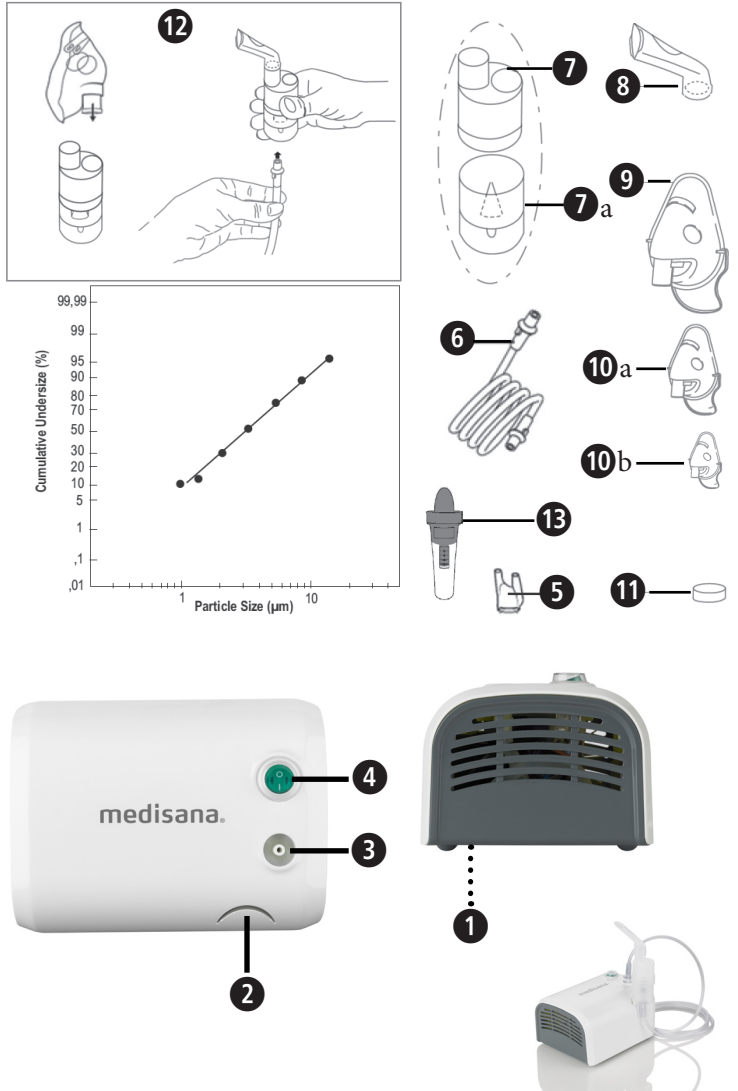


DE Gebrauchsanweisung Inhalator IN 510 / IN 520

Gerät und Bedienelemente / Lieferumfang



- 1 medisana Inhalator IN 510/IN 520 (1) Position des Luftfilters, (2) Halterung für das Vernebler-Set, (3) Anschluss für den Luftschlauch, (4) Ein/Aus-Schalter
- 1 Gebrauchsanweisung

- Komponenten:** (1) Nasenstück, (2) Luftschlauch (IN 520: zwei Luftschläuche), (3) Vernebler, (4a) Zerstäuberkopf (12) Zusammensetzen des Verneblers), (5) Mundstück, (6) Erwachsenen-Gesichtsmaske, (7a) Kinder-Gesichtsmaske, (8b) (IN 520: Kleinkinder-Gesichtsmaske), (9) Luftfilter (Austausch an Position 1), Aufbewahrungsbeutel, (10) IN 520: Nasendusche
- Bitte prüfen Sie zunächst, ob das Gerät vollständig ist und keinerlei Beschädigung aufweist. Im Zweifelsfalle nehmen Sie das Gerät nicht in Betrieb und wenden Sie sich an Ihren Händler oder an Ihre Servicestelle. Sollten Sie beim Auspacken einen Transportschaden bemerken, setzen Sie sich bitte sofort mit Ihrem Händler in Verbindung.

Verpackungen sind wiederverwendbar oder können dem Rohstoffkreislauf zurückgeführt werden. Bitte entsorgen Sie nicht mehr benötigtes Verpackungsmaterial ordnungsgemäß.

WARNUNG
Achten Sie darauf, dass die Verpackungsfolien nicht in die Hände von Kindern gelangen. Es besteht Erstickungsgefahr!

Technische Daten

Name und Modell:	medisana Inhalator IN 510 (Art. 54547) bzw. medisana Inhalator IN 520 (Art. 54548) [Typ GC847]
Stromversorgung:	230V~ 50Hz
Vernebelungsmenge:	durchschnittlich 0,35 ml/Minute
Aerosol-Ausstoß nach EN ISO 27427:2019, basierend auf einer Anwendung von Natriumfluorid (NaF) für Erwachsene:	Aerosol-Ausstoß 0,11 ml Aerosol-Ausstoßrate 0,07 ml/Minute Anteil am ausgestoßenen Volumen pro Minute: 3,5 % Rest-Volumen: 1,68 ml Partikelgröße (MMAD): 3,07 µm GSD (Geometrische Standardabweichung): 2,03 RF (atembarer Anteil <5 µm): 75 % Anteil großer Partikel (>5 µm): 25 % Anteil Partikel mittlerer Größe (2 bis 5 µm): 47,8 % Anteil kleiner Partikel (<2 µm): 27,2 %
Max. Druck:	2,2 bar
Max. Geräuschpegel:	≤ 58 dBA (1 m)
Vernebler-Füllmenge:	min. 2 ml, max. 8 ml
Betriebsdauer:	30 Minuten Ein / 30 Minuten Aus
Lebensdauer:	1000 Stunden
Betriebsbedingungen:	10 bis 40 °C / 50 bis 104 °F 10 bis 95 % relative Luftfeuchtigkeit Luftdruck: 700 hPa bis 1060 hPa
Lager- und Transportbedingungen:	-25 bis +70 °C / -13 bis +158 °F 10 bis 95 % relative Luftfeuchtigkeit Luftdruck: 700 hPa bis 1060 hPa
Abmessungen (L×B×H):	ca. 18 × 14 × 9,4 cm
Gewicht:	ca. 1450 g
Länge des Stromkabels:	ca. 180 cm
IP-Klasse:	IP 21
Artikel-Nummer:	54547 (IN 510) bzw. 54548 (IN 520)
EAN-Nummer:	4015588 54547 4 bzw. 4015588 54548 1

DE WICHTIGE HINWEISE! UNBEDINGT AUFBEWAHREN!

Lesen Sie die Gebrauchsanweisung, insbesondere die Sicherheitshinweise, sorgfältig durch, bevor Sie das Gerät einsetzen und bewahren Sie die Gebrauchsanweisung für die weitere Nutzung auf. Wenn Sie das Gerät an Dritte weitergeben, geben Sie unbedingt diese Gebrauchsanweisung mit.



- Dieses Gerät darf nur für den in dieser Anleitung beschriebenen Zweck, also nur als ein Aerosoltherapie-Gerät, verwendet werden. Jeder nicht bestimmungsgemäße Gebrauch ist unsachgemäß und somit gefährlich für die Gesundheit des Anwenders. Der Hersteller ist nicht für Schäden haftbar, die aus unsachgemäßer, fehlerhafter oder unvernünftiger Handhabung resultieren, oder falls das Gerät mit elektrischen Installationen verbunden wird, die nicht die geltenden Sicherheitsbestimmungen erfüllen.
- Verwahren Sie diese Anleitungen für zukünftigen Gebrauch.
- Benutzen Sie das Gerät nicht in Gegenwart entflammbarer anästhetischer Gemische mit Sauerstoff oder Distickstoffmonoxid (Lachgas).
- Die korrekte Funktion des Gerätes kann durch elektromagnetische Interferenzen gestört werden, falls diese die in der EU geltenden Grenzwerte überschreiten. Falls es zu Störungen in Zusammenhang mit anderen elektrischen Geräten kommt, bringen Sie das Gerät an eine andere Stelle und verbinden Sie es mit einer anderen Steckdose.
- Falls es zu Fehlfunktionen kommt, lesen Sie das Kapitel „Fehlerbehebung“ in dieser Gebrauchsanweisung. Öffnen Sie nicht das Kompressorgehäuse! Versuchen Sie nicht, das Gerät selber zu reparieren!
- Reparaturen dürfen nur von qualifiziertem und vom Hersteller autorisierten technischen Fachpersonal ausgeführt werden, wobei nur Original-Ersatzteile verwendet werden dürfen. Die Nicht-Beachtung dieser Hinweise kann die sichere Verwendung des Gerätes beeinträchtigen.
- Beachten Sie immer die Sicherheitsregeln zum Umgang mit elektrischen Geräten, insbesondere:
 - Verwenden Sie nur Original-Komponenten.
 - Tauchen Sie niemals das Gerät in Wasser.
 - Lassen Sie das Gerät nicht nass werden, es ist nicht gegen Eindringen von Wasser geschützt.
 - Berühren Sie das Gerät nicht mit feuchten oder nassen Händen.
 - Setzen Sie das Gerät keinen atmosphärischen Einflüssen aus.
 - Stellen Sie das Gerät für die Verwendung auf eine feste, horizontale Unterlage.
 - Das Gerät darf von Kindern oder Personen mit eingeschränkten Fähigkeiten nur unter der Aufsicht eines Erwachsenen mit uneingeschränkten geistigen Fähigkeiten verwendet werden.
 - Ziehen Sie nicht am Ladekabel oder am Gerät, um die Stromversorgung zu trennen.
 - Achten Sie bei der Positionierung des Geräts darauf, dass es gut vom Stromnetz getrennt werden kann.
- Stellen Sie vor der Benutzung des Gerätes sicher, dass die elektrischen Daten auf dem Typenschild des Gerätes mit denen des Stromnetzes übereinstimmen
- Falls der Stromanschlusstecker nicht zu der Steckdose bei Ihnen zuhause passen sollte, wenden Sie sich für den Austausch des Steckers an qualifiziertes Fachpersonal. Im Allgemeinen raten wir von der Verwendung von Adaptern aller Art und Verlängerungskabeln ab. Falls deren Einsatz unumgänglich ist, dürfen nur zugelassene Typen eingesetzt werden, die alle Sicherheitsvorschriften erfüllen, und darüber hinaus sind stets die zulässigen Grenzwerte einzuhalten, die auf den Adaptern und Verlängerungskabeln angegeben sind.
- Trennen Sie nach Verwendung des Gerätes den Stromanschlusstecker von der Steckdose. Lassen Sie das Gerät nicht eingesteckt, wenn es nicht benutzt wird.
- Die Installation muss entsprechend den Herstellerangaben erfolgen. Eine fehlerhafte Installation kann Schäden an Personen, Tieren und Gegenständen verursachen, für welche der Hersteller nicht haftbar gemacht werden kann.
- Ersetzen Sie das Stromkabel dieses Gerätes nicht. Ein Teileaustausch darf nur von autorisiertem Fachpersonal vorgenommen werden.
- Das Stromkabel sollte immer vollständig abgewickelt sein, um ein gefährliches Überhitzen zu vermeiden.
- Vor jedem Reinigungs- oder Wartungseingriff muss das Gerät ausgeschaltet sein und das Stromkabel getrennt werden
- Sorgen Sie dafür, dass Kinder das Gerät nicht unbeaufsichtigt benutzen; einige Teile sind so klein, dass sie verschluckt werden könnten.
- Wenn Sie das Gerät nicht mehr verwenden möchten, entsorgen Sie es gemäß den in Ihrem Land geltenden Bestimmungen.
- Beachten Sie:
 - Benutzen Sie nur die Medizin, die Ihnen von Ihrem Arzt verschrieben wurde.
 - Halten Sie sich an die Anweisungen Ihres Arztes bezüglich Dosierung, Dauer und Häufigkeit der Therapie.
 - Verwenden Sie das Nasenstück nur, wenn dies ausdrücklich von Ihrem Arzt angegeben ist. Stellen Sie sicher, dass die Gabelung NIEMALS in die Nase eingeführt wird, sondern nur so nah wie möglich vor die Nase gehalten wird.
- Kontrollieren Sie auf dem Beipackzettel des Medikaments, ob Gegenanzeigen für den Gebrauch mit den üblichen Systemen für Inhalationstherapie bestehen.
- Beachten Sie das Strangulierungsrisiko bei Kabeln. Halten Sie das Stromkabel und Luftschläuche außer Reichweite von Kleinkindern.
- Positionieren Sie das Gerät nicht so, dass die Erreichbarkeit der Bedienelemente schwierig ist.
- Aus hygienischen Gründen dürfen alle Komponenten nur von einem Patienten verwendet werden. Das Grundgerät kann von mehreren verwendet werden.
- Der Vernebler ist nicht geeignet in Zusammenhang mit anästhetischen oder Beatmungsgeräten. Ein MRT-Scan ist während der Benutzung dieses Gerätes nicht möglich.
- Das Gerät ist gedacht für die Vernebelung von Suspensionslöslichkeiten.
- Verwenden Sie das Gerät nicht, wenn Sie daran eine Beschädigung oder etwas Ungewöhnliches bemerken.
- Das Gerät besteht aus empfindlichen Einzelteilen und muss mit Sorgfalt behandelt werden. Beachten Sie die Betriebs- und Lagerbedingunen in den „Technischen Daten“.
- Die Verwendung dieses Gerätes ersetzt keinen Arztbesuch. Wenn sich nach der Verwendung keinerlei Besserung des Gesundheitszustandes zeigt, sprechen Sie (nochmals) mit Ihrem Arzt.

- Stellen Sie vor der Benutzung des Gerätes sicher, dass die elektrischen Daten auf dem Typenschild des Gerätes mit denen des Stromnetzes übereinstimmen
- Falls der Stromanschlusstecker nicht zu der Steckdose bei Ihnen zuhause passen sollte, wenden Sie sich für den Austausch des Steckers an qualifiziertes Fachpersonal. Im Allgemeinen raten wir von der Verwendung von Adaptern aller Art und Verlängerungskabeln ab. Falls deren Einsatz unumgänglich ist, dürfen nur zugelassene Typen eingesetzt werden, die alle Sicherheitsvorschriften erfüllen, und darüber hinaus sind stets die zulässigen Grenzwerte einzuhalten, die auf den Adaptern und Verlängerungskabeln angegeben sind.
- Trennen Sie nach Verwendung des Gerätes den Stromanschlusstecker von der Steckdose. Lassen Sie das Gerät nicht eingesteckt, wenn es nicht benutzt wird.
- Die Installation muss entsprechend den Herstellerangaben erfolgen. Eine fehlerhafte Installation kann Schäden an Personen, Tieren und Gegenständen verursachen, für welche der Hersteller nicht haftbar gemacht werden kann.
- Ersetzen Sie das Stromkabel dieses Gerätes nicht. Ein Teileaustausch darf nur von autorisiertem Fachpersonal vorgenommen werden.
- Das Stromkabel sollte immer vollständig abgewickelt sein, um ein gefährliches Überhitzen zu vermeiden.
- Vor jedem Reinigungs- oder Wartungseingriff muss das Gerät ausgeschaltet sein und das Stromkabel getrennt werden
- Sorgen Sie dafür, dass Kinder das Gerät nicht unbeaufsichtigt benutzen; einige Teile sind so klein, dass sie verschluckt werden könnten.
- Wenn Sie das Gerät nicht mehr verwenden möchten, entsorgen Sie es gemäß den in Ihrem Land geltenden Bestimmungen.
- Beachten Sie:
 - Benutzen Sie nur die Medizin, die Ihnen von Ihrem Arzt verschrieben wurde.
 - Halten Sie sich an die Anweisungen Ihres Arztes bezüglich Dosierung, Dauer und Häufigkeit der Therapie.
 - Verwenden Sie das Nasenstück nur, wenn dies ausdrücklich von Ihrem Arzt angegeben ist. Stellen Sie sicher, dass die Gabelung NIEMALS in die Nase eingeführt wird, sondern nur so nah wie möglich vor die Nase gehalten wird.
- Kontrollieren Sie auf dem Beipackzettel des Medikaments, ob Gegenanzeigen für den Gebrauch mit den üblichen Systemen für Inhalationstherapie bestehen.
- Beachten Sie das Strangulierungsrisiko bei Kabeln. Halten Sie das Stromkabel und Luftschläuche außer Reichweite von Kleinkindern.
- Positionieren Sie das Gerät nicht so, dass die Erreichbarkeit der Bedienelemente schwierig ist.
- Aus hygienischen Gründen dürfen alle Komponenten nur von einem Patienten verwendet werden. Das Grundgerät kann von mehreren verwendet werden.
- Der Vernebler ist nicht geeignet in Zusammenhang mit anästhetischen oder Beatmungsgeräten. Ein MRT-Scan ist während der Benutzung dieses Gerätes nicht möglich.
- Das Gerät ist gedacht für die Vernebelung von Suspensionslöslichkeiten.
- Verwenden Sie das Gerät nicht, wenn Sie daran eine Beschädigung oder etwas Ungewöhnliches bemerken.
- Das Gerät besteht aus empfindlichen Einzelteilen und muss mit Sorgfalt behandelt werden. Beachten Sie die Betriebs- und Lagerbedingunen in den „Technischen Daten“.
- Die Verwendung dieses Gerätes ersetzt keinen Arztbesuch. Wenn sich nach der Verwendung keinerlei Besserung des Gesundheitszustandes zeigt, sprechen Sie (nochmals) mit Ihrem Arzt.

- Stellen Sie vor der Benutzung des Gerätes sicher, dass die elektrischen Daten auf dem Typenschild des Gerätes mit denen des Stromnetzes übereinstimmen
- Falls der Stromanschlusstecker nicht zu der Steckdose bei Ihnen zuhause passen sollte, wenden Sie sich für den Austausch des Steckers an qualifiziertes Fachpersonal. Im Allgemeinen raten wir von der Verwendung von Adaptern aller Art und Verlängerungskabeln ab. Falls deren Einsatz unumgänglich ist, dürfen nur zugelassene Typen eingesetzt werden, die alle Sicherheitsvorschriften erfüllen, und darüber hinaus sind stets die zulässigen Grenzwerte einzuhalten, die auf den Adaptern und Verlängerungskabeln angegeben sind.
- Trennen Sie nach Verwendung des Gerätes den Stromanschlusstecker von der Steckdose. Lassen Sie das Gerät nicht eingesteckt, wenn es nicht benutzt wird.
- Die Installation muss entsprechend den Herstellerangaben erfolgen. Eine fehlerhafte Installation kann Schäden an Personen, Tieren und Gegenständen verursachen, für welche der Hersteller nicht haftbar gemacht werden kann.
- Ersetzen Sie das Stromkabel dieses Gerätes nicht. Ein Teileaustausch darf nur von autorisiertem Fachpersonal vorgenommen werden.
- Das Stromkabel sollte immer vollständig abgewickelt sein, um ein gefährliches Überhitzen zu vermeiden.
- Vor jedem Reinigungs- oder Wartungseingriff muss das Gerät ausgeschaltet sein und das Stromkabel getrennt werden
- Sorgen Sie dafür, dass Kinder das Gerät nicht unbeaufsichtigt benutzen; einige Teile sind so klein, dass sie verschluckt werden könnten.
- Wenn Sie das Gerät nicht mehr verwenden möchten, entsorgen Sie es gemäß den in Ihrem Land geltenden Bestimmungen.
- Beachten Sie:
 - Benutzen Sie nur die Medizin, die Ihnen von Ihrem Arzt verschrieben wurde.
 - Halten Sie sich an die Anweisungen Ihres Arztes bezüglich Dosierung, Dauer und Häufigkeit der Therapie.
 - Verwenden Sie das Nasenstück nur, wenn dies ausdrücklich von Ihrem Arzt angegeben ist. Stellen Sie sicher, dass die Gabelung NIEMALS in die Nase eingeführt wird, sondern nur so nah wie möglich vor die Nase gehalten wird.
- Kontrollieren Sie auf dem Beipackzettel des Medikaments, ob Gegenanzeigen für den Gebrauch mit den üblichen Systemen für Inhalationstherapie bestehen.
- Beachten Sie das Strangulierungsrisiko bei Kabeln. Halten Sie das Stromkabel und Luftschläuche außer Reichweite von Kleinkindern.
- Positionieren Sie das Gerät nicht so, dass die Erreichbarkeit der Bedienelemente schwierig ist.
- Aus hygienischen Gründen dürfen alle Komponenten nur von einem Patienten verwendet werden. Das Grundgerät kann von mehreren verwendet werden.
- Der Vernebler ist nicht geeignet in Zusammenhang mit anästhetischen oder Beatmungsgeräten. Ein MRT-Scan ist während der Benutzung dieses Gerätes nicht möglich.
- Das Gerät ist gedacht für die Vernebelung von Suspensionslöslichkeiten.
- Verwenden Sie das Gerät nicht, wenn Sie daran eine Beschädigung oder etwas Ungewöhnliches bemerken.
- Das Gerät besteht aus empfindlichen Einzelteilen und muss mit Sorgfalt behandelt werden. Beachten Sie die Betriebs- und Lagerbedingunen in den „Technischen Daten“.
- Die Verwendung dieses Gerätes ersetzt keinen Arztbesuch. Wenn sich nach der Verwendung keinerlei Besserung des Gesundheitszustandes zeigt, sprechen Sie (nochmals) mit Ihrem Arzt.

Verweis auf Normen

- Die Aerosol-Charakteristiken entsprechen der Richtlinie EN ISO 27427.
- Angewandte Normen:
 - EN 60601-1 (Medizinische elektrische Geräte, Teil 1: Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale)
 - EN 60601-1-2 (Ergänzungsnorm: Elektromagnetische Verträglichkeit – Anforderungen und Prüfungen)
- Das Gerät ist ein Medizinprodukt der Klasse IIa.

Dieses Gerät erfüllt die Anforderungen der Verordnung über Medizinprodukte EU MDR 2017/745.
Vernebler, Mundstück, Masken und Nasenstück sind Komponenten vom Typ BF.

Bestimmungsgemäßer Gebrauch

Beim IN 510 bzw. IN 520 handelt es sich um ein Aerosoltherapie-Gerät für den Heimgebrauch. Das Gerät ist zur Vernebelung von Flüssigkeiten und flüssigen Medikamenten (Aerosole) und für die Behandlung der oberen und unteren Atemwege gedacht.

Anwenderkreis

Das Gerät ist geeignet für den Gebrauch bei Kindern ab 2 Jahren, Jugendlichen und Erwachsenen.

Zielgruppe:

Der Benutzer des Gerätes ist ein Erwachsener ohne spezielle Kenntnisse oder professionelle Fähigkeiten. Der Patient ist normalerweise auch der Benutzer, außer im Falle von Kindern oder von Patienten, die spezieller Hilfestellung bedürfen.

Indikationen:

Chronische oder akute Erkrankungen oder Funktionsstörungen der Lunge oder der Atemwege oder Entzündungen der oberen Atemwege.

Kontraindikationen:

Das Gerät darf nicht mit Medikamenten verwendet werden, die einer schnellen Abhilfe bei einem lebensbedrohlichen Asthma-Anfall dienen. Es bestehen keine Kontraindikationen in Bezug auf das Einatmen von Aerosolen. Allerdings müssen die Kontraindikationen in Bezug auf das jeweils verwendete Medikament, die in dessen Beipackzettel beschrieben werden, beachtet werden. Falls Sie irgendwelche Zweifel haben, sprechen Sie vor dem Gebrauch mit Ihrem Arzt.

Gerät vorbereiten

Vor dem ersten Gebrauch empfehlen wir, alle Komponenten – wie im Kapitel „Reinigung und Desinfektion“ beschrieben – zu reinigen.

