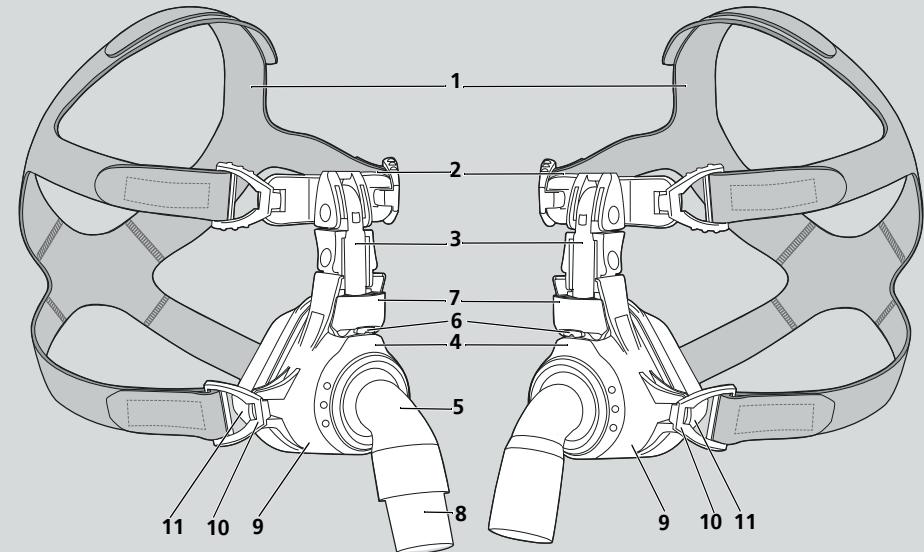


EN Instructions for Use **PT** Instruções de uso **RU** Инструкция по пользованию
PL Instrukcja obsługi **HR** Uputa za uporabu **EL** Οδηγίες χρήσης **CS** Návod k použití
DA Brugsanvisning **NO** Bruksanvisning **SV** Bruksanvisning **FI** Käyttöohje

WM 68381a 12/2019 EN, PT(BR), RU, PL, HR, ELCS,, DA, NO, SV, FI



JOYCE SilkGel

Nasal Mask
vented, non vented

CE 0197



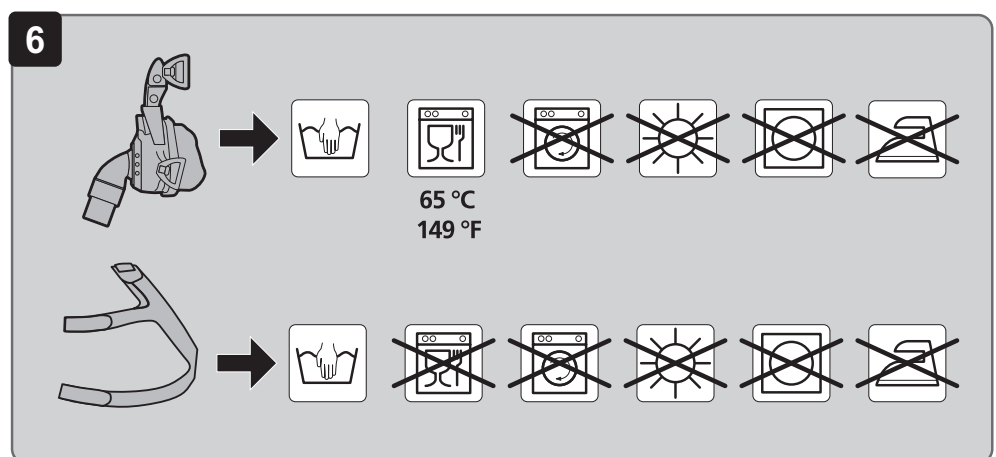
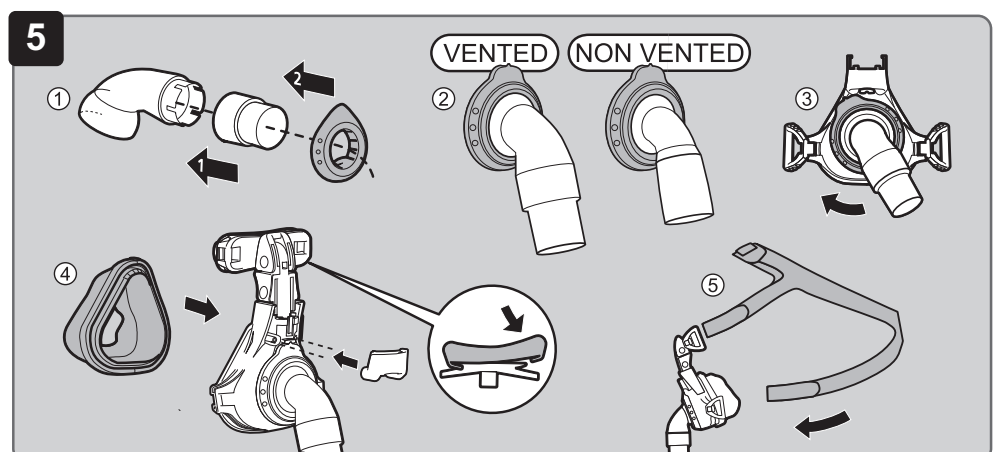
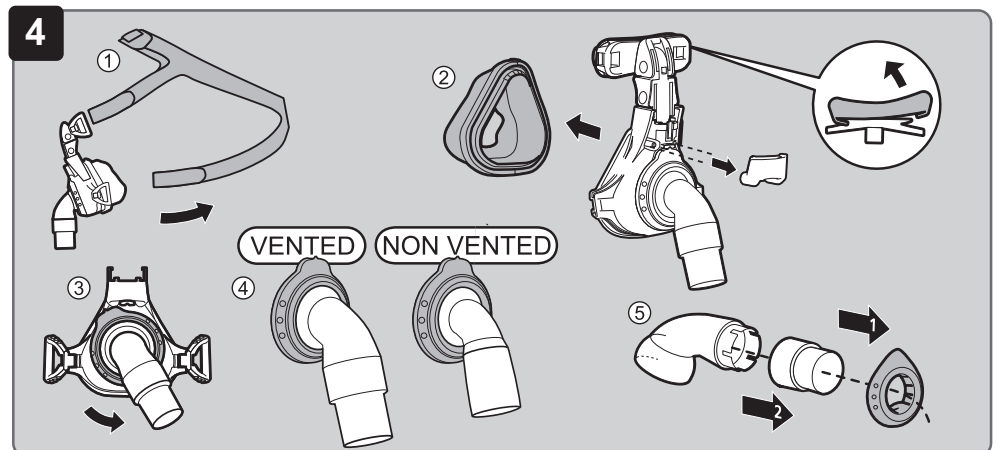
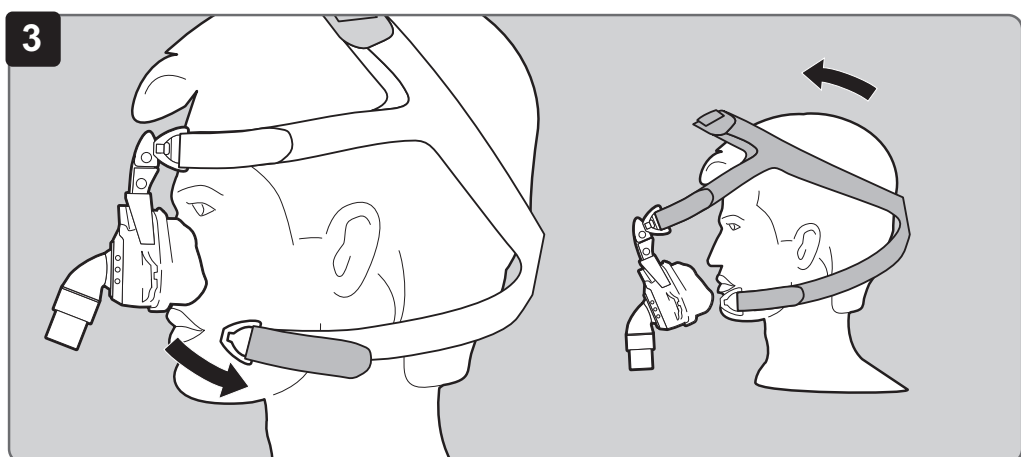
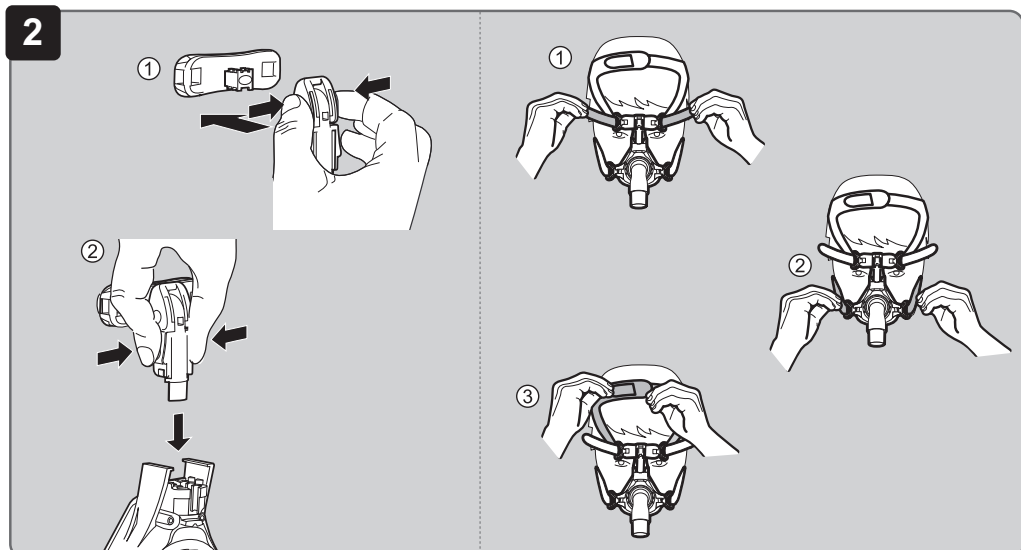
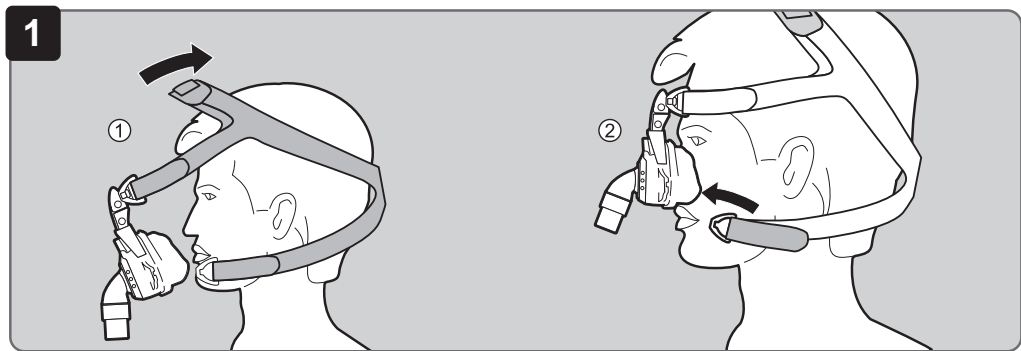
**Löwenstein Medical
Technology GmbH + Co. KG**
Kronsaalsweg 40
22525 Hamburg, Germany
T: +49 40 54702-0
F: +49 40 54702-461
www.loewensteinmedical.de



WM 68381a

LÖWENSTEIN
medical

LÖWENSTEIN
medical



12 Declaration of conformity

The manufacturer
Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG
(Kronsaalsweg 40, 22525 Hamburg, Germany) hereby declares that the product complies with the relevant regulations of Directive 93/42/EEC governing medical devices. The unabridged text of the Declaration of Conformity can be found on the manufacturer's website.

1 Operation

The following figures show you how to adjust, apply, remove, dismantle and assemble the mask:

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

2 Introduction

2.1 Intended use

The JOYCE SilkGel 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.

2.2 Contraindications

The mask may not be used, or may be used only with particular caution, if any of the following symptoms are present:

erosions and ulcerations, skin allergies, flush of the facial skin, pressure marks on the face, claustrophobia, anxiety, deformities of the face or nasopharynx, intake of medication which may induce vomiting, the necessity for immediate intubation. Please also observe the contraindications in the instructions for use of your therapy device.

2.3 Side effects

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.

3 Safety

Risk of injury from the supply of oxygen!

Oxygen can become deposited in clothing, bedlinen and hair. In conjunction with smoking, naked flames or electrical equipment, it can cause fires and explosions.

- ⇒ Do not smoke.
- ⇒ Avoid naked flames.

Risk of injury from re-ingesting CO₂!

If the mask is used incorrectly, CO₂ may be re-ingested.

- ⇒ Do not close off the exhalation system of the mask.

- ⇒ Only put on the mask for an extended period if the therapy device is running.
- ⇒ Only use the mask within the quoted therapy pressure range.
- ⇒ Do not use the mask on patients who are unable to take it off themselves.

Risk of injury if the mask slips!

If the mask slips or falls off, the therapy is ineffective.

- ⇒ Monitor patients with restricted spontaneous respiration.
- ⇒ Activate low pressure/leakage alarms on the therapy device.

Risk of injury from anesthetic gases!

Anesthetic gas may escape through the exhalation valve and put third parties at risk.

- ⇒ Never use the mask during anesthesia.

4 Product description

4.1 Overview

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

1. Headgear
2. Forehead cushion
3. Forehead support
4. Retaining ring
5. Elbow
6. Pressure measurement port seal
7. Pressure measurement port
8. Rotating sleeve
9. Mask body
10. Headgear clip
11. Mask cushion

4.2 Compatible devices

With many combinations of device, actual pressure in the mask will not correspond to prescribed therapy pressure, even if the therapy device is displaying the correct pressure. Have the combination of devices adjusted by a physician or specialist dealer so that actual pressure in the mask corresponds to therapy pressure.

4.3 Exhalation system

Vented variants

Vented variants (transparent elbow and rotating sleeve) have an integrated exhalation system. The retaining ring and mask body are shaped so that there is a gap between these parts. The exhaled air can escape through this gap.

Non-vented variants

Non-vented variants (blue retaining ring and elbow) do not have an exhalation system. If you are using the non-vented variant with an external exhalation valve, please see the associated instructions for use.

4.4 Pressure measurement port

The mask has a pressure measurement port, which can be used for measuring pressure or supplying oxygen. If you are not using the connection, close it with the seal for pressure measurement to reach therapy pressure.

5 Hygiene treatment

WARNING

Risk of injury from inadequate cleaning!

Residues may congest the mask, impair the integrated exhalation system and jeopardize therapy success.

⇒ For patients with a compromised immune system or particular background of illness, disinfect mask components daily following consultation with the physician.

5.1 Clean mask

- Dismantle mask (see Figure 4).
- Clean mask in accordance with the table below:

Action	Daily	Weekly
Wash mask components with warm water and a mild detergent.	X	
When washing mask parts (except for mask cushion and forehead cushion), clean thoroughly with a cloth or a soft brush.		X
Wash headgear by hand.		X

3. Rinse all parts with clear water.

4. Allow all parts to air-dry.

5. Perform a visual inspection.

6. If necessary: replace damaged parts.

- Re-assemble mask (see Figure 5).



Discolorations of mask components do not impair the functionality of the mask.

5.2 Change of patient

In the clinical sphere only: You must subject the mask to a hygiene treatment in the event of a change of patient. Information on the hygiene treatment with a change of patient can be found in a brochure available on the manufacturer's website. We will also send you this brochure on request.

6 Disposal

You can dispose of all parts in domestic waste.

7 Troubleshooting

Fault	Cause	Remedy
Pain from pressure on the face.	Mask too tight.	Loosen headgear slightly.
Draft in the eye.	Mask too loose.	Tighten headgear slightly.
	Mask does not fit.	Contact your specialist dealer.
Therapy pressure is not reached.	Mask not correctly adjusted.	Re-adjust mask (see Figure 2).
	Mask cushion amaged.	Replace mask cushion.
	Patient circuit leaking.	Check connectors, check tubes properly located.
	Air escapes at pressure measurement port.	Close pressure measurement port with plug (included in scope of supply).

8 Technical specifications

Product class to directive 93/42/EEC	IIa
Dimensions (W x H x D)	
Size S	86 mm x 121 mm x 63 mm
Size M	86 mm x 125 mm x 67 mm
Size L	86 mm x 126 mm x 70 mm
Weight	
Size S	134 g
Size M	137 g
Size L	139 g
Therapy pressure range	4 hPa - 40 hPa

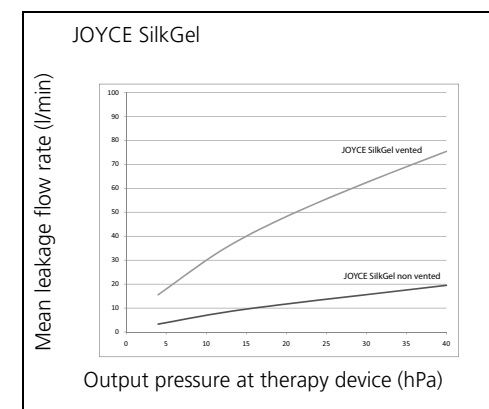
Tube connection: tapered connection to EN ISO 5356-1 vented non vented	Ø 22 mm (male) Ø 22 mm (female)
Pressure measurement port	Ø 4 mm
Temperature range: Operation Storage	+5 °C to +40 °C -20 °C to +70 °C
Flow resistance vented at 50 l/min at 100 l/min	0.06 hPa 0.24 hPa
Flow resistance non vented at 50 l/min at 100 l/min	0.11 hPa 0.51 hPa
Quoted two-figure noise emission value to ISO 4871: - Sound pressure level - Sound power level - Uncertainty factor	15 dB(A) 23 dB(A) 3 dB(A)
Service life	up to 12 months ¹
Standards applied	EN ISO 17510-2:2009

¹ The mask materials deteriorate if exposed to e.g. aggressive detergents. In individual cases it may be necessary to replace mask parts sooner.