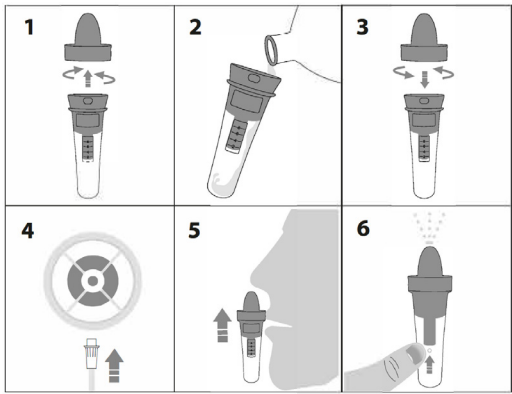
Anwendung

- Zusammensetzen des Vernebler-Sets (12). Achten Sie darauf, dass alle Teile vollständig sind.
- Füllen Sie den Vernebler mit der von Ihrem Arzt verschriebenen Inhalationslösung. Stellen Sie sicher, dass der Maximalpegel nicht überschritten wird.
- Verbinden Sie den Vernebler (1) über den Luftschlauch (2) mit dem Anschluss (3) am Kompressor und stecken Sie das Netzkabel in die Steckdose (230V~ 50 Hz).
- Um die Behandlung zu starten, stellen Sie den Ein/Aus Schalter (4) auf Position «I».
 - Das Mundstück garantiert eine bessere Beförderung des Medikaments in die Lungen.
 - Wählen Sie zwischen Erwachsenen- (5), Kinder-Gesichtsmaske (6a) und Kleinkinder-Gesichtsmaske (8b) (nur IN 520) und stellen Sie sicher, dass die Maske den Mund- und Nasenbereich vollständig umschließt.
 - Verwenden Sie alle Komponenten einschließlich des Nasenstücks (9) so, wie von Ihrem Arzt verschrieben.
- Sitzen Sie während des Inhalierens aufrecht und entspannt an einem Tisch (nicht in einem Sessel), um die Atemwege nicht zusammenzudrücken und so die Wirksamkeit der Behandlung nicht zu beeinträchtigen. Während der Inhalation nicht hinlegen. Stoppen Sie die Inhalation, falls Ihnen unwohl ist.
- Nachdem Sie die von Ihrem Arzt empfohlene Inhalationszeit beendet haben, schalten Sie den Ein/Aus Schalter (4) auf die Position «O», um das Gerät auszuschalten und ziehen Sie den Stecker aus der Steckdose.
- Entleeren Sie die restliche Inhalationslösung aus dem Vernebler und reinigen Sie das Gerät wie im Kapitel „Reinigung und Desinfektion“ beschrieben.
- Dieses Gerät wurde für den Betrieb im Modus 30 Min. Ein / 30 Min. Aus entwickelt. Bitte schalten Sie das Gerät nach 30 Minuten aus und warten Sie weitere 30 Minuten, bevor Sie die Behandlung fortsetzen.
- Das Gerät erfordert keine Kalibrierung. Eine Änderung des Gerätes ist nicht zulässig.

Anwendung Nasendusche (10) (nur IN 520)

- 1. Abdeckung entfernen: Dazu die Abdeckung um 90° drehen (gegen den Uhrzeigersinn)
- 2. Behälter mit isotonischer Lösung füllen (Herstellerrhinweise beachten!)
- 3. Abdeckung wieder aufschrauben (im Uhrzeigersinn).
- 4. Verbinden Sie die Nasendusche mit dem Schlauch (11). Das andere Ende des Schlauches sollte bereits mit dem Hauptgerät an Position (9) verbunden sein.
- 5. Setzen Sie das Nasenstück auf das Nasenloch und atmen Sie durch die Nase ein.
- 6. Schalten Sie den Inhalator ein (12) ein und führen Sie Ihren Finger über die kleine Öffnung am unteren Teil der Nasendusche, um mit der Behandlung zu beginnen.

WARNUNG
Nicht zu verwenden mit Drogen, Betäubungsmitteln, Balsamölen oder anderen medizinischen Substanzen.
Nicht zu verwenden mit Ultraschall-Verneblern.



Während des Gebrauchs sollten Sie langsam durch die Nase ein- und ausatmen und den Kopf leicht zur gegenüberliegenden Seite des betroffenen Nasenloches neigen, damit der Salznebel tief in Ihr Nasenloch fließen kann. Sie können die Wäsche anhalten oder stoppen, indem Sie Ihren Finger von der Öffnung nehmen.

Entleeren Sie nach der Behandlung die restliche isotonische Lösung aus der Nasendusche und reinigen Sie das Gerät wie im Kapitel „Reinigung und Desinfektion“ beschrieben.

Reinigung und Desinfektion

WARNUNG
Vor der ersten Verwendung und nach jeder Behandlung müssen alle Komponenten sorgfältig gereinigt und desinfiziert werden. Ihr ordnungsgemäßer Zustand ist sehr wichtig für das Funktionieren des Gerätes und den Behandlungserfolg.
Verwenden Sie nur Original-Teile.
Es gibt kein automatisiertes Verfahren, um die Komponenten zu reinigen und zu desinfizieren. Die Masken dürfen nicht ausgekocht oder autoklaviert werden.

Grenzfälle

Tauschen Sie den Vernebler (1) nach längerer Nichtbenutzung aus, falls dieser Verformungen oder Risse aufweist oder falls der Zerstäuberkopf (12a) durch ein eingetrocknetes Medikament, Staub, etc. verstopft ist. Wir empfehlen, den Vernebler je nach Gebrauch nach 6 bis 12 Monaten auszutauschen. Die Maximalzahl von Reinigungs- und Desinfektionsprozeduren für den Vernebler beträgt 360. Wir empfehlen, die Nasendusche einmal pro Jahr zu erneuern. Die Maximalzahl von Reinigungs- und Desinfektionsprozeduren für Nasendusche, Maske, Mundstück, und Nasenadapter beträgt 360.

Vorbereitung

- Entfernen Sie den Luftschlauch (2) vom Vernebler (1).
 - Entfernen Sie die Maske (12a/12b) bzw. Mundstück (13) bzw. Nasenstück (9) vom Vernebler (1).
 - Vergewissern Sie sich, dass keine Reste mehr im Vernebler verblieben sind.
 - Zerlegen Sie den Vernebler, indem Sie die obere Abdeckung entgegen den Uhrzeigersinn drehen und den Zerstäuberkopf entfernen.
 - Falls die Nasendusche (10) verwendet wurde: Entfernen Sie die Nasendusche (10) vom Luftschlauch (2) und zerlegen Sie die Nasendusche
- Hinweis: Um zu vermeiden, dass Mikroben wachsen oder Medizinreste eintrocknen, sollten Sie die Komponenten sofort nach jeder Benutzung reinigen und desinfizieren.

Reinigung

- Waschen Sie alle Teile unter fließendem Wasser für mindestens 10 Sekunden.
- Mischen Sie in einem sauberen Gefäß ein wenig Reinigungsmittel und warmes Leitungswasser. (Z.B. 2 ml Spülmittel – für das Geschirrspülen von Hand – auf 1 Liter Wasser – Das Geschirrspülmittel der Marke Fairy wird empfohlen, da es in diesem Mischungsverhältnis erfolgreich geprüft wurde).
- Baden Sie die Einzelteile sowie Maske bzw. Mundstück bzw. Nasenadapter sowie die Nasendusche (falls diese benutzt wurde) 5 Minuten lang in dieser Mixtur. Bürsten Sie alle Oberflächen mindestens achtmal mit einer kleinen, sauberen Bürste.
- Anschließend spülen Sie alle Teile gründlich, mindestens 30 Sekunden lang, unter fließendem Wasser, um alle Rückstände des Reinigungsmittels abzuspülen.

Desinfizierung

- Alle Teile müssen nach der Reinigung desinfiziert werden. (Beachten Sie, dass nur gereinigte Teile erfolgreich desinfiziert werden können.)
- Legen Sie alle Teile des Verneblers sowie die Nasendusche (falls diese benutzt wurde), das Mundstück und das Nasenstück 5 Minuten lang in kochendes Wasser.
- Legen Sie die Maske für 15 Minuten in eine 2%ige Lösung Natriumhypochlorit (NaOCl) oder eine vergleichbare Kaltsterilisierungslösung, die Sie in Ihrer Drogerie erhalten können. Anschließend tauchen Sie die Maske 3 Minuten lang in steriles Wasser, danach spülen Sie die Maskenoberfläche zweimal mit sterilem Wasser, um alle Rückstände der Sterilisierungslösung zu entfernen.

Trocknen

- Lassen Sie alle Teile vollständig trocknen, um das Risiko von Keimbildung zu vermeiden. Erst dann setzen Sie alles wieder zusammen.
- Setzen Sie alle Teile wieder zusammen und schalten Sie das Gerät ein. Lassen es für 10–15 Minuten in Betrieb.
- Achten Sie darauf, die gereinigten und desinfizierten Teile wieder zu verunreinigen. Waschen Sie ihre Hände sorgfältig und vermeiden Sie, während des Trocknens und Zusammensetzens innenliegende Teile des Gerätes zu berühren.

Prüfung

Inspeizieren Sie alle Komponenten nach jeder Reinigung und Desinfizierung. Ersetzen Sie defekte, verformte oder stark verfärbte Teile.

Verstauen

Verstauen Sie bis zur nächsten Verwendung die trockenen Teile in einem sauberen, geschlossenen Gefäß. Verstauen Sie keine feuchten oder nassen Teile!

Lagerung

Beachten Sie die Lagerbedingungen im Kapitel „Technische Daten“. Hinweis: Teile, die Sie für mehr als einen Tage nicht benutzt haben, sollten Sie vor der nächsten Benutzung erneut reinigen und desinfizieren.

Transport

Transportieren Sie die gereinigten und desinfizierten Teile immer in einem sauberen, geschlossenen Gefäß. Waschen Sie Ihre Hände sorgfältig und vermeiden Sie, innenliegende Teile des Gerätes zu berühren, wenn Sie die Teile aus dem Gefäß nehmen und für die nächste Benutzung zusammensetzen.

Austausch des Luftfilters

Bei normalen Benutzungsbedingungen ist der Luftfilter (11) nach etwa 200 Betriebsstunden oder einem Jahr auszutauschen. Wir empfehlen, den Luftfilter regelmäßig zu kontrollieren (10–12 Anwendungen) und auszutauschen, wenn er grau oder braun verfärbt oder feucht wirkt. Entfernen Sie den Luftfilter und ersetzen Sie ihn durch einen neuen (an Position 11). Versuchen Sie nicht, den Filter für Wiederverwendung zu reinigen. Der Luftfilter darf nicht repariert oder gewartet werden, während er bei einem Patienten im Einsatz ist. Nur Originalfilter verwenden! Benutzen Sie das Gerät nicht ohne Filter!

Die oben beschriebenen Vorgehensweisen wurden vom Hersteller validiert, d.h. sie sind geeignet, um das Medizinprodukt für eine erneute Anwendung vorzubereiten. Es liegt allerdings in der Verantwortung des Ausführenden, sicherzustellen, dass die tatsächliche Durchführung mitsamt Auswahl der Hilfsmittel zum gewünschten Ergebnis führt. Dies erfordert eine geeignete regelmäßige Überprüfung bzw. Validierung auf Seiten der Anlage bzw. ausführenden Institution.

Fehlerbehebung

Das Gerät lässt sich nicht einschalten

- Vergewissern Sie sich, dass das Netzkabel richtig in die Steckdose gesteckt ist.
- Vergewissern Sie sich, dass sich der Ein/Aus Schalter (4) auf der Position «I» befindet.
- Vergewissern Sie sich, dass das Gerät innerhalb der in dieser Anleitung angegebener Betriebsdauer betrieben wurde (30 min. Ein / 30 min. Aus).

Das Gerät vernebelt nur schwach oder gar nicht

- Vergewissern Sie sich, dass der Luftschlauch (2) an beiden Enden sachgemäß befestigt ist.
- Vergewissern Sie sich, dass der Luftschlauch (2) nicht zusammengedrückt, verbogen, dreckig oder blockiert ist. Wenn nötig, ersetzen Sie ihn mit einem neuen.
- Vergewissern Sie sich, dass der Vernebler (1) vollständig zusammengesetzt ist und der farbige Zerstäuberkopf (12a) richtig platziert wurde und nicht verstopft ist.
- Vergewissern Sie sich, dass die benötigte Inhalationslösung eingefüllt ist.

Wartung, Reparaturen

- Falls das Gerät sich nicht mehr benutzen lässt, wenden Sie sich an den Kundendienst.
- Im Falle einer Fehlfunktion wenden Sie sich ausschließlich an durch medisana autorisiertes, qualifiziertes Fachpersonal. Öffnen Sie niemals das Gerät. Das Gerät enthält keine Teile, die durch den Anwender repariert werden könnten, und es ist keinerlei Wartung oder Schmierung innerer Bestandteile nötig.

Bitte melden Sie alle Vorkommnisse in Zusammenhang mit diesem Gerät – Verletzungen oder ungünstige Resultate – bei ihrer zuständigen Behörde sowie beim Hersteller oder beim Bevollmächtigten EU-Repräsentanten (EC REP). Kontaktadressen finden Sie unter: <https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts/>

Entsorgung

Das nebenstehende Symbol einer durchgestrichenen Mülltonne auf Rädern zeigt an, dass dieses Gerät der Richtlinie 2012/19/EU unterliegt. Diese Richtlinie besagt, dass Sie dieses Gerät am Ende seiner Nutzungszeit nicht mit dem normalen Haushaltsmüll entsorgen dürfen, sondern in speziell eingerichteten Sammelstellen, Wertstoffhöfen oder Entsorgungsbetrieben abgeben müssen. Diese Entsorgung ist für Sie kostenfrei. Schonen Sie die Umwelt und entsorgen Sie fachgerecht. Für den deutschen Markt gilt: Beim Kauf eines Neugeräts haben Sie das Recht, das entsprechende Altgerät an Ihren

Händler zurückzugeben. Händler von Elektro- und Elektronikgeräten mit einer Verkaufsfläche von mindestens 400 qm sowie Lebensmittelhändler mit einer Verkaufsfläche von mindestens 800 qm, die regelmäßig Elektro- und Elektronikgeräte verkaufen, sind außerdem verpflichtet, Altgeräte unentgeltlich zurückzunehmen, auch ohne, dass ein Neugerät gekauft wird, wenn die Altgeräte in keiner Abmessung größer sind als 25 cm. Informieren Sie sich auch bei Ihrem Händler über die Rücknahmemöglichkeiten vor Ort. Bei einem Vertriebsort unter Verwendung von Fernkommunikationsmitteln gelten als Verkaufsflächen des Vertreibers alle Lager- und Versandflächen. Weitere Möglichkeiten zur Entsorgung des ausgedienten Produkts erfahren Sie bei Ihrer Gemeinde- oder Stadtverwaltung. Bitte entnehmen Sie vor der Rückgabe Batterien oder Akkumulatoren, die nicht vom Altgerät umschlossen sind, sowie Lampen, die zerstörungsfrei entnommen werden können und führen diese einer separaten Sammlung zu. Diese können giftige Schwermetalle enthalten und unterliegen der Sondermüllbehandlung. Die chemischen Symbole der Schwermetalle sind wie folgt: Cd = Cadmium, Hg = Quecksilber, Pb = Blei. **Gerät:** Diese Teile bestehen hauptsächlich aus Plastik und elektronischen Bauteilen. Alles erfüllt die Vorgaben von RoHS und REACH. **Komponenten (Vernebler, Nasenadapter, Mundstück, Masken) (1) (12) (12a) (12b) (13) (10) (11):** Diese Teile bestehen aus Plastik, die Vorgaben von RoHS und REACH sind erfüllt. Vor der Entsorgung sollten alle Teile gereinigt (siehe Abschnitt „Reinigung“) und anschließend 5 Minuten lang in kochendes Wasser gelegt werden.

Garantie- und Reparaturbedingungen

Ihre gesetzlichen Gewährleistungsrechte werden durch unsere im Folgenden dargestellte Garantie nicht eingeschränkt. Bitte wenden Sie sich im Garantiefall an Ihr Fachgeschäft oder direkt an die Servicestelle. Sollten Sie das Gerät einschicken müssen, geben Sie bitte den Defekt an und legen eine Kopie der Kaufquittung bei.

Es gelten dabei die folgenden Garantiebedingungen:

- Auf medisana Produkte wird ab Verkaufsdatum eine Garantie für 3 Jahre gewährt. Das Verkaufsdatum ist im Garantiefall durch Kaufquittung oder Rechnung nachzuweisen.
- Mängel infolge von Material- oder Fertigungsfehlern werden innerhalb der Garantiezeit kostenlos beseitigt.
- Durch eine Garantieleistung tritt keine Verlängerung der Garantiezeit, weder für das Gerät noch für ausgewechselte Bauteile, ein.
- Von der Garantie ausgeschlossen sind:
 - alle Schäden, die durch unsachgemäße Behandlung, z. B. durch Nichtbeachtung der Gebrauchsanweisung, entstanden sind.
 - Schäden, die auf Instandsetzung oder Eingriffe durch den Käufer oder unbefugte Dritte zurückzuführen sind.
 - Transportschäden, die auf dem Weg vom Hersteller zum Verbraucher oder bei der Einsendung an die Servicestelle entstanden sind.
 - Ersatzteile, die einer normalen Abnutzung unterliegen.
- Eine Haftung für mittelbare oder unmittelbare Folgeschäden, die durch das Gerät verursacht werden, ist auch dann ausgeschlossen, wenn der Schaden an dem Gerät als ein Garantiefall anerkannt wird.

Globalcare Medical Technology Co., Ltd
7th Building, 39 Middle Industrial Main Road,
European Industrial Zone, Xiaolan Town
528415 Zhongshan City, Guangdong Province
PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA
Phone : +86 760 22589901

Donawa, Lifescience
Piazza Albania, 10
00153 Rome / Italy
https://www.donawa.com/wil/main/contatti_index

medisana GmbH,
Carl-Schurz-Str. 2, 41460 NEUSS, DEUTSCHLAND

Service-Informationen sind hier verfügbar: <https://www.medisana.com/servicepartners>

Im Zuge ständiger Produktverbesserungen behalten wir uns technische und gestalterische Änderungen vor.

Die jeweils aktuelle Fassung dieser Gebrauchsanweisung finden Sie unter <https://docs.medisana.com/54547>

Zeichenerklärung

Diese Gebrauchsanweisung gehört zu diesem Gerät. Sie enthält wichtige Informationen zur Inbetriebnahme und Handhabung. Lesen Sie diese Gebrauchsanweisung vollständig. Die Nichtbeachtung dieser Anweisung kann zu schweren Verletzungen oder Schäden am Gerät führen.

WARNUNG
Diese Warnhinweise müssen eingehalten werden, um mögliche Verletzungen des Benutzers zu verhindern.

ACHTUNG
Diese Hinweise müssen eingehalten werden, um mögliche Beschädigungen am Gerät zu verhindern.

HINWEIS
Die Hinweise geben Ihnen nützliche Zusatzinformationen zur Installation oder zum Betrieb.

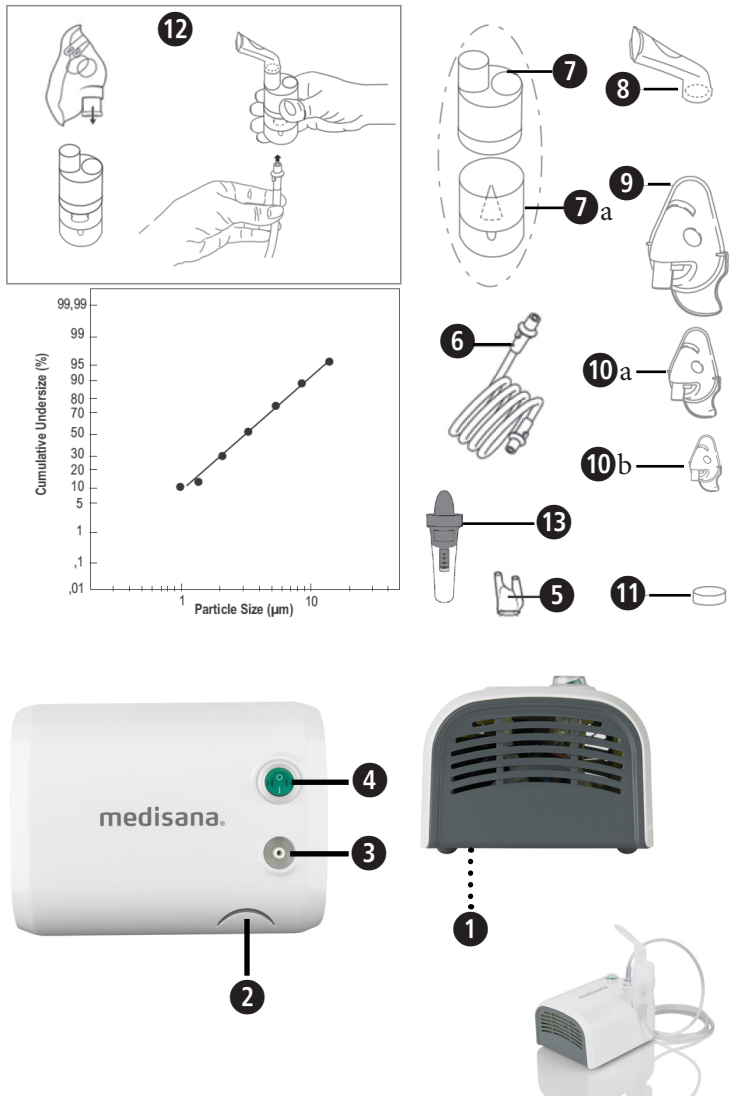
Angabe der Schutzart gegen Fremdkörper und Wasser gemäß IEC 60529.

Dieses Produkt unterliegt der Europäischen Richtlinie 2012/19/EU über Elektro- und Elektronik-Altgeräte und ist entsprechend gekennzeichnet.

Recyclingssymbole/Codes: Diese dienen dazu, über das Material und seine sachgerechte Verwendung sowie Wiederverwertung zu informieren.

GB Instruction Manual
Inhaler IN 510 / IN 520

Device and controls / Scope of supply



- 1 **medisana** inhaler **IN 510/IN 520** (➊) position of the air filter, (➋) holder for the nebuliser set, (➌) connector for the air tube, (➍) On/Off switch)
 - 1 Instruction manual
 - **Applied parts:** (➎) nosepiece, (➏) air tube (**IN 520**: two air tubes), (➐) nebuliser, (➑a) atomiser head (➑) assembling the nebuliser set), (➑) mouthpiece, (➑) adult face mask, (➑a) child face mask, (➑b (**IN 520**: infant face mask), (➑) air filter (replacement on position (➑)), storage bag, (➑ **IN 520**: nasal shower)
- Please check first of all that the device is complete and is not damaged in any way. In case of doubt, do not use it and contact your supplier or your service centre.

If you notice any transport damage during unpacking, please contact your supplier without delay.

The packaging can be reused or recycled. Please dispose properly of any packaging material no longer required.

WARNING
Please ensure that the polythene packing is kept away from the reach of children! Risk of suffocation!

Technical Specifications

Name and model:	medisana Inhaler IN 510 (art. 54547) resp. medisana Inhaler IN 520 (Art. 54548) [Type GCE847]
Power supply:	230V~ 50Hz
Nebulizing quantity:	average 0.35 ml/minute
Aerosol performance according to EN ISO 27427:2019, based on an adult ventilatory pattern with Sodium Fluoride (NaF):	Aerosol output 0.11 ml Aerosol output rate 0.07 ml/minute Percentage of fill volume emitted per minute: 3.5 % Residual volume: 1.68 ml Particle size (MMAD): 3.07 µm GSD (Geometric Standard Deviation): 2.03 RF (respirable fraction <5 µm): 75 % Large particle range (>5 µm): 25 % Medium size particle range (2 bis 5 µm): 47.8 % Small particle range (<2 µm): 27.2 %
Max. pressure:	2.2 bar
Max. noise level:	≤ 58 dBA (1 m)
Nebuliser fill quantity:	min. 2 ml, max. 8 ml
Operating limits:	30 minutes On / 30 minutes Off
Expected service life:	1000 hours
Operating conditions:	10 to 40 °C / 50 to 104 °F 10 to 95 % relative humidity Air pressure: 700 hPa to 1060 hPa
Storage and transportation conditions:	-25 to +70 °C / -13 to +158 °F 10 to 95 % relative humidity Air pressure: 700 hPa to 1060 hPa
Dimensions (L×W×H):	approx. 18 × 14 × 9.4 cm
Weight:	approx. 1450 g
Length of power cable:	approx. 180 cm
IP Class	IP 21
Article number:	54547 (IN 510) / 54548 (IN 520)
EAN number:	4015588 54547 4 / 4015588 54548 1

GB

IMPORTANT INFORMATION!
KEEP IN A SAFE PLACE!



Please read this instruction manual carefully, in particular the safety instructions, before using the device. Keep the instruction manual in a safe place for later reference.
If you pass the device on to a third party, this instruction manual must remain with the device.



- Use the device only as described in this manual and therefore as an aerosoltherapy system, following the indications of your doctor. Any use different from the intended one is to be considered improper and hence dangerous; the manufacturer cannot be held liable for any damage caused by improper, incorrect and/or unreasonable use, or if the equipment is connected to electrical installations which do not comply with current safety regulations.
- Keep the user manual for future reference.
- Do not operate the unit in presence of any anaesthetic mixture inflammable with oxygen or nitrogen protoxide.
- The correct functioning of the equipment can be affected by electromagnetic interferences which exceed the limits indicated by the European standards in force. In case this device interferes with other electrical devices, move it and plug it to a different power socket.
- In case of failure and malfunction, read the chapter "Troubleshooting" in the instruction manual. Do not handle or open the compressor housing.
- For repair operations address only to a technical service centre authorized by the manufacturer and require the use of original spare parts. The non-observation of the above mentioned indications can compromise the device safety.
- Comply with the safety regulations concerning the electrical devices and in particular:
 - use only original components.
 - never submerge the unit in water.
 - never wet the device, it is not protected against water penetration.
 - never touch the unit with wet or moist hands.
 - do not leave the unit exposed to the weather elements.
 - place the unit on a stable and horizontal surface during its operation.
 - the use of this device by children and disabled requires always the close supervision by an adult with full mental faculties.
 - do not pull the power cord or the device itself to unplug it from the power socket.
 - the power plug is the separation element from the grid power; keep the plug accessible when the device is in use.
- Before plugging in the device, make sure that the electrical rating, shown on the rating plate on the bottom of the unit, corresponds to the mains rating.
- In case the power plug provided with the device does not fit your wall socket, address to qualified personnel for the replacement of the plug with a suitable one. In general, the use of adapters, simple or multiple, and/or extension cables is not recommended. If their use is indispensable, it is necessary to use types complying with safety regulations, paying however attention that they do not exceed the maximum power limits, indicated on adapters and extension cables.
- Do not leave the unit plugged in when not in use; unplug the device from the wall socket when it is not operated.
- The installation must be carried out according to the instructions of the manufacturer. An improper installation can cause damage to persons, animals or things, for which the manufacturer cannot be held responsible.
- The power cord cannot be replaced by the user. In case of damage, address to a technical service center authorized by the manufacturer for its replacement.
- The power supply cord should always be fully unwound in order to prevent dangerous overheating.
- Before performing any maintenance or cleaning operation, turn off the device and disconnect the plug from the main supply.
- Some parts of the unit are so small that they may be swallowed by children; keep the equipment out of children's reach.
- If you decide not to use the device any longer, you have to dispose of it according to the current regulations.
- Make sure to:
 - use this device only with medicines prescribed by your doctor.
 - make the treatment using only the part recommended by your doctor depending on the pathology.
 - use the nosepiece only if expressly indicated by your doctor and paying attention to NEVER introduce the bifurcations in the nose, but only bringing them as close as possible.
- Check in the medicine package leaflet for possible contraindications for use with common aerosoltherapy systems.
- To avoid strangulation and entanglement, keep cables and air tubes out of reach of young children.
- Do not position the equipment so that it is difficult to operate the disconnection device.
- Applied parts are single patient reuse. Device is multi-patient reuse.
- Nebulizing system is not suitable for use in anaesthetic breathing system or a ventilator breathing system. The patient cannot undergo MRI scan while using this device.
- This device is designed to nebulize solution and suspension liquids.
- Do not use the device, if you spot damage or you notice something unusual.
- This device consists of delicate components and must be handled with care. Observe the storage and operating conditions in the chapter "Technical Specifications"
- The use of this device is not a replacement for visiting the doctor. In case of no health improvement after treatment consult again your doctor.

Reference to standards

Aerosol characteristics in accordance with regulation EN ISO 27427.

Standards applied:

- EN 60601-1 (Medical electrical equipment, part 1: General requirements for basic safety and essential performance)
- EN 60601-1-2 (Collateral Standard: Electromagnetic disturbances – Requirements and tests)
- The device is a Class IIa medical device.



This device meets the requirements of the European Regulation on Medical Devices EU MDR 2017/745.
Nebuliser, mouthpiece, masks and nosepiece are type BF applied parts.

Intended Use

The **IN 510** resp. **IN 520** is an aerosoltherapy system suitable for domestic use. The device is designed for the production of compressed air to operate a small volume nebuliser for the production of medical aerosol for lung respiratory disorders.

Patient population:

The device is intended for use with children from 2 years old, adolescent and adult patients.

Intended users:

The user is an adult person without specific knowledge or professional ability. The patient is the intended operator except in case of children and patients that requires special assistance.

Indications:

Lung acute or chronic disorders or diseases of the respiratory disorders organs, or inflammation of the upper respiratory system.

Contraindications:

The device is not indicated to be used with quick-relief medications during a life-threatening asthma attack.

No contraindications exist to the administration of aerosols by inhalation. Contraindications related to the medicine used must be checked on the medicine package leaflet. Consult your physician in case of doubts.

Preparing the Device

Before using the device, carry out the cleaning operations as described in the chapter "Cleaning and Disinfection".

Application

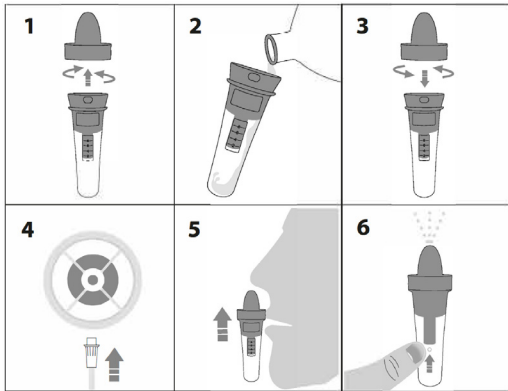
- Assembling the nebuliser set (➊). Make sure that all parts are complete.
- Fill the nebuliser with the inhalation solution prescribed by your doctor. Ensure that the maximum level is not exceeded.
- Connect the nebuliser (➋) via the air tube (➌) to the connector (➍) on the compressor and plug the power cable into the electrical outlet (230V 50 Hz AC).
- To start treatment, turn the On/Off button (➎) to the "I" position.
 - The mouthpiece guarantees better delivery of the medicine into the lungs.
 - Choose between the adult (➏), child face mask (➏a) or infant mask (➏b) : only **IN 520**), and make sure that the mask fully covers the mouth and nose area.
 - Use all applied parts including the nose piece (➏) as prescribed by your doctor.
- Whilst inhaling, sit upright and in a relaxed position at a table (not in an armchair), so as not to compress the airways and therefore not impair the effectiveness of the treatment. Do not lie down whilst inhaling. Stop the inhalation if you feel unwell.
- After you have finished inhaling for the amount of time recommended by your doctor, switch the On/Off switch (➎) to the "O" position, in order to switch off the device and remove the plug from the electrical outlet.
- Empty the remaining inhalation solution from the nebuliser and clean the device as set out in the chapter "Cleaning and disinfection".
- This device was developed for operation in 30 minutes on / 30 minutes off mode. Please switch off the device after 30 minutes and wait a further 30 minutes, before you continue the treatment.
- The device does not require calibration. Modification of the device is not permitted.

Use of the nasal shower (➑) (only IN 520)

- 1. Remove cover: Turn the cover 90 ° (anticlockwise)
- 2. Fill container with isotonic solution (adhere to manufacturer's instructions!)
- 3. Screw cover back on (clockwise).
- 4. Connect the nasal shower to the tube (➑). The other end of the tube should already be connected to the main device at position (➑).
- 5. Place the nose piece onto the nostril and breath through the nose.
- 6. Switch the nebuliser on (➍) and guide your finger over the small opening on the lower part of the nasal shower to begin with the treatment.



WARNING
Do not use with drugs, balsamic oils and/or other medical substances.
Do not use with ultrasonic nebulisers.



During use, you should breathe in and out slowly through the nose and tilt your head slightly to the opposite side of the affected nostril, so that the salt spray can flow deep into your nostril. You can pause or stop the wash by removing your finger from the opening.

Empty the remaining isotonic solution from the nasal shower after the treatment and clean the device as set out in the chapter "Cleaning and disinfection".

Cleaning and Disinfection



WARNING
Before the first use and after each treatment: Carefully follow the cleaning and disinfection instructions of the applied parts, as they are very important for the device performances and the therapy success.
Use original parts only.
The applied parts cannot be cleaned and disinfected by any automated method.
Do not boil nor autoclave the masks.

Limitations

The nebuliser (➌) must be replaced after a long period of inactivity, especially if it shows deformations or breakings, or when the atomiser head (➑a) is obstructed by dry medicine, dust, etc. We recommend replacing the nebuliser after a period between 6 months and 1 year, depending on the usage. The maximum times of cleaning and disinfection of the nebuliser are 360 times. We recommend replacing the nasal shower once a year. The maximum times of cleaning and disinfection of the nasal shower, the mask, the nosepiece and the mouthpiece are 360 times.

Preparation before cleaning

- Detach the air tube (➋) from the nebuliser (➌).
- Detach the mouthpiece (➍) resp. nosepiece (➍) resp. mask (➍/➏a/➏b) from the nebuliser (➌).
- Make sure that all residual volume is removed from the nebuliser.
- Disassemble the nebuliser by turning counterclockwise the top and remove the medicine conduction cone.
- In case nasal shower (➑) has been used: Detach the nasal shower (➑) from the air tube (➌) and disassemble the nasal shower.

Note: To avoid microbial growth and residual drug drying, clean and disinfect the applied parts immediately after each use.

Cleaning

- Briefly rinse all parts in running tap water for at least 10 seconds beforehand.
- Mix little dish detergent and warm tap water (i.e. dish washing liquid for hand washing in a ratio of 2 ml on 1 L) in a clean container. (We recommend the dish washing liquid of the brand **Fairy**, as it has been successfully tested with this mixing ratio.)
- Immerse the components of disassembled nebuliser, the disassembled nasal shower (*if it was used*), the mask, the mouthpiece and the nosepiece into the mixed water for about 5 minutes. Scrub all the surface of all the components with clean and small brush for at least 8 times.
- Afterwards, rinse all parts thoroughly in running tap water for at least 30 seconds, to fully remove any dish washing liquid residue.

Disinfection

- After cleaning, disinfect all disassembled parts. (Only parts that have been cleaned can be disinfected effectively).
- Boil the disassembled nebuliser, the disassembled nasal shower (*if it was used*), the mouthpiece and the nosepiece for 5 minutes in boiling tap water.
- Immerse the mask in a 2% sodium hypochlorite (NaOCl) solution for 15 minutes, (i.e. a solution made from the disinfecting agent Amuchina® or a 2% sodium hypochlorite solution mixed by your pharmacist). Afterwards, immerse the mask with sterile water for 3 minutes, then rinse all the surface of the mask with clean sterile water twice, to fully remove any possible residue of the disinfectant solution.

Drying

- Let all parts dry completely before reassembling and reuse to avoid risk of germ grow.
- Reassemble all the components and connect nebuliser and nasal shower (*if it was used*) to the air-outlet, switch the device on and let it work for 10–15 minutes.
- Care needs to be taken not to contaminate the parts after they have been cleaned and disinfected. Contamination can be avoided by good hand washing and not touching the inside sections of the device when laying them out to dry or when reassembling.

Inspection

Inspect all product components after each cleaning and disinfection. Replace any broken, misshaped or seriously discolored parts.

Packaging

Pack dry parts in a clean and sealed container when not in use. Do NOT pack wet or damp parts.

Storage

For the storage conditions, refer to chapter "Technical Specifications".

Note: Re-clean and re-disinfect the parts before next use if they have been stored for more than one day.

Transport

After cleaning and disinfection, always transport the parts with clean and sealed container. Contamination can be avoided by good hand washing and not touching the inside sections of any parts when you take out and re-assemble the parts for use.

Replacement of the air filter

Under normal conditions of use, the air filter (➑) must be replaced approximately after 200 working hours or after every year. We recommend to periodically check the air filter (after 10 – 12 treatments), and if the filter shows a grey or brown colour or is wet, replace it. Remove the air filter and replace it with a new one (at position (➑)). Do not try to clean the filter for reusing it. The air filter shall not be serviced or maintained while being in use with a patient. Only use original filters! Do not use the device without filter!



The instructions provided above have been validated by the manufacturer of the medical device as being capable of preparing a medical device for reuse. It remains the responsibility of the processor to ensure that the processing, as actually performed using equipment, materials and personnel in the processing facility, achieves the desired result. This requires verification and/or validation and routine monitoring of the process.

Troubleshooting

The device cannot be switched on

- Make sure that the power cable is correctly plugged into the electrical output.
- Make sure that the On/Off switch (➍) is in the "I" position.
- Make sure that the device has been operated within the operating period specified in these instructions (30 min. on / 30 min. off).

The device is only misting a little or not at all

- Make sure that the air tube (➌) is properly attached on both ends.
- Make sure that the air tube (➌) is not compressed, bent, dirty or blocked. If necessary, replace it with a new one.
- Make sure that the nebuliser (➌) is completely assembled and the coloured atomiser head (➑a) has been correctly positioned and is not blocked.
- Make sure that the required inhalation solution has been poured in.

Maintenance and Repairs

- If the equipment does not resume correctly, please contact Customer Service.
- In case of failure, contact qualified personnel authorised by **medisana**. Never open the device. The device has no user-serviceable parts in it, nor does it need any internal maintenance or lubrication.



Please report any serious incident that has occurred in relation to the device – injury or adverse event – to the local competent authority and to the Manufacturer or to the European Authorised Representative (EC REP).
Vigilance contact points: <https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts/>

Disposal — Waste Electrical and Electronic Equipment (WEEE)

This product is subject to European Directive 2012/19/EU on waste electrical and electronic equipment and is marked accordingly. Never dispose of electronic devices with household waste. Please seek out information about the local regulations with regard to the correct disposal of electrical and electronic products. Correct disposal helps to protect the environment and human health. All users are obliged to hand in all electrical or electronic devices, regardless of whether or not they contain toxic substances, at a municipal or commercial collection point so that they can be disposed of in an environmentally acceptable manner. Consult your local authority or your supplier for information about disposal.

Device: These parts consist mainly of plastic and electronic components. All comply with RoHS and REACH and can be safely disposed of in accordance with local regulations.
Applied parts (nebuliser, nosepiece, mouthpiece, masks) (➌/➍/➏/➑a/➑/➏a/➏b/➑/➏): These parts consist of plastic and comply with RoHS und REACH. Before disposal, all these parts should be cleaned (according to the instructions in section "Cleaning") and then disinfected by boiling for 5 minutes.

Warranty and repair terms

Your statutory warranty rights are not restricted by our guarantee below. Please contact your dealer or the service centre in case of a claim under the warranty. If you have to return the unit, please enclose a copy of your receipt and state what the defect is.
The following warranty terms apply:

1. The warranty period for **medisana** products is three years from date of purchase. In case of a warranty claim, the date of purchase has to be proven by means of the sales receipt or invoice.
2. Defects in material or workmanship will be removed free of charge within the warranty period.
3. Repairs under warranty do not extend the warranty period either for the unit or for the replacement parts.
4. The following is excluded under the warranty:
 - a. All damage which has arisen due to improper treatment, e.g. non-observance of the user instructions.
 - b. All damage which is due to repairs or tampering by the customer or unauthorised third parties.
 - c. Damage which has arisen during transport from the manufacturer to the consumer or during transport to the service centre.
 - d. Applied parts which are subject to normal wear and tear.
5. Liability for direct or indirect consequential losses caused by the unit are excluded even if the damage to the unit is accepted as a warranty claim.



Globalcare Medical Technology Co., Ltd
7th Building, 39 Middle Industrial Main Road,
European Industrial Zone, Xiaolan Town
528415 Zhongshan City, Guangdong Province
PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA
Phone : +86 760 22589901



Donawa, Lifescience
Piazza Albania, 10
00153 Rome / Italy
<https://www.donawa.com/wli/main/contatti.index>



medisana GmbH
Carl-Schurz-Str. 2, 41460 NEUSS, GERMANY

Information about service can be found here: <https://www.medisana.com/servicepartners>

In accordance with our policy of continual product improvement, we reserve the right to make technical and optical changes without notice.
The current version of this instruction manual can be found under www.medisana.com

Explanation of Symbols



IP21



Serial Number

LOT number



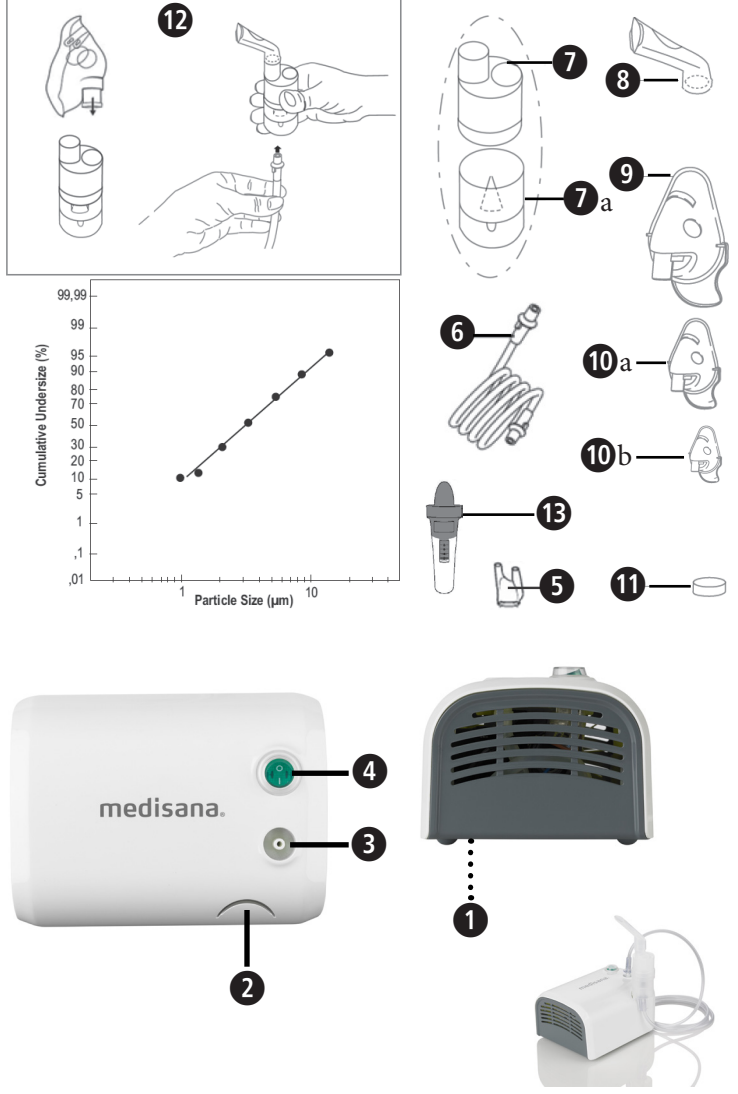
CE 0123

Reference/ Article Number	I / O	On / Off
Serial Number	~	Alternating voltage / Alternating Current
LOT number		
Unique Device Identifier		Protection Class II
Type Number		Medical Device
Authorised Representative		Applied part – Type BF degree of protection against electric shock (leakage current)
Manufacturer		Single patient multiple use (for applied parts only)
Date of manufacture		Humidity range
Importer		Ambient pressure limitation
Device complies with European Regulation on Medical Device EU MDR 2017/745.		Temperature range

medisana®

NL Gebruiksaanwijzing Inhalator IN 510 / IN 520

Apparaat en bedieningselementen / leveringsomvang



- 1 **medisana** Inhalator **IN 510/IN 520** (1) Positie van het luchtfilter, (2) Houder voor de vernevelaarset, (3) Aansluiting voor de luchtslang, (4) Aan/Uit-schakeelaar)
- 1 gebruiksaanwijzing
- Componenten:** (5) Neusstuk, (6) Luchtslang (**IN 520**: twee luchtslangen), (7) Vernevelaar, (8a) verstuiiverkop (12) monteren van de vernevelaarset), (9) Mondstuk, (10) Masker voor volwassenen, (11a) masker voor kinderen, (11b) (**IN 520**: masker voor peuters), (12) luchtfilter (vervangen aan positie 1), bewaarzak, (13) **IN 520**: neusdouche)

Controleer eerst of het apparaat compleet en onbeschadigd is. Gebruik het apparaat bij twijfel niet en neem contact op met de servicedienst. Wanneer u bij het uitpakken transportschade ontdekt, dient u onmiddellijk contact op te nemen met uw verkoper.

	De verpakkingen kunnen worden hergebruikt of worden gerecycled. Gooi verpakkingsmateriaal dat u niet meer gebruikt gescheiden weg.
	WAARSCHUWING Houd verpakkingsfolie uit handen van kinderen! Gevaar voor verstikking!

Technische gegevens

Naam en model:	medisana inhalator IN 510 (art. 54547) resp. medisana inhalator IN 520 (art. 54548) [Type GCE847]
Voeding:	230V~ 50Hz
Vernevelhoeveelheid:	gemiddeld 0,35 ml/minuut
Aerosolafgifte volgens EN ISO 27427: 2019, gebaseerd op een toepassing van natriumfluoride (NAF) voor volwassenen:	Aerosolafgifte 0,11 ml Aerosolafgiftesnelheid 0,07 ml/minuut Percentage van afgegeven volume per minuut: 3,5% Restvolume: 1,68 ml Grootte van de deeltjes (MMAD): 3,07 µm GSD (geometrische standaarddeviatie): 2,03 RF (respirabele fractie <5 µm): 75% Fractie grote deeltjes (> 5 µm): 25% Fractie middelgrote deeltjes (2 tot 5 µm): 47,8% Fractie kleine deeltjes (<2 µm): 27,2%
Max. druk:	2,2 bar
Max. geluidsniveau:	≤ 58 dBA (1 m)
Vulhoeveelheid vernevelaar:	min. 2 ml, max. 8 ml
Gebruiksduur:	30 minuten aan / 30 minuten uit
Levensduur:	1000 uur
Gebruiksvoorwaarden:	10 tot 40 °C / 50 tot 104 °F 10 tot 95% relatieve luchtvochtigheid Luchtdruk: 700 hPa tot 1060 hPa
Opslag- en transportvoorwaarden:	−25 tot +70 °C / −13 tot +158 °F 10 tot 95% relatieve luchtvochtigheid Luchtdruk: 700 hPa tot 1060 hPa
Afmetingen (lxbxh):	ca. 18 × 14 × 9,4 cm
Gewicht:	ca. 1450 g
Lengte van de stroomkabel:	ca. 180 cm
IP-klasse	IP 21
Artikelnummer:	54547 (IN 510) resp. 54548 (IN 520)
EAN-nummer:	4015588 54547 4 resp. 4015588 54548 1

CE 0123

54547 IN 510_54548 IN 520 20-AUG-2024 Ver. 2.2

NL BELANGRIJKE AANWIJZINGEN! BEWAAR DEZE GEBRUIKSAANWIJZING!

Lees de gebruiksaanwijzing en met name de veiligheidsinstructies zorgvuldig door voor u het apparaat gaat gebruiken en bewaar de gebruiksaanwijzing. Geef deze gebruiksaanwijzing ook altijd mee als u het apparaat aan iemand anders geeft.