The right to make design modifications is reserved.

9 Pressure/flow curve

The characteristic pressure/flow curve shows the leakage flow as a function of therapy pressure.



10 Materials

Mask part	Material
Mask cushion, forehead cushion	SI (Silicone), SI (silicone gel)
Plug for pressure measurement port	SI (Silicone)
Retaining ring	TPE (thermoplastic elastomer), PP (polypropylene)
Mask body, elbow	PC (polycarbonate), PA (polyamide)
Headgear clip	POM (polyoxymethylene)
Forehead support, rotating sleeve	PA (polyamide)
Headgear	EL (elastane), PES (polyester), PU (polyurethane), PA (polyamide), CO (cotton)

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

11 Warranty

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

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

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

Product	Warranty periods
Masks including accessories	6 months

Dirija-se a um agente autorizado, caso necessite acionar a garantia.

Produto	Períodos de garantia
Máscaras com acessórios inclusos	6 meses

12 Declaração de conformidade

O fabricante

Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG (Kronsaalsweg 40, 22525 Hamburg, Alemanha) declara pela presente, que o produto está em conformidade com as especificações aplicáveis da diretiva 93/42/CEE relativa a produtos médicos. O texto completo da declaração de conformidade pode ser obtido na página de Internet do fabricante.

1 Operação

Ao colocar, ajustar, remover, desmontar e montar a máscara, proceda conforme as ilustrações:

- 1 Colocar a máscara
- 2 Ajustar a máscara
- 3 Remover a máscara
- 4 Desmontar a máscara
- 5 Montar a máscara

2 Introdução

2.1 Finalidade de uso

A máscara JOYCE SilkGel é usada para o tratamento da apneia do sono, bem como para a ventilação não-invasiva e não vital de pacientes com insuficiência respiratória. Ela serve de elemento de ligação entre o paciente e o aparelho de terapia.

2.2 Contraindicações

Caso apareçam os seguintes sintomas, a máscara não deve ser utilizada, ou pode ser utilizada somente com cuidado extra:

Erosões e ulcerações, alergias da pele, vermelhidão da pele do rosto, pontos de pressão no rosto, clausetrofobia, medo, deformações no rosto ou na nasofaringe, ingestão de medicamentos passíveis de causar vômitos e necessidade de intubação imediata. Observe também as contraindicações no manual de instruções do aparelho de terapia.

2.3 Efeitos secundários

Nariz entupido, nariz seco, boca seca pela manhã, sensação de pressão no nariz, irritações no tecido conjuntivo, vermelhidão na pele, pontos de pressão no rosto, sons desagradáveis na respiração.

3 Segurança

Risco de ferimentos por introdução de oxigênio!

Oxigênio pode acumular-se nas roupas, roupas de cama e nos cabelos. Em combinação com fumo, fogo e aparelhos elétricos, ele pode causar queimaduras e explosões.

- ⇒ É proibido fumar.
- ⇒ Evitar o fogo aberto.

Risco de ferimento devido à reinalação de CO₂!

Se a máscara for manuseada incorretamente, poderá haver reinalação de CO₂.

- ⇒ Não fechar o sistema de expiração da máscara.
- ⇒ Ficar com a máscara por um tempo mais longo somente enquanto o aparelho de terapia estiver ligado.

⇒ Utilizar a máscara apenas com a pressão prescrita pelo seu médico.

⇒ Não utilizar a máscara em pacientes que não são capazes de retirá-la sozinhos.

Risco de ferimentos por deslocamento da máscara!

Se a máscara escorregar ou cair, a terapia não tem efeito.

⇒ Monitorar os pacientes com respiração espontânea limitada.

⇒ Ativar o alarme de baixa pressão/alarme de fugas no aparelho de terapia.

Perigo de queimaduras devido a gases anestésicos!

O gás anestésico pode sair pela válvula de expiração e pôr em perigo terceiros.

⇒ Nunca utilizar a máscara durante a anestesia.

4 Descrição do produto

4.1 Visão geral

A ilustração das peças individuais pode ser encontrada na página do título.

1. Arnês de cabeça
2. Almofada para a testa
3. Apoio para a testa
4. Anel de retenção
5. Cotovelo
6. Fecho da entrada de medição da pressão
7. Entrada de medição da pressão
8. Casquilho rotativo
9. Corpo da máscara
10. Clipe do arnês
11. Rebordo de máscara

4.2 Aparelhos compatíveis

Em algumas combinações de aparelhos, a pressão real na máscara não corresponde à pressão da terapia prescrita, ainda que o aparelho de terapia mostre a pressão correta. Peça a um médico ou agente autorizado para ajustar a combinação de aparelhos, de maneira que a pressão real na máscara seja correspondente à pressão da terapia.

4.3 Sistema de expiração

Variantes vented

As variantes vented (ângulo e casquilho rotativo transparentes) dispõem de um sistema de expiração

integrado. O anel de retenção e o corpo da máscara são formados de maneira que uma coluna fique entre essas peças. O ar expirado pode sair através dessa coluna.

Variantes non vented

As variantes non vented (anel de retenção e ângulo de cor azul) não dispõem de um sistema de expiração. Se usar a variante non vented com válvula de expiração externa, respeite as instruções de uso correspondentes.

4.4 Entrada de medição da pressão

A máscara possui uma entrada de medição da pressão para medir a pressão ou permitir a entrada de oxigênio. Se a conexão não for usada, ela deve ser tapada com o fecho da entrada de medição da pressão, para que a pressão da terapia seja alcançada.

5 Procedimentos de higiene

ATENÇÃO

Risco de ferimento devido a limpeza insuficiente!
Os resíduos podem obstruir a máscara, prejudicar o sistema de expiração integrado e colocar em risco o êxito da terapia.
⇒ No caso de pacientes com o sistema imunitário debilitado ou patologias anteriores específicas deve desinfetar-se as peças da máscara diariamente depois de consultar o médico.

5.1 Limpar a máscara

- Desmontar a máscara (ver ilustração 4).
- Limpar a máscara de acordo com a seguinte tabela:

Ação	Diariamente	Semanalmente
Lavar as peças da máscara com água morna e um produto de limpeza suave.	X	
Limpar bem as peças da máscara (exceção: o rebordo da máscara e a almofada para a testa) com um pano ou uma escova suave, durante a lavagem.		X
Lavar à mão as tiras de amarrar à volta da cabeça.		X

- Enxaguar todas as peças com água limpa.
- Deixar secar todas as peças ao ar.

- Realizar exame visual.
- Se necessário: Substituir peças danificadas.
- Montar a máscara (ver ilustração 5).



A descoloração das peças da máscara não interfere em seu funcionamento.

5.2 Troca de paciente

Somente no campo clínico: Deverá higienizar a máscara em caso de troca de paciente. Instruções sobre os procedimentos de higiene, em caso de troca de paciente, podem ser encontradas na brochura que está na página de internet do fabricante. A pedido, podemos enviar-lhe a brochura.

6 Descarte

Poderá descartar todas as peças como lixo doméstico.

7 Falhas

Falha	Causa	Solução
Dores de pressão no rosto.	A máscara está muito apertada.	Soltar um pouco o arnês.
Entrada de ar nos olhos.	A máscara está muito solta.	Apertar um pouco o arnês.
	A máscara não cabe.	Entrar em contato com o agente autorizado.
A pressão da terapia não é alcançada.	A máscara não foi ajustada corretamente.	Ajustar a máscara novamente (ver ilustração 2).
	Rebordo da máscara danificado.	Substituir o rebordo de máscara.
	Sistema de tubos não estanque.	Verificar o conector e o assento dos tubos.
	O ar sai pela entrada de medição da pressão.	Tapar a entrada de medição da pressão com o fecho (incluído no material fornecido).

8 Dados técnicos

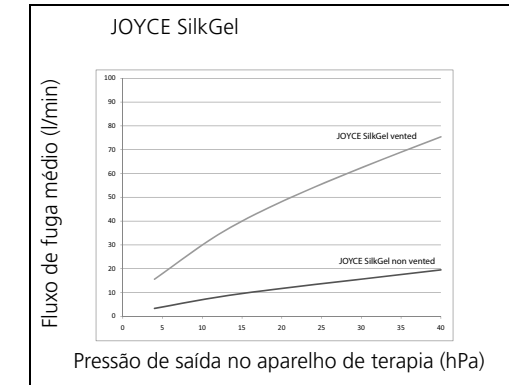
Classe de produtos segundo a diretiva 93/42/CEE	IIa
Dimensões (L x A x P)	
Tamanho S	86 mm x 121 mm x 63 mm
Tamanho M	86 mm x 125 mm x 67 mm
Tamanho L	86 mm x 126 mm x 70 mm
Peso	
Tamanho S	134 g
Tamanho M	137 g
Tamanho L	139 g
Faixa de pressão da terapia	4 hPa - 40 hPa
Conexão do tubo: Cone segundo EN ISO 5356-1	
vented	Ø 22 mm (macho)
non vented	Ø 22 mm (feminino)
Entrada de medição da pressão	Ø 4 mm
Limites de temperaturas: Funcionamento	+5 °C até + 40 °C
Armazenamento	-20 °C até +70 °C
Resistência de corrente vented com 50 l/min	0,06 hPa
com 100 l/min	0,24 hPa
Resistência de corrente non vented com 50 l/min	0,11 hPa
com 100 l/min	0,51 hPa
Valor de emissão de ruídos de dois dígitos indicado segundo ISO 4871:	
- nível de pressão sonora	15 dB (A)
- nível de potência sonora	23 dB (A)
- fator de incerteza	3 dB (A)
Vida útil	Até 12 meses ¹
Normas aplicadas	EN ISO 17510-2:2009

¹ Os materiais da máscara envelhecem quando são expostos, p. ex., a produtos de limpeza agressivos. Ocionalmente, poderá ser necessário substituir as peças da máscara mais cedo.

Reservamo-nos o direito de alterações na construção.

9 Curva característica pressão/fluxo

Na curva característica pressão/fluxo, o fluxo de fuga é representado em função da pressão da terapia.



10 Materiais

Rebordo da máscara, almofada para a testa	SI (Silicone), SI (gel de silicone)
Fecho da entrada de medição da pressão	SI (Silicone)
Anel de segurança	TPE (elastômero termoplástico), PP (polipropileno)
Corpo da máscara, cotovelo	PC (policarbonato), PA (poliamida)
Clipe do arnês	POM (polioximetileno)
Apoio para a testa, casquinho rotativo	PA (poliamida)
Arnês de cabeça	EL (elastano), PES (poliéster), PU (poliuretano), PA (poliamida), CO (algodão)

Todas as partes da máscara estão isentas de látex, PVC (polivinilcloro) e DEHP (dietylhexilftalato).

11 Garantia

A Löwenstein Medical concede ao cliente que adquiriu um novo produto original Löwenstein Medical e uma peça sobressalente montada pela Löwenstein Medical uma garantia de fabricante limitada, de acordo com as condições de garantia válidas para o respectivo produto e dentro dos prazos de garantia a seguir referidos, válidos a partir da data da compra. Pode-se consultar as condições de garantia na página de Internet do fabricante. A pedido, podemos enviar-lhe as condições de garantia.

Tenha em atenção que a garantia perde a validade e que não assumimos qualquer responsabilidade pela não utilização dos acessórios recomendados no manual de instruções e das peças sobressalentes originais.

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 использованию принадлежности и нефирменные запасные части. С гарантийными рекламациями обращайтесь к обслуживающему вас 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, Германия), заявляет, что изделие отвечает соответствующим положениям Директивы 93/42/ЕС для медицинской продукции. С полным текстом сертификата соответствия можно ознакомиться на интернет-сайте изготовителя.

1 Пользование

Надевание, подгонка, снятие, разборка и сборка маски показаны на рисунках:

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

2 Введение

2.1 Назначение

Маска JOYCE SilkGel используется для лечения остановки дыхания во время сна и для неинвазивной и неизжнеобеспечивающей искусственной вентиляции легких у пациентов с вентиляционной дыхательной недостаточностью. Она служит в качестве соединительного элемента между пациентом и терапевтическим аппаратом.

2.2 Противопоказания

При следующих симптомах маску применять не следует вообще или только с особой осторожностью:

Эрозии и язвы, кожные аллергии, покраснения кожи лица, следы надавливания на лице, клаустрофобия, страх, деформации лица или носоглотки, прием медикаментов, могущих вызвать рвоту, необходимость безотлагательной интубации. Обратите также внимание на противопоказания, приведенные в инструкции по пользованию вашим терапевтическим аппаратом.

2.3 Побочные действия

Заложенность носа, сухость в носу, сухость во рту по утрам, чувство давления в придаточных полостях носа, раздражение соединительной оболочки глаз, покраснение кожи, следы надавливания на лице, шумы при дыхании.

3 Безопасность

Опасность травм при введе кислорода!

Кислород может скапливаться в одежде, постельном белье и волосах. При курении, открытом пламени и в сочетании с электроприборами он может стать причиной пожаров и взрывов.

- ⇒ Не курить.
- ⇒ Избегать открытого пламени.

Опасность травм в результате обратного вдыхания CO₂!

При неправильном обращении с маской возможно обратное вдыхание CO₂.

- ⇒ Не закрывать выдыхательную систему маски.

- ⇒ Надевать маску на длительное время только при работающем терапевтическом аппарате.
- ⇒ Использовать маску только в указанном диапазоне терапевтических давлений.
- ⇒ Не использовать маску для пациентов, которые не могут самостоятельно ее снять.

Опасность травм при сползании маски!

В случае сползания или спадания маски терапия не действует.

- ⇒ Пациенты с ограниченным самопроизвольным дыханием должны находиться под наблюдением.
- ⇒ Включить сигнализацию пониженного давления / утечки на терапевтическом аппарате.

Опасность травм под действием наркотических газообразных веществ!

Наркотическое газообразное вещество может выйти наружу через выдыхательный клапан и причинить вред посторонним.

- ⇒ Категорически запрещается пользоваться маской во время анестезии.

4 Описание изделия

4.1 Общий вид

Отдельные части изображены на титульной странице.

1. Оголовье
2. Налобная подушка
3. Налобник
4. Стопорное кольцо
5. Уголок
6. Крышка штуцера для измерения давления
7. Штуцер для измерения давления
8. Шарнирная втулка
9. Корпус маски
10. Зажим ремней оголовья
11. Закраина маски

4.2 Совместимые аппараты

При некоторых комбинациях аппаратов фактическое давление в маске не соответствует предписанному терапевтическому давлению, причем даже в случае, если терапевтический аппарат показывает правильное давление. Попросите врача или специалиста торговой фирмы отрегулировать комбинацию аппаратов таким образом, чтобы фактическое давление в маске соответствовало терапевтическому давлению.

4.3 Выдыхательная система

Варианты vented

Варианты vented (уголок и шарнирная втулка из прозрачного материала) имеют встроенную выдыхательную систему. Стопорное кольцо и корпус маски имеют такую форму, что между этими деталями образуется зазор. Через этот зазор может выходить выдыхаемый воздух.

Варианты non vented

Варианты non vented (предохранительное кольцо и уголок синего цвета) выдыхательной системы не имеют. Если маска non-vented используется с внешним выдыхательным клапаном, соблюдайте соответствующую инструкцию по пользованию.

4.4 Штуцер для измерения давления

Маска имеет штуцер, используемый для измерения давления или для ввода кислорода. Если штуцер для измерения давления не используется, закупорьте его крышкой, чтобы обеспечить терапевтическое давление.

5 Гигиеническая обработка

ОСТОРОЖНО

Опасность травм вследствие недостаточной очистки!

Остаточные вещества могут вызвать засорение маски, что отрицательно влияет на работу встроенной выдыхательной системы и на результат терапии.

⇒ Для пациентов с ослабленной иммунной системой или особой картиной заболеваний по согласованию с врачом ежедневно дезинфицировать детали маски.

5.1 Очистка маски

1. Разобрать маску (см. рис. 4).
2. Очистить маску согласно следующей таблице.

Действие	Ежедневно	Ежнедельно
Вымыть детали маски теплой водой с мягким моющим средством.	X	
Тщательно очистить детали маски (исключение: выступ маски и налобная подушка) в процессе мойки матерчатой салфеткой или мягкой щеткой.		X
Вымыть вручную оголовье.		X

3. Промыть все детали чистой водой.
4. Оставить сохнуть все детали на воздухе.
5. Выполнить визуальный контроль.
6. При необходимости: заменить поврежденные детали.
7. Собрать маску (см. рис. 5).



Изменения цвета деталей маски не влияют отрицательно на исправность маски.

5.2 Смена пациента

Только в больничных учреждениях В случае смены пациента обязательно выполнить гигиеническую обработку маски. Указания по гигиенической обработке при смене пациента содержатся в брошюре, имеющейся на интернет-сайте изготовителя. По желанию мы можем выслать вам эту брошюру.

6 Утилизация

Все детали можно утилизировать как бытовые отходы.