- Dit apparaat mag alleen worden gebruikt voor het in deze handleiding beschreven doel, d.w.z. alleen als een apparaat voor aerosoltherapie. Elk ander gebruik dan het bedoelde gebruik is onjuist en daarom gevaarlijk voor de gezondheid van de gebruiker. De fabrikant is niet aansprakelijk voor schade als gevolg van onjuist, verkeerd of onverstandig gebruik, of als het apparaat is aangesloten op elektrische installaties die niet voldoen aan de geldende veiligheidsvoorschriften.
- Bewaar deze instructies voor toekomstig gebruik.
- Gebruik het apparaat niet in aanwezigheid van ontvlambare anesthesische mengsels met zuurstof of distikstofmonoxide (lachgas).
- De correcte werking van het apparaat kan worden verstoord door elektromagnetische interferentie als deze de in de EU geldende limieten overschrijdt. Als er storing optreedt in verband met andere elektrische apparaten, verplaats het apparaat dan naar een andere locatie en sluit het aan op een ander stopcontact.
- Lees bij storingen het hoofdstuk 'Problemen oplossen' in deze gebruiksaanwijzing. Open de compressorbehuizing niet! Probeer het apparaat niet zelf te repareren!
- Reparaties mogen alleen worden uitgevoerd door gekwalificeerd technisch personeel dat is geautoriseerd door de fabrikant en er mogen alleen originele reserveonderdelen worden gebruikt. Het niet in acht nemen van deze instructies kan een veilig gebruik van het apparaat nadelig beïnvloeden.
- Neem altijd de veiligheidsvoorschriften in acht bij het omgaan met elektrische apparaten, met name:
 - Gebruik uitsluitend originele componenten.
 - Dompel het apparaat nooit onder in water.
 - Laat het apparaat niet nat worden, het is niet beschermd tegen binnendringend water.
 - Raak het apparaat niet met vochtige of natte handen aan.
 - Stel het apparaat niet bloot aan atmosferische invloeden.
 - Plaats het apparaat voor gebruik op een stevige, horizontale ondergrond.
 - Het apparaat mag door kinderen of mensen met beperkte vermogens alleen worden gebruikt onder toezicht van een volwassene met volledige mentale vermogens.
 - Trek niet aan de oplaadkabel of aan het apparaat om de stroomvoorziening uit te schakelen.
 - Let er bij de positionering van het apparaat op dat het gemakkelijk van het stroomnet kan worden losgekoppeld.
- Controleer voor u het apparaat laadt of de elektrische gegevens op het typeplaatje van het apparaat overeenkomen met die van het elektriciteitsnet.
- Voor het geval dat de laadkabel van het apparaat niet in het stopcontact past, neemt u contact op met het vakpersoneel om dit te vervangen. Over het algemeen wordt het gebruik van adapters en verlengsnoeren afgeraden. Wanneer u ze toch moet gebruiken, moeten ze overeenkomen met de veiligheidsvoorschriften. Daarbij moeten echter steeds de toegestane grenswaarden die op de adapters en verlengsnoeren zijn aangegeven worden gerespecteerd.
- Trek na gebruik de stekker uit het stopcontact. Laat het apparaat niet in het stopcontact zitten als het niet wordt gebruikt.
- De installatie moet overeenkomstig de instructies van de fabrikant gebeuren. Een foutieve installatie kan schade aan personen, dieren en voorwerpen veroorzaken waarvoor de fabrikant niet aansprakelijk kan worden gesteld.
- Vervang het laadsnoer van dit apparaat niet. Het vervangen van een onderdeel mag alleen door geautoriseerd vakpersoneel worden uitgevoerd.
- De stroomkabel moet altijd volledig zijn uitgerold om de gevaarlijke situatie te voorkomen dat hij te heet wordt.
- Voor elke reiniging of elk soort onderhoud moet het apparaat uitgeschakeld zijn en de stroomkabel worden uitgetrokken.
- Zorg ervoor dat kinderen het apparaat niet zonder toezicht gebruiken; sommige onderdelen zijn zo klein dat ze kunnen worden ingeslikt.
- Als u het apparaat niet meer wilt gebruiken, verwijdert u het conform de in uw land geldende bepalingen.
- Let op:
 - Gebruik alleen het geneesmiddel dat door uw arts is voorgeschreven.
 - Volg de voorschriften van uw arts op met betrekking tot dosering, duur en frequentie van de therapie.
 - Gebruik het neusstuk alleen als dit uitdrukkelijk door uw arts is voorgeschreven. Zorg dat de splitsing NOOIT in de neus worden ingebracht maar alleen zo dicht mogelijk voor de neus worden gehouden.
- Controleer op de bijsluiter van het medicijn of er contra-indicaties bestaan voor het gebruik met de gebruikelijke systemen voor inhalatietherapie.
- Let op het wurgrisico bij kabels. Houd de stroomkabel en luchtslangen buiten het bereik van kleine kinderen.
- Plaats het apparaat niet zodanig dat het moeilijk is om bij de bedieningselementen te komen.
- Om hygiënische redenen mogen alle componenten slechts door één patiënt worden gebruikt. Het basisapparaat kan door meerdere personen worden gebruikt.
- De vernevelaar is niet geschikt in combinatie met anesthesie- of beademingsapparatuur. Een MRI-scan is niet mogelijk tijdens het gebruik van dit apparaat.
- Het apparaat is bedoeld voor het vernevelen van suspensievloeiostoffen.
- Gebruik het apparaat niet als u schade of iets ongewoons aan het apparaat opmerkt.
- Het apparaat bestaat uit kwetsbare onderdelen en moet met zorg worden behandeld. Houd rekening met de gebruiks- en bewaarvoorschriften zoals beschreven in de 'Technische gegevens'.
- Het gebruik van dit apparaat vervangt geen bezoek bij de arts. Als er na gebruik geen verbetering van uw gezondheid optreedt, overleg dan (opnieuw) met uw arts.
- Het apparaat wordt gevoed door een batterij, maar kan ook op het lichtnet worden aangesloten.

Verwijzing naar normen

De aerosolkenmerken voldoen aan de EN ISO 27427-richtlijn.

Toegepaste normen:

- EN 60601-1 (Medische elektrische toestellen, deel 1: Algemene bepalingen met betrekking tot veiligheid met inbegrip van essentiële prestaties;
- EN 60601-1-2 (Secundaire norm: Elektromagnetische compatibiliteit – Eisen en beproevingen)

- Het apparaat is een medisch hulpmiddel van de klasse IIa.

	Dit apparaat voldoet aan de vereisten van de verordening voor medische hulpmiddelen EU MDR 2017/745. De vernevelaar, het mondstuk, de maskers en het neusstuk zijn componenten van type BF.
--	---

Beoogd gebruik

Bij de **IN 510** resp. **IN 520** gaat het om een aerosoltherapieapparaat voor thuisgebruik. Het apparaat is bedoeld voor het vernevelen van vloeistoffen en vloeibare medicijnen (aerosolen) en voor de behandeling van de bovenste en onderste luchtwegen.

Gebruikersgroep

Het apparaat is geschikt voor gebruik bij kinderen vanaf 2 jaar, tieners en volwassenen.

Doelgroep:

De gebruiker van het apparaat is een volwassene zonder gespecialiseerde kennis of professionele vaardigheden. De patiënt is meestal ook de gebruiker, behalve als het kinderen of patiënten betreft die speciale hulp nodig hebben.

Indicaties:

Chronische of acute aandoeningen of functiestoornissen van de longen of luchtwegen of ontsteking van de bovenste luchtwegen.

Contra-indicaties:

Het apparaat mag niet gebruikt worden met medicijnen die bedoeld zijn om snel verlichting te geven bij een levensbedreigende astma-aanval.
Er zijn geen contra-indicaties met betrekking tot het inademen van aerosolen. De contra-indicaties met betrekking tot de gebruikte medicijnen die in de bijsluiter worden beschreven, moeten echter in acht worden genomen. Raadpleeg bij twijfel uw arts voordat u het apparaat gaat gebruiken.

Toestel voorbereiden

Voor het eerste gebruik adviseren we alle componenten - zoals in het hoofdstuk ‚Reiniging en desinfectie‘ beschreven - te reinigen.

Gebruik

- Monteren van de vernevelaarset (1). Let erop dat alle onderdelen volledig zijn.
- Vul de vernevelaar met de door uw arts voorgeschreven inhalatieoplossing. Verzekert dat het maximum niveau niet overschreden wordt.
- Verbind de vernevelaar (1) via de luchtslang (2) met de aansluiting (3) op de compressor en steek het netsnoer in het stopcontact (230V 50 Hz AC).
- Om de behandeling te starten, stelt u de Aan/Uit-schakelaar (4) op positie «I».
- Het mondstuk garandeert een beter transport van het medicijn naar de longen.
- Selecteer tussen masker voor volwassenen (5) en kinderen (6a/b en verzeker dat het masker de mond en neus volledig omsluit ((6b : alleen **IN 520**)).
- Gebruik alle toebehoren inclusief het neusstuk (7) zoals door uw arts voorgeschreven.
- Zit tijdens het inhaleren recht en ontspannen aan een tafel (niet in een zetel) om de luchtwegen niet samen te drukken en zo de werkzaamheid van de behandeling niet negatief te beïnvloeden. Ga tijdens de inhalatie niet liggen. Stop de inhalatie als u zich onwel voelt.
- Nadat u de door uw arts aanbevolen inhalatietijd beëindigd hebt, schakelt u de schakelaar Aan/Uit (4) op de positie «O» om het apparaat uit te schakelen en trekt u de stekker uit het stopcontact.
- Ledig de resterende inhalatieoplossing uit de vernevelaar en reinig het apparaat zoals in het hoofdstuk 'Reiniging en desinfectie' beschreven.
- Dit apparaat werd voor de werking in modus 30 min. Aan / 30 min. Uit ontwikkeld. Schakel het apparaat na 30 minuten uit en wacht nog eens 30 minuten alvorens u de behandeling voortzet.
- Het apparaat vereist geen kalibratie. Een wijziging van het toestel is niet toegestaan.

Toepassing neusdouche (8) (alleen IN 520)

- 1. Afdekking verwijderen: Daarbij de afdekking 90° draaien (naar rechts)
- 2. Reservoir met spoeloplossing vullen (fabrikantsinstructies in acht nemen!)
- 3. Afdekking er weer opschroeven (naar links).
- 4. Verbind de neusdouche met de slang (8). Het andere uiteinde van de slang moet reeds met het hoofdtoestel op positie (9) verbonden zijn.
- 5. Plaats het neusstuk op het neusgat en adem in door de neus.
- 6. Schakel de inhalator in (10) en breng uw vinger over de kleine opening op het onderste deel van de neusdouche om met de behandeling te starten.

	WAARSCHUWING Mag niet worden gebruikt met drugs, verdovende middelen, balsemolie of andere medicinale stoffen. Mag niet worden gebruikt met ultrasone vernevelaars.
	Tijdens het gebruik moet u langzaam door de neus in- en uitademen en het hoofd lichtjes naar de tegenoverliggende zijde van het betreffende neusgat draaien, zodat de zoutnevel diep in uw neusgat kan stromen. U kunt de spoeling pauzeren of stoppen door uw vinger van de opening te nemen. Ledig na de behandeling de resterende spoeloplossing uit de vernevelaar en reinig het apparaat zoals in het hoofdstuk 'Reiniging en desinfectie' beschreven.

Reinigen en desinfecteren

	WAARSCHUWING Voor het eerste gebruik en na elke behandeling moeten alle componenten zorgvuldig worden gereinigd en gedesinfecteerd. Het is voor de werking van het apparaat en het succes van de behandeling heel belangrijk dat ze in goede staat verkeren. Gebruik uitsluitend originele onderdelen. Er is geen geautomatiseerde methode om de componenten te reinigen en te desinfecteren. De maskers mogen niet worden uitgekookt of geautoclaveerd.
--	---

Grenswaarden

Vervang de vernevelaar (1) nadat deze langere tijd niet is gebruikt, als er vervormingen of scheuren te zien zijn of als de verstuiiverkop (7a) verstopt is als gevolg van een ingedroogd medicijn, stof, etc. Wij adviseren om de vernevelaar afhankelijk van het gebruik na 6 tot 12 maanden te vervangen. Het maximale aantal reinigings- en desinfectieprocedures voor de vernevelaar is 360. Het maximale aantal reinigings- en desinfectieprocedures voor het masker, het mondstuk en de neusadapter is 360.

Voorbereiding

- Verwijder de luchtslang (2) van de vernevelaar (1).
- Verwijder masker (7)(6a)(6b resp. mondstuk (7) resp. neusstuk (7) van de vernevelaar (7).
- Zorg ervoor dat er geen resten in de vernevelaar achterblijven.
- Haal de vernevelaar uit elkaar door de kap tegen de wijsers van de klok in te draaien en de verstuiiverkop te verwijderen.
- Als de neusdouche (8) is gebruikt: verwijder de neusdouche (8) van de luchtslang (2) en haal de neusdouche uit elkaar.

Let op: Om te voorkomen dat microben gaan groeien of dat medicijnresten indrogen, moet u de componenten onmiddellijk na elk gebruik reinigen en desinfecteren.

Reinigen

- Was alle onderdelen minimaal 10 seconden onder stromend water.
- Meng een beetje afwasmiddel en warm kraanwater in een schoon bakje (bijv. 2 ml afwasmiddel – voor de handafwas – op 1 liter water. Het afwasmiddel van het merk **Fairyr**wordt aanbevolen omdat het met succes is getest in deze mengverhouding).
- Dompel de afzonderlijke onderdelen, zoals het masker of het mondstuk of de neusadapter of de neusdouche (*indien gebruikt*) gedurende 5 minuten in dit mengsel. Borstel alle oppervlakken minimaal acht keer met een kleine, schone borstel.
- Spoel vervolgens alle onderdelen grondig af onder stromend water gedurende minstens 30 seconden om alle resten van het afwasmiddel weg te spoelen.

Desinfectie

- Alle onderdelen moeten na het reinigen worden gedesinfecteerd. (Houd er rekening mee dat alleen gereinigde onderdelen met succes kunnen worden gedesinfecteerd.)
- Leg alle onderdelen van de vernevelaar, inclusief de neusdouche (*indien gebruikt*), het mondstuk en neusstuk, gedurende 5 minuten in kokend water.
- Leg het masker 15 minuten in een 2% oplossing van natriumhypochloriet (NaOCl) of een vergelijkbare koude sterilisatieoplossing die bij de drogist verkrijgbaar is. Dompel het masker vervolgens 3 minuten onder in steriel water en spoel het maskeroppervlak daarna tweemaal af met steriel water om alle resten van de sterilisatieoplossing te verwijderen.

Drogen

- Laat alle onderdelen volledig drogen om het risico op kiemvorming te voorkomen. Pas dan zet u alles weer in elkaar.
- Zet alle onderdelen weer in elkaar en schakel het apparaat in. Laat het apparaat 10-15 minuten in werking.
- Zorg ervoor dat de gereinigde en gedesinfecteerde onderdelen niet opnieuw worden verontreinigd. Was uw handen zorgvuldig en raak de interne onderdelen van het apparaat niet aan tijdens het drogen en in elkaar zetten.

Controle

Inspecteer alle onderdelen na elke reiniging en desinfectie. Vervang defecte, vervormde of sterk verkleurde onderdelen.

Opbergen

Berg de droge onderdelen op in een schone, gesloten bak of doos tot het volgende gebruik. Berg de onderdelen niet op als ze vochtig of nat zijn!

Bewaren

Rook rekening met de bewaarvoorschriften uit het hoofdstuk 'Technische gegevens'.
Let op: Onderdelen die u langer dan een dag niet hebt gebruikt, moeten voor het volgende gebruik opnieuw worden gereinigd en gedesinfecteerd.

Vervoer

Vervoer de gereinigde en gedesinfecteerde onderdelen altijd in een schone, gesloten bak. Was uw handen zorgvuldig en raak de interne onderdelen van het apparaat niet aan wanneer u de onderdelen uit de bak haalt en in elkaar zet voor het volgende gebruik.

Vervangen van het luchtfilter

Bij normale gebruiksvoorwaarden moet het luchtfilter (1) na ongeveer 200 bedrijfsuren of een jaar worden vervangen.
Vw adviseren om het luchtfilter regelmatig te controleren (10-12 toepassingen) en te vervangen als het grijs of bruin verkleurd is of deze vochtig aanvoelt. Verwijder het luchtfilter (1), vervang deze door een nieuwe. Probeer niet het filter voor hergebruik te reinigen. Het luchtfilter mag niet worden gerepareerd of onderhouden terwijl hij bij een patiënt wordt gebruikt.

Gebruik alleen originele filters! Gebruik het apparaat niet zonder filter!

	De hierboven beschreven procedures zijn gevalideerd door de fabrikant, dat wil zeggen dat ze geschikt zijn om het medische hulpmiddel gereed te maken voor hergebruik. Het is echter de verantwoordelijkheid van de uitvoerende persoon om ervoor te zorgen dat de daadwerkelijke uitvoering, inclusief de keuze van hulpmiddelen, tot het gewenste resultaat leidt. Dit vereist een passende regelmatige inspectie of validatie van de kant van het systeem of de uitvoerende instantie.
--	---

Problemen oplossen

Het apparaat kan niet worden ingeschakeld

- Controleer of het netsnoer goed in het stopcontact zit.
- Controleer of de aan-/uitschakelaar (4) in de stand «I» staat.
- Controleer of het apparaat binnen de in deze handleiding vermelde gebruiksduur is gebruikt (30 min. aan / 30 min. uit).

Het apparaat vernevelt zwak of zelfs helemaal niet

- Controleer of de luchtslang (2) aan beide uiteinden op de juiste wijze is bevestigd.
- Controleer of de luchtslang (2) niet ineengedrukt, verbogen, vies of geblokkeerd is. Vervang hem indien nodig door een nieuw exemplaar.
- Controleer of de vernevelaar (7) volledig gemonteerd is en of de gekleurde verstuiiverkop (7a) op de juiste wijze is geplaatst en niet verstopt is.
- Zorg ervoor dat de benodigde inhalatieoplossing is bijgevuld.

Onderhoud, reparaties

- Neem contact op met de klantenservice als het apparaat niet meer kan worden gebruikt.
- Neem bij storingen alleen contact op met **medisana** bevoegd, gekwalificeerd vakpersoneel. Het apparaat mag nooit worden geopend. Het apparaat bevat geen onderdelen die door de gebruiker kunnen worden gerepareerd en er is geen onderhoud of smering van interne componenten vereist.

	Meld alle incidenten met betrekking tot dit apparaat – letsel of onvoldoende resultaten – aan uw bevoegde instantie en aan de fabrikant of de gemachtigde EU-vertegenwoordiger (EC REP). Contactadressen zijn te vinden op: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts/
--	---

Weggooien

Dit apparaat mag niet bij het huisvuil worden weggegooid. Elke consument is verplicht om alle elektrische of elektronische apparaten, om het even of ze schadelijke stoffen bevatten of niet, in te leveren bij een milieustraat of bij een winkel waar een vergelijkbaar product wordt aangeschaft, zodat ze milieuvriendelijk kunnen worden afgevoerd en verwerkt.

Apparaat: Deze onderdelen bestaan voornamelijk uit plastic en elektronische componenten. Alles voldoet aan de RoHS- en REACH-vereisten.

Componenten (vernevelaar, neusadapter, mondstuk, maskers) (1)(2)(3)(4)(5)(6a)(6b)/(7)(8): Deze onderdelen zijn gemaakt van plastic en voldoen aan de RoHS- en REACH-vereisten. Voordat u ze weggooit, moeten alle onderdelen worden gereinigd (zie het hoofdstuk 'Reinigen') en vervolgens 5 minuten in kokend water gelegd worden.

Garantie- en reparatievoorwaarden

Onze hieronder beschreven garantie heeft geen invloed op uw wettelijke rechten. Neem voor de garantie contact op met uw speciaalzaak of rechtstreeks met de servicedienst. Geef aan wat het defect is en voeg een kopie van de aankoopbon toe als het apparaat moet worden opgestuurd. De volgende garantievoorwaarden zijn van kracht:

- Op producten van **medisana** geldt vanaf de verkoopdatum een garantie van 3 jaar. De verkoopdatum moet in het geval van garantie kunnen worden aangetoond met een aankoopbon of factuur.
- Gebreken als gevolg van materiaal- of productiefouten worden binnen de garantieperiode gratis verholpen.
- Door het verlenen van garantie wordt de garantieperiode voor het apparaat of de vervangen onderdelen niet verlengd.
- Van garantie zijn uitgesloten:
 - alle schades die zijn ontstaan door verkeerd gebruik, bijv. door het niet-nakomen van de gebruiksaanwijzing;
 - schades die het gevolg zijn van een reparatie of interventie door de koper of een onbevoegde derde;
 - transportschades die zijn ontstaan op weg van de fabrikant naar de consument of tijdens de verzending naar de servicedienst;
 - onderdelen die normale slijtage vertonen.
- Een aansprakelijkheid voor directe of indirecte gevolgschade die is veroorzaakt door het apparaat is ook dan uitgesloten, wanneer de schade aan het apparaat wordt erkend als garantie.

	Globalcare Medical Technology Co., Ltd 7th Building, 39 Middle Industrial Main Road, European Industrial Zone, Xiaolan Town 528415 Zhongshan City, Guangdong Province PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA Phone : +86 760 22589901
	Donawa, Lifescience Piazza Albania, 10 00153 Rome / Italy https://www.donawa.com/wil/main/contatti.index
	medisana GmbH , Carl-Schurz-Str. 2, 41460 NEUSS, Duitsland
Service-informatie is hier beschikbaar: https://www.medisana.com/servicepartners	
In het kader van voortdurende productverbeteringen behouden wij ons het recht op wijzigingen voor op technisch gebied en op vormgeving. De meest actuele versie van deze gebruiksaanwijzing kunt u vinden op www.medisana.com	

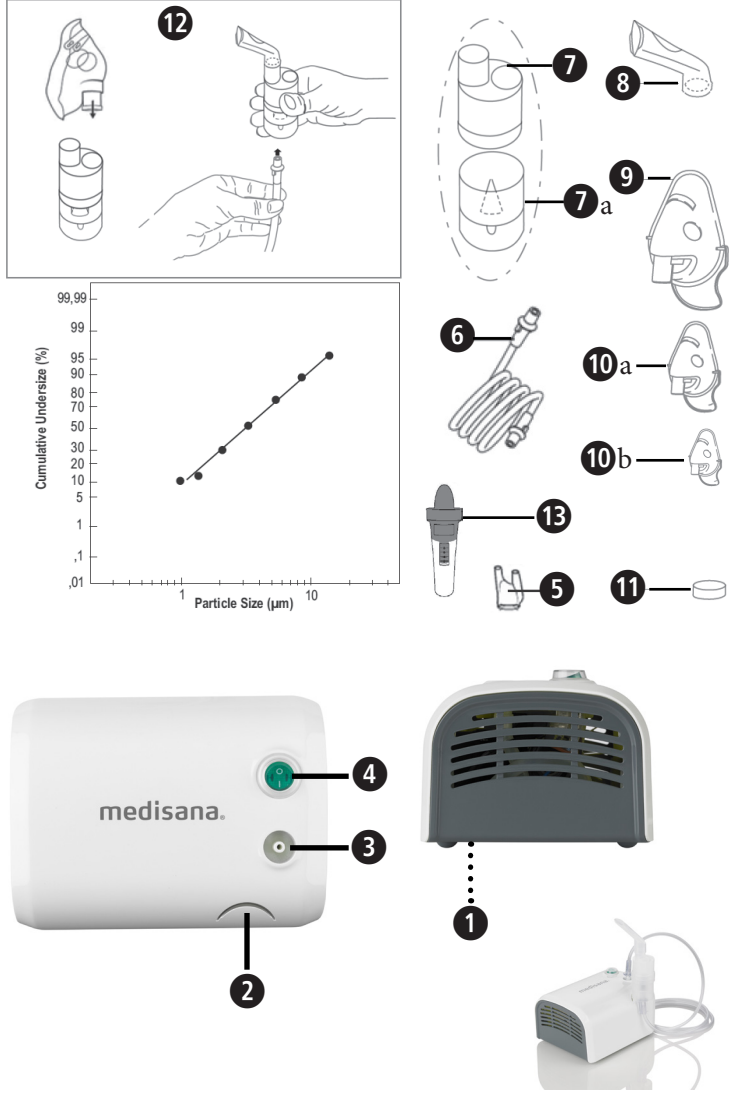
Legenda

IP21	
Recyclingsymbolen / codes: deze dienen om informatie te geven over het materiaal, het juiste gebruik van het product en de recycling.	

	Artikelnummer	I / O	Aan/uit
	Serienummer van het apparaat		Wisselspanning/wisselstroom
	LOT-nummer		
	Eenduidige apparaatidentificatie		Beschermingsklasse II
	Typeaanduiding		Medisch hulpmiddel
	Vermelding van de gemachtigde EU-vertegenwoordiger		Apparaatclassificatie: type BF
	Fabrikant		Meerdere keren te gebruiken door 1 persoon (alleen voor componenten)
	Productiedatum		Luchtvochtigheidsbereik
	Importeur		Omgevingsdrukbe grenzing
CE 0123	Het apparaat is gecertificeerd conform de EU-richtlijnen en voorzien van een CE-markering (conformiteitsmarkering). Aan de voorschriften van MDR (EU) 2017/745 is voldaan		Temperatuurbereik

IT Istruzioni per l'uso
Inalatore IN 510 / IN 520

Dispositivo ed elementi di comando / Volume di fornitura



- 1 **medisana** Inalatore **IN 510 / IN 520** (1 posizione del filtro dell'aria, 2 supporto del kit del nebulizzatore, 3 allaccio per il tubo dell'aria, 4 interruttore di accensione/spegnimento)
- 1 libretto di istruzioni
- Componenti:** ❶ adattatore per il naso, ❷ tubo dell'aria (**IN 520**: due tubi dell'aria), ❸ nebulizzatore, ❹a testina nebulizzatrice (❷ montaggio del kit nebulizzatore), ❸ boccaglio, ❹ mascherina per adulti, ❹a mascherina per bambini, ❹b (**IN 520**: mascherina per bambini piccoli), ❹ filtro dell'aria (scambio in posizione ❸), borsa per la custodia, (❹ **IN 520**: doccia nasale)

Controllare innanzitutto se l'apparecchio è completo e se presenta eventuali danneggiamenti. In caso di dubbio, non utilizzare l'apparecchio e rivolgersi al proprio centro assistenza.

Se all'apertura dell'imballaggio si riscontrano danni dovuti al trasporto, mettersi in contatto tempestivamente con il proprio rivenditore

- Gli imballaggi sono riutilizzabili o possono essere riciclati nel circuito delle materie prime. Si prega di smaltire il materiale di imballaggio non più necessario secondo le disposizioni vigenti.

- AVVERTENZA**
Fare attenzione affinché i bambini non entrino in possesso della pellicola di imballaggio! Pericolo di soffocamento!

Dati tecnici

Nome e modello:	Inalatore medisana IN 510 (art. 54547) o inalatore medisana IN 520 (art. 54548) [Tipo GCE847]
Alimentazione elettrica:	230V~ 50Hz
Quantità di nebulizzazione:	in media 0,35 ml/minuto
Emissione di aerosol a norma EN ISO 27427:2019, basata su un'applicazione di fluoro di sodio (NaF) per adulti:	Emissione di aerosol 0,11 ml Velocità di emissione di aerosol 0,07 ml/minuto Percentuale di volume espulso al minuto: 3,5 % Volume residuo: 1,68 ml Dimensione delle particelle (MMAD): 3,07 µm GSD (Deviazione Geometrica Standard): 2,03 RF (frazione respirabile <5 µm): 75 % Percentuale di particelle grandi (>5 µm): 25 % Percentuale di particelle medie (da 2 a 5 µm): 47,8 % Percentuale di particelle piccole (<2 µm): 27,2 %
Pressione max:	2,2 bar
Max. rumorosità:	≤ 58 dBA (1 m)
Quantità di nebulizzazione:	min. 2 ml; max. 8 ml
Durata di utilizzo:	30 minuti ON / 30 minuti OFF
Durata di funzionamento:	1000 ore
Condizioni di utilizzo:	da 10 a 40 °C / da 50 a 104 °F da 10 a 95 % di umidità relativa dell'aria Pressione: da 700hPa a 1060hPa
Condizioni di stoccaggio e di trasporto:	da –25 a +70 °C / da –13 a +158 °F da 10 a 95 % di umidità relativa dell'aria Pressione: da 700hPa a 1060hPa
Dimensioni (L×P×H):	ca. 18 × 14 × 9,4 cm
Peso:	ca. 1450 g
Lunghezza del cavo di alimentazione:	ca. 180 cm
Classe IP:	IP 21
Codice articolo:	54547 (IN 510) o 54548 (IN 520)
Codice EAN:	4015588 54547 4 o 4015588 54548 1

IT INDICAZIONI IMPORTANTI!
CONSERVARE ASSOLUTAMENTE!

- Leggere attentamente le istruzioni per l'uso, in particolare le indicazioni di sicurezza, prima di utilizzare il dispositivo e conservare le istruzioni per l'uso per gli ulteriori utilizzi. In caso di consegna dell'apparecchio a terzi consegnare assolutamente anche le presenti istruzioni.**

-   
- Questo apparecchio può essere utilizzato solo per lo scopo descritto in queste istruzioni, quindi come apparecchio per la terapia con aerosol. Qualsiasi utilizzo diverso da quello previsto è improprio e quindi pericoloso per la salute dell'utente. Il produttore non è responsabile per danni derivanti da un uso improprio, errato o irragionevole o se l'apparecchio è collegato a impianti elettrici che non soddisfano le norme di sicurezza applicabili.
- Conservare le presenti istruzioni per eventuali utilizzi futuri.
- Non utilizzare il dispositivo in presenza di miscele anestetiche infiammabili con ossigeno o protossido di azoto (gas esilarante).
- Il funzionamento corretto dell'apparecchio può essere compromesso da interferenze elettromagnetiche se queste superano i limiti applicabili nell'UE. Se si verificano interferenze con altri apparecchi elettrici, occorre spostare l'apparecchio in un'altra posizione e collegarlo a una presa diversa.
- Se si verificano malfunzionamenti, consultare il capitolo "Risoluzione problemi" di queste istruzioni per l'uso. Non aprire l'alloggiamento del compressore! Non cercare di riparare il dispositivo da soli!
- Le riparazioni possono essere effettuate solo da personale tecnico qualificato e autorizzato dal produttore, utilizzando solo parti di ricambio originali. Il mancato rispetto di queste istruzioni può compromettere l'uso in sicurezza dell'apparecchio.
- Non dimenticare di rispettare sempre le regole di sicurezza per l'utilizzo degli apparecchi elettrici, in particolare:
 - Utilizzare esclusivamente componenti originali!
 - Non immergere mai il dispositivo in acqua.
 - Non lasciare che l'apparecchio si bagni, non è protetto contro le infiltrazioni d'acqua.
 - Non toccare l'apparecchio con le mani umide o bagnate.
 - Non esporre l'apparecchio agli agenti atmosferici.
 - Per l'utilizzo collocare l'apparecchio su una superficie solida e orizzontale.
 - L'apparecchio può essere utilizzato da bambini o da persone con capacità limitate solo sotto la supervisione di un adulto con capacità mentali complete.
 - Non tirare il cavo di ricarica o il dispositivo per scollegare l'alimentazione.
 - In fase di posizionamento dell'apparecchio fare attenzione che non si stacchi dalla rete elettrica.

- Prima di caricare il dispositivo, assicurarsi che i dati elettrici sulla targhetta del dispositivo corrispondano a quelli dell'alimentazione.
- Nel caso in cui il cavo di carica non entri nella presa, consultare una persona qualificata per la sostituzione. In genere si sconsiglia l'utilizzo di adattatori e cavi di prolunga. Se il loro uso è inevitabile, devono essere conformi alle norme di sicurezza. Tuttavia è necessario osservare sempre i limiti consentiti specificati sugli adattatori e sui cavi di prolunga.
- Dopo l'uso scollegare la spina dalla presa di corrente. Non lasciare l'apparecchio collegato quando non è in uso.
- L'installazione deve avvenire in conformità alle indicazioni del produttore. Un'installazione errata può causare danni a persone, animali e oggetti per i quali il produttore non può essere ritenuto responsabile.
- Non sostituire il cavo di carica di questo dispositivo. Le parti possono essere sostituite solo dal personale specializzato autorizzato.
- Il cavo di alimentazione deve essere sempre completamente svolto per evitare pericoli surriscaldamenti.
- Prima di qualsiasi pulizia o manutenzione il dispositivo deve essere spento e il cavo di alimentazione deve essere rimosso.Assicurarsi che i bambini non utilizzino il dispositivo incustodito; alcune parti sono così piccole da poter essere ingerite.
- Quando non si desidera più utilizzare il dispositivo, smaltirlo secondo le disposizioni vigenti nel proprio paese.
- Tenere presente:
 - Utilizzare esclusivamente il farmaco prescritto dal medico.
 - Seguire le istruzioni del medico per quanto riguarda il dosaggio, la durata e la frequenza della terapia.
 - Utilizzare l'adattatore per il naso esclusivamente se indicato espressamente dal proprio medico. Assicurarsi che la biforcazione non entri MAI nel naso, ma venga tenuta il più possibile vicino davanti al naso.

- Controllare sul foglietto illustrativo del farmaco se ci sono controindicazioni per l'uso con i comuni sistemi di terapia inalatoria.
- Fare attenzione al rischio di strangolamento con i cavi. Tenere il cavo di alimentazione e i tubi dell'aria fuori dalla portata dei bambini.
- Non posizionare l'apparecchio in modo da rendere difficile raggiungere i comandi.
- Per ragioni igieniche, tutti i componenti possono essere utilizzati da un solo paziente. L'apparecchio base può essere utilizzato da più persone.
- Il nebulizzatore non è adatto all'uso con apparecchiature anestetiche o per la respirazione artificiale. Non è possibile eseguire una risonanza magnetica mentre si utilizza questo apparecchio.
- L'apparecchio è destinato alla nebulizzazione di liquidi in sospensione.
- Non utilizzare l'apparecchio se si riscontrano danni o anomalie.
- Questo apparecchio è costituito da parti singole sensibili e deve essere trattato con attenzione. Rispettare le condizioni di funzionamento e di stoccaggio riportate nella sezione "Dati tecnici".
- L'utilizzo di questo apparecchio non sostituisce una visita medica. Se dopo l'utilizzo lo stato di salute non migliora, consultare (nuovamente) il proprio medico.
- L'apparecchio è alimentato da una batteria, ma può anche essere collegato alla rete elettrica.

Rimando alle norme

Le caratteristiche dell'aerosol sono conformi alla linea guida EN ISO 27427.

Norme applicate:

- EN 60601-1 (apparecchi elettromedicali, parte 1: Disposizioni generali per la sicurezza, comprese le principali caratteristiche prestazionali).
- EN 60601-1-2 (norma supplementare: Compatibilità elettromagnetica – requisiti e verifiche)
- L'apparecchio è un presidio medico di classe IIa.

-  **Questo apparecchio soddisfa i requisiti del regolamento sui dispositivi medici UE MDR 2017/745.** Il nebulizzatore, il boccaglio, le maschere e l'adattatore per il naso sono componenti di tipo BF.

Utilizzo conforme alla destinazione d'uso

IN 510 IN 520 è un apparecchio per aerosolterapia per uso domestico. L'apparecchio è concepito per la nebulizzazione di liquidi e farmaci liquidi (aerosol) e per il trattamento delle vie respiratorie superiori e inferiori.

Destinazione

L'apparecchio è adatto all'uso da parte di bambini a partire dai 2 anni, adolescenti e adulti.

Destinatari:

L'utilizzatore è un adulto che non possiede conoscenze specialistiche o competenze professionali. Il paziente è solitamente anche l'utilizzatore, tranne nel caso di bambini o pazienti che necessitano di assistenza speciale.

Indicazioni:

Malattie croniche o acute o disturbi funzionali dei polmoni o delle vie respiratorie o infiammazioni delle vie respiratorie superiori.

Controindicazioni:

L'apparecchio non deve essere utilizzato con i farmaci destinati a fornire un rapido sollievo in caso di attacco d'asma potenzialmente letale.

Non sussistono controindicazioni all'inalazione di aerosol. È tuttavia necessario tenere conto delle controindicazioni relative al farmaco utilizzato, descritte nel foglietto illustrativo. In caso di dubbio consultare il medico prima dell'uso.

Preparazione del dispositivo

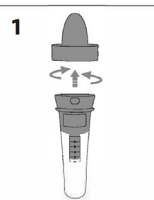
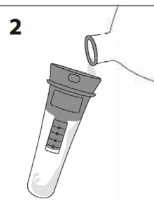
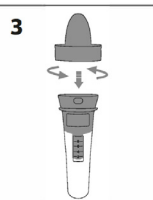
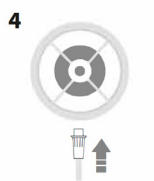
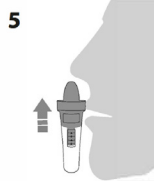
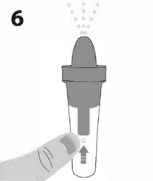
Prima del primo utilizzo consigliamo di pulire tutti i componenti - così come descritto nel capitolo "Pulizia e disinfezione".

Utilizzo

- Montaggio del kit nebulizzatore ❷. Prestare attenzione affinché tutti i pezzi siano completi.
- Riempire il nebulizzatore con la soluzione per inalazione prescritta dal medico. Assicurarsi che non venga superato il livello massimo.
- Collegare il nebulizzatore ❷ tramite il tubo dell'aria ❸ con l'allaccio ❹ sul compressore e allacciare il cavo di rete alla presa (230V 50 Hz CA).
- Per cominciare il trattamento mettere l'interruttore di accensione/spegnimento ❶ in posizione «I».
 - Il boccaglio garantisce un miglior trasporto del medicinale nei polmoni.
 - Scegliere tra mascherina per adulti ❸ e bambini ❸a/b, e assicurarsi che la mascherina copra completamente l'area della bocca e del naso (❸b : solo **IN 520**).
 - Utilizzare tutti gli accessori, compreso l'adattatore per il naso ❹, così come prescritto dal medico.
- Durante l'inalazione, sedersi in posizione eretta e rilassata su un tavolo (non su una poltrona) in modo da non comprimere le vie respiratorie e quindi non influire sull'efficacia del trattamento. Non sdraiarsi durante l'inalazione. Interrompere l'inalazione nel caso in caso di disturbi.
- Al termine del tempo d'inalazione consigliata dal medico, commutare l'interruttore di accensione/spegnimento4 su posizione «O» per spegnere il dispositivo e staccare la spina dalla presa.
- Svuotare la soluzione di inalazione residua dal nebulizzatore e pulire il dispositivo così come descritto nel capitolo "Pulizia e disinfezione".
- Questo dispositivo è stato progettato per la modalità 30 min. acceso / 30 min. spento. Spegnere il dispositivo dopo 30 minuti e attendere altri 30 minuti prima di proseguire il trattamento.
- Il dispositivo non necessita di taratura. Non è consentito modificare il dispositivo.

Utilizzo della doccia nasale ❹ (solo IN 520)

- 1. Rimuovere la copertura: ruotare la copertura di 90 °(in senso antiorario)
- 2. Riempire il contenitore con la soluzione (rispettare le indicazioni del produttore!)
- 3. Riavvitare la copertura (in senso orario).
- 4. Collegare la doccia nasale con il tubo ❸. L'altra estremità del tubo deve essere già collegata con il dispositivo principale su posizione ❸
- 5. Mettere l'adattatore per il naso sulla fossa nasale e respirare attraverso il naso.
- 6. Accendere l'inalatore (❹) e mettere il dito attraverso la piccola apertura della doccia nasale per avviare il trattamento.

Durante l'utilizzo bisogna inspirare ed espirare lentamente tramite il naso ed inclinare leggermente la testa verso il lato opposto della fossa nasale trattata, in modo che la nebbia salina possa entrare in profondità nella fossa nasale. È possibile arrestare o bloccare il lavaggio rimuovendo il dito dall'apertura.

Svuotare la soluzione di inalazione residua dal nebulizzatore dopo il trattamento e pulire il dispositivo così come descritto nel capitolo "Pulizia e disinfezione".

Pulizia e disinfezione

-  **AVVERTENZA**
Prima del primo utilizzo e dopo ogni trattamento, tutti i componenti devono essere accuratamente puliti e disinfettati. Il loro stato corretto è molto importante per il funzionamento dell'apparecchio e per il buon esito del trattamento.
Utilizzare esclusivamente componenti originali.
Non esiste un processo automatizzato per la pulizia e la disinfezione dei componenti. Le maschere non devono essere bollite o sterilizzate in autoclave.

Valori limite

Sostituire il nebulizzatore ❷ dopo che non è stato utilizzato per molto tempo, se presenta deformazioni o strappi o se la testina nebulizzatrice ❹a è intasata da un medicinale essiccato, polvere, ecc. Si consiglia di sostituire il nebulizzatore dopo 6-12 mesi, in base all'uso. Il numero massimo di procedure di pulizia e disinfezione per il nebulizzatore è di 360. Il numero massimo di procedure di pulizia e disinfezione per la mascherina, il boccaglio e l'adattatore nasale è di 360.

Preparazione

- Rimuovere il tubo dell'aria ❸ dal nebulizzatore ❷.
- Rimuovere la mascherina ❸/❹a/❹b o il boccaglio ❸ o l'adattatore nasale ❹ dal nebulizzatore ❷.
- Assicurarsi che non ci siano residui all'interno del nebulizzatore.
- Smontare il nebulizzatore ruotando il coperchio superiore in senso antiorario e rimuovendo la testa del nebulizzatore.
- Nel caso sia stata utilizzata la doccia nasale ❹: Rimuovere la doccia nasale ❹ dal tubo dell'aria ❸ e disassemblare la doccia nasale

Nota: per evitare che i microbi si moltiplichino o che i residui di medicinali si seccino, è necessario pulire e disinfettare i componenti immediatamente dopo ogni utilizzo.

Pulizia

- Lavare tutte le parti in acqua corrente per almeno 10 secondi.
- In un recipiente pulito mescolare un po' di detersivo e acqua di rubinetto tiepida (per es. 2 ml di detersivo per piatti - per lavare le stoviglie a mano - per 1 litro d'acqua - si consiglia il detersivo per piatti della marca **Fairy**, testato con successo in questo rapporto di miscelazione).
- Immergere le singole parti, la mascherina, il boccaglio e l'adattatore nasale, nonché la doccia nasale (*nel caso sia stata utilizzata*) in questa miscela per 5 minuti. Spazzolare tutte le superfici almeno otto volte con una piccola spazzola pulita.
- Sciacquare quindi accuratamente tutte le parti in acqua corrente per almeno 30 secondi per eliminare tutti i residui del detersivo.

Disinfezione

- Tutti i componenti devono essere disinfettati dopo essere stati puliti. (Tenere presente che solo le parti pulite possono essere disinfettate correttamente.)
- Immergere tutti i componenti del nebulizzatore, la doccia nasale (*se utilizzata*), il boccaglio e l'adattatore nasale in acqua bollente per 5 minuti.
- Immergere la mascherina per 15 minuti in una soluzione al 2% di ipoclorito di sodio (NaOCl) o in una soluzione analoga per la sterilizzazione a freddo, reperibile nei punti vendita di prodotti per l'igiene personale. Immergere quindi la mascherina in acqua sterile per 3 minuti, dopodiché sciacquare due volte la superficie della mascherina con acqua sterile per rimuovere tutti i residui della soluzione di sterilizzazione.

Asciugatura

- Lasciare asciugare completamente tutte le parti per evitare che si formino germi. Solo allora si rimette tutto al suo posto.
- Rimontare tutte le parti e accendere l'apparecchio. Lasciarlo acceso per 10-15 minuti.
- Fare attenzione a non ricontaminare le parti pulite e disinfettate. Lavarsi accuratamente le mani ed evitare di toccare le parti interne dell'apparecchio durante l'asciugatura e il montaggio.

Verifica

Ispezionare tutti i componenti dopo ogni pulizia e disinfezione. Sostituire i componenti difettosi, deformati o fortemente scoloriti.

Come riporre

Riporre le parti asciutte in un contenitore pulito e chiuso fino all'uso successivo. Non riporre parti umide o bagnate!

Conservazione

Rispettare le condizioni di stoccaggio riportate nel capitolo "Dati tecnici".

Nota: le parti che non vengono utilizzate per più di un giorno devono essere pulite e disinfettate nuovamente prima dell'uso successivo.

Trasporto

Trasportare sempre le parti pulite e disinfettate in un contenitore pulito e chiuso. Lavarsi accuratamente le mani ed evitare di toccare le parti interne dell'apparecchio quando si estraiono i pezzi dal contenitore e li si assembla per l'uso successivo.

Sostituzione del filtro dell'aria

Con normali condizioni di utilizzo il filtro dell'aria ❶ deve essere sostituito dopo circa 200 ore di esercizio o un anno. Consigliamo di controllare regolarmente il filtro dell'aria (10-12 utilizzi) e sostituirlo se è stinto in grigio o marrone o se lo si percepisce inumidito. Rimuovere il filtro dell'aria ❶ e sostituirlo con uno nuovo. Non provare a pulire il filtro per riutilizzarlo. Il filtro dell'aria non può essere né riparato e né mantenuto mentre è in funzione su un paziente. Utilizzare esclusivamente filtri originali! Non utilizzare il dispositivo senza filtro!

-  Le procedure sopra descritte sono state approvate dal fabbricante, ossia sono adatte a preparare il presidio medico per il riutilizzo. È tuttavia responsabilità di chi esegue le varie operazioni accertarsi che l'effettiva esecuzione, compresa la scelta degli strumenti, ottenga il risultato desiderato. Ciò richiede un'adeguata periodica ispezione o una convalida del sistema o della struttura esecutrice.

Risoluzione dei problemi

L'apparecchio non si accende

- Accertarsi che il cavo di rete sia inserito correttamente nella presa.
- Accertarsi che l'interruttore ON/OFF ❶ si trovi in posizione «I».
- Accertarsi che l'apparecchio venga utilizzato entro i termini di utilizzo indicati in queste istruzioni (30 min. ON / 30 min. OFF).

L'apparecchio nebulizza solo debolmente o per niente

- Accertarsi che il tubo dell'aria ❸ sia fissato correttamente a entrambe le estremità.
- Accertarsi che il tubo dell'aria ❸ non sia compresso, piegato, sporco o bloccato. Se necessario, sostituirlo con uno nuovo.
- Accertarsi che il nebulizzatore ❷ sia assemblato correttamente e che la testina nebulizzatrice colorata ❹a sia posizionata correttamente e non sia intasata.
- Accertarsi che la soluzione inalatoria richiesta sia stata introdotta.

Manutenzione, riparazioni

- Se l'apparecchio non può più essere utilizzato, contattare il servizio clienti.
- In caso di malfunzionamento rivolgersi esclusivamente a **medisana** personale specializzato e qualificato. Non aprire mai l'apparecchio. L'apparecchio non contiene parti che possono essere riparate dall'utente e non è necessaria alcuna manutenzione o lubrificazione dei componenti interni.

-  Si prega di segnalare qualsiasi incidente relativo a questo apparecchio - lesioni o esiti sfavorevoli - alla propria autorità competente, nonché al produttore o al Rappresentante Autorizzato dell'UE (EC REP). Gli indirizzi di contatto sono disponibili nel sito: <https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts/>

Smaltimento



Questo apparecchio non può essere smaltito con i rifiuti domestici. Ciascun consumatore è tenuto a conferire tutti i dispositivi elettrici o elettronici, indipendentemente dal fatto che contengano o meno sostanze nocive, presso un punto di raccolta della propria città o presso il rivenditore locale, affinché essi possano essere destinati a uno smaltimento rispettoso dell'ambiente. Per lo smaltimento rivolgersi alle autorità del proprio comune o al proprio rivenditore.

Apparecchio: questi componenti sono costituiti principalmente da plastica e componenti elettronici. Tutto è conforme ai requisiti RoHS e REACH. **Componenti** (nebulizzatore, adattatore nasale, boccaglio, maschere) ❶❷❸❹❹a❹b/❹❸: questi componenti sono realizzati in plastica e soddisfano i requisiti RoHS e REACH. Prima dello smaltimento tutti i componenti devono essere puliti (vedere la sezione "Pulizia") e immersi in acqua bollente per 5 minuti.

Condizioni di garanzia e riparazione

I diritti di garanzia sanciti dalla legge non sono limitati dalla nostra garanzia indicata di seguito. In caso di richieste di garanzia, rivolgersi al proprio negozio specializzato o direttamente al centro assistenza. Qualora sia necessario spedire indietro il dispositivo, indicare il guasto e allegare una copia della ricevuta di acquisto. Si applicano le seguenti condizioni di garanzia:

- I prodotti **medisana** sono garantiti per 3 anni dalla data di acquisto. In caso di richieste di garanzia, la data di acquisto va dimostrata dalla ricevuta di acquisto o dalla fattura.
- I vizi derivanti da difetti dei materiali o di produzione vengono eliminati gratuitamente nell'arco del periodo di garanzia.
- L'intervento in garanzia non prolunga la durata della garanzia, né per l'apparecchio né per i componenti sostituiti.
- Sono esclusi dalla garanzia:
 - Tutti i danni derivati da uso improprio, per es. per mancato rispetto delle istruzioni per l'uso.
 - Danni da attribuirsi a riparazione o a interventi da parte dell'acquirente o di terzi non autorizzati.
 - Danni da trasporto nel tragitto dal fabbricante al consumatore o nella fase di spedizione al centro di assistenza.
 - Ricambi soggetti a normale usura.
- È esclusa la responsabilità per danni conseguenti diretti o indiretti causati dall'apparecchio se il danno all'apparecchio viene riconosciuto come contemplato dalla garanzia.

	Globalcare Medical Technology Co., Ltd 7th Building, 39 Middle Industrial Main Road, European Industrial Zone, Xiaolan Town 528415 Zhongshan City, Guangdong Province PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA Phone : +86 760 22589901
	Donawa, Lifescience Piazza Albania, 10 00153 Rome / Italy https://www.donawa.com/wil/main/contatti.index
	medisana GmbH , Carl-Schurz-Str. 2, 41460 NEUSS, Germania

Le informazioni sul servizio sono disponibili qui: <https://www.medisana.com/servicepartners>

Nell'intento di migliorare continuamente i nostri prodotti ci riserviamo di apportare modifiche tecniche e di configurazione.
La versione aggiornata delle presenti istruzioni per l'uso è disponibile nel sito www.medisana.com .