7 Неисправности

Неисправность	Причина	Устранение
Боли от надавливания на лицо.	Маска чрезмерно прилегает к лицу.	Немного ослабить ремни оголовья.
Струя воздуха в глаза.	Маска сидит слишком свободно.	Затянуть потуже ремни оголовья.
	Маска не подходит.	Обратитесь к специалисту торговой фирмы.
Терапевтическое давление не достигается.	Маска неправильно отрегулирована.	Заново отрегулировать маску (см. рис. 2).
	Выступ маски поврежден.	Заменить выступ маски.
Система трубок негерметична.	Проверить штекерные соединения и крепление трубок.	
	Выход воздуха из штуцера для измерения давления.	Закрыть штуцер для измерения давления крышкой (имеется в комплекте поставки).

8 Технические данные

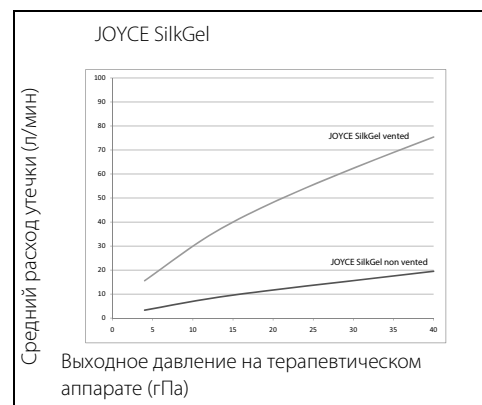
Класс продукта согласно директивы 93/42/ЕЭС	IIa
Габаритные размеры (ширина x высота x глубина)	
Размер S	86 мм x 121 мм x 63 мм
Размер M	86 мм x 125 мм x 67 мм
Размер L	86 мм x 126 мм x 70 мм
Масса	
Размер S	134 г
Размер M	137 г
Размер L	139 г
Диапазон терапевтического давления	4 гПа - 40 гПа
Подключение трубы: конус согласно EN ISO 5356-1	
vented	Ø 22 мм (штекер)
non vented	Ø 22 мм (гнездовая)
Штуцер для измерения давления	Ø 4 мм
Диапазон температур: при эксплуатации при хранении	от +5 °C до +40 °C от -20 °C до +70 °C
Аэродинамическое сопротивление, vended	
при 50 л/мин	0,06 гПа
при 100 л/мин	0,24 гПа
Аэродинамическое сопротивление, non vented	
при 50 л/мин	0,11 гПа
при 100 л/мин	0,51 гПа
Указанное двузначное значение шумовыделения согласно ISO 4871:	
- уровень звукового давления	15 дБ(А)
- уровень звуковой мощности	23 дБ(А)
- погрешность	3 дБ(А)
Срок службы	до 12 месяцев ¹
Применимые нормы	EN ISO 17510-2:2009

¹ Материалы маски стареют, например, при воздействии агрессивных средств очистки. В ряде случаев может потребоваться заменить маску раньше.

Мы оставляем за собой право на конструктивные изменения.

9 Зависимость расхода от давления

Данная характеристическая кривая отображает зависимость расхода утечки от терапевтического давления.



10 Материалы

Закраина маски, Налобная подушка	Силикон, Силиконовый гель
крышка штуцера для измерения давления	Силикон
Стопорное кольцо	ТПЭ (термопластичный эластомер), ПП (полипропилен)
Корпус маски, уголок	ПК (поликарбонат), ПА (полиамид)
Зажим ремней оголовья	ПОМ (полиоксиметилен)
Налобник, шарнирная втулка	ПА (полиамид)
Оголовье	этастан, полиэфир, PU (полиуретан), ПА (полиамид), хлопчатобумажная ткань

Все части маски не содержат латекса, ПВХ (поливинилхлорид) и DEHP (диэтилгексилфталат).

11 Гарантия

Фирма Löwenstein Medical предоставляет покупателю на новое оригинальное изделие фирмы Löwenstein Medical и на установленную фирмой Löwenstein Medical 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

Produkt	Okres gwarancji
Maski włącznie z akcesoriami	6 miesięcy

12 Deklaracja zgodności

Producent, firma
Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG
(Kronsaalsweg 40, 22525 Hamburg, Niemcy)
oświadcza, że niniejszy produkt spełnia obowiązujące
wymagania dyrektywy 93/42/WE w sprawie wyro-
bów medycznych. Pełny tekst deklaracji zgodności
jest dostępny na stronie internetowej producenta.

1 Obsługa

Sposób zakładania, ustawiania, zdejmowania, rozbie-
rania i składania maski jest pokazany na rysunkach:

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

2 Wstęp

2.1 Przeznaczenie

Maski pełnotwarzowe JOYCE SilkGel są przeznaczono
do leczenia bezdechu sennego oraz nieinwazyjnej
i niepodtrzymującej życia wentylacji pacjentów z nie-
wydolnością oddechową. Stanowią one element łącz-
ący pacjenta z urządzeniem terapeutycznym.

2.2 Przeciwwskazania

Stosowanie maski jest niewskazane lub wymaga za-
chowania szczególnej ostrożności u osób
z wymienionymi poniżej objawami:

Erozje i owozrodzenia, alergie skórne, zacerwienienia
skóry twarzy, odciski na twarzy, klaustrofobia, stany
lękowe, deformacje twarzy i jamy nosowej, przyjmo-
wanie leków mogących wywoływać wymioty, ko-
nieczność natychmiastowej intubacji. Przestrzegać
także przeciwwskazań podanych w instrukcji obsługi
urządzenia terapeutycznego.

2.3 Skutki uboczne

Niedrożny nos, wyschnięty nos, poranna suchość ust,
uczucie ucisku w zatokach, podrażnienia spojówek,
zacerwienienia skóry, odciski na twarzy, uciążliwe
odgłosy przy oddychaniu.

3 Bezpieczeństwo

Rzyko obrażeń wskutek doprowadzenia tlenu!

Tlen może się gromadzić w ubraniu, pościeli
i włosach. W połączeniu z paleniem tytoniu,
otwartym ogniem i urządzeniami elektrycznymi
może spowodować pożar i wybuch.

- ⇒ Nie palić.
- ⇒ Unikać otwartego ognia.

Rzyko obrażeń wskutek wtórnego wdychania CO₂!

Nieprawidłowa obsługa maski może spowodować
wtórne wdychanie CO₂.

- ⇒ Nie zamazywać systemu wydechowego maski.
- ⇒ Maskę zakładać na dłuższy czas tylko pod warun-
kiem, że urządzenie terapeutyczne pracuje.

⇒ Stosować maskę tylko w podanym zakresie
ciśnienia terapeutycznego.

⇒ Nie stosować maski u pacjentów, którzy nie są
w stanie samodzielnie zdjąć maski.

Rzyko obrażeń wskutek zsunięcia się maski!

Jeżeli maska zsunię się albo spadnie, terapia będzie
nieeskuteczna.

⇒ Pacjentów z ograniczonym oddechem
spontanicznym należy monitorować.

⇒ Uaktyniwi alarmy na wypadek podciśnienia
i nieszczelności w urządzeniu terapeutycznym.

Rzyko obrażeń wskutek doprowadzenia gazów znieczulających!

Gaz znieczulający może uchodzić przez zawór
wydechowy i zagrażać osobom trzecim.

⇒ Nigdy nie używać masek w czasie znieczulania.

4 Opis produktu

4.1 Przegląd

Rysunki pojedynczych części znajdują się na stronie
tytułowej.

1. Taśmy podtrzymujące
2. Poduszka czołowa
3. Podpora czołowa
4. Pierścień zabezpieczający
5. Kątownik
6. Zamek przyłącza pomiaru ciśnienia
7. Przyłącze pomiaru ciśnienia
8. Tuleja obrotowa
9. Korpus maski
10. Zatrząsk taśm podtrzymujących
11. Zgrubienie maski

4.2 Kompatybilne urządzenia

W przypadku niektórych kombinacji urządzeń rzeczy-
wiste ciśnienie wytwarzane w masce nie będzie zgodne
z zaleconym ciśnieniem terapii, nawet gdy
urządzenie terapeutyczne wskazuje prawidłowe ci-
śnienie. Kombinacja urządzeń musi zostać ustawiona
przez lekarza lub autoryzowanego przedstawiciela
handlowego tak, by rzeczywiste ciśnienie w masce
było zgodne z ciśnieniem terapii.

4.3 System wydechowy

warianty vented

Warianty vented (rozpoznawalne po przezroczystych kątowniku i tulei obrotowej) posiadają zintegrowany system wydechowy. Pierścień zabezpieczający i korpus maski są ukształtowane tak, że między tymi częściami powstaje szczelina. Przez tę szczelinę może uchodzić wydychane powietrze.

Warianty non-vented

Warianty non-vented (pierścień zabezpieczający, kątownik i tuleja obrotowa w kolorze niebieskim) nie posiadają własnego systemu wydechowego. Przy stosowaniu wariantu non-vented z zewnętrznym zaworem wydechowym należy się stosować do odpowiedniej instrukcji obsługi.

4.4 Przyłącze pomiaru ciśnienia

Maska posiada przyłącze pomiaru ciśnienia, zapewniające pomiar ciśnienia lub doprowadzanie tlenu. Gdy przyłącze to nie jest używane, należy je zamknąć odpowiednim zamkiem, aby umożliwić osiągnięcie ciśnienia terapeutycznego.

5 Preparacja higieniczna

OSTRZEŻENIE

Ryzyko obrażeń wskutek niedostatecznej jakości czyszczenia!

Resztki mogą zatkać maskę, spowodować wadliwe działanie systemu wydechowego i uniemożliwić skuteczną terapię.

⇒ U pacjentów z osłabionym układem odpornościowym albo nietypowym tłem schorzenia należy codziennie dezynfekować części maski po uzgodnieniu z lekarzem.

5.1 Czyszczenie maski

- Rozłożyć maskę (patrz rysunek 4).
- Wyczyścić maskę zgodnie z poniższą tabelą:

Czynność	Codziennie	Co tydzień
Umyć części maski ciepłą wodą z dodatkiem łagodnego środka czyszczącego.	X	
Części maski (wyjątek: zgrubienie maski i poduszka czołowa) dokładnie wyczyścić podczas mycia śliczeczką albo miękką szotką.		X
Wymyć ręcznie taśmy podtrzymujące.		X

- Opłukać wszystkie części czystą wodą.
- Wysuszyć wszystkie części na powietrzu.
- Przeprowadzić kontrolę wzrokową.
- W razie potrzeby: wymienić uszkodzone części.
- Złożyć maskę (patrz rysunek 5).



Odbarwienia części maski nie mają wpływu na działanie maski.

5.2 Zmiana pacjenta

Tylko w przypadku zastosowań szpitalnych: W razie zmiany pacjenta konieczna jest preparacja higieniczna maski. Wskazówki dotyczące preparacji higienicznej w przypadku zmiany pacjenta są podane w broszurze dostępnej na stronie internetowej producenta. Na życzenie klient może też otrzymać tę broszurę pocztą.

6 Utylizacja

Wszystkie części można usuwać z odpadami domowymi.

7 Usterki

Usterka	Przyczyna	Sposób usunięcia
Ból spowodowany uciskiem na twarz.	Maska jest dopasowana za ciasno.	Poszerzyć taśmy podtrzymujące.
Ciąg powietrza w oku.	Maska jest dopasowana za luźno.	Ściągnąć taśmy podtrzymujące.
Nie jest osiągane ciśnienie terapeutyczne.	Maska nie pasuje.	Skontaktować się z przedstawicielem handlowym.
	Maska jest nieprawidłowo ustawniona.	Ustawić maskę na nowo (patrz rysunek 2).
	Uszkodzone zgrubienie maski.	Wymienić zgrubienie maski.
	Nieszczelny układ węzy.	Sprawdzić złącze wtykowe i zamocowanie węzy.
	Powietrze uchodzi z przyłącza pomiaru ciśnienia.	Zamknąć przyłącze pomiaru ciśnienia zamkiem (dostarczonym z maską).

8 Dane techniczne

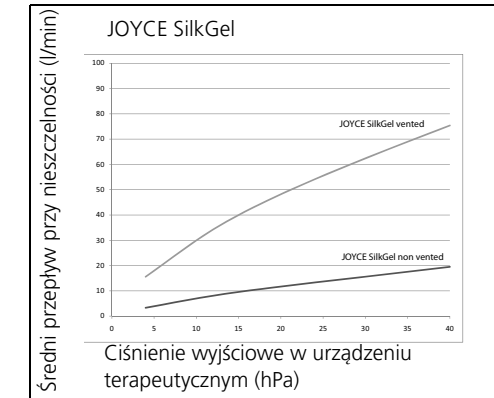
Klasa produktu wg dyrektywy 93/42/EWG	Ila
Wymiary (S x W x G)	
Rozmiar S	86 mm x 121 mm x 63 mm
Rozmiar M	86 mm x 125 mm x 67 mm
Rozmiar L	86 mm x 126 mm x 70 mm
Masa	
Rozmiar S	134 g
Rozmiar M	137 g
Rozmiar L	139 g
Zakres ciśnienia terapeutycznego	4 hPa - 40 hPa
Przyłącze węża: stożkowe wg EN ISO 5356-1	
vented	Ø 22 mm (męskie)
non vented	Ø 22 mm (wtyk)
Przyłącze pomiaru ciśnienia	Ø 4 mm
Przedział temperatury: pracy	+5°C do + 40°C
Przechowywanie	-20°C do +70°C
Opór przepływu vented	
przy 50 l/min	0,06 hPa
przy 100 l/min	0,24 hPa
Opór przepływu non vented	
przy 50 l/min	0,11 hPa
przy 100 l/min	0,51 hPa
Podana dwucyfrowa wartość emisji dźwięków wg ISO 4871:	
- poziom ciśnienia akustycznego	15 dB(A)
- poziom mocy akustycznej	23 dB(A)
- współczynnik niepewności	3 dB(A)
Czas użytkowania	Do 12 miesięcy ¹
Zastosowane normy	EN ISO 17510-2:2009

¹ Materiały maski ulegają starzeniu, gdy są narażone np. na działanie agresywnych środków czyszczących. W niektórych przypadkach może być konieczna wcześniejsza wymiana maski.

Zmiany konstrukcyjne zastrzeżone.

9 Charakterystyka ciśnienie-przepływ

Charakterystyka ciśnienie-przepływ przedstawia przepływ przy nieszczelności w zależności od ciśnienia terapeutycznego.



10 Materiały

Część maski	Materiał
Zgrubienie maski, poduszka czołowa	SI (Silikon), SI (żel silikonowy)
Zamek przyłącza pomiaru ciśnienia	SI (Silikon)
Pierścień zabezpieczający	TPE (elastomer termoplastyczny), PP (Polipropylen)
Korpus maski, kątownik	PC (Poliweglan), PA (Poliamid)
Zatrzask taśm podtrzymujących	POM (Polioksymetylen)
Podpora czołowa, tuleja obrotowa	PA (Poliamid)
Taśmy podtrzymujące	EL (Elastan), PES (poliester), PU (poliuretan), PA (poliamid), CO (bawełna)

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

11 Gwarancja

Firma Löwenstein Medical udziela klientom ograniczonej gwarancji na nowo zakupiony, oryginalny produkt lub wbudowaną przez nią część zamienną zgodnie z obowiązującymi dla danego produktu warunkami gwarancji na podany poniżej 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 rekomendacji wygasają w razie użycia akcesoriów innych niż wymienione w niniejszej instrukcji albo nieoryginalnych części zamiennych.

W sprawie gwarancji należy zwrócić się do przedstawiciela handlowego.

1 Rukovanje

Način postavljanja, namještanja, skidanja, rastavljanja i sklapanja maske prikazan je na slikama:

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

2 Uvod

2.1 Svrha uporabe

Maske JOYCE SilkGel koriste se kod liječenja apneje spavanja za neinvazivno davanje umjetnog disanja kao i za davanje disanja ali ne u svrhu spašavanja života pacijenata s insuficijencijom ventiliranja. One služe kao spojni element između pacijenta i terapijskog uređaja.

2.2 Kontraindikacije

Kod sljedećih simptoma masku ili nije dopušteno koristiti ili se treba koristiti samo uz poseban oprez:

Erozije i ulceracije, alergije kože, crvenilo kože lica, otisci od tlaka na licu, klaustrofobia, strah, deformacije lica ili nosnih kanala, uzimanje medikamenata koji mogu izazvati povraćanje, hitna potreba za intubacijom. Obratite također pažnju na kontraindikacije u uputi za uporabu maske Vašeg terapijskog uređaja.

2.3 Popratne pojave

Začepljenje nosa, suhoća nosa, jutarnja suhoća usta, osjećaj tlaka u paranasalnim šupljinama, nadraženost spojnog tkiva, crvenilo kože, otisci od tlaka na licu, smetajući šumovi prilikom disanja.

3 Sigurnost

Opasnost od ozljedivanja uslijed uvođenja kisika!

Kisik se može taložiti u odjeći, posteljini i kosi. U dodiru s dimom, otvorenom vatrom i električnim uređajima može uzrokovati požar i eksplozije.
⇒ Ne pušite.

⇒ Izbjegavajte otvoreni plamen.

Opasnost od ozljedivanja uslijed povratnog disanja CO₂!

Kod pogrešnog rukovanja maskom može se CO₂ povratno udisati.
⇒ Ne zatvarajte sustav izdisanja maske.
⇒ Masku stavljavajte dulje vrijeme samo kada je terapijski uređaj u pogonu.
⇒ Masku koristite samo u granicama navedenog područja terapijskog tlaka.

⇒ Masku ne koristite kod pacijenata koji nisu u stanju masku skinuti sami.