Spiegazione dei simboli

Le presenti istruzioni per l'uso sono parte integrante dell'apparecchio. Esse contengono informazioni importanti sull'azionamento e sulla gestione dell'apparecchio. Leggere tutte le istruzioni per l'uso. Il mancato rispetto delle presenti istruzioni può comportare gravi lesioni o danni all'apparecchio.

- AVVERTENZA**
È necessario rispettare le presenti avvertenze per evitare possibili lesioni dell'utente.

- ATTENZIONE**
È necessario rispettare le presenti indicazioni per evitare di danneggiare il dispositivo.

- OTA**
Queste note forniscono ulteriori informazioni utili per l'installazione o per l'utilizzo.

Indicazione del tipo di protezione contro corpi estranei e acqua ai sensi di IEC60529. Questo prodotto è soggetto alla Direttiva europea 2012/19/UE sui rifiuti di apparecchiature elettriche ed elettroniche ed è contrassegnato di conseguenza.

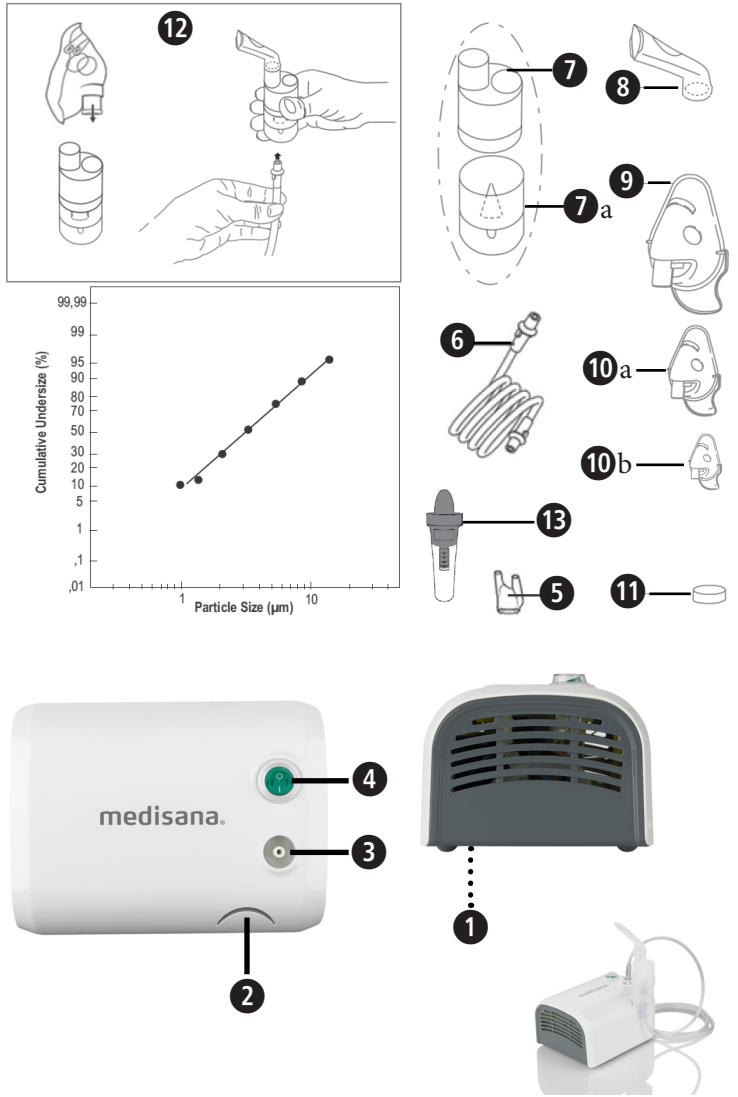
Simboli di riciclaggio / Codici: questi servono a fornire informazioni sul materiale e sul suo corretto utilizzo e riciclo.

			I / O	Accensione / Spegnimento
		Numero di articolo		
		Numero di serie dell'apparecchio		Tensione alternata / Corrente alternata
		Numero di LOTTO		
		Identificazione univoca dell'apparecchio		Classe di protezione II
		Designazione della tipologia		Presidio medico
		Dati del rappresentante autorizzato UE		Classificazione dell'apparecchio: tipo BF
		Produttore		Paziente singolo, uso multiplo (solo per i componenti)
				Intervallo di umidità dell'aria
		Data di fabbricazione		Limitazione della pressione ambiente
		Importatore		Gamma di temperatura
				
				
				
				

medisana®

GR Εγχειρίδιο οδηγιών χρήσης Συσκευή εισπνοών IN 510 / IN 520

Συσκευή και στοιχεία χειρισμού / περιεχόμενα συσκευασίας



- 1 **medisana** **Συσκευή εισπνοών IN 510 / IN 520** (1) Όσση του φίλτρου αέρα, (2) Βάση για σει νεφελοποίηση, (3) Υποδοχή σύνδεσης εύκαμπτου σωλήνα αέρα, (4 Διακόπτης απ-ενεργοποίησης)
- 1 εγχειρίδιο οδηγιών χρήσης
- Εξαρτήματα: (1) Υποδοχή μύτης, (2) Εύκαμπτος σωλήνας αέρα (IN 520: δύο εύκαμπτοι σωλήνες αέρα), (3) Νεφελοποιητής, (4a) Κεφαλή ψεκαμοού (1) εξαρτήματα σετ νεφελοποίηση), (2) Επιοτήσιο, (3) Μάσκα για ενήλικες, (4a) μάσκα για παιδιά, (4b) (IN 520: μάσκα για νήπια), (4) Φίλτρο αέρα (αντικατάσταση στη θέση 1), Τάσκα φίλαξης, (1) IN 520: εξάρτημα ρινικής πλύσης)

Ελέγξτε ότι η συσκευή είναι πλήρης και δεν παρουσιάζει ζημιές. Εάν έχετε αμφιβολίες, μη θέσετε τη συσκευή σε λειτουργία και απευθυνθείτε στο κατάστημα αγοράς ή στο τμήμα τεχνικής υποστήριξης. Εάν κατά την αποσυσκευασία του προϊόντος διαπιστώσετε μια ζημία που έχει προκληθεί κατά τη μεταφορά, επικοινωνήστε αμέσως με το εμπορικό κατάστη-μα από το οποίο αγοράσατε το προϊόν.

- Οι συσκευασίες είναι ανακυκλώσιμες και μπορούν να παραδοθούν είτε προς ανακύκλωση. Παρακαλούμε να απορρίπτετε τα υλικά συσκευασίας που δεν χρειάζεστε πλέον με τον προβλεπόμενο τρόπο.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ
Φροντίστε, ώστε οι μεμβράνες συσκευασίας να μην καταλή-ξουν στα χέρια των παιδιών! Υγίσταται κίνδυνος ασφυξίας!

Τεχνικά χαρακτηριστικά

Όνομασία και μοντέλο:	Συσκευή εισπνοών medisana IN 510 (Κωδ. 54547) ή/και συσκευή εισπνοών medisana IN 520 (Κωδ. 54548) [Τύπος GCEB47]
Τροφοδοσία:	230V ~ 50Hz
Ποσότητα νεφελοποίησης:	κατά μέσο όρο 0,35 ml/λεπτό
Έξοδος αερολύματος κατά EN ISO 27427:2019, βάσει μιας εφαρμογής με φθοριούχο νάτριο (NaF) για ενήλικες:	Έξοδος αερολύματος 0,11 ml Ρυθμός εξόδου αερολύματος 0,07 ml/λεπτό Ποσοστό στον εξερχόμενο αόγο ανά λεπτό: 3,5 % Υπολειπόμενος όγκος: 1,68 ml Μέγεθος σωματιδίων (MMAD): 3,07 μm GSD (γεωμετρική τυπική απόκλιση): 2,03 RF (εισπνεύσιμο ποσοστό <5 μm): 75 % Ποσοστό μεγάλων σωματιδίων (>5 μm): 25 % Ποσοστό σωματιδίων μεσαίου μεγέθους (2 έως 5 μm): 47,8 % Ποσοστό μικρών σωματιδίων (<2 μm): 27,2 %
Μέγ. πίεση:	2,2 bar
Μέγ. στάθμη θορύβου:	≤ 58 dBA (1 m)
Ποσότητα πλήρωσης νεφελοποιητή:	ελάχ. 2 ml, μέγ. 8 ml
Διάρκεια λειτουργίας:	30 λεπτά ενεργή / 30 λεπτά ανενεργή
Διάρκεια ζωής:	1000 ώρες
Συνθήκες λειτουργίας:	10 έως 40 °C / 50 έως 104 °F 10 - 95 % σχετική ατμοσφαιρική υγρασία Πίεση αέρα: 700 hPa έως 1060 hPa
Συνθήκες αποθήκευσης και μεταφοράς:	−25 έως +70 °C / −13 έως +158 °F 10 - 95 % σχετική ατμοσφαιρική υγρασία Πίεση αέρα: 700 hPa έως 1060 hPa
Διαστάσεις (ΜxΤxΥ):	περ. 18 × 14 × 9,4 cm
Βάρος:	περ. 1450 g
Μήκος καλωδίου ρεύματος:	περ. 180 cm
Βαθμός προστασίας IP	IP 21
Κωδικός είδους:	54547 (IN 510) ή αντίστοιχα 54548 (IN 520)
Αριθμός EAN:	4015588 54547 4 ή αντίστοιχα 4015588 54548 1

CE 0123

54547 IN 510_54548 IN 520_20-Aug-2024 Ver. 2.2

GR

ΣΗΜΑΝΤΙΚΕΣ ΥΠΟΔΕΙΞΕΙΣ! ΝΑ ΦΥΛΑΣΣΕΤΑΙ ΟΠΩΣΔΗΠΟΤΕ!

Διαβάστε προσεκτικά το εγχειρίδιο οδηγιών χρήσης, ιδίως τις υποδείξεις ασφαλείας, πριν χρησιμοποιήσετε τη συσκευή και φυλάξτε το εγχειρίδιο οδηγιών χρήσης για μελλοντι-κή χρήση. Εάν μεταβιβάσετε τη συσκευή σε τρίτους, παραδώστε οπωσδήποτε μαζί με τη συσκευή και αυτό το εγχειρίδιο οδηγιών χρήσης.

- Η χρήση της συγκεκριμένης συσκευής επιτρέπεται μόνο στα πλαίσια του περιγραφόμε-νου στο παρόν εγχειρίδιο σκοπού, δηλαδή μόνο ως συσκευή εισπνοών φαρμακευτικών αερολυμάτων. Κάθε μη ενδεδειγμένη χρήση αντίκειται στην ορθή χρήση και ως εκ τούτου ενέχει κίνδυνο για την υγεία του χρήστη. Ο κατασκευαστής δεν φέρει καμία ευθύνη για ζημιές που οφείλονται σε μη ορθό, λανθασμένο ή μη εύλογο χειρισμό, ή στην περίπτωση σύνδεσης της συσκευής με ηλεκτρικές εγκαταστάσεις που δεν πληρούν τους ισχύοντες όρους ασφαλείας.
- Φυλάξτε τις παρούσες οδηγίες για μελλοντική χρήση.
- Μην χρησιμοποιείτε τη συσκευή παρουσία εύφλεκτων μιγμάτων αναισθησίας με οξυγόνο ή υποξείδιο του αζώτου (λαρυντικό αέριο).
- Η σωστή λειτουργία της συσκευής μπορεί να διαταραχθεί από ηλεκτρομαγνητικές παρεμ-βολές, εφόσον αυτές υπερβαίνουν τα ισχύοντα στην ΕΕ όρια. Σε περίπτωση που σημει-θούν παρεμβολές σε άλλες ηλεκτρικές συσκευές, μεταφέρετε τη συσκευή σε άλλο σημείο και συνδέστε τη σε άλλη πρίζα.
- Σε περίπτωση δυσλειτουργιών διαβάστε το κεφάλαιο «Αντιμετώπιση σφαλμάτων» σε αυ-τές τις οδηγίες χρήσης. Μην ανοίγετε το περίβλημα του συμπίεστ! Μην επιχειρήσετε να επισκευάσετε μόνοι σας τη συσκευή!
- Οι επισκευές επιτρέπεται να εκτελούνται αποκλειστικά από εκπαιδευμένο και εξουσιοδοτη-μένο από τον κατασκευαστή τεχνικό προσωπικό με τη χρήση αποκλειστικά γνήσιων ανταλ-λακτικών. Η μη τήρηση των υποδείξεων αυτών μπορεί να επηρεάσει την ασφαλή χρήση της συσκευής.
- Λαμβάνετε πάντα υπόψη τους κανόνες ασφαλείας σχετικά με τη χρήση ηλεκτρικών συ-σκευών, ιδίως:
 - Χρησιμοποιείτε μόνο γνήσια εξαρτήματα.
 - Ποτέ μη βυθίζετε τη συσκευή στο νερό.
 - Μην αφήνετε τη συσκευή να βραχεί, δεν διαθέτει αδιάβροχη προστασία.
 - Μην αγγίζετε τη συσκευή με υγρά ή βρεγμένα χέρια.
 - Μην εκθέτετε τη συσκευή σε εξωτερικές επιδράσεις.
 - Για τη χρήση, τοποθετείτε τη συσκευή σε ένα στερεό, οριζόντιο υπόβαθρο.
 - Η χρήση της συσκευής από παιδιά ή από άτομα με περιορισμένες ικανότητες επιτρέ-πεται μόνο υπό την επίβλεψη ενός ενήλικα με ικανότητες που δεν υπόκεινται σε περι-ορισμούς.
 - Μην τραβάτε το καλώδιο φόρτισης ή τη συσκευή για να την αποσυνδέσετε από την πρίζα.
 - Κατά την τοποθέτηση της συσκευής φροντίστε ώστε να διασφαλίζεται η εύκολη απο-σύνδεση της από την πρίζα.
- Πριν συνδέσετε τη συσκευή, βεβαιωθείτε πως τα στοιχεία ηλεκτρικής σύνδεσης που ανα-γράφονται στην πινακίδα τύπου της συσκευής αντιστοιχούν σε αυτά του δικτύου παροχής. Στην περίπτωση που το καλώδιο φόρτισης της συσκευής δεν ταιριάζει στην υποδοχή της πρίζας, αναθέστε σε εξειδικευμένο ηλεκτρολογικό προσωπικό για την αντικατάσταση του βύσματος (φίς). Η χρήση τροφοαρμογών και επεκτάσεων καλωδίου γενικά δεν συνιστάται. Εάν η χρήση τους είναι απαραίτητη, τότε πρέπει να πληρούν τις απαιτήσεις των κανόνων ασφαλείας. Κατά τη χρήση τους πρέπει να τηρούνται πάντα οι επιτρεπόμενες τιμές ορίων όπως αναγράφονται στον προσαρμογέα να στο καλώδιο επέκτασης.
- Μετά τη χρήση αποσυνδέστε το βύσμα τροφοδοσίας από την πρίζα. Μην αφήνετε τη συ-σκευή συνδεδεμένη στην πρίζα εάν δεν χρησιμοποιείται.
- Η εγκατάσταση πρέπει να υλοποιείται σύμφωνα με τις οδηγίες του κατασκευαστή. Μια λανθασμένη εγκατάσταση μπορεί να προκαλέσει ζημιά σε άτομα, ζώα και αντικείμενα, για την οποία ο κατασκευαστής αποποιείται οποιαδήποτε ευθύνη.
- Μην αντικαστήσετε το καλώδιο φόρτισης αυτής της συσκευής. Η αντικατάσταση εξαρτή-ματων επιτρέπεται να εκτελείται μόνο από εξουσιοδοτημένο τεχνικό προσωπικό.
- Το καλώδιο ρεύματος πρέπει πάντα να είναι ξεδιπλωμένο προκειμένου να αποτρέπει το ενδεχόμενο επικίνδυνης υπερθέρμανσης.
- Πριν από κάθε εργασία καθαρισμού ή συντήρησης η συσκευή πρέπει να έχει απενεργοποιηθεί και το καλώδιο ρεύματος να έχει αποσυνδεδεί από την πρίζα.
- Φροντίστε, ώστε να μην γίνεται χρήση της συσκευής από παιδιά χωρίς επίβλεψη, ορισμένα εξαρτήματα είναι τόσο μικρά, ώστε να ενέχουν τον κίνδυνο κατάποσης.
- Εάν δεν επιθυμείτε να χρησιμοποιείτε πλέον τη συσκευή, απορρίψτε την σύμφωνα με τους ισχύοντες στη χώρα σας κανονισμούς ανακύκλωσης ηλεκτρικών συσκευών.
- Λάβετε υπόψη:
 - Χρησιμοποιείτε μόνο τα φαρμακευτικά σκευάσματα που σας έχει συνταγογραφήσει ο ιατρός σας.
 - Τηρείτε τις οδηγίες του ιατρού σας σχετικά με τη δοσολογία, τη διάρκεια και τη συχνό-τητα της θεραπείας.
- Λάβετε υπόψη τον πιθανό κίνδυνο στραγγαλισμού που ενέχει η χρήση καλωδίων. Κρατάτε το καλώδιο ρεύματος και τους σωλήνες αέρα μακριά από τα παιδιά.
- Μην τοποθετείτε τη συσκευή κατά τρόπο που να δυσχεραίνει την πρόσβαση στα στοιχεία χειρισμού.
- Για λόγους υγιεινής όλα τα εξαρτήματα επιτρέπεται να χρησιμοποιούνται μόνο από έναν ασθενή. Η βασική συσκευή μπορεί να χρησιμοποιείται από περισσότερους ασθενείς.
- Ο νεφελοποιητής δεν είναι κατάλληλος για χρήση μαζί με συσκευές αναίσθησίας ή μηχανι-κούς αναπνευστήρες. Κατά τη χρήση της συσκευής δεν είναι δυνατή η διενέργεια αξονικής τομογραφίας.
- Η συσκευή προορίζεται για την νεφελοποίηση υγρών εναιωρημάτων.
- Μη χρησιμοποιείτε τη συσκευή εάν παρατηρήσετε μια ζημιά ή κάτι ασυνήθιστο.
- Η συσκευή αποτελείται από ευαίσθητα εξαρτήματα και ο χειρισμός της απαιτεί προσοχή. Λάβετε υπόψη τις συνθήκες λειτουργίας και αποθήκευσης όπως αναφέρονται στα Τεχνικά χαρακτηριστικά!
- Η χρήση της συσκευής δεν υποκαθιστά την ανάγκη εξέτασης από ιατρό. Εφόσον μετά τη χρήση δεν διαφαίνεται καμία βελτίωση της κατάστασης της υγείας, μιλήστε (ξανά) με τον ιατρό σας.
- Η συσκευή τροφοδοτείται από μια επαναφορτιζόμενη μπαταρία, μπορεί, ωστόσο, να συν-δεθεί σε παροχή ρεύματος.

- Πριν συνδέσετε τη συσκευή, βεβαιωθείτε πως τα στοιχεία ηλεκτρικής σύνδεσης που ανα-γράφονται στην πινακίδα τύπου της συσκευής αντιστοιχούν σε αυτά του δικτύου παροχής. Στην περίπτωση που το καλώδιο φόρτισης της συσκευής δεν ταιριάζει στην υποδοχή της πρίζας, αναθέστε σε εξειδικευμένο ηλεκτρολογικό προσωπικό για την αντικατάσταση του βύσματος (φίς). Η χρήση τροφοαρμογών και επεκτάσεων καλωδίου γενικά δεν συνιστάται. Εάν η χρήση τους είναι απαραίτητη, τότε πρέπει να πληρούν τις απαιτήσεις των κανόνων ασφαλείας. Κατά τη χρήση τους πρέπει να τηρούνται πάντα οι επιτρεπόμενες τιμές ορίων όπως αναγράφονται στον προσαρμογέα να στο καλώδιο επέκτασης.
- Μετά τη χρήση αποσυνδέστε το βύσμα τροφοδοσίας από την πρίζα. Μην αφήνετε τη συ-σκευή συνδεδεμένη στην πρίζα εάν δεν χρησιμοποιείται.
- Η εγκατάσταση πρέπει να υλοποιείται σύμφωνα με τις οδηγίες του κατασκευαστή. Μια λανθασμένη εγκατάσταση μπορεί να προκαλέσει ζημιά σε άτομα, ζώα και αντικείμενα, για την οποία ο κατασκευαστής αποποιείται οποιαδήποτε ευθύνη.
- Μην αντικαστήσετε το καλώδιο φόρτισης αυτής της συσκευής. Η αντικατάσταση εξαρτή-ματων επιτρέπεται να εκτελείται μόνο από εξουσιοδοτημένο τεχνικό προσωπικό.
- Το καλώδιο ρεύματος πρέπει πάντα να είναι ξεδιπλωμένο προκειμένου να αποτρέπει το ενδεχόμενο επικίνδυνης υπερθέρμανσης.
- Πριν από κάθε εργασία καθαρισμού ή συντήρησης η συσκευή πρέπει να έχει απενεργοποιηθεί και το καλώδιο ρεύματος να έχει αποσυνδεδεί από την πρίζα.
- Φροντίστε, ώστε να μην γίνεται χρήση της συσκευής από παιδιά χωρίς επίβλεψη, ορισμένα εξαρτήματα είναι τόσο μικρά, ώστε να ενέχουν τον κίνδυνο κατάποσης.
- Εάν δεν επιθυμείτε να χρησιμοποιείτε πλέον τη συσκευή, απορρίψτε την σύμφωνα με τους ισχύοντες στη χώρα σας κανονισμούς ανακύκλωσης ηλεκτρικών συσκευών.
- Λάβετε υπόψη:
 - Χρησιμοποιείτε μόνο τα φαρμακευτικά σκευάσματα που σας έχει συνταγογραφήσει ο ιατρός σας.
 - Τηρείτε τις οδηγίες του ιατρού σας σχετικά με τη δοσολογία, τη διάρκεια και τη συχνό-τητα της θεραπείας.
- Λάβετε υπόψη τον πιθανό κίνδυνο στραγγαλισμού που ενέχει η χρήση καλωδίων. Κρατάτε το καλώδιο ρεύματος και τους σωλήνες αέρα μακριά από τα παιδιά.
- Μην τοποθετείτε τη συσκευή κατά τρόπο που να δυσχεραίνει την πρόσβαση στα στοιχεία χειρισμού.
- Για λόγους υγιεινής όλα τα εξαρτήματα επιτρέπεται να χρησιμοποιούνται μόνο από έναν ασθενή. Η βασική συσκευή μπορεί να χρησιμοποιείται από περισσότερους ασθενείς.
- Ο νεφελοποιητής δεν είναι κατάλληλος για χρήση μαζί με συσκευές αναίσθησίας ή μηχανι-κούς αναπνευστήρες. Κατά τη χρήση της συσκευής δεν είναι δυνατή η διενέργεια αξονικής τομογραφίας.
- Η συσκευή προορίζεται για την νεφελοποίηση υγρών εναιωρημάτων.
- Μη χρησιμοποιείτε τη συσκευή εάν παρατηρήσετε μια ζημιά ή κάτι ασυνήθιστο.
- Η συσκευή αποτελείται από ευαίσθητα εξαρτήματα και ο χειρισμός της απαιτεί προσοχή. Λάβετε υπόψη τις συνθήκες λειτουργίας και αποθήκευσης όπως αναφέρονται στα Τεχνικά χαρακτηριστικά!
- Η χρήση της συσκευής δεν υποκαθιστά την ανάγκη εξέτασης από ιατρό. Εφόσον μετά τη χρήση δεν διαφαίνεται καμία βελτίωση της κατάστασης της υγείας, μιλήστε (ξανά) με τον ιατρό σας.
- Η συσκευή τροφοδοτείται από μια επαναφορτιζόμενη μπαταρία, μπορεί, ωστόσο, να συν-δεθεί σε παροχή ρεύματος.

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ
Να μη χρησιμοποιείται για νορκωτικά, αναισθητικά μέσα, βαλσαμέλαιο ή άλλες ιατρικές ουσίες.Να μη χρησιμοποιείται με νεφελοποιητές υπέρηχων.