Opasnost od ozljedivanja uslijed skliznuća maske!

Ako maska isklizne ili otpadne, terapija nije djelotvorna.

⇒ Pacijente s ograničenim spontanim disanjem treba nadzirati.

⇒ Aktivirajte alarme podtlaka / propuštanja na terapijskom uređaju.

Opasnost od ozljedivanja uslijed plina za narkozu!

Plin za narkozu može izlaziti kroz ventil za izdisanje i ugrožavati treće osobe.

⇒ Maske nikada ne koristite tijekom anestezije.

4 Opis proizvoda

4.1 Pregled

Prikaz pojedinačnih dijelova pronađite na naslovnoj stranici.

1. Remenje za glavu
2. Čeoni jastučić
3. Čeoni oslonac
4. Sigurnosni prsten
5. Kutnik
6. Zatvarač priključka za mjerjenje tlaka
7. Priključak za mjerjenje tlaka
8. Okretna čahura
9. Tijelo maske
10. Spojnica trake
11. Zadebljanje maske

4.2 Kompatibilni uređaji

Kod nekih kombinacija uređaja stvarni tlak u maski ne odgovara propisanom terapijskom tlaku, pa čak kada terapijski uređaj pokazuje ispravan tlak. Dopustite da liječnik ili specijalizirani trgovac podese kombinaciju uređaja tako da stvarni tlak u maski odgovara terapijskom tlaku.

4.3 Sustav izdisanja

Varijante vented

Varijante vented (transparentni kutnik i okretna čahura) imaju ugrađeni sustav izdisanja. Sigurnosni prsten i tijelo maske tako su oblikovani, da između tih dijelova ostane pukotina. Kroz tu pukotinu izdahnuti zrak može izlaziti.

non vented verijante

Non vented-varijante (sigurnosni prsten, kutnik i okretna čahura plave boje) ne raspolažu nikakvim vlastitim sustavom izdisanja! Ako koristite varijantu non vented s vanjskim ventilom za izdisanje, uzmite u obzir pripadajuće upute za uporabu.

4.4 Priključak za mjerjenje tlaka

Maska posjeduje priključak za mjerjenje tlaka ili uvođenje kisika. Kada taj priključak ne koristite zatvorite ga pomoću zatvarača priključka za mjerjenje tlaka, kako biste postigli terapijski tlak.

5 Higijenska priprema

A UPOZORENJE

Opasnost od ozljeđivanja uslijed nedovoljnog čišćenja!

Zaostaci mogu začepiti masku, naškoditi sustavu izdisanja i ugroziti uspjeh terapije.
⇒ Kod pacijenata sa oslabljenim imunskim sustavom ili s posebnom pozadinom bolesti dnevno dezinficirajte dijelove maske po dogovoru s liječnikom.

5.1 Čišćenje maske

- Rastavljanje maske (pogledajte sliku 4).
- Masku očistite prema narednoj tablici:

Akcija	Dnevno	Tjedno
Dijelove maske isperite topлом vodom ili blagim sredstvom za čišćenje.	X	
Dijelove maske (iznimka: zadebljivanje maske i čeoni jastučić kod pranja temeljito očistite kromom ili mekanom četkom.		X
Remenje za glavu perite ručno.		X

- Sve dijelove naknadno isperite čistom vodom.
- Pustite da se svi dijelovi osuše na zraku.
- Provode vizualnu kontrolu.
- Ako je potrebno: Zamjenite oštećene dijelove.
- Sastavljanje maske (pogledajte sliku 5).

i Promjene boje na dijelovima maske ne utječu na funkciranje maske.

5.2 Promjena pacijenta

Samo u kliničkom okruženju: U slučaju promjene pacijenta potrebno je masku higijenski pripremiti. Naputci za higijensku pripremu kod promjene pacijenta nalaze se u brošuri na internetskoj stranici proizvođača. Po Vašoj želji Vam možemo poslati i brošuru.

6 Zbrinjavanje

Sve dijelove možete zbrinuti putem kućnog smeća.

7 Smetnje

Smetnja	Uzrok	Uklanjanje
Bol od tlaka u licu.	Maska sjedi suviše čvrsto.	Remenje za glavu malo otpustite.
Propuh u oku.	Maska stoji previše labavo.	Remenje za glavu malo zategnite.
	Maska ne pristaje.	Obratite se specijaliziranom trgovcu.
Terapijski tlak se ne postigne.	Maska nije ispravno podešena.	Masku podesite ponovo (pogledajte sliku 2).
	Oštećeno zadebljivanje maske.	Zamjenite zadebljivanje maske.
	Sustav crijeva propušta.	Provjerite utični spoj i dosjed crijeva.
	Zrak izlazi samo na priključku za mjerenje tlaka zatvorite zatvaračem (nije sadržan u obimu isporuke).	Priključak za mjerjenje tlaka zatvorite zatvaračem (nije sadržan u obimu isporuke).

8 Tehnički podaci

Klasa proizvoda prema smjernici 93/42/EWG	IIa
Dimenzije (Š x V x D)	
Veličina S	86 mm x 121 mm x 63 mm
Veličina M	86 mm x 125 mm x 67 mm
Veličina L	86 mm x 126 mm x 70 mm
Težina	
Veličina S	134 g
Veličina M	137 g
Veličina L	139 g
Područje terapijskog tlaka	4 hPa - 40 hPa
Priključak crijeva: Konus u skladu s EN ISO 5356-1 vented	Ø 22 mm (muški)
non vented	Ø 22 mm (ženski)
Priključak za mjerjenje tlaka	Ø 4 mm

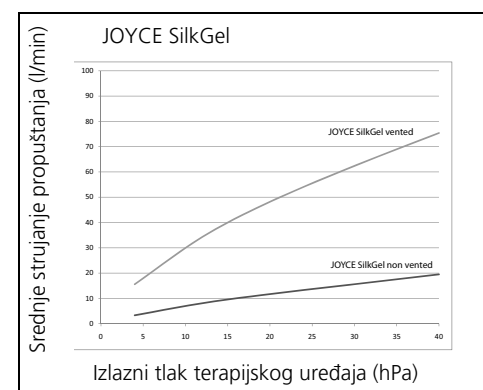
Temperaturno područje: Rad Skladištenje	+5 °C do + 40 °C -20 °C do +70 °C
Otpor strujanju vented kod 50 l/min kod 100 l/min	0,06 hPa 0,24 hPa
Otpor strujanju non vented kod 50 l/min kod 100 l/min	0,11 hPa 0,51 hPa
Navedena dvobrojna vrijednost emisije zvuka prema ISO 4871: - Razina zvučnog tlaka - Razina snage zvuka - Faktor nesigurnosti	15 dB(A) 23 dB(A) 3 dB(A)
Trajanje uporabe	Do 12 mjeseci ¹
Primijenjene norme	EN ISO 17510-2:2009

¹ Materijali maske stare ako su izloženi npr. agresivnim sredstvima za čišćenje. U pojedinom slučaju može biti potrebno dijelove maske zamijeniti ranije.

Pridržano pravo na izmjenu konstrukcije.

9 Karakteristična krivulja tlačnog strujanja

Pomoću karakteristične krivulje tlačnog strujanja prikazuje se struja propuštanja u ovisnosti od terapijskog tlaka.



10 Materijali

Dio maske	Materijal
Zadebljivanje maske, čeoni jastučić	SI (Silikon), SI (Silikon-gel)
Zatvarač priključka za mjerjenje tlaka	SI (Silikon)
Zatvarač, ventil za izdisanje u slučaju nužde	TPE (termoplastični elastiomer), PP (polipropilen)

Dio maske	Materijal
Tijelo maske, kutnik	PC (polikarbonat), PA (poliamid)
Spojnica trake	POM (polioksometilen)
Čeoni oslonac, okretna čahura	PA (poliamid)
Remenje za glavu	EL (Elastan), PES (poliester), PU (poliuretan), CO (pamuk), PA (poliamid)

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

11 Jamstvo

Löwenstein Medical daje kupcima novog originalnog proizvoda Löwenstein Medical i rezervnog dijela koji je ugradio Löwenstein Medical ograničenu garanciju proizvođača prema za pojedini proizvod važećim uvjetima garancije i naredno navedenim garantnim rokovima počevši od datuma kupovine. Uvjete jamstva možete pronaći na internetskoj stranici proizvođača. Po Vašoj želji Vam možemo i poslati uvjete garancije.

Obratite pažnju da gubite svako pravo na jamstvo, ako ne koristite pribor niti rezervne dijelove koji se preporučuju u uputama za uporabu.

U slučaju garancije obratite se Vašem specijaliziranom trgovcu.

Proizvod	Garantni rokovi
Maske uključivši opremu	6 mjeseci

12 Izjava o sukladnosti

Ovime proizvođač
Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG
(Kronsaalsweg 40, 22525 Hamburg, Njemačka) izjavljuje da proizvod odgovara dotičnim odredbama smjernice 93/42/EWG za medicinske proizvode. Cjelovit tekst izjave o sukladnosti možete pronaći na internetskoj stranici proizvođača.

Κλιπ περίδεσης	ΡΟΜ (πολυοξυμεθυλένη)
Μετωπικό στήριγμα, περιστρεφόμενος δακτύλιος	ΡΑ (Πολυαμίδιο)
Περίδεση κεφαλιού	Ελαστίνη, πολυεστέρας, PU (πολυουρεθάνη), Βαμβάκι, ΡΑ (Πολυαμίδιο)

Όλα τα εξαρτήματα της μάσκας δεν περιέχουν λατέξ, PVC (πολυβινυλοχλωρίδιο) και DEHP (φθαλικό δισαιθιλεξύλιο).

11 Εγγύηση

Η εταιρία Löwenstein Medical παρέχει στον πελάτη ενός νέου αυθεντικού προϊόντος Löwenstein Medical και ενός ανταλλακτικού που έχει συναρμολογηθεί από την εταιρία Löwenstein Medical μία περιορισμένη εγγύηση κατασκευαστή σύμφωνα με τους εγγυητικούς όρους που ισχύουν για το εκάστοτε προϊόν και σύμφωνα με τα κατωτέρω αναφερόμενα χρονικά διαστήματα εγγύησης από την ημερομηνία αγοράς. Οι εγγυητικοί όροι μπορεί να κληθούν στη σελίδα του κατασκευαστή στο διαδίκτυο. Κατόπιν επιθυμίας σας αποστέλλουμε επίσης τους εγγυητικούς όρους.

Λάβετε υπόψη σας ότι λύεται οποιαδήποτε αξίωση απόδοσης εγγύησης και ευθύνη, εφόσον δεν χρησιμοποιούνται τα εξαρτήματα που προτείνονται στις οδηγίες χρήσης ή τα αυθεντικά ανταλλακτικά.

Σε περίπτωση εγγυητικής αξίωσης απευθυνθείτε στον ειδικό σας έμπορο.

Προϊόν	Διαστήματα εγγύησης
Μάσκες συμπεριλαμβανομένων των εξαρτημάτων	6 μήνες

12 Δήλωση συμμόρφωσης

Με το παρόν ο κατασκευαστής Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG (Kronsaalsweg 40, 22525 Hamburg, Γερμανία), δηλώνει ότι το προϊόν ανταποκρίνεται στους ισχύοντες κανονισμούς της οδηγίας 93/42/EOK για ιατρικά προϊόντα. Το πλήρες κείμενο της δήλωσης συμμόρφωσης θα το βρείτε στη σελίδα του κατασκευαστή στο διαδίκτυο.

1 Χειρισμός

Κατά την εφαρμογή, τη ρύθμιση, την αφαίρεση, την αποσυναρμολόγηση και τη συναρμολόγηση της μάσκας, ανατρέξτε στις εικόνες:

- 1 Εφαρμογή μάσκας
- 2 Ρύθμιση μάσκας
- 3 Αφαίρεση μάσκας
- 4 Αποσυναρμολόγηση μάσκας
- 5 Συναρμολόγηση μάσκας

2 Εισαγωγή

2.1 Σκοπός χρήσης

Η μάσκα JOYCE SilkGel χρησιμοποιείται στη θεραπεία υπνικής άπνοιας και στη μη επεμβατική αναπνοή και στη μη ζωτική θεραπεία ασθενών με πνευμονική ανεπάρκεια. Εξυπηρετεί ως συνδετικό στοιχείο μεταξύ ασθενούς και συσκευής θεραπείας.

2.2 Αντενδείξεις

Εφόσον παρουσιάζονται τα ακόλουθα συμπτώματα, η μάσκα δεν πρέπει να χρησιμοποιείται ή πρέπει να χρησιμοποιείται με ίδια/τέρτιη προσοχή:

Διαβρώσεις και ελκώσεις, δερματικές αλλεργίες, κοκκινίσματα στο δέρμα του προσώπου, σημεία πίεσης στο πρόσωπο, κλειστοφοβία, φοβία, παραμορφώσεις προσώπου και ρινοφαρυγγικές παραμορφώσεις, χορήγηση φαρμάκων, τα οποία ενδέχεται να προκαλέσουν εμετό, αναγκαιότητα άμεσης διασωλήνωσης. Έχετε επίσης υπόψη τις αντενδείξεις που αναφέρονται στις οδηγίες χρήσης της συσκευής θεραπείας σας.

2.3 Παρενέργειες

Βουλαμένη μύτη, ξηρή μύτη, ξηρότητα στόματος τα πρωινά, αίσθηση πίεσης στους παραρρινικούς κόλπους, ερεθισμοί του επιπεφυκότος στα μάτια, κοκκινίσμα δέρματος, σημεία πίεσης στο πρόσωπο, ενοχλητικοί θόρυβοι κατά την αναπνοή.

3 Ασφάλεια

Κίνδυνος τραυματισμού εξαιτίας παροχής οξυγόνου!

Το οξυγόνο μπορεί να συγκεντρωθεί στο ρουχισμό, στα κλινοσκεπάσματα και στα μαλλιά. Σε συνδυασμό με κάπνισμα, γυμνή φλόγα και ηλεκτρικές συσκευές ενδέχεται να προκαλέσει φωτιές και εκρήξεις.

- ⇒ Μην καπνίζετε.
- ⇒ Αποφεύγετε γυμνές φλόγες.

Κίνδυνος τραυματισμού εξαιτίας επανεισπνοής CO₂!

Σε περίπτωση εσφαλμένου χειρισμού της μάσκας ενδέχεται να προκληθεί επανεισπνοή CO₂.

- ⇒ Μην σφραγίζετε το σύστημα εκπνοής της μάσκας.
- ⇒ Η τοποθέτηση της μάσκας για μεγάλο χρονικό διάστημα επιπρέπεται μόνο εφόσον λειτουργεί η συσκευή θεραπείας.
- ⇒ Χρησιμοποιείτε τη μάσκα μόνο στα αναφερόμενα όρια πίεσης θεραπείας.
- ⇒ Μην χρησιμοποιείτε τη μάσκα σε ασθενείς, οι οποίοι δεν είναι σε θέση να βγάλουν τη μάσκα αυτόνομα.

Κίνδυνος τραυματισμού εξαιτίας μετατόπισης της μάσκας!

Εάν μετατοπιστεί ή πέσει η μάσκα, η θεραπεία δεν είναι αποτελεσματική.

- ⇒ Παρακαλουθείτε τους ασθενείς με περιορισμένη αυθόρυμητη αναπνοή.
- ⇒ Ενεργοποιείτε συναγερμό υποπίεσης/διαρροής στη συσκευή θεραπείας.

Κίνδυνος τραυματισμού εξαιτίας αερίου νάρκωσης!

Το αέριο νάρκωσης ενδέχεται να διαφύγει μέσα από τη βαλβίδα εκπνοής και να θέσει σε κίνδυνο τρίτους.

- ⇒ Απαγορεύεται αυστηρά η χρήση της μάσκας κατά τη διάρκεια ανασθησίας.

4 Περιγραφή προϊόντος

4.1 Επισκόπηση

Την πάρασταση των μεμονωμένων εξαρτημάτων θα την βρείτε στη σελίδα τίτλου.

1. Περίδεση κεφαλιού
2. Μετωπικό μαξιλάρι
3. Μετωπικό στήριγμα
4. Δακτύλιος ασφάλειας
5. Γωνία
6. Κλείσιμο υποδοχής μέτρησης πίεσης
7. Υποδοχή μέτρησης πίεσης
8. Περιστρεφόμενος δακτύλιος
9. Σώμα μάσκας
10. Κλιπ περίδεσης
11. Προεξοχή μάσκας

4.2 Συμβατές συσκευές

Σε μερικούς συνδυασμούς συσκευών, η πραγματική πίεση στη μάσκα δεν ανταποκρίνεται στην καθορισμένη από τον ιατρό πίεση θεραπείας, ακόμα κι αν η συσκευή θεραπείας δείχνει τη σωστή πίεση. Αναθέστε τη ρύθμιση

του συνδυασμού συσκευών σε ιατρό ή εξειδικευμένο αντιπρόσωπο, έτσι ώστε η πραγματική πίεση στη μάσκα να ανταποκρίνεται στην πίεση θεραπείας.

4.3 Σύστημα εκπνοής

Παραλλαγές vented

Οι παραλλαγές vended (αναγνωρίζονται από τη διαφανή γωνία και το διαφανή περιστρεφόμενο δακτύλιο) διαθέτουν ενσωματωμένο σύστημα εκπνοής. Ο δακτύλιος ασφάλειας και το σώμα μάσκας έχουν σχεδιαστεί έτσι, ώστε μεταξύ αυτών των εξαρτημάτων να δημιουργείται σχισμή. Μέσω αυτής της σχισμής μπορεί να διαφεύγει ο αέρας εκπνοής.

Παραλλαγές non vented

Οι παραλλαγές non vended (δακτύλιος ασφάλειας και γωνία σε μπλε χρώμα) δεν διαθέτουν σύστημα εκπνοής. Σε περίπτωση χρήσης παραλλαγών non-vented με εξωτερική βαλβίδα εκπνοής, λάβετε υπόψη σας τις σχετικές οδηγίες χρήσης.

4.4 Υποδοχή μέτρησης πίεσης

Η μάσκα διαθέτει μία υποδοχή μέτρησης πίεσης, για τη μέτρηση της πίεσης ή τη ροή οξυγόνου. Εάν δεν χρησιμοποιείτε την υποδοχή, σφραγίστε τη με την τάπα υποδοχής μέτρησης πίεσης, για να επιτύχετε την πίεση θεραπείας.

5 Γυειονομική προετοιμασία

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ

Κίνδυνος τραυματισμού εξαιτίας ελλιπούς καθαρισμού!

Υπολείμματα ενδέχεται να βουλώσουν τη μάσκα, να επηρέασουν αρνητικά το ενσωματωμένο σύστημα εκπνοής και να θέσουν σε κίνδυνο την επιτυχία της θεραπείας.

⇒ Σε ασθενείς με εξασθενημένο ανοσοποιητικό σύστημα ή με ιδιαίτερο ιστορικό πρέπει να γίνεται καθημερινή απολύμανση των εξαρτημάτων της μάσκας κατόπιν ιατρικής συμβουλής.

5.1 Καθαρισμός μάσκας

- Αποσυναρμολόγηση μάσκας (βλέπε εικόνα 4).
- Καθαρίστε τη μάσκα σύμφωνα με τον ακόλουθο πίνακα:

Ενέργεια	Καθημερινά	Εβδομαδιαία
Πλένετε τα εξαρτήματα της μάσκας με θερμό νερό και ήπιο απορρυπαντικό.	X	
Εξαρτήματα μάσκας (Εξαίρεση: προεξοχή μάσκας και μετωπικό μαξιλάρι) κατά το πλύσιμο καθαρίζετε σχολαστικά με πανί ή με απαλή βούρτσα.		X
Πλένετε την περιδεση κεφαλιού στο χέρι.		X

- Ξεπλένετε όλα τα εξαρτήματα με καθαρό νερό.
- Αφήνετε όλα τα εξαρτήματα να στεγνώσουν στον αέρα.
- Εκτελείτε οπτικό έλεγχο.
- Εάν είναι απαραίτητο: Αντικαταστήστε τα φθαρμένα μέρη.
- Συναρμολόγηση μάσκας (βλέπε εικόνα 5).



Οι αποχρωματισμοί των εξαρτημάτων μάσκας δεν επηρεάζουν τη λειτουργία της μάσκας.

5.2 Άλλαγή ασθενούς

Μόνο σε κλινικό τομέα: Σε περίπτωση αλλαγής ασθενούς πρέπει να προβείτε σε υγειονομική προετοιμασία της μάσκας. Υποδείξεις για την υγειονομική προετοιμασία κατά την αλλαγή ασθενούς θα βρείτε στα έντυπα πληροφοριών στη σελίδα του κατασκευαστή στο διαδίκτυο. Κατόπιν επιθυμίας σας αποστέλλουμε επίσης τα έντυπα πληροφοριών.

6 Απόσυρση

Μπορείτε να απορρίψετε όλα τα εξαρτήματα στα οικιακά απορρίμματα.

7 Βλάβες

Βλάβη	Αιτία	Αντιμετώπιση
Πόνος στο πρόσωπο εξαιτίας πίεσης.	Μάσκα εφαρμόζει πολύ σφιχτά.	Ρυθμίζετε την περιδεση κεφαλιού σε λίγο πιο χαλαρή θέση.
Ρεύμα αέρος στο μάτι.	Μάσκα εφαρμόζει πολύ χαλαρά.	Ρυθμίζετε την περιδεση κεφαλιού λίγο πιο σφιχτά.
	Η μάσκα δεν προσαρμόζεται.	Απευθυνθείτε σε ειδικό έμπορο.

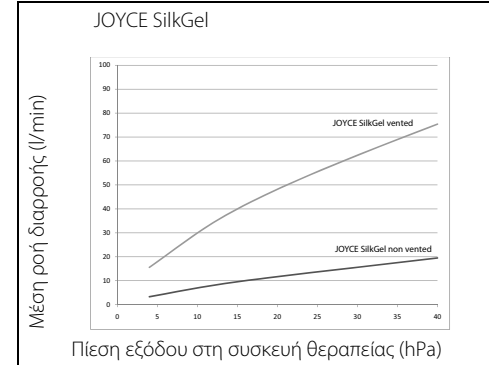
Βλάβη	Αιτία	Αντιμετώπιση
Δεν επιτυγχάνεται πίεση θεραπείας.	Η μάσκα δεν έχει ρυθμιστεί σωστά. Προεξοχή μάσκας φθαρμένη.	Εκ νέου ρύθμιση μάσκας (βλέπε εικόνα 2). Αντικατάσταση προεξοχής μάσκας.
	Σύστημα σωλήνων μη στεγανό.	Έλεγχος βύσματος και έδρασης των σωλήνων.
	Εκροή αέρα σε υποδοχή μέτρησης πίεσης.	Σφραγίστε την υποδοχή μέτρησης πίεσης με τάπα (περιλαμβάνεται στα περιεχόμενα παράδοσης).

Αναφερόμενη τιμή εκπομπής θορύβου σύμφωνα με πρότυπο ISO 4871: - Στάθμη ηχητικής πίεσης - Στάθμη ακουστικής πίεσης - Συντελεστής αβεβαιότητας	15 dB(A) 23 dB(A)
Διάρκεια χρήσης Εφαρμοσμένα πρότυπα	3 dB(A) Έως και 12 μήνες ¹ EN ISO 17510-2:2009

¹ Τα υλικά για την κατασκευή της μάσκας γηράσκουν, εάν π.χ. εκτίθενται σε επιθετικά απορρυπαντικά μέσα. Σε μεμονωμένες περιπτώσεις ενδέχεται να είναι αναγκαία η αντικατάσταση εξαρτημάτων μάσκας πιο νωρίς. Με επιφύλαξη κατασκευαστικών αλλαγών.

9 Χαρακτηριστική καμπύλη πίεσης ροής

Στη χαρακτηριστική καμπύλη πίεσης ροής παριστάνεται η ροή διαφροής σε εξάρτηση από την πίεση θεραπείας.



10 Υλικά

Εξάρτημα μάσκας	Υλικό
Προεξοχή μάσκας, Μετωπικό μαξιλάρι	Σιλικόνη, Σιλικόνη-γέλη
Κλείσιμο υποδοχής μέτρησης πίεσης	Σιλικόνη
Δακτύλιος ασφάλειας, Βαλβίδα εκπνοής έκτακτης ανάγκης	TPE (θερμοπλαστικό ελαστομέρες), PP (πολυπροπυλένιο)
Σώμα μάσκας, Γωνία	PC (πολυκαρβονικό), PA (πολυαμίδιο)

1 Zacházení s maskou

Jak masku přiložit, seřídit, sejmout, rozebrat a sestavit naleznete na obrázcích:

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

2 Úvod

2.1 Účel použití

Maska JOYCE SilkGel se používá k léčbě spánkové apnoe a k neinvazivní ventilaci pacientů s ventilační insuficencí, která není určena k udržování života. Slouží jako spojovací prvek mezi pacientem a terapeutickým přístrojem.

2.2 Kontraindikace

V případě následujících symptomů se maska nesmí použít nebo se smí použít jen se zvláštní opatrností: eroze a ulcerace, kožní alergie, zarudnutí kůže na obličeji, otlaky na obličeji, klaustrofobie, úzkost, deformace obličeje či nosohltanu, užívání léků, které mohou vyvolat zvracení, nutnost neprodlené intubační. Dodržujte také kontraindikace uvedené v návodu k použití vašeho terapeutického přístroje.

2.3 Vedlejší účinky

Ucpáný nos, suchý nos, ranní sucho v ústech, pocit tlaku ve vedlejších dutinách, podráždění spojivek, zarudnutí kůže, otlaky na obličeji, rušivé zvuky při dýchání.

3 Bezpečnost

Nebezpečí zranění v důsledku zavádění kyslíku!

Kyslík se může ukládat v oděvu, ložním prádle a vlasech. Ve spojení s kouřením, otevřeným ohnem a elektrickými přístroji může způsobit požáry a exploze.

⇒ Nekuňte.

⇒ Je zakázáno používání otevřeného ohně.

Nebezpečí zranění v důsledku zpětného vdechování CO₂!

V případě nesprávné manipulace s maskou může dojít ke zpětnému vdechování CO₂.

⇒ Neuzavírejte výdechový systém masky.

⇒ Masku nasazujte na delší dobu pouze tehdy, jestliže je v provozu terapeutický přístroj.

⇒ Masku používejte jen v uvedeném rozmezí terapeutického tlaku.

⇒ Masku nepoužívejte u pacientů, kteří si masku nedokážou sami sejmout.

Nebezpečí zranění v důsledku sesmeknutí masky!

Jestliže se maska sesmekne nebo odpadne, je terapie neúčinná.

⇒ Sledujte pacienty s omezeným spontánním dýcháním.

⇒ Aktivujte alarmy podtlaku/úniku na terapeutickém přístroji.

Nebezpečí zranění v důsledku anestetických plynů!

Anestetický plyn může unikat výdechovým ventilem a ohrozit další osoby.

⇒ Masku nikdy nepoužívejte během anestezie.

4 Popis produktu

4.1 Přehled

Zobrazení jednotlivých součástí najdete na titulní straně.

1. Hlavové pásky
2. Čelní polštárek
3. Opérka čela
4. Pojistný kroužek
5. Kolénko
6. Uzávěr přípojky měření tlaku
7. Přípojka měření tlaku
8. Otočná objímka
9. Tělo masky
10. Spona pásku
11. Manžeta masky

4.2 Kompatibilní přístroje

U některých přístrojových kombinací skutečný tlak v masce neodpovídá předepsanému terapeutickému tlaku, i když terapeutický přístroj ukazuje správný tlak. Nechte takovou přístrojovou kombinaci seřídit lékařem nebo specializovaným prodejcem tak, aby skutečný tlak v masce odpovídal terapeutickému tlaku.

4.3 Výdechový systém

Varianty vented

Varianty vented (průhledné kolénko a otočná objímka) mají integrovaný výdechový systém. Pojistný kroužek a tělo masky jsou tvarované tak, aby se mezi těmito díly vytvořila štěrbina. Touto štěrbinou může unikat výdechovaný vzduch.

Varianty non vented

Varianty non vented (pojistný kroužek a kolénko v modré barvě) nemají výdechový systém. Oronázální masku non vented používejte jen v kombinaci s terapeutickými přístroji, které mají aktivní výdechový ventil a pomocí alarmů a bezpečnostních systémů zajišťují případný výpadek zařízení. Pokud používáte variantu non-vented s externím výdechovým ventilem, respektujte prosím příslušný návod k použití.

4.4 Přípojka měření tlaku

Maska má přípojku měření tlaku, aby se mohl měřit terapeutický tlak nebo zavádět kyslík. Jestliže přípojku nepoužíváte, uzavřete ji uzávěrem přípojky měření tlaku, abyste dosáhli terapeutického tlaku.

5 Hygienické zpracování

VAROVÁNÍ

Nebezpečí zranění v důsledku nedostatečného čištění!

Rezidua mohou masku ucpat, narušit integrovaný výdechový systém a ohrozit úspěch léčby.

⇒ U pacientů s oslabeným imunitním systémem nebo zvláštním pozadím nemoci díly masky po domluvě s lékařem denně dezinfikujte.

5.1 Čištění masky

1. Masku rozeberte (viz obrázek 4).
2. Masku čistěte podle následující tabulky:

Akce	Denně	Jednou týdně
Díly masky umyjte teplou vodou a jemným čisticím prostředkem.	X	
Díly masky (výjmka: manžeta masky a čelní polštárek) při mytí důkladně očistěte hadříkem nebo měkkým kartáčkem.		X
Hlavové pásky myjte rukou.		X

3. Všechny díly nakonec opláchněte čistou vodou.
4. Všechny díly nechte uschnout volně na vzduchu.
5. Proveďte vizuální zkoušku.
6. Bude-li třeba: Poškozené díly vyměňte.
7. Masku sestavte (viz obrázek 5).



Změny zabarvení dílů masky nenarušují funkci masky.

5.2 Změna pacienta

Pouze v klinické oblasti: V případě změny pacienta se maska musí hygienicky zpracovat. Pokyny pro hygienické zpracování v případě změny pacienta najdete v brožuře na internetových stránkách výrobce. Na přání vám brožuru také zašleme.

6 Likvidace

Všechny díly můžete zlikvidovat s komunálním odpadem.

7 Závady

Závada	Příčina	Odstranění
Bolestivý tlak na obličeji.	Maska sedí příliš těsně.	Nastavte hlavové pásky trochu volněji.
Vzduch prouducí do očí.	Maska sedí příliš volně.	Nastavte hlavové pásky trochu těsněji.
	Maska nepadne.	Kontaktuje specializovaného prodejce.
Není dosažen terapeutický tlak.	Maska není správně seřízena.	Masku znova seříte (viz obrázek 2).
	Manžeta masky je poškozená.	Manžetu masky vyměňte.
	Systém hadic	Zkontrolujte spojky a rádně připevnění hadic.
	Z přípojky měření tlaku vystupuje vzduch.	Přípojku měření tlaku uzavřete (je součástí dodávky).

8 Technické údaje

Třída přístroje podle směrnice 93/42/EHS	Ila
Rozměry (Š x V x H)	
Velikost S	86 mm x 121 mm x 63 mm
Velikost M	86 mm x 125 mm x 67 mm
Velikost L	86 mm x 126 mm x 70 mm
Hmotnost	
Velikost S	134 g
Velikost M	137 g
Velikost L	139 g
Rozmezí terapeutického tlaku	4 hPa - 40 hPa
Hadicová přípojka: kuželová podle normy EN ISO 5356-1	
vented	Ø 22 mm (samec)
non vented	Ø 22 mm (samičí)

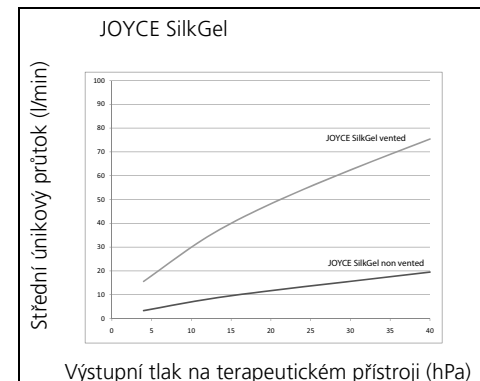
Přípojka měření tlaku	Ø 4 mm
Šířka spon pásků	20 mm
Rozsah teploty: Provoz	+5 °C až +40 °C
Skladování	-20 °C až +70 °C
Průtokový odpor vented při 50 l/min	0,06 hPa
při 100 l/min	0,24 hPa
Průtokový odpor non vented při 50 l/min	0,11 hPa
při 100 l/min	0,51 hPa
Hodnota emisí hluku uvedená dvěma čísly podle normy ISO 4871: - hladina akustického tlaku	15 dB(A)
- hladina akustického výkonu	23 dB(A)
- faktor nejistoty	3 dB(A)
Doba použitelnosti	Až 12 měsíců ¹
Použité normy	EN ISO 17510-2:2009

¹ Materiály masky stárnou, jestliže jsou například vystaveny agresivním čisticím prostředkům.
V jednotlivých případech může být nezbytné vyměnit díly masky dříve.

Konstrukční změny vyhrazeny.

9 Charakteristika tlak/průtok

V charakteristice tlak/průtok je znázorněn únikový průtok v závislosti na terapeutickém tlaku.



10 Materiály

Díl masky	Materiál
Manžeta masky, čelní polštárek	SI (Silikon), SI (Silikon-Gel)
Uzávér přípojky měření tlaku	SI (Silikon)
Pojistný kroužek/nouzový výdechový ventil	TPE (termoplastický elastomer), PP (polypropylen)
Tělo masky, kolénko	PC (polykarbonát), PA (polyamid)
Spona pásku	POM (polyoxymetylén)
Opěrka čela, otočná objímka	PA (polyamid)
Hlavové pásky	EL (elastan), PES (polyester), PU (polyuretan), PA (polyamid), CO (bavlna)

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

11 Záruka

Společnost Löwenstein Medical poskytuje odběrateli nového originálního výrobku Löwenstein Medical a náhradního dílu zabudovaného společností Löwenstein Medical omezenou záruku výrobce podle záručních podmínek platných pro příslušný produkt a níže uvedených záručních lhůt od data koupě. 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 obraťte na svého odborného prodejce.

Produkt	Záruční doba
Masky včetně příslušenství	6 měsíců

12 Prohlášení o shodě

Společnost Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG (Kronsalsweg 40, 22525 Hamburg, Německo) tímto prohlašuje, že produkt vyhovuje příslušným ustanovením směrnice 93/42/EHS týkající se zdravotnických prostředků. Úplný text prohlášení o shodě naleznete na internetových stránkách výrobce.