- 1. Αφαιρέστε το κάλυμμα: Για τον σκοπό αυτό περιστρέψτε το κάλυμμα κατά 90° (αριστε-ρόστροφα)
- 2. Γεμίστε το δοχείο με το διάλυμα πλύσης (λάβετε υπόψη τις υποδείξεις του κατασκευα-στή!)
- 3. Βιδώστε ξανά το κάλυμμα (περιστρέφοντας δεξιόστροφα)
- 4. Συνδέστε το εξάρτημα ρινικής πλύσης με τον εύκαμπτο σωλήνα (1). Το άλλο άκρο του σωλήνα πρέπει να είναι ήδη συνδεδεμένο με την κύρια συσκευή στη θέση (1).
- 5. Τοποθετήστε την υποδοχή μύτης στο ρουθούνι και εισπνεύστε μέσω της μύτης.
- 6. Ενεργοποιήστε τη συσκευή εισπνοών (1) και περάστε το δάχτυλό σας επάνω από την μικρή οπή στο κάτω μέρος τους εξαρτήματος ρινικής πλύσης για να ξεκινήσετε την εφαρ-μογή.

- Πριν από τη χρήση για πρώτη φορά και μετά από κάθε θεραπεία πρέπει όλα τα εξαρτήματα να καθαρίζονται σχολαστικά και να απολυμαίνονται. Η άρτια κατάσταση τους είναι πολύ σημαντική για τη λειτουργία της συσκευ-ής και την επιτυχία της θεραπείας.
- Χρησιμοποιείτε μόνο γνήσια εξαρτήματα.
- Δεν υπάρχει καμία αυτοματισμένη διαδικασία για τον καθαρισμό και την απολύμανση των εξαρτημάτων. Οι μάσκες δεν επιτρέπεται να υπο-βάλλονται σε βρασμό ή σε αποστείρωση σε αυτόκλειστο.

Οριακές τιμές
Μετά από μακρά παραμονή εκτός χρήσης, ο νεφελοποιητής (1) πρέπει να αντικαθίσταται εάν παρουσιάζει παραμορφώσεις ή ρυγμές ή σε περίπτωση έμφρασης της κεφαλής ψεκαμοού (1a) από αποξηραμένο φαρμακευτικό σκεύασμα, σκόνη κ.τλ. Ανάλογα με τη χρήση, συνιστούμε ο νεφελοποιητής να αντικαθίσταται κάθε 6 έως 12 μήνες. Ο μέγιστος αριθμός διαδικασιών καθαρισμού και απολύμανσης για τον νεφελοποιητή ανέρχεται στις 360. Ο μέγιστος αριθμός διαδικασιών καθαρισμού και απολύμανσης για τη μάσκα, το επιστόμιο και την υποδοχή μύτης ανέρχεται στις 360.

Προετοιμασία
• Αφαιρέστε τον εύκαμπτο σωλήνα αέρα (1) από τον νεφελοποιητή (1).

• Αφαιρέστε τη μάσκα (1)(1a)(1b ή αντίστοιχα (1) ή την υποδοχή μύτης (1) από τον νεφελοποιητή (1).

• Βεβαιωθείτε ότι δεν υπάρχουν υπολείμματα μέσα στον νεφελοποιητή.

• Αποσυναρμολογήστε τον νεφελοποιητή περιστρέφοντας το άνω καπάκι αριστερόστροφα και αφαιρώντας την κεφαλή ψεκαμοού.

• Εφόσον χρησιμοποιήθηκε το εξάρτημα ρινικής πλύσης (1b): Αφαιρέστε την υποδοχή ρινικής πλύσης

Προβλεπόμενη χρήση

Η IN 510 ή η IN 520 είναι μια συσκευή οικιακής χρήσης για θεραπεία μέσω εισπνοής αερολυμάτων. Η συσκευή προορίζεται για τη νεφελοποίηση υγρών και υγρών φαρμακευτικών σκευασμάτων (αερολυμάτων) και για τη θεραπεία της άνω και κάτω αναπνευστικής οδού.

Χρήστες

Η συσκευή είναι κατάλληλη για χρήση από παιδιά από 2 ετών, εφήβους και ενήλικες.

Ομάδα στόχος:

Ο χρήστης της συσκευής είναι ένας ενήλικας χωρίς ειδικές γνώσεις ή επαγγελματικές δεξιότη-τες. Ο ασθενής είναι κανονικά και ο χρήστης, εκτός από τις περιπτώσεις παιδιών ή ασθενών, που χρήζουν ιδιαίτερης αρωγής.

Ενδείξεις:

Χρόνιες και οξείες παθήσεις ή δυσλειτουργίες του πνεύμονα ή της αναπνευστικής οδού ή φλεγμονές της άνω αναπνευστικής οδού.

Αντενδείξεις:

Εάν επιτρέπεται η χρήση της συσκευής με φαρμακευτικά σκευάσματα που χρησιμοποιούν για την παροχή ταχείας βοήθειας σε επικίνδυνες για τη ζωή κρίσιες αθήμες. Δεν υφίστανται αντενδείξεις σχετικά με την εισπνοή αερολυμάτων. Εν τούτοις πρέπει να λαμβάνονται υπόψη οι αντενδείξεις του εκάστοτε χρησιμοποιούμενου ιατρικού σκευάσματος όπως περιγράφονται στο συνοδευτικό σημείωμα της συσκευασίας. Εάν έχετε οποιοσδήποτε αμφιβολίες, μιλήστε με τον ιατρό σας πριν το χρησιμοποιήσετε.

Προετοιμασία συσκευής

Πριν την πρώτη χρήση συνιστούμε τον καθαρισμό όλων των εξαρτημάτων - όπως περιγράφε-ται στο κεφάλαιο «Καθαρισμός και Απολύμανση».

Χρήση

- Συναρμολόγηση του σετ νεφελοποιητή (1). Επαληθεύστε πώς όλα τα εξαρτήματα είναι πλήρ-η.
- Γεμίστε τη μονάδα νεφελοποιητή με το εισπνεόμενο διάλυμα που σας έχει συνταγογραφη-σει ο ιατρός σας. Βεβαιωθείτε πως δεν θα υπερβείτε την ένδειξη μέγιστης στάθμης.
- Συνδέστε τον νεφελοποιητή (1) μέσω του σωλήνα αέρα (1) με την υποδοχή σύνδεσης (1 στον συμπίεστ) και συνδέστε το καλώδιο τροφοδοσίας ρεύματος στην πρίζα (230V 50 Hz AC).
- Για να ξεκινήσετε τη θεραπεία, γυρίστε τον διακόπτη απ-ενεργοποίησης (1) στη θέση «I».
- Το επιοτήσιο εξασφαλίζει την καλύτερη χορήγηση του φαρμάκου στους πνεύμονες.
- Επιλέξτε ανάμεσα στη μάσκα για ενήλικες (1) και στη μάσκα για παιδιά (1a)(1b, και βεβαί-ωθηκε πως η μάσκα περικλείει όλη την περιοχή του στόματος και της μύτης (1b): μόνο στο IN 520).
- Χρησιμοποιείτε όλα τα εξαρτήματα συμπεριλαμβανομένης της υποδοχής μύτης (1 σύμ-φωνα με τις οδηγίες του ιατρού.
- Κατά τις εισπνοές να κάθεστε (όχι σε πολυθρόνα) χαλαρά διατηρώντας όρθια στάση σώ-ματος δίπλα σε ένα τραπέζι προκειμένου να αποτραπεί η συμπίεση της αναπνευστικής οδού και να μην επηρεαστεί η αποτελεσματικότητα της θεραπείας. Μην ζαπλώνετε κατά την εισπνοή. Σταματήστε τις εισπνοές εάν δεν αισθανστείτε καλά.
- Μόλις ολοκληρώσετε τη συνιστώμενη από τον ιατρό σας διάρκεια εισπνοών, γυρίστε τον διακόπτη απ-ενεργοποίησης (1) στη θέση «0» για να απενεργοποιήσετε τη συσκευή και αποσυνδέστε το βύσμα από τη πρίζα.
- Αδειάστε το υπόλοιπο εισπνεόμενο διάλυμα από τον νεφελοποιητή και καθαρίστε τη συ-σκευή όπως περιγράφεται στο κεφάλαιο «Καθαρισμός και Απολύμανση».
- Η συγκεκριμένη συσκευή σχεδιάστηκε για λειτουργία 30 λεπτά ενεργή / 30 λεπτά ανενεργή. Μετά από 30 λεπτά απενεργοποιήστε τη συσκευή και περιμένετε για 30 λεπτά πριν συνε-χίσετε τη θεραπεία.
- Η συσκευή δεν απαιτεί βαθμονόμηση. Η τροποποίηση της συσκευής δεν επιτρέπεται.

Εφαρμογή ρινικής πλύσης (1) (μόνο στο IN 520)

1. Αφαιρέστε το κάλυμμα: Για τον σκοπό αυτό περιστρέψτε το κάλυμμα κατά 90° (αριστε-ρόστροφα)
2. Γεμίστε το δοχείο με το διάλυμα πλύσης (λάβετε υπόψη τις υποδείξεις του κατασκευα-στή!)
3. Βιδώστε ξανά το κάλυμμα (περιστρέφοντας δεξιόστροφα)
4. Συνδέστε το εξάρτημα ρινικής πλύσης με τον εύκαμπτο σωλήνα (1). Το άλλο άκρο του σωλήνα πρέπει να είναι ήδη συνδεδεμένο με την κύρια συσκευή στη θέση (1).
5. Τοποθετήστε την υποδοχή μύτης στο ρουθούνι και εισπνεύστε μέσω της μύτης.
6. Ενεργοποιήστε τη συσκευή εισπνοών (1) και περάστε το δάχτυλό σας επάνω από την μικρή οπή στο κάτω μέρος τους εξαρτήματος ρινικής πλύσης για να ξεκινήσετε την εφαρ-μογή.



Κατά τη χρήση πρέπει να εισπνέ-τε και να εκπνέετε αργά από τη μύτη κρατώντας το κεφάλι υπό ελα-φρά υπό κλίση προς την απέναντι πλευρά του ρουθουνίου στο οποίο εκτελείτε την πλύση, έτσι ώστε το αλεσώχο εκνέφωμα να μπορεί να εισ-σχωρήσει βαθιά στο ρουθούνι. Μπο-ρείτε να διακόψετε ή να σταματήσετε την πλύση αφαιρώντας το δάχτυλό σας από την οπή.

Αδειάστε μετά τη θεραπεία το υπό-λοιπο εισπνεόμενο διάλυμα από το ντους μύτης και καθαρίστε τη συσκευή όπως περιγράφεται στο κεφάλαιο «Καθαρισμός και Απολύ-μανση».

Καθαρισμός και απολύμανση

ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ
Πριν από τη χρήση για πρώτη φορά και μετά από κάθε θεραπεία πρέπει όλα τα εξαρτήματα να καθαρίζονται σχολαστικά και να απολυμαίνονται. Η άρτια κατάσταση τους είναι πολύ σημαντική για τη λειτουργία της συσκευ-ής και την επιτυχία της θεραπείας.

Χρησιμοποιείτε μόνο γνήσια εξαρτήματα.

Δεν υπάρχει καμία αυτοματισμένη διαδικασία για τον καθαρισμό και την απολύμανση των εξαρτημάτων. Οι μάσκες δεν επιτρέπεται να υπο-βάλλονται σε βρασμό ή σε αποστείρωση σε αυτόκλειστο.

- Αφαιρέστε τον εύκαμπτο σωλήνα αέρα (1) από τον νεφελοποιητή (1).
- Αφαιρέστε τη μάσκα (1)(1a)(1b ή αντίστοιχα (1) ή την υποδοχή μύτης (1) από τον νεφελοποιητή (1).
- Βεβαιωθείτε ότι δεν υπάρχουν υπολείμματα μέσα στον νεφελοποιητή.
- Αποσυναρμολογήστε τον νεφελοποιητή περιστρέφοντας το άνω καπάκι αριστερόστροφα και αφαιρώντας την κεφαλή ψεκαμοού.
- Εφόσον χρησιμοποιήθηκε το εξάρτημα ρινικής πλύσης (1b): Αφαιρέστε την υποδοχή ρινικής πλύσης

- από τον εύκαμπτο σωλήνα αέρα (1) και αποσυναρμολογήστε το εξάρτημα ρινικής πλύσης. Σημείωση: Για την αποφυγή ανάπτυξης μικροβίων ή αποθήκευσης υπολειμμάτων φαρμακευ-τικού σκευάσματος, τα εξαρτήματα πρέπει να καθαρίζονται και να απολυμαίνονται αμέσως μετά από κάθε χρήση.

Καθαρισμός

- Πλύνετε όλα τα εξαρτήματα σε τρεχούμενο νερό για τουλάχιστον 10 δευτερόλεπτα.
- Αναμίξτε σε ένα καθαρό δοχείο λίγο απορρυπαντικό με ζεστό νερό βρύσης (π.χ. 2 ml απορρυπαντικό – για πλύσιμο των πιάτων στο χέρι – σε 1 λίτρο νερού – Συνιστάται το απορρυπαντικό για πιάτα της μάρκας Fairy γιατί έχει ελεγχθεί στη συγκεκριμένη αναλογία αναμίξης).
- Εμβάψτε τα επιμέρους εξαρτήματα καθώς και τη μάσκα, ή το επιστόμιο ή το εξάρτημα ρινικής πλύσης (εφόσον χρησιμοποιήθηκε) για 5 λεπτά σε αυτό το διάλυμα. Βουρτίστε όλες τις επιφάνειες τουλάχιστον οκτώ φορές με μια μικρή, καθαρή βούστρα.
- Στη συνέχεια ξεπλύνετε σχολαστικά όλα τα εξαρτήματα για τουλάχιστον 30 δευτερόλεπτα σε τρεχούμενο νερό για να απομακρύνετε όλα τα υπολείμματα απορρυπαντικού.

Απολύμανση

- Όλα τα εξαρτήματα πρέπει να απολυμαίνονται μετά τον καθαρισμό. (Λάβετε υπόψη ότι μόνο τα καθαρισμένα εξαρτήματα μπορούν να απολυμανθούν επιτυχώς).
- Τοποθετήστε όλα τα εξαρτήματα που νεφελοποιητή καθώς και το εξάρτημα ρινικής πλύσης (εφόσον χρησιμοποιήθηκε), το επιστόμιο και το εξάρτημα μύτης για 5 λεπτά σε νερό που βράζει.
- Τοποθετήστε τη μάσκα για 15 λεπτά σε ένα διάλυμα με 2% υποχλωριώδες νάτριο (NaOCl) ή σε ανάλογο διάλυμα ψυχρής απολύμανσης που θα βρείτε στο φαρμακείο. Στη συνέχεια βυθίστε τη μάσκα για 3 λεπτά σε στείρο νερό, ξεπλύνετε την επιφάνεια της μάσκας δύο φορές με στείρο νερό για να απομακρύνετε όλα τα υπολείμματα του αποστειρωτικού δια-λύματος.

Στέγνωμα

- Αφήστε όλα τα εξαρτήματα να στεγνώνουν εντελώς προς αποφυγή του κινδύνου ανάπτυψ-ης μικροβίων. Συναρμολογήστε τα εξαρτήματα μόνο αργότερ στεγνώσουν.
- Συναρμολογήστε όλα τα εξαρτήματα και ενεργοποιήστε τη συσκευή. Αφήστε την για 10-15 λεπτά σε λειτουργία.
- Προσέξτε ώστε να μην επιμολύνετε τα καθαρισμένα και απολυμασμένα εξαρτήματα. Πλέ-νετε προσεκτικά τα χέρια σας αφοφύνοντάς να αγγίξετε τα εσωτερικά εξαρτήματα της συσκευής κατά το στέγνωμα και τη συναρμολόγηση.

Έλεγχος

Επανελέγτε όλα τα εξαρτήματα μετά από κάθε καθαρισμό και απολύμανση. Αντικαθιστάτε εξαρτήματα που εμφανίζουν ελαττώματα, παραμορφώσεις και αποχρωματισμούς.

Φύλαξη

Φυλάσσετε μέχρι την επόμενη χρήση τα στεγνά εξαρτήματα σε ένα καθαρό, κλειστό δοχείο. Μην τοποθετείτε προς φύλαξη υγρά ή βρεγμένα εξαρτήματα!

Αποθήκευση

Λάβετε υπόψη τις συνθήκες αποθήκευσης στο κεφάλαιο «Τεχνικά χαρακτηριστικά». Σημείωση: Εξαρτήματα που δεν έχετε χρησιμοποιήσει για διάστημα άνω της μίας ημέρας, πρέπει να καθαρίζονται και να απολυμαίνονται πριν την επόμενη χρήση.

Μεταφορά

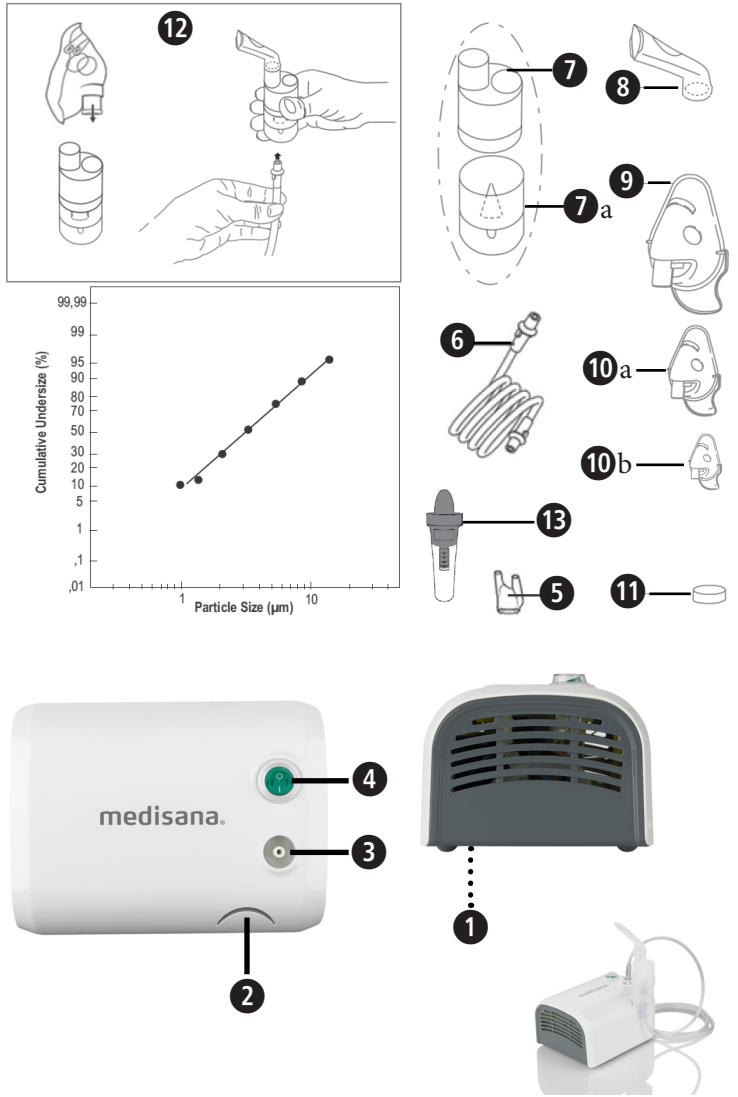
Μεταφέρετε τα εξαρτήματα που έχουν υποβληθεί σε καθαρισμό και απολύμανση πάντα μέσα σε ένα καθαρό και κλειστό δοχείο. Πλύνετε τα χέρια σας προσεκτικά αφοφύνοντας να αγγίξετε τα εσωτερικά εξαρτήματα της συσκευής, όταν αφαιρείτε τα εξαρτήματα από το δοχείο και τα συναρμ-ολογείτε για την επόμενη χρήση.

Αντικατάσταση του φίλτρου αέρα

Υπό κανονικές συνθήκες χρήσης το φίλτρο αέρα (1) πρέπει να αντικαθίσταται μετά από περί-που 200 ώρες λειτουργίας ή ένα έτος. Συνιστούμε να ελέγχετε τακτικά το φίλτρο αέρα (κάθε 10-12 εφορμιονές) και να το αντικαθιστάτε όταν εμφανίζει γκρι ή καφέ χρωματικές αλλοιώσεις ή εάν είναι υγρό στην αφή. Αφαιρέστε το φίλτρο προκειμένου να το επαναχρησιμοποιήσετε. Μην επιχειρήσετε να καθαρίσετε το φίλτρο απολύμανση ή να επαναχρησιμοποιήσετε. Δεν επιτρέπεται η επισκευή ή η συντήρηση του φίλτρου αέρα όσο χρησιμοποιείται από έναν ασθενή. Χρησιμοποιείτε μόνο γνήσια φίλτρα! Μην χρησιμοποιείτε τη συσκευή χωρίς φίλτρο!

FI Käyttöohje
Inhalaattori IN 510 / IN 520

Laite ja käyttöelementit / Toimituksen sisältö



• 1 **medisana Inhalaattori IN 510 /IN 520** (🔴 ilmansuodattimen paikka, 🔵 sumutusetin pidike, 🔵 ilmaletkun liitäntä, 🔵 päälle/pois-kytkin)
• 1 käyttöohje
• Komponentit: 🔴 nenäkappale, 🔵 ilmaletku (IN 520: kaksi ilmaletkua), 🔴 sumutin, 🔵a sumuttimen pää (🔴 sumutinsetin kokoaminen), 🔵 suukappale, 🔵 aikuisten kasvomaski, 🔵a lasten kasvomaski, 🔵b (IN 520: kasvomaski taaperolle), 🔵 ilmansuodatin (vaihto kohtaan 🔴), säilytyspakkaus, (🔵 IN 520: nenäsiuhku)
Tarkista, että laite on täydellinen ja ettei siinä ole vaurioita. Jos olet epävarma, älä ota laitetta käyttöön, vaan kääny jälleenmyyjän tai huoltoliikkeen puoleen. Jos havaitset pakkauksesta purettaessa kuljetusvaurion, ota välittömästi yhteyttä jälleenmyyjään.

Pakkaukset ovat uudelleenkäytettäviä tai ne voidaan palauttaa raaka-ainekiertoon. Hävitä tarpeeton pakkausmateriaali asianmukaisella tavalla.

VAROITUS
Varmista, etteivät pakkausmuovit joudu lasten käsiin!
Tukeytmisvaara!

Tekniset tiedot

Nimi ja malli:	medisana-inhalaattori IN 510 (tuote 54547) tai medisana -inhalaattori IN 520 (tuote 54548) [Tyyppi GCE847]
Virransyöttö:	230 V- 50 Hz
Sumutusmäärä:	Keskimäärin 0,35 ml/minuutti
Aerosolipäästö standardin EN ISO 27427:2019 mukaisesti, perustuen natriumfluoridin (NaF) käyttöön aikuisille:	Aerosolipäästö 0,11 ml Aerosolipäästö 0,07 ml/minuutti Päästetty tilavuusmäärä minuutissa: 3,5 % Jäännöstilavuus: 1,68 ml Hiukkaskoko (MMAD): 3,07 µm GSD (geometrisen standardipoikkeama): 2,03 RF (hengitettävä osuus <5 µm): 75 % Suurten hiukkasten osuus (>5 µm): 25 % Keskipööröisten hiukkasten osuus (2–5 µm): 47,8 % Pienten hiukkasten osuus (<2 µm): 27,2 %
Maks. paine:	2,2 bar
Maks. melutaso:	≤ 58 dBA (1 m)
Sumuttimen täyttömäärä:	Väh. 2 ml; enint. 8 ml
Käyttöaika:	30 minuuttia päällä / 30 minuuttia pois päältä
Käyttöikä:	1 000 tuntia
Käyttöolosuhteet:	10–40 °C / 50–104 °F Suhteellinen ilmankosteus 10–95 % Ilmanpaine: 700 – 1 060 hPa
Varastointi- ja kuljetusolosuhteet:	-25 – +70 °C / -13 – +158 °F Suhteellinen ilmankosteus 10–95 % Ilmanpaine: 700 – 1 060 hPa
Mitat (P × L × K):	N. 18 × 14 × 9,4 cm
Paino:	N. 1 450 g
Verkkojohdon pituus:	N. 180 cm
IP-luokka	IP 21
Tuotenumero:	54547 (IN 510) tai 54548 (IN 520)
EAN-numero:	4015588 54547 4 tai 4015588 54548 1

FI TÄRKEÄT HUOMAUTUKSET!
SÄILYTÄ EHDOTTOMASTI!

Lue käyttöohje, erityisesti turvallisuusohjeet, huolellisesti ennen laitteen käyttöä ja säilytä käyttöohje myöhempää käyttöä varten. Jos luovutat laitteen kolmannelle osapuolelle, tämä käyttöohje on ehdottomasti annettava mukana.