1 Obsluha

Spôsob nasadzovania, nastavovania, snímania, rozbierania a skladania masky je zrejmý z obrázkov:

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

2 Úvod

2.1 Účel použitia

Maska JOYCE SilkGel sa používa na ošetrovanie spánkového apnoe a na neinvázivnu, ako aj nie život udržujúcu respiráciu pacientov s respiračnou insuficienciou. Slúži ako spojovací prvok medzi pacientom a terapeutickým prístrojom.

2.2 Kontraindikácie

Pri nasledujúcich symptónoch nesmiete masku používať vôbec alebo ju používajte len s osobitnou opatrnosťou:

odreniny a ulcerácie, kožné alergie, sčervenanie pokožky na tvári, odťačky na tvári, klaustrofobia, strach, deformácie tváre alebo nosohltana, požívanie liekov vyvolávajúcich zvracanie, pri potrebe okamžitej intubácie. Prihliadajte aj na kontraindikácie v návode na použitie vášho terapeutického prístroja.

2.3 Vedľajšie účinky

Upchatý nos, suchý nos, ranná suchosť v ústach, pocit tlaku v prínosových dutinách, podráždenie očných spojoviek, sčervenanie kože, odťačky na tvári, rušivé zvuky pri dýchaní.

3 Bezpečnosť

Nebezpečenstvo úrazu v dôsledku prívodu kyslíka!

Môže dôjsť k usadeniu kyslíka na odevu, posteľnej bielizni a vlasoch. V spojení s fajčením, otvoreným plameňom a elektrickými zariadeniami môže spôsobiť požiare a explózie.

⇒ Nefajčite.
⇒ Zákaz manipulácie s otvoreným plameňom.

Nebezpečenstvo úrazu pri spätnom vdychovaní CO₂!

Pri nesprávnej manipulácii s maskou môže dochádzať k spätnému vdychovaniu CO₂.

⇒ Neuzatvárajte výdychový systém masky.
⇒ Masku si nasadzuje iba na dlhšiu dobu počas chodu terapeutického prístroja.

⇒ Masku používajte iba v uvedenom rozsahu terapeutického tlaku.

⇒ Nepoužívajte masku pri pacientoch, ktorí si ju nedokážu snať sami.

Nebezpečenstvo úrazu pri skĺznutí masky!

Pri skĺznutí alebo odpadnutí masky je terapia neúčinná.

⇒ Sledujte pacientov s obmedzeným spontánnym dýchaním.

⇒ Aktivujte na terapeutickom prístroji alarmy upozorňujúce na podtlak/netesnosť.

Nebezpečenstvo úrazu v dôsledku narkotických plynov!

Narkotický plyn môže uniknúť cez výdychový ventil a ohroziť tretie osoby.

⇒ Masku nikdy nepoužívajte počas anestézie.

4 Opis produktu

4.1 Prehľad

Znázornenie jednotlivých dielov nájdete na titulnej strane.

1. Hlavové popruhy
2. Čelová poduška
3. Čelová opierka
4. Poistný krúžok
5. Kolenko
6. Uzáver prípojky na meranie tlaku
7. Prípojka na meranie tlaku
8. Otočné puzdro
9. Telo masky
10. Spona popruhu
11. Manžeta masky

4.2 Kompatibilné prístroje

Pri niektorých kombináciách prístrojov nezodpovedá skutočný tlak v maske predpísanému terapeutickému tlaku, aj keď je na terapeutickom prístroji zobrazený správny tlak. Kombináciu prístrojov nechajte nastaviť lekárovi alebo odbornému predajcovi tak, aby skutočný tlak v maske zodpovedal terapeutickému tlaku.

4.3 Výdychový systém

Varianty „vented“

Varianty „vented“ (transparentné koleno a otočné puzdro) disponujú integrovaným výdychovým systémom. Poistný krúžok a telo masky sú tvarované tak, aby medzi týmito dielmi vznikla štrbina. Cez túto štrbinu môže unikať výdychový vzduch.

Varianty „non vented“

Varianty „non vented“ (modrý poistný krúžok a koleno) nedisponujú výdychovým systémom. Ak variant „non vented“ používate s externým výdychovým ventilom, dodržiavajte príslušný návod na použitie.

4.4 Prípojka na meranie tlaku

Maska má prípojku na meranie tlaku alebo na prívod kyslíka. Ak prípojku nepoužívate, uzavrite ju uzáverom prípojky na meranie tlaku na dosiahnutie terapeutického tlaku.

5 Hygienická príprava

VAROVANIE

Nebbezpečenstvo úrazu v dôsledku nedostatočného vyčistenia!

Zvyšky môžu upchať masku, narušiť integrovaný výdychový systém a ohrozit terapeutický úspech.
⇒ Pri pacientoch s oslabeným imunitným systémom alebo špecifickou diagnózou dezinfikujte diely masky po konzultácii s lekárom denne.

5.1 Čistenie masky

- Rozoberte masku (pozri obr. 4).
- Vyčistite masku podľa nasledujúcej tabuľky:

Úkon	Denne	Týždenne
Umyte diely masky teplou vodou a jemným čistiacim prostriedkom.	X	
Diely masky (výnimka: manžeta masky a čelová poduška) pri umývaní dôkladne vyčistite handričkou alebo mäkkou kefkou.		X
Hlavové popruhy umyte ručne.		X

- Všetky diely opláchnite čistou vodou.
- Všetky diely nechajte vysušiť na vzduchu.
- Vykonalite vizuálnu kontrolu.
- Ak to bude nutné: Vymeňte poškodené diely.
- Poskladajte masku (pozri obr. 5).



Zmena sfarbenia dielov masky nemá negatívny vplyv na funkciu masky.

5.2 Zmena pacienta

Len v klinickej oblasti: V prípade zmeny pacienta musíte masku hygienicky pripraviť. Pokyny na hygienickú prípravu pri zmene pacienta nájdete v brožúre na internetovej stránke výrobcu. Na želanie vám brožúru i zašleme.

6 Likvidácia

Všetky diely môžete zlikvidovať ako domový odpad.

7 Poruchy

Porucha	Príčina	Odstránenie
Tlaková bolest v tvári.	Maska prilieha príliš tesno.	Uvoľnite trochu hlavové popruhy.
Prieval v oku.	Maska prilieha príliš voľne.	Utiahnite trochu hlavové popruhy.
	Maska nesedí.	Kontakujte odborného predajcu.
Nedosahuje sa terapeutický tlak.	Maska je nesprávne nastavená.	Znovu nastavte masku (pozri obr. 2).
	Manžeta masky je poškodená.	Vymeňte manžetu masky.
	Systém hadík je netesný.	Skontrolujte konektor a spojenie hadík.
	Z prípojky na meranie tlaku uniká vzduch.	Uzavrite prípojku na meranie tlaku uzáverom (je súčasťou dodávky).

8 Technické údaje

Produktová trieda podľa smernice 93/42/EHS	Ila
Rozmery (š x v x h)	
Veľkosť S	86 mm x 121 mm x 63 mm
Veľkosť M	86 mm x 125 mm x 67 mm
Veľkosť L	86 mm x 126 mm x 70 mm
Hmotnosť	
Veľkosť S	134 g
Veľkosť M	137 g
Veľkosť L	139 g
Rozsah terapeutického tlaku	4 hPa - 40 hPa
Hadícová prípojka: Kužeľ podľa EN ISO 5356-1 „vented“ „non vented“	Ø 22 mm (vnútorná) Ø 22 mm (vonkajšia)

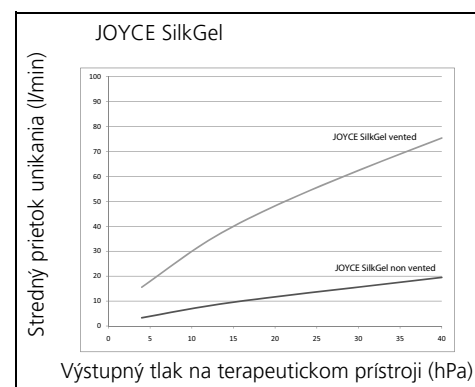
Prípojka na meranie tlaku	Ø 4 mm
Teplotný rozsah: Prevádzka Skladovanie	+5 °C až +40 °C -20 °C až +70 °C
Odpor pri prúdení „vented“ pri 50 l/min pri 100 l/min	0,06 hPa 0,24 hPa
Odpor pri prúdení „non vented“ pri 50 l/min pri 100 l/min	0,11 hPa 0,51 hPa
Uvedená dvojciferná hodnota emisií hluku podľa ISO 4871: – hladina akustického tlaku – hladina akustického výkonu – faktor neistoty	15 dB(A) 23 dB(A) 3 dB(A)
Doba používania	Do 12 mesiacov ¹
Aplikované normy	EN ISO 17510-2:2009

¹ Materiály masky podliehajú starnutiu, keď sú vystavené napr. agresívnym čistiacim prostriedkom. V ojedinom prípade môže byť nutná skoršia výmena dielov masky.

Konštrukčné zmeny vyhradené.

9 Krivka tlak-prietok

Na krivke tlak-prietok je znázornený prietok unikania v závislosti od terapeutického tlaku.



10 Materiály

Manžeta masky, Čelová poduška	SI (Silikón), SI (Silikónový géľ)
Uzáver prípojky na meranie tlaku	SI (Silikón)
Poistný krúžok	TPE (termoplastický elatomér), PP (polypropylén)

Telo masky, Koleno	PC (polykarbonát), PA (polyamid)
Spona popruhu	POM (polyoxymetylén)
Čelová opierka, Otočné puzdro	PA (polyamid)
Hlavové popruhy	EL (elastan), PES (polyester), PU (polyuretán), PA (polyamid), CO (bavlna)

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

11 Záruka

Spoločnosť Löwenstein Medical poskytuje zárukárične nového originálneho výrobku značky Löwenstein Medical a náhradného dielu vstavaného firmou Löwenstein Medical obmedzenú záruku výrobca podľa záručných podmienok platných pre príslušný výrobok a podľa nižšie uvedenej záručnej lehoty od dátumu zakúpenia. Záručné podmienky sú k dispozícii na stiahnutie 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 obráťte na odborného predajcu.

Produkt	Záručné lehoty
Masky vrátane príslušenstva	6 mesiacov

12 Vyhlásenie o zhode

Spoločnosť

Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG (Kronsaalsweg 40, 22525 Hamburg, Nemecko) týmto vyhlasuje, že výrobok zodpovedá príslušným ustanoveniam smernice 93/42/EHS o zdravotníckych pomôckach. Úplný text vyhlásenia o zhode je k dispozícii na internetovej stránke výrobcu.

1 Betjening

Hvordan du tager masken på, indstiller den, tager den af og samler den, fremgår af illustrationerne:

- 1** Sådan sættes masken på
- 2** Sådan indstilles masken
- 3** Sådan tages masken af
- 4** Sådan skiller masken ad
- 5** Sådan samles masken

2 Introduktion

2.1 Anvendelsesformål

Masken JOYCE SilkGel bruges til behandling af søvnnapnø og til ikke-invasiv og ikke-livsbevarende ventilation af patienter med ventilatorisk insufficiens. Den anvendes som forbindelseselement mellem patienten og terapiapparatet.

2.2 Kontraindikationer

Ved de følgende symptomer må masken ikke benyttes eller kun benyttes med særlig forsigtighed:

Erosioner og ulcerationer, hudallergier, rødme i ansigtet, trykmærker i ansigtet, klaustrofobi, angst, missættelser i ansigt eller næsesvælg, indtagelse af medicin, der kan udløse opkastning, nødvendighed for øjeblikkelig intubering. Bemærk også kontraindikationerne i brugsanvisningen til terapiapparatet.

2.3 Bivirkninger

Stoppet næse, tør næse, tør mund om morgen, trykfornemmelse i bihulerne, irritation af bindehinden, rødmen, tryksteder i ansigtet, forstyrrende støj ved indånding.

3 Sikkerhed

Fare for kvæstelser på grund af iltilførsel!

Ilt kan ophobe sig i tøjet, sengetøjet og håret. I forbindelse med rygning, åben ild eller elektriske apparater kan ilt forårsage brand og ekspllosion.
 ⇒ Rygning forbudt.
 ⇒ Undgå åben ild.

Fare for kvæstelser på grund af CO₂-genindånding!

Hvis masken anvendes forkert, er der fare for genånding af CO₂.
 ⇒ Undlad at lukke maskens åbninger.
 ⇒ Sæt kun masken på i længere tid, når terapiapparatet er i gang.
 ⇒ Anvend kun masken inden for det angivne terapitykområde.

⇒ Anvend ikke masken på patienter, der ikke selv kan tage masken af.

Fare for kvæstelser, hvis masken glider!

Hvis masken glider eller falder af, er terapien uvirksom.

⇒ Overvåg patienter med begrænset spontant åndedræt.

⇒ Aktiver undertryks-/lækagealarmer på terapiapparatet.

Fare for kvæstelser på grund af narkosegasser!

Narkosegas kan slippe ud af udåndingsventilen og bringe tredjemand i fare.

⇒ Anvend aldrig masken under anæstesien.

4 Produktbeskrivelse

4.1 Oversigt

Visningen af de enkelte dele findes på titelsiden.

1. Hovedbånd
2. Pandepolster
3. Pandestøtte
4. Sikringsring
5. Vinkel
6. Lukning trykmåletilslutning
7. Trykmåletilslutning
8. Drejebøsning
9. Maskeelement
10. Båndclips
11. Maskekulst

4.2 Kompatible apparater

Ved en del apparatkombinationer svarer det faktiske tryk i masken ikke til det ordinerede terapityk, selvom terapiapparatet måtte angive det korrekte tryk. Lad apparatkombinationen indstille sådan af en læge eller autoriseret forhandler, at det faktiske tryk i masken svarer til terapitykket.

4.3 Udåndingssystem

vented-varianter

Vented-variante (vinkel og drejebøsning transparent) er udstyret med en integreret udåndingsventil. Sikringsringen og maskeelementet er udformet således, at der opstår et mellemrum mellem disse dele. Den udåndede luft kan slippe ud via dette mellemrum.

Non vented-variante

Non vented-variante (blå sikringsring og vinkel) har ikke noget udåndingssystem. Hvis du bruger non vented-varianten med ekstern udåndingsventil, skal den tilhørende brugsanvisning overholdes.

4.4 Trykmåletilslutning

Masken er udstyret med en tilslutning til trykmåling for at måle trykket eller tilføre ilt. Når tilslutningen ikke anvendes, skal den lukkes med låseringen for at opnå terapitykket.

5 Hygiejniske behandlinger

ADVARSEL

Fare for kvæstelser pga. utilstrækkelig rengøring!

Restmateriale kan tilstoppe masken, begrænse funktionen af det integrerede udåndingssystem og øge risikoen for, at terapien slår fejl.
⇒ Desinficer maskedelene dagligt efter aftale med lægen, hvis masken anvendes på patienter med svækket immunsystem eller særlig sygdomsgrund.

5.1 Sådan rengøres masken

- Skil masken ad (se fig. 4).
- Rengør masken i henhold til efterfølgende tabel:

Handling	Dagligt	Ugentligt
Vask maskedelene i varmt vand med et mildt rengøringsmiddel.	X	
Rengør maskedelene (med undtagelse af: maskevulst og pandepolster) grundigt med en klud eller en blød børste under vaskningen.		X
Vask hovedbåndet i hånden.		X

- Skyl alle dele af med rent vand.
- Lad alle dele lufttørre.
- Foretag en visuel kontrol.
- Om nødvendigt: udskift beskadigede dele.
- Saml masken (se fig. 5).

i Misfarvninger på maskedelene påvirker ikke maskens funktion.

5.2 Skiftende patienter

Kun på klinisk område: Hvis patienten skiftes, skal der foretages en hygiejniske behandling af masken. Henvisninger om den hygiejniske behandling ved skift af patient finder du i en brochure på producentens internetside. Efter ønske tilsender vi dig også brochuren.

6 Bortskaffelse

Alle dele kan bortskaffes sammen med almindeligt husholdningsaffald.

7 Fejl

Fejl	Årsag	Udbedring
Tryksmerter i ansigtet.	Masken sidder for stramt.	Indstil hovedbåndet lidt mindre stramt.
Trækluft i øjet.	Masken sidder for løst.	Indstil hovedbåndet lidt strammere.
	Masken passer ikke.	Kontakt forhandleren.
Terapitykket opnås ikke.	Masken er ikke indstillet korrekt.	Indstil masken på ny (se fig. 2).
	Maskevulsten er beskadiget.	Udskift maskevulsten.
	Slangesystemet er utæt.	Kontroller, at stiksamlingerne og slangerne sidder korrekt.
	Der kommer luft ud af trykmåletilslutningen.	Luk trykmåletilslutningen med låseringen (inkluderet i leverancen).

8 Tekniske data

Produktklasse ifølge direktiv 93/42/EØF	Ila
Mål (B x H x D)	
Størrelse S	86 mm x 121 mm x 63 mm
Størrelse M	86 mm x 125 mm x 67 mm
Størrelse L	86 mm x 126 mm x 70 mm
Vægt	
Størrelse S	134 g
Størrelse M	137 g
Størrelse L	139 g
Terapitykområde	4 hPa - 40 hPa
Slangetilslutning: Konus ifølge EN ISO 5356-1	
vented	Ø 22 mm (mand)
non vented	Ø 22 mm (hun)
Trykmåletilslutning	Ø 4 mm

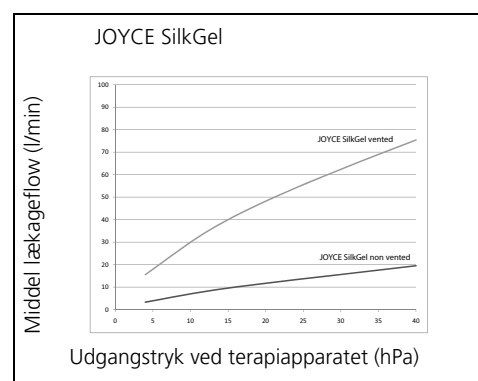
Temperaturområde: Drift Opbevaring	+5 °C til + 40 °C -20 °C til +70 °C
Strømningsmodstand vented ved 50 l/min ved 100 l/min	0,06 hPa 0,24 hPa
Strømningsmodstand non vented ved 50 l/min ved 100 l/min	0,11 hPa 0,51 hPa
Angivet støjemissionsværdi ifølge ISO 4871: - Lydryksniveau - Lydeffektniveau - Usikkerhedsfaktor	15 dB(A) 23 dB(A) 3 dB(A)
Brugsvarighed	Op til 12 måneder ¹
Anvendte standarder	EN ISO 17510-2:2009

¹ Materialerne i masken ældes, hvis de f.eks. er utsat for aggressive rengøringsmidler. I særlige tilfælde kan det være nødvendigt, at udskifte maskedelene tidligere.

Med forbehold til konstruktionsændringer.

9 Tryk-flow-karakteristik

I tryk-flow-karakteristikkken vises lækageflowet afhængigt af terapitykket.



10 Materialer

Maskevulst, pandepolster	SI (silikone), SI (silikone-gel)
Lukning trykmåletilslutning	SI (silikone)
Sikringsring	TPE (termoplastisk elastomer), PP (polypropylen)
Maskeelement, vinkel	PC (polycarbonat), PA (Polyamid)

Båndclips	POM (polyoxymethylene)
Pandestøtte, drejebøsning	PA (Polyamid)
Hovedbånd	EL (elasthan), PES (polyester), PU (polyurethan), CO (bomuld), PA (Polyamid)

Alle maskedele er frie for latex, PVC (polyvinylchlorid) og DEHP (diethylhexylphthalat).

11 Garanti

Löwenstein Medical yder køberen af et nyt originalt Löwenstein Medical-produkt og en af Löwenstein Medical indbygget reservedel en begrænset producentgaranti i henhold til de garantibetingelser, som gælder for det pågældende produkt, og de nedenfor angivne garantiperioder fra købsdatoen. Garantibetingelserne kan hentes på producentens internetside. Efter ønske fremsender vi gerne garantibetingelserne.

Bemærk, at ethvert krav om garanti og ansvar bortfalder, hvis det i brugsanvisningen anbefalede tilbehør ikke benyttes, eller hvis der bruges uoriginales reservedele.

Kontakt din fagforhandler ved et garantitilfælde.

Produkt	Garantiperioder
Masker inklusive tilbehør	6 måneder

12 Overensstemmelseserklæring

Hermed erklærer Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG (Kronsaalsweg 40, 22525 Hamburg, Tyskland), at produktet opfylder de gældende bestemmelser i direktiv 93/42/EØF om medicinsk udstyr. Du finder overensstemmelseserklæringen i sin fulde ordlyd på producentens internetside.

1 Betjening

Illustrasjonene viser hvordan du setter på, innstiller, tar av, tar fra hverandre og setter sammen masken:

- 1 Sette masken på
- 2 Innstilling av masken
- 3 Ta av masken
- 4 Ta masken fra hverandre
- 5 Sette masken sammen

2 Innføring

2.1 Bruksformål

JOYCE SilkGel-Masken brukes til behandling av søvnapne, til ikke-invasiv behandling og ikke livsbevarende respirasjon av pasienter med ventilatorisk insuffisjens. Den fungerer som forbindelseslement mellom pasient og terapiapparat.

2.2 Kontraindikasjoner

Masken skal ikke, eller bare med spesiell varsomhet, brukes ved følgende symptomer:

Erosjoner og ulcerasjoner, hudallergier, rødning av ansiktshuden, trykppunkter i ansiktet, klaustrofobi, angst, deformasjoner i ansikt eller svelg, inntak av medikamenter som kan utløse brekninger, når omgående intubasjon er nødvendig. Vær også oppmerksom på kontraindikasjonene i bruksanvisningen for terapiapparatet.

2.3 Bivirkninger

Tett nese, tørr nese, munntørrhet om morgen, trykkfølelse i bikhulen, irritasjon av øynene, huden blir rød, trykppunkter i ansiktet, forstyrrende lyder når man puster.

3 Sikkerhet

Fare for personskader på grunn av oksygentilførsel!

Oksygen kan avleires i klær, sengetøy og hår. Dette kan forårsake brann og eksplosjoner i sammenheng med røyking, åpen ild og elektriske apparater.

⇒ Røyking forbudt.

⇒ Unngå åpen ild.

Fare for personskader ved at det pustes inn CO₂!

Ved feil håndtering av masken kan det bli pustet inn CO₂.

⇒ Maskens ekspirasjonssystem må ikke stenges.

⇒ Masken må bare settes på i lengre tid når terapiapparatet er i gang.

⇒ Bruk bare masken innenfor angitt terapitrykkområde.

⇒ Bruk ikke masken hos pasienter som ikke selv kan ta masken av seg.

Fare for personskader ved at masken sklir ut av stilling!

Dersom masken sklir ut av stilling eller faller ned, er terapien ikke effektiv.

⇒ Pasienter med begrenset spontan pusting må overvåkes.

⇒ Aktiver undertrykks-/lekkasjealarmen på terapiapparatet.

Fare for personskader på grunn av narkosegass!

Narkosegass kan slippe ut gjennom ekspirasjonsventilen og være til fare for andre personer.

⇒ Masken må aldri brukes under anestesi.

4 Produktbeskrivelse

4.1 Oversikt

Du finner en fremstilling av de enkelte delene på forsiden.

1. Hodebånd
2. Pannepute
3. Pannestøtte
4. Låsing
5. Vinkel
6. Hette trykkmålekopling
7. Trykkmålekopling
8. Dreiehylse
9. Maskens hoveddel
10. Båndklips
11. Maskepute

4.2 Kompatible apparater

På mange apparatkombinasjoner svarer det faktiske trykket i masken ikke til ordinert terapitrykk, selv om terapiapparatet viser korrekt trykk. Få en lege eller spesialisert forhandler til å innstille apparatkombinasjonen slik at det faktiske trykket i masken svarer til terapitrykket.

4.3 Ekspirasjonssystem

Ventilerte-variante

Ventilerte-variantene (gjennomsiktig kneledd og dreiehylse) er utstyrt med integrert ekspirasjonssystem. Låseringen og maskens hoveddel er formet slik at det oppstår en spalte mellom disse delene. Luften som pustes ut, kan slippe ut gjennom denne spalten.

Ikke-ventilerte-variante

Ikke-ventilerte-variantene (låsing og kneledd i blå farge) er ikke utstyrt med ekspirasjonssystem. Hvis du bruker ikke-ventilert-variant med ekstern ekspirasjonventil, må du følge tilhørende bruksanvisning.

4.4 Trykkmålekopling

Masken er utstyrt med en trykkmålekopling for å måle trykket eller tilføre oksygen. Hvis du ikke bruker trykkmålekoplingen, må du lukke den med hetten for å oppnå terapitykket.

5 Dekontaminasjon

ADVARSEL

Fare for personskader ved utilstrekkelig rengjøring!

Rester kan tette til masken, redusere funksjonen til det integrerte ekspirasjonssystemet og hindre at terapien blir vellykket.

⇒ Hos pasienter med svekket immunsystem eller spesiell sykdomshistorie må maskedelene etter samråd med lege desinfiseres daglig.

5.1 Rengjøring av masken

- Ta masken fra hverandre (se figur 4).
- Rengjør masken i samsvar med tabellen nedenfor:

Handling	Daglig	Ukentlig
Vask maskedelene med varmt vann og mildt rengjøringsmiddel.	X	
Under vaskingen må maskedelene (unntak: maskepute og pannepute) rengjøres grundig med en klut eller myk børste.		X
Vask hodebåndet for hånd.		X

- Skyll alle delene med rent vann.
- La alle delene tørke i luften.
- Utfør en visuell kontroll.

- Om nødvendig: Skift ut deler med skader.
- Sette masken sammen (se figur 5).



Fargeforandringer på maskedeler har ingen innvirkning på maskens funksjon.

5.2 Bytte mellom pasient

Kun i det kliniske området: Ved en resirkulering må masken desinfiseres. Du finner merknader om hygienisk behandling ved pasientveksel i en brosjyre på internettadressen til produsenten. På forespørsel sender vi deg også brosjyren.

6 Avfallsbehandling

Du kan avhendige alle delene med husholdningsavfallet.

7 Feil

Feil	Årsak	Utbedring
Trykksmerte i ansiktet	Masken sitter for stramt.	Løsne hodebåndene litt.
Trekk i øyet.	Masken sitter for løst.	Stram hodebåndene litt.
	Masken passer ikke.	Kontakt forhandleren/kliniker.
Terapitykket nås ikke.	Masken er ikke korrekt innstilt.	Still inn masken på nytt (se figur 2).
	Maskevulsten er skadet.	Skift ut maskeputen.
	Slangesystemet er utsett.	Kontroller pluggforbindelsen og at slangene sitter korrekt.
	Det kommer luft ut av trykkmålekoplingen.	Steng trykkmålekoplingen med hetten (inkl. i leveransen).

8 Tekniske data

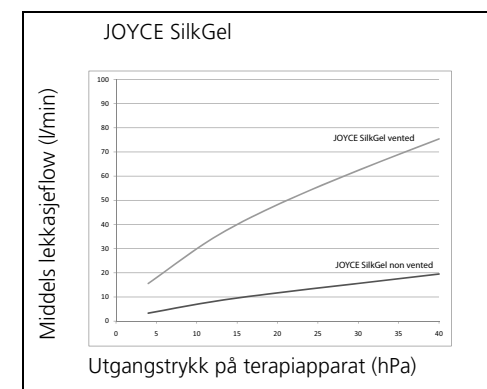
Produktklasse iht. direktiv 93/42/EØF	Ila
Mål (B x H x D)	
Størrelse S	86 mm x 121 mm x 63 mm
Størrelse M	86 mm x 125 mm x 67 mm
Størrelse L	86 mm x 126 mm x 70 mm
Vekt	
Størrelse S	134 g
Størrelse M	137 g
Størrelse L	139 g
Terapitykkområde	4 hPa - 40 hPa

Slangekopling: Konus iht. EN ISO 5356-1 ventilert Ikke-ventilerte (NV)	Ø 22 mm (hann) Ø 22 mm (hunn)
Trykkmålekopling	Ø 4 mm
Temperaturområde: Drift Lagring	+5 °C til +40 °C -20 °C til +70 °C
Strømningmotstand ventilert ved 50 l/min ved 100 l/min Strømningmotstand Ikke-ventilerte ved 50 l/min ved 100 l/min	0,06 hPa 0,24 hPa 0,11 hPa 0,51 hPa
Angitt dual støyemisjonsverdi i henhold til ISO 4871: - Lydtryknivå - Lydefekttnivå - Usikkerhetsfaktor	15 dB(A) 23 dB(A) 3 dB(A)
Bruktid	Inntil 12 måneder ¹
Anvendte standarder	EN ISO 17510-2:2009

¹ Materialer i masken aldres dersom de f.eks. utsettes for aggressive rengjøringsmidler. I enkelte tilfeller kan det være nødvendig å skifte ut maskedeler tidligere. Med forbehold om konstruksjonsendringer.

9 Trykk-flow-karakteristikk

I trykk-flow-karakteristikkken vises lekkasjeflow avhengig av terapitykk.



10 Materialer

Maskepute, pannepute	SI (Silikon), SI (silikongel)
Hette trykkmålekopling	SI (Silikon)
Låsing	TPE (termoplastisk elastomer), PP (polypropylen)
Maskens hoveddel, vinkel	PC (polykarbonat), PA (polyamid)
Båndklips	POM (polyoxymetylen)
Pannestøtte, dreiehylse	PA (polyamid)
Hodebånd	EL (elastan), PES (polyester), PU (polyuretan), PA (polyamid), CO (Bomull)

Alle deler av masken er fri for lateks, PVC (polyvinylklorid) og DEHP (dietylheksylftalat).

11 Garanti

Löwenstein Medical gir kunder som har kjøpt et nytt original-Löwenstein Medical-produkt, og som har fått montert en reservedel hos Löwenstein Medical, en begrenset produsentgaranti i henhold til de garantivilkår som gjelder for det aktuelle produktet, og de garantitidene fra kjøpsdato som er angitt nedenfor. Garantivilkårene kan lastes ned fra produsentens internetsider. På forespørsel sender vi deg også garantivilkårene.

Vær oppmerksom på at ethvert krav på garanti og produktansvar går tapt hvis man verken bruker det tilbehøret som er anbefalt i bruksanvisningen eller original-reservedeler.

Henvend deg til din forhandler i et garantitilfelle.

Produkt	Garantitider
Masker inklusive tilbehør	6 måneder

12 Samsvarserklæring

Herved erklærer produsenten Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG (Kronsaalsweg 40, 22525 Hamburg, Tyskland), at produktet svarer til gjeldende bestemmelser i direktiv 93/42/EØF for medisinske produkter. Du finner den fullstendige teksten i samsvarserklæringen på produsentens internetsider.

1 Användning

Hur masken sätts på, ställs in, tas av, tas isär och sätts ihop kan du se på figurerna:

- 1 Maskpåsättning
- 2 Maskinställning
- 3 Maskavtagning
- 4 Isärtagning av masken
- 5 Hopsättning av masken

2 Inledning

2.1 Ändamål

Masken JOYCE SilkGel används för behandling av sömnapsné och för icke-invasiv samt icke livsuppehållande andningshjälp till patienter med andningsinsufficiens. Den är avsedd som förbindelselement mellan patienten och behandlingsapparaten.

2.2 Kontraindikationer

Vid följande symptom får masken inte användas alls eller bara med särskild försiktighet:

Skavsår och sår bildningar, hudallergier, rodnad i ansiktshuden, tryckpunkter i ansiktet, klaustrofobi, ångest, missbildningar i ansiktet eller nässvalget, intag av mediciner som kan framkalla kräkningar, behov av omedelbar intubering. Följ också kontraindikationer i bruksanvisningen för behandlingsapparaten.

2.3 Biverkningar

Täppt näsa, torr näsa, muntorrhett på morgonen, tryckkänsla i böhörlarna, bindehinnirritation, hudrodnad, tryckpunkter i ansiktet, störande ljud vid andning.

3 Säkerhet

Risk för skador på grund av syrgastillförsel!

Syrgasen kan avlägras i kläder, såglinne och hår. I kombination med rökning, öppen låga och elektriska apparater kan den orsaka bränder och explosioner.

- ⇒ Rök inte.
- ⇒ Förhindra öppen låga.

Riskor för skador genom återinandning av CO₂!

Om masken hanteras felaktigt kan CO₂-gas inandas på nytt.

- ⇒ Slut inte till maskens utandningssystem.
- ⇒ Låt inte masken vara påsatt längre stunder om inte behandlingsapparaten är igång.
- ⇒ Använd bara masken inom det angivna behandlingstryckområdet.

⇒ Använd inte masken på patienter som inte själva kan ta av masken.

Risk för skador genom att masken glider!

Om masken glider eller faller av fungerar inte behandlingen.

⇒ Patienter med begränsad spontanandning måste övervakas.

⇒ Aktivera undertrycks- och läckagelarmet på behandlingsapparaten.

Risk för skador på grund av narkosgaser!

Narkosgas kan tränga ut genom utandningsventilen och utgöra en fara för personer i omgivningen.

⇒ Använd aldrig masken under anestesi.

4 Produktbeskrivning

4.1 Översikt

De enskilda delarna visas på försättsbladet.

1. Huvudband
2. Mjukdel till pannstöd
3. Pannstöd
4. Låsring
5. Vinkel
6. Avstängning av tryckmätningsanslutning
7. Tryckmätningsanslutning
8. Skruvhylsa
9. Maskstomme
10. Clips
11. Mjukdel

4.2 Kompatibla apparater

Vid många apparatkombinationer överensstämmer inte det verkliga trycket i masken med det ordinarade behandlingstrycket ens om behandlingsapparaten visar rätt tryck. Låt en läkare eller en återförsäljare ställa in apparatkombinationen så att det verkliga trycket överensstämmer med behandlingstrycket.

4.3 Utandningssystem

vented-varianter

vented-varianterna (transparent vinkel och skruvhylsa) har ett inbyggt utandningssystem. Låsringen och maskstommen är formade så att det bildas en springa mellan dessa delar. Genom denna springa kan utandningsluften tränga ut.

non vented-varianter

non vented-varianterna (blåfärgad låsring och vinkel) har inte något utandningssystem. Följ den tillhörande bruksanvisningen om du använder non vented-varianten med extern utandningsventil.

4.4 Tryckmätningsanslutning

Masken har en tryckmätningsanslutning för mätning av tryck eller tillförsel av syrgas. Om du inte ska använda anslutningen måste du stänga av den med avstängningsanordningen, annars uppnås inte behandlingstrycket.

5 Hygienisk beredning

VARNING

Risk för skador vid otillräcklig rengöring!

Främmande föremål kan sätta igen masken, störa det inbyggda utandningssystemet och äventyra behandlingsresultatet.

⇒ För patienter med försvagat immunsystem eller speciell sjukdomsbakgrund bör maskdelarna desinficeras dagligen efter samråd med läkaren.

5.1 Rengöring av masken

- Ta isär masken (se figur 4).
- Rengör masken enligt tabellen nedan:

Åtgärd	Varje dag	En gång i veckan
Tvätta maskdelarna med varmt vatten och milt rengöringsmedel.	X	
Rengör maskdelarna (med undantag för mjukdelen och pannstödets mjukdel) noggrant med en duk eller en mjuk borste.		X
Tvätta huvudbanden för hand.		X

- Skölj alla delarna med rent vatten.
- Låt delarna lufttorka.
- Gör en visuell kontroll.
- Vid behov: Byt skadade delar.
- Sätt ihop masken (se figur 5).

 Missfärgning av maskdelarna påverkar inte maskfunktionen.

5.2 Patientbyte

Bara vid klinisk användning: Vid patientbyte måste masken genomgå hygienisk beredning. Anvisningar för hygienisk beredning vid patientbyte finns i en broschyr på tillverkarens Internet-sida. Om du så önskar kan vi också skicka broschyren med post.

6 Avfallshantering

Alla maskdelarna kan omhändertas som hushållsavfall.

7 Fel

Fel	Orsak	Åtgärd
Trycksmärter i ansiktet.	Masken sitter för hårt.	Lätta något på huvudbandet.
Luftdrag i ögonen.	Masken sitter för löst.	Strama åt huvudbandet något.
	Masken passar inte.	Kontakta återförsäljaren.
Behandlingstrycket uppnås inte.	Masken är inte rätt inställt.	Ställ in masken på nytt (se figur 2).
	Mjukdelen är skadad.	Byt mjukdelen.
	Slangsystemet otätt.	Kontrollera slangkopplingarna och slangarnas fästsättning.
	Luft tränger ut vid tryckmätningsanslutningen.	Stäng tryckmätningsanslutningen med avstängningsanordningen (ingår i leveransen).

8 Tekniska data

Produktklass enligt direktiv 93/42/EEG	Ila
Yttermått (B x H x D)	
Storlek S	86 mm x 121 mm x 63 mm
Storlek M	86 mm x 125 mm x 67 mm
Storlek L	86 mm x 126 mm x 70 mm
Vikt	
Storlek S	134 g
Storlek M	137 g
Storlek L	139 g
Behandlingstryckområde	4 hPa - 40 hPa
Slanganslutning: Kona enligt EN ISO 5356-1	
vented	Ø 22 mm (hane)
non vented	Ø 22 mm (hona)
Tryckmätningsanslutning	Ø 4 mm

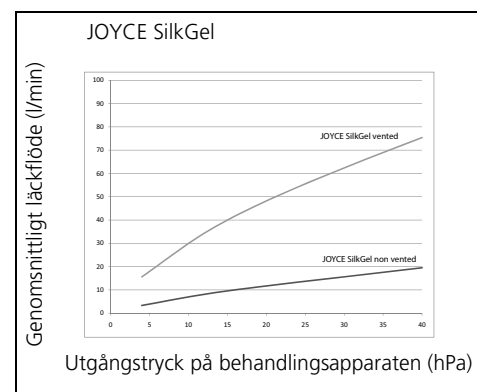
Temperaturområde: Användning Lagring	+5 °C – + 40 °C -20 °C – +70 °C
Flödesmotstånd vented vid 50 l/min vid 100 l/min	0,06 hPa 0,24 hPa
Flödesmotstånd non vented vid 50 l/min vid 100 l/min	0,11 hPa 0,51 hPa
Angivna bulleremissionsvärden enligt ISO 4871: - Ljudtrycksnivå - Ljudeffektnivå - Osäkerhetsfaktor	15 dB (A) 23 dB (A) 3 dB (A)
Användningstid	Upp till 12 månader ¹
Tillämpade normer	EN ISO 17510-2:2009

¹ Materialen i masken åldras om de utsätts för t.ex. aggressiva rengöringsmedel. I vissa fall kan det bli nödvändigt att byta maskdelar tidigare.

Med förbehåll för konstruktionsändringar.

9 Tryck-flödeskarakteristika

Tryck-flödeskarakteristikan visar läckflödet som funktion av behandlingstrycket.



10 Material

Mjukdel, mjukdel till pannstöd	SI (Silikon), SI (silikongel)
Avstängning av tryckmätningsanslutning	SI (Silikon)
Låsring	TPE (termoplastisk elastomer), PP (polypropen)
Maskstomme, vinkel	PC (polykarbonat), PA (polyamid)

Clips	POM (polyoxymetylen)
Pannstöd, skruvhylsa	PA (polyamid)
Huvudband	EL (elastan), PES (polyester), PU (polyuretan), PA (polyamid), CO (Bomull)

Alla maskdelar är fria från latex, PVC (polyvinylklorid) och DEHP (dietylhexylftalat).

11 Garanti

Löwenstein Medical beviljar köpare av nya original Löwenstein Medical-produkter och av Löwenstein Medical monterade reservdelar en begränsad tillverkargaranti i enlighet med de för respektive produkt gällande garantivillkoren och under nedan angivna garantitider räknat från inköpsdagen. De kan hämta garantivillkoren på tillverkarens Internet-sida. Om du så önskar skickar vi också garantivillkoren med post.

Tänk på att tillverkarens garanti och ansvar upphör att gälla om de i bruksanvisningen rekommenderade tillbehören eller originalreservdelar används.

Kontakta återförsäljaren om garantifrågor uppkommer.

Produkt	Garantitider
Masker inkl. tillbehör	6 månader

12 Överensstämmelseförklaring

Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG (Kronsalsweg 40, 22525 Hamburg, Tyskland) förklrar härmed att produkten uppfyller gällande bestämmelser i direktiv 93/42/EEG om medicintekniska produkter. Den fullständiga texten till överensstämmelseförklaringen finns på tillverkarens Internet-sida.

1 Käyttö

Maskin asettaminen paikoilleen, säätö, ottaminen pois, purkaminen osiin ja kokoaminen näky seuraavista kuvista:

- 1 Maskin asettaminen paikoilleen
- 2 Maskin säätäminen
- 3 Maskin ottaminen pois
- 4 Maskin purkaminen osiin
- 5 Maskin kokoaminen

2 Johdanto

2.1 Käyttötarkoitus

JOYCE SilkGel-kokokasvomaskia käytetään uniaip-neen hoitoon ja hengitysvajepotilaiden non-invatiiiviseen sekä ei elämää ylläpitävään ventilaatioon. Se toimii potilaan ja hoitolaitteen välisenä yhteyselementtinä.

2.2 Vasta-aiheet

Seuraavien oireiden yhteydessä maskin käyttö on joko kokonaan kiellettyä tai sallittu vain, kun noudataan erityistä varovaisuutta.

Pinnalliset haavaumat ja haavaumat, ihoallergiat, kasvojen ihottuma, painaumat kasvoissa, klaustrofobia, pelko, kasvojen tai nenänlielin epämuidostumat, lääkitys, joka voi laukaista oksentamisen, välittömän intubaation tarve. Huomioi myös hoitolaitteen käyttööhjessä mainitut vasta-aiheet.

2.3 Haittavaikutukset

Tukkeutunut nenä, kuiva nenä, kuiva suu aamuisin, paineentunne poskiointeloissa, sidekalvojen ärsyntyminen, ihottumat, painaumat kasvoissa sekä häiritsevä ääni hengitettäessä.

3 Turvallisuus

Haper syötön aiheuttama loukkaantumisen vaara!

Happea voi kerääntyä vaatteisiin, petivaatteisiin ja hiuksiin. Yhdessä tupakoinnin, avoimen tulen ja sähkölaitteiden kanssa se voi aiheuttaa tulipaloja ja räjähdyksiä.

⇒ Älä tupako!
⇒ Vältä avointa tulta.

CO₂-takaisinhengityksestä aiheutuva vaara!

CO₂-takaisinhengitys on mahdollista, jos maskia käsitellään väärin.

⇒ Älä sulje maskin uloshengitysventtiiliä.

⇒ Maskia saa pitää kasvoilla pitempään vain, kun hoitolaitte on käynnisä.

⇒ Käytä maskia vain ilmoitetulla hoitopainealueella.
⇒ Älä käytä maskia potilailla, jotka eivät pysty itse ottamaan maskia pois.

Maskin luiskahtamiseen liittyvä loukkaantumisen vaara!

Hoito ei tehoa, jos maski luiskahtaa paikoiltaan tai putoaa.

⇒ Valvo potilaita, joiden spontaanihengitys on rajallista.

⇒ Aktivoi hoitolaitteen alipaine-/vuotohälytykset.

Narkosikaasun aiheuttama loukkaantumisen vaara!

Narkosikaasua voi päästää ulos uloshengitysventtiiliin kautta ja se voi vaarantaa ulkopuolisia henkilöitä.

⇒ Älä koskaan käytä maskia nukutuksen aikana.

4 Tuotteen kuvaus

4.1 Yleiskuva

Yksittäiset osat on kuvattu otsikkosivulla.

1. Pääremmi
2. Otsapehmuste
3. Otsatuki
4. Lukitusrengas
5. Kulmakappale
6. Paineenmittausliitännän suljin
7. Paineenmittausliitintäntä
8. Pyörivä liitin
9. Maskin runko
10. Pääremmin kiinnike
11. Maskityyny

4.2 Yhteensopivat laitteet

Maskin todellinen paine ei joissakin laiteyhdistelmässä vastaa määritettyä hoitopainetta, vaikka hoitolaitte näyttää oikean paineen. Anna lääkärin tai alan liikkeen säättää laiteyhdistelmä siten, että maskin todellinen paine vastaa hoitopainetta.

4.3 Uloshengitysventtiili vented-mallit

vented-mallit (kulmakappale ja pyörivä liitin läpinäkyviä) sisältävät integroidun uloshengitysventtiiliin. Lukitusrengas ja maskin runko on muotoiltu siten, että niiden väliin jää rako. Uloshengitettä ilma pääsee tämän raon kautta ulos.

non-vented-mallit

non-vented-malleissa (lukitusrengas ja kulmakappale sinisiä) ei ole omaa uloshengitysventtiiliä. Jos käytät non-vented-mallia ulkoisen uloshengitysventtiilin kanssa, noudata sen käyttöohjettaa.

4.4 Paineenmittausliitäntä

Maskissa on paineenmittausliitäntä, jonka kautta voidaan mitata paine tai johtaa happea. Kun liitäntää ei tarvita, se on suljettava paineenmittausliitännän sulkimella, jotta hoitopaine voidaan saavuttaa.

5 Hygieeninen puhdistus**VAROITUS****Riittämättömästä puhdistuksesta aiheutuva loukkaantumisvaara!**

Jätteet voivat tukkia maskin, heikentää integroidun uloshengitysjärjestelmän toimintaa ja vaarantaa hoidon onnistumisen.

⇒ Maskin osat on desinfioitava päivittäin, jos potilaan immuuniijärjestelmä on heikentyt tai hänenlällä on erityinen sairaushistoria ja lääkäri pitää sitä tarpeellisenä.

5.1 Maskin puhdistaminen

- Pura maski osiin (ks. kuva 4).
- Puhdista maski seuraavan taulukon mukaisesti:

Toimenpide	Päivitytin	Viihkoittain
Pese maskin osat lämpimällä vedellä ja miedolla puhdistusaineella.	X	
Puhdista maskin osia (poikkeus: maskityyny ja otsapehmuste) pesun yhteydessä kankaalla tai pehmeällä harjalla.		X
Pese pääremmi käsin.		X

- Huuhtele kaikki osat puhtaalla vedellä.
- Anna ilman kuivattaa kaikki osat.
- Suorita silmämääräinen tarkastus.
- Tarvittaessa: Vaihda vialliset osat uusiin.
- Kokoa maski (ks. kuva 5).



Maskin osien värien muuttumisella ei ole vaikutusta maskin toimintaan.

5.2 Potilaan vaihtuminen

Vain kliinisellä alueella: Maski on puhdistettava ja desinfioitava, jos sitä käyttävä potilas vaihtuu. Ohjeita hygieeniseen puhdistukseen potilaan vaihtuessa löytyy valmistajan internet-sivuilla olevasta esitteestä. Voimme pyynnöstä lähettilä esitteen myös postitse.

6 Hävitys

Voit hävittää kaikki osat kotitalousjätteen mukana.

7 Häiriöt

Häiriö	Syy	Poistaminen
Kasvoja särkee painau- mien takia.	Maski istuu liian tiukasti.	Sääädä pääremmiä vähän isommaksi.
Silmässä tuntuu vетоа.	Maski on liian löysällä.	Sääädä pääremmiä vähän tiukemmalle.
	Maski ei ole sopivan kokoinen.	Ota yhteyttä myyjään.
Hoitopainetta ei saavuteta.	Maskia ei ole säädetty oikein. Maskityyny vioittunut.	Sääädä maski uudelleen (ks. kuva 2). Vaihda maskityyny uuteen.
	Letkujärjestelmä ei ole tiivis.	Tarkista liittimet ja letkujen istuvuus.
	Paineenmittausliitännästä tulee ulos ilmaa.	Sulje paineenmittausliitäntä sulkimella (sisältyy toimitukseen).

8 Tekniset tiedot

Tuoteluokka 93/42/ETY-direktiivin mukaan	Ila
Mitat (L x K x S)	
Koko S	86 mm x 121 mm x 63 mm
Koko M	86 mm x 125 mm x 67 mm
Koko L	86 mm x 126 mm x 70 mm
Paino	
Koko S	134 g
Koko M	137 g
Koko L	139 g
Hoitopainealue	4 hPa - 40 hPa
Letkuliitin: kartio EN ISO 5356-1	
vented	Ø 22 mm (uros)
non vented	Ø 22 mm (naaras)
Paineenmittausliitäntä	Ø 4 mm
Lämpötila-alue:	+5 °C + 40 °C
Käyttö	-20 °C +70 °C
Varastointi	

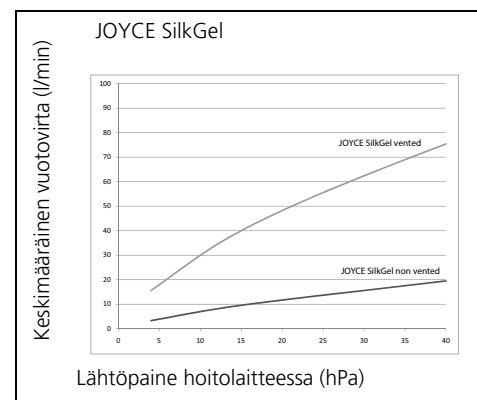
Virtausvastus vented 50 l/min 100 l/min	0,06 hPa 0,24 hPa
Virtausvastus non-vented 50 l/min 100 l/min	0,11 hPa 0,51 hPa
Ilmoitettu kaksinumeroinen melulupäästöarvo ISO 4871 -standardin mukaisesti: - äänepaineen taso - äänitehotaso - epävarmuuskerroin	15 dB(A) 23 dB(A) 3 dB(A)
Käyttöikä	Enintään 12 kuukautta ¹
Sovelletut standardit	EN ISO 17510-2:2009

¹ Maskin materiaalit vanhenevat, jos ne altistetaan esim. aggressiivisille puhdistusaineille. Yksittäisissä tapauksissa maskin osia saatetaan joutua vaihtamaan uusiin jo aikaisimmin.

Oikeus rakennemuutoksiin pidätetään.

9 Paineenvirtauksen ominaiskäyrä

Paineenvirtauksen ominaiskäyrässä kuvataan vuotovirtaus hoitopaineesta riippuen.

**10 Raaka-aineet**

Maskityyny, otsapehmuste	SI (slikoni), SI (silikonigeeli)
Paineenmittausliitännän suljin	SI (slikoni)
Lukitusrengas	TPE (termoelasti), PP (polypropyleeni)
Maskin runko, kulmakappale	PC (polykarbonaatti), PA (polyamidi)

Pääremmin kiinnike	POM (polyoksimeteeni)
Otsatuki, pyörivä liitin	PA (polyamidi)
Pääremmi	EL (elastaani), PES (polyesteeri), PU (polyuretaani), PA (polyamidi), CO (Puuvilla)

Mikään maskin osa ei sisällä lateksia, PVC:tä (polyvinylkiloridi) ja DEHP:tä (dietyylieheksylfliflataatti).

11 Takuu

Löwenstein Medical myöntää uudelle alkuperäiselle Löwenstein Medical-tuotteelle ja Löwenstein Medicalin asentamalle varaosalle rajotetun valmistajan takuun kyseisen tuotteen voimassa olevien takuuuehtojen mukaisesti. Takuuaika on ilmoitettu jäljempänä ja astuu voimaan tuotteen ostopäivänä. Takuuehdot löytyvät valmistajan internet-sivulta. Voimme pyynnöstä lähettilä takuuuehdot myös postitse.

Ota huomioon, että kaikki oikeudet takuuseen ja vasuuuseen raukeavat, jos ei käytetä käyttöohjeessa suositeltuja lisävarusteita ja alkuperäisiä varaosia.

Takuutapaussessa on otettava yhteyttä jälleenmyyjään.

Tuote	Takuujat
Maskit sekä lisävarusteet	6 kuukautta

12 Vaatimustenmukaisuus-vakuutus

Valmistaja
Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG (Kronsaalsweg 40, 22525 Hamburg, Saksa) vakuuttaa täten, että tuote vastaa lääkinnällisistä laitteista annetun 93/42/ETY-direktiivin asettamia vaatimuksia. Vaatimustenmukaisuusvakuutuksen saat kokonaisuudessaan valmistajan internetsivulta.