- ⚠ ⚠ ⓘ
- Tätä laitetta saa käyttää ainoastaan tässä ohjeessa kuvattuun käyttötarkoitukseen, siis vain aerosolihoitolaitteena. Kaikki muu kuin käyttötarkoituksen mukainen käyttö on käyttötarkoituksen vastaista ja siten vaarallista käyttäjän terveydelle. Valmistaja ei vastaa vahingoista, jotka aiheutuvat epäasianmukaisesta, virheellisestä tai harkitsemattomasta käsittelystä, tai jos laite yhdistetään sähköasennuksiin, jotka eivät täytä sovellettavia turvallisuusmääräyksiä.
 - Säilytä nämä ohjeet tulevaa käyttöä varten.
 - Älä käytä laitetta syttyvien, happea tai ditiyppiksidia (ilokaasu) sisältävien anestesia-aineesten lähellä.
 - Sähkömagneettiset häiriöt voivat estää laitteen oikean toiminnan, jos ne ylittävät EU-alueella sovellettavat raja-arvot. Jos ilmenee häiriöitä muiden sähkölaitteiden yhteydessä, vie laite toiseen paikkaan ja yhdistä se toiseen pistorasiaan.
 - Virhetointintojen tapauksessa lue tämän käyttöohjeen osio Häiriönpoisto. Älä avaa kompressorikotelo! Älä yritä korjata laitetta itse!
 - Vain pätevä ja valmistajan valtuuttama tekninen ammattihenkilöstö saa suorittaa korjaukset, ja niihin saa käyttää vain alkuperäisiä varaosa. Näiden ohjeiden noudattamatta jättäminen voi vaikuttaa negatiivisesti laitteen turvalliseen käyttöön.
 - Noudata aina sähkölaitteiden käsittelyä koskevia turvallisuusmääräyksiä, erityisesti:
 - Käytä vain alkuperäisiä komponentteja.
 - Älä upota laitetta koskaan veteen.
 - Älä anna laitteen kastua, sitä ei ole suojattu veden tunkeutumisen estämiseksi.
 - Älä koske laitteeseen kosteilla tai märillä käsillä.
 - Älä altista laitetta ympäristövaikutuksille.
 - Aseta laite käyttöä varten lujalle, vaakasuoralle alustalle.
 - Lapset tai henkilöt, joiden toimintakyky on rajoittunut, saavat käyttää laitetta vain sellaisten aikuisten valvonnassa, joiden henkinen toimintakyky ei ole rajoittunut.
 - Älä irrota laitetta virransyötöstä vetämällä latausjohdosta tai laitteesta.
 - Huomioi laitteen sijoittelussa, että se voidaan irrottaa verkkovirrasta helposti.
 - Varmista ennen laitteen lataamista, että laitteessa ilmoitetut elektroniset tiedot vastaavat sähköverkon arvoja.
 - Mikäli laitteen latauskaapeli ei sovi pistorasiaan, ota yhteys ammattihenkilöstöön vaihtamista varten. Emme suosittele adapterin tai jatkojohdon käyttöä. Mikäli niiden käyttö on kuitenkin välttämätöntä, tulee niiden olla turvamääräysten mukaisia. Adaptereissa ja jatkojohdoissa ilmoitettuja sallittuja raja-arvoja tulee aina noudattaa.
 - Irrota virtapistoke käytön jälkeen pistorasiasta. Älä jätä laitetta kytketyksi pistorasiaan, kun sitä ei käytetä.
 - Asennuksen tulee tapahtua valmistajan ohjeiden mukaisesti. Vääränlainen asennus voi vahingoittaa ihmisiä, eläimiä tai esineitä, eikä valmistaja ole näistä seurauksista vastuussa.
 - Älä vaihda laitteen latausjohtoa. Osien vaihdon saa suorittaa ainoastaan siihen valtuutettu ammattihenkilöstö.
 - Virtajohto tulee suositaa kokonaan sen vaarallisen ylikuumentumisen välttämiseksi.
 - Ennen jokaista puhdistus- ja huoltokertaa laite tulee sammuttaa ja virtajohto irrottaa pistorasiasta. Varmista, että lapset eivät käytä laitetta; muutamat osat ovat niin pieniä, että ne voivat joutua niellyiksi.
 - Mikäli et enää halua käyttää laitetta, hävitä se maassasi voimassa olevien määräysten mukaisesti.
 - Huomaa:
 - Käytä vain lääkärisi sinulle määräämää lääkettä.
 - Noudata lääkärisi ohjeita annostuksen sekä hoidon keston ja käyttötiheyden suhteen.
 - Käytä nenäkappaleita vain, mikäli lääkärisi on erikseen näin määrännyt. Huomioi, että nenäkappaleen putkia EI KOSKAAN viedä nenän sisään, vaan niitä pidetään mahdollisimman lähellä nenää.
 - Tarkasta lääkkeen pakkausselostesta, onko inhalaatiohoidon käytölle esteitä tavallisia järjestelmiä käytettäessä.
 - Ota huomioon kuristumisrisin johtoja käsitellessä. Pidä virtajohto ja ilmaletkut poissa pikkulasten ulottuvilta.
 - Sijoita laite niin, että käyttöelementit ovat helposti käytettävissä.
 - Hygieniasystiä vain yksi potilas saa käyttää kaikkia komponentteja. Useat henkilöt voivat käyttää peruslaitetta.
 - Sumutin ei sovellu anestesia- tai hengityslaitteiden kanssa käytettäväksi. Magneettikivaus ei ole mahdollista tämän laitteen käytön aikana.
 - Laite on tarkoitettu suspensionesteiden sumutukseen.
 - Älä käytä laitetta, mikäli huomaat siinä vaurion tai jotain tavallisesta poikkeavaa.
 - Laite koostuu herkeistä yksittäisistä osista, ja sitä on käsiteltävä varovasti. Noudata Tekniset tiedot -kohdassa annettuja käyttö- ja varastointiolosuhteita.
 - Tämän laitteen käyttö ei korvaa käyntiä lääkärisä. Jos terveytilanne ei parane lainkaan käytön jälkeen, keskustele asiasta (vielä kerran) lääkärisi kanssa.
 - Laite saa virtansa akusta, mutta sitä voidaan käyttää myös sähköverkkoon yhdistettynä.

- Viittaus standardeihin**
Aerosoliominaisuudet vastaavat direktiiviä EN ISO 27427.
Sovelletut standardit:
- EN 60601-1 (Sähkökäyttöiset lääkintälaitteet, osa 1: Yleiset vaatimukset turvallisuudelle ja olennaiselle suorituskyvylle)
 - EN 60601-1-2 (Täydentävä standardi: Sähkömagneettinen yhteensopivuus – Vaatimukset ja testit)
 - Laite on luokan IIa lääkinnällinen laite.

 **Tämä laite täyttää lääkinnällisistä laitteista annetun asetuksen (EU) 2017/745 vaatimukset.**
Sumutin, nenäadapteri, suukappale ja maskit ovat tyypin BF komponentteja.

Määräysten mukainen käyttö
IN 510 tai IN 520 on kotikäyttöön tarkoitettu aerosolihoitolaite. Laite on tarkoitettu nesteiden ja nestemäisten lääkkeiden (aerosolit) sumutukseen sekä ylä- ja alahengitysteiden hoitoon.

Käyttäjärhythmä
Laite soveltuu käytettäväksi vähintään kaksivuotiailla lapsilla, nuorilla ja aikuisilla.
Kohderyhmä:
Laitteen käyttäjä on aikuinen, jolla ei ole erityistietämystä tai ammattilaisen kykyjä. Potilas on normaalisti myös käyttäjä, paitsi lasten tai erityistä apua tarvitsevien potilaiden tapauksessa.

Käyttöaiheet:
Keuhkojen tai hengitysteiden krooniset tai akuutit sairaudet tai toimintahäiriöt tai ylähengitysteiden tulehdukset.

Käytön vasta-aiheet:
Laitetta ei saa käyttää sellaisten lääkkeiden kanssa, jotka on tarkoitettu nopeaksi avuksi hengenvaarallisen astma-kohtauksen yhteydessä.

Aerosolin hengittämiseen liittyen ei ole käytön vasta-aiheita. On kuitenkin otettava huomioon käytön vasta-aiheet, jotka liittyvät kulloinkin käytettyyn lääkkeeseen ja jotka on kuvattu tässä pakkausselosteeissa. Mikäli sinulla on epäilyksiä, keskustele lääkärisi kanssa ennen laitteen käyttöä **Laitteen valmistelu**
Ennen ensimmäistä käyttökertaa suosittelemme kaikkien osien puhdistamista kappaleessa "Puhdistus ja desinfiointi" kuvatulla tavalla.

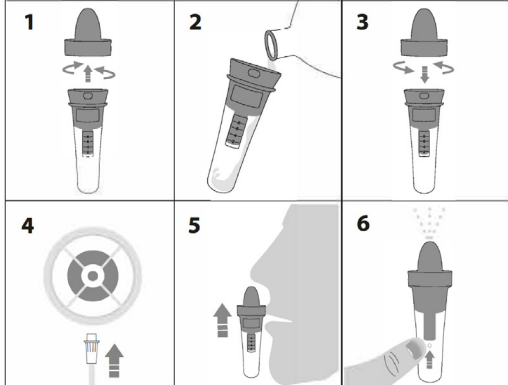
- Käyttö**
- Sumutinsetin 🔴 kokoaminen. Varmista, että laitteessa on kaikki osat.
 - Täytä sumutin lääkärisi määräämällä inhalaatiohoitoon tarkoitellulla liuoksella. Huomioi, että maksimaalista täyttötasoa ei ylitetä.
 - Yhdistä sumutin 🔵 ilmaletkun 🔵 kautta kompressorin liitäntään 🔵 ja työnnä verkkopistoke pistorasiaan (230 V 50 Hz AC).
 - Hoidon aloittamiseksi aseta päälle/pois -kytkin 🔴 asentoon «I».
 - Suukappale takaa lääkkeen paremman kulkeutumisen keuhkoihin.
 - Vaiitse aikuisten 🔴 tai lasten maski 🔵a/b ja varmista, että maski peittää suun ja nenän alueen kokonaan (🔵b: vain mallissa IN 520).
 - Käytä kaikkia lisätarvikkeita, myös nenäkappaleita 🔵 lääkärin määräämällä tavalla.
 - Istu inhaloinnin aikana suorassa ja rennossa asennossa pöydän ääressä (ei nojatuolissa), jolloin hengitystiet eivät puristaudu kasaan eikä näin ollen vaikuta hoidon tehokkuuteen. Älä makaa inhaloinnin aikana. Lopeta inhalointi, mikäli olosi on huono.
 - Kun lääkärisi suosittelema inhalaatioaika on päättynyt, kytkte päälle/pois-kytkin 🔴 asentoon «O» laitteen sammuttamiseksi ja irrota pistoke pistorasiasta.
 - Tyhjennä jäljelle jäänyt inhalaationeste sumuttimesta ja puhdista laite kappaleen "Puhdistus ja desinfiointi" mukaisesti.
 - Laite on suunniteltu olemaan 30 minuuttia käytössä / 30 minuuttia pois päältä. Sammuta laite 30 minuutin jälkeen ja odota 30 minuuttia, ennen kuin jatkat hoitoa.
 - Tämä laite vaadi kalibrointia. Laitteeseen ei saa tehdä muutoksia.

Nenäsiuhkun käyttö 🔵 (vain mallissa 520)

- 1. Poista suojus: kierrä suojusta 90° (vastapäivään)
- 2. Täytä säiliö huuhutelu-liuoksella (huomioi valmistajan ohjeet!)
- 3. Kierrä suojus paikalleen (myötäpäivään).
- 4. Liitä nenäsiuhku letkuun 🔵. Letkun toisen pään tulisi olla jo liitetynä päälaitteeseen asennossa 🔵.
- 5. Laita nenäkappale sieraimeen ja hengitä sisään nenän kautta.
- 6. Kytkte inhalaattori päälle (🔴) ja vie sormesi nenäsiuhkun alaosaan sijaitsevan pienen aukon päälle hoidon aloittamiseksi.



VAROITUS
Ei saa käyttää huumeiden, huumausaineidien, balsamiöljyjen tai muiden lääkeaineiden kanssa.
Ei saa käyttää ultraäänisumuttimien kanssa.



Käytön aikana sinun tulisi hengittää hitaasti sisään ja ulos nenän kautta ja kallistaa kevyesti päätäsi vastakaisen sieraimen suuntaan, jotta suolasumutus pääsee virtaamaan syvälle sieraimeesi. Voit keskeyttää tai pysäyttää huuhutelu poistamalla sormesi aukon päältä.

Käytön jälkeen tyhjennä jäljelle jäänyt inhalaationeste nenäsiuhkusta ja puhdista laite kappaleen "Puhdistus ja desinfiointi" mukaisesti.

Puhdistus ja desinfiointi

 **VAROITUS**
Kaikki komponentit on puhdistettava ja desinfioitava huolellisesti ennen ensimmäistä käyttöä ja jokaisen hoidon jälkeen. Niiden asianmukainen kunto on erittäin tärkeä, jotta laite toimii ja hoito onnistuu.
Käytä vain alkuperäisiä osia.
Komponenttien puhdistamiseen ja desinfiointiin ei ole automaattista menetelmää. Maskeja ei saa kolttaa tai autoklavoida.

Raja-arvot
Vaihda sumutin 🔴 pitkän käyttötauan jälkeen, mikäli siinä on vääntymiä tai halkeamia tai mikäli sumutinpää 🔵a on tukkeutunut kuivuneen lääkkeen, pölyn tai muun vastaavan vuoksi. Suosittelemme vaihtamaan sumuttimen käytöstä riippuen 6–12 kuukauden välein. Sumuttimen puhdistus- ja desinfiointikäsittelyiden enimmäismäärä on 360. Maskin, suukappaleen ja nenäadapterin puhdistus- ja desinfiointikäsittelyiden enimmäismäärä on 360.

Valmistelu

- Irrota ilmaletku 🔵 sumuttimesta 🔵.
- Irrota maski 🔵a🔵b🔵c, suukappale 🔵 tai nenäkappale 🔵 sumuttimesta 🔵.
- Varmista, ettei sumuttimeen ole jäänyt jäämiä.
- Pura sumutin osiin kiertämällä yläsuojusta vastapäivään ja irtottamalla sumutinpää.
- Jos on käytetty nenäsiuhkua 🔵: irrota nenäsiuhku 🔵 ilmaletkusta 🔵 ja pura nenäsiuhku.

Huomautus: komponentit on puhdistettava ja desinfioitava heti jokaisen käytön jälkeen mikrobien kasvamisen tai lääkejäämien kuivumisen estämiseksi.

- Puhdistus**
- Pese kaikkia osia juoksevan veden alla vähintään 10 sekunnin ajan.
 - Sekoita puhtaassa astiassa hieman puhdistusainetta ja lämmintä vesijohtovettä (esim. 2 ml käsiastianpesuainetta yhteen litraan vettä – suosittelemme **Fairy**-tuotemerkin astiainpesuainetta, sillä se on testattu onnistuneesti tässä sekoitusasteessa).
 - Upota yksittäiset osat, kuten maski tai suukappale tai nenäadapteri, sekä nenäsiuhku (*jos sitä on käytetty*), tähän seokseen viideksi minuutiksi. Harjaa kaikki pinnat vähintään kahdeksan kertaa pienellä, puhtaalla harjalla.
 - Huuhtele lopuksi kaikki osat huolellisesti, vähintään 30 sekunnin ajan, juoksevalla vedellä kaikkien puhdistusainejäämien huuhtelemiseksi pois.

- Desinfiointi**
- Kaikki osat on desinfioitava puhdistuksen jälkeen. (Huomaa, että vain puhdistetut osat voidaan desinfioida onnistuneesti.)
 - Aseta kaikki sumuttimen osat sekä nenäsiuhku (*jos sitä on käytetty*), suukappale ja nenäkappale viideksi minuutiksi kiehuvaan veteen.
 - Aseta maski 15 minuutiksi 2-prosenttiseen natriumhypokloriittiliuokseen (NaOCl) tai vastaavaan kylmästerilointiliuokseen, jota voit hankkia apteekista. Upota sen jälkeen maski kolmeksi minuutiksi steriiliin veteen, ja huuhtele maskin pinta sen jälkeen kaksi kertaa steriilillä vedellä poistaaksesi kaikki sterilointiliuoksen jäämät.

Kuivaus

- Bakteerien muodostumisen riskin estämiseksi anna kaikkien osien kuivua kokonaan. Ko-koa kaikki osat uudestaan vasta sen jälkeen.
- Kokoa kaikki osat jälleen, ja kytkte laite päälle. Anna sen olla toiminnassa 10–15 minuuttia.
- Varo iikaamasta puhdistettuja ja desinfioituja osia uudelleen. Pese kädet huolellisesti ja vältä koskettamasta laitteen sisällä olevia osia, kun otat osat astiasta ja kokoat ne seuraavaa käyttöä varten.

Tarkastus
Tarkasta kaikki komponentit jokaisen puhdistuksen ja desinfioinnin jälkeen. Vaihda vialliset, vääntyneet tai voimakkaasti värjäytyneet osat.

Säilytys
Säilytä kuivat osat seuraavaan käyttöön asti puhtaassa, suljetussa astiassa. Älä laita säilytysseen kosteita tai märkiä osia!

Varastointi
Noudata Tekniset tiedot -osiossa annettuja varastointiolosuhteita.
Huomautus: osat, joita et ole käyttänyt yli vuorokauten, on puhdistettava ja desinfioitava uudelleen ennen seuraavaa käyttöä.

Kuljetus
Kuljeta puhdistetut ja desinfioidut osat aina puhtaassa, suljetussa astiassa. Pese kädet huolellisesti ja vältä koskettamasta laitteen sisällä olevia osia, kun otat osat astiasta ja kokoat ne seuraavaa käyttöä varten.

Ilmansuodattimen vaihtaminen
Normaaleissa käyttöolosuhteissa ilmansuodatin 🔴 tulee vaihtaa noin 200 käyttötunnin tai yhden vuoden jälkeen.
Suosittelemme tarkastamaan ilmansuodattimen säännöllisesti (10 - 12 käyttökerran jälkeen) ja vaihtamaan sen, mikäli se on värjäytynyt harmaaksi tai ruskeaksi tai se tuntuu kostealta. Poista ilmansuodatin 🔴 ja vaihda se uuteen. Älä yritä puhdistaa suodatinta uudelleen käyttöä varten. Ilmansuodatinta ei saa korjata tai huoltaa sen ollessa polttaan käytössä.
Käytä vain alkuperäistä suodatinta! Älä käytä laitetta ilman suodatinta!

 Valmistaja on validoinut edellä kuvatut menettelytavat, eli ne soveltuvat lääkinnällisen laitteen valmisteluun uutta käyttöä varten. Toimenpiteen suorittavan henkilön vastuulla on kuitenkin varmistaa, että todellinen toteutus sekä apuvälineiden valinta johtavat toivottuun tulokseen. Tämä edellyttää soveltuvaaa säännöllistä tarkastusta tai validointia laitoksen tai toteuttavan instituution puolesta.

Häiriönpoisto

- Laite ei käynnisty**
- Varmista, että verkkojohto on kytketty oikein pistorasiaan.
 - Varmista, että päälle/pois-kytkin 🔴 on asennossa "I".
 - Varmista, että laitetta on käytetty tässä käyttöohjeessa ilmoitetun käyttöajan mukaan (30 min päällä / 30 min pois päältä).

- Laite sumuttaa vain vähän tai ei ollenkaan**
- Varmista, että ilmaletku 🔴 on kiinnitetty oikein kummastakin päästä.
 - Varmista, että ilmaletku 🔴 ei ole puristunut yhteen, taipunut, likainen tai tukkeutunut. Vaihda se tarvittaessa uuteen.
 - Varmista, että sumutin 🔴 on täysin koottu ja että värillinen sumutinpää 🔴 on sijoitettu oikein eikä se ole tukossa.
 - Varmista, että laitteeseen on lisätty tarvittava määrä inhalaationestettä.

- Huolto, korjaukset**
- Jos laitetta ei voi enää käyttää, ota yhteyttä asiakaspalveluun.
 - Toimintavian tapauksessa ota yhteyttä ainoastaan **medisana**-yhtiön valtuuttamaan, pätevään ammattihenkilöstöön. Älä koskaan avaa laitetta. Laite ei sisällä osia, joita käyttäjä voisi korjata, eikä sisällä olevia rakenneosia tarvitse huoltaa tai voidella.

 Ilmoita kaikista tämän laitteen yhteydessä ilmenneistä vaaratilanteista – loukkaantumisista tai epäedullisista tuloksista – vastaavalle viranomaiselle sekä valmistajalle tai valtuutetulle EU-edustajalle (EC REP).
Löydät yhteystiedot osoitteesta:
<https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts/>

Ohjeita laitteen hävittämiseen

 Tätä laitetta ei saa hävittää kotitalousjätteen mukana. Metallit ovat uudelleenkäytettäviä tai ne voidaan palauttaa raaka-ainekierrätykseen. Toimita tarpeeton laite oman paikkakuntasi keräyspisteeseen, jotta se voidaan hävittää ympäristöystävällisellä tavalla. Ota hävittämiseen liittyen yhteyttä kotikuntasi viranomaisiin tai jälleenmyyjään. Poista akku ennen laitteen hävittämistä. Älä laita käytettyjä akkuja kotitalousjätteen joukkoon, vaan vie ne erikolijätteisiin tai myymälöiden keräyspisteisiin.

Laite: Nämä osat koostuvat pääasiassa muovista ja elektronisista rakenneosista. Kaikki täytävät RoHS- ja REACH-määräykset.
Komponentit (sumutin, nenäadapterit, suukappale, maskit) 🔴🔵🔴🔵a🔴🔵🔵a🔵b🔴🔵🔴: Nämä osat koostuvat muovista, RoHS- ja REACH-määräykset täyttyvät. Ennen hävittämistä kaikki osat on puhdistettava (katso Puhdistus-osio) ja asetettava sen jälkeen viideksi minuutiksi kiehuvaan veteen.

Takuu/korjausehdot

Seuraavassa kuvattu takuu ei rajoita laillisia kuluttajan oikeuksiasi. Takuuasioissa voit kääntyä alan liikkeen tai suoraan huoltopisteen puoleen. Jos laite on lähetettävä takaisin, anna tiedot viasta ja lisää ostokuitti mukaan. Voimassa olevat takuehdot:

- medisana**-tuotteille myönnetään kolmen vuoden takuu myyntipäiväyksestä. Myyntipäiväys tulee todistaa takuutaapauksessa ostokutilla tai laskulla.
- Materiaali- tai valmistusvirheet korjataan takuuaikana maksutta.
- Takuupalvelu ei pidennä laitteen tai vaihdetun osan takuuaikaa.
- Takuun piiriin ei kuulu:
 - kaikki epäasianmukaisesta käsittelystä, esim. käyttöohjeen noudattamatta jättämisestä syntyneet vauriot.
 - Vauriot, joiden alkuperäksi havaitaan ostajan tai luvattoman kolmannen osapuolen kunnossapito- ym. toimenpiteet.
 - Kuljetusvauriot, jotka ovat syntyneet matkalla valmistajalta kuluttajalle tai huoltopisteelle lähettämisen vuoksi.
 - Varaosat, jotka ovat tavallisia kuluvia osia.
- Vastuu laitteen välillisesti tai välittömästi aiheuttamista vaurioista ei kuulu takuusen vaikka laitteen vaurio onkin takuun piirissä.



Globalcare Medical Technology Co., Ltd
7th Building, 39 Middle Industrial Main Road,
European Industrial Zone, Xiaolan Town
528415 Zhongshan City, Guangdong Province
PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA
Phone : +86 760 22589901



Donawa, Lifescience
Piazza Albania, 10
00153 Rome / Italy
<https://www.donawa.com/wli/main/contatti.index>



medisana GmbH
Carl-Schurz-Str. 2, 41460 NEUSS, SAKSA

Palvelutiedot löydät täältä: <https://www.medisana.com/servicepartners>

Jatkuvan tuotekehittelyn myötä pidämme itsellämme oikeuden teknisiin ja muotoilullisiin muutoksiin.
Käyttöohjeen ajantasainen versio on saatavilla sivustolla www.medisana.com

Merkkien selitys

Tämä käyttöohje kuuluu tähän laitteeseen. Se sisältää tärkeitä tietoja käyttöönotosta ja käsittelystä. Lue koko käyttöohje. Tämän ohjeen noudattamatta jättäminen voi johtaa vakaviin loukkaantumisiin tai laitevaurioihin.

VAROITUS

Näitä varoituksia tulee noudattaa, jotta vältetään käyttäjän mahdollinen loukkaantuminen.

HUOMIO

Näitä ohjeita on noudatettava, jotta vältetään laitteen mahdolliset vauriot.

OHJE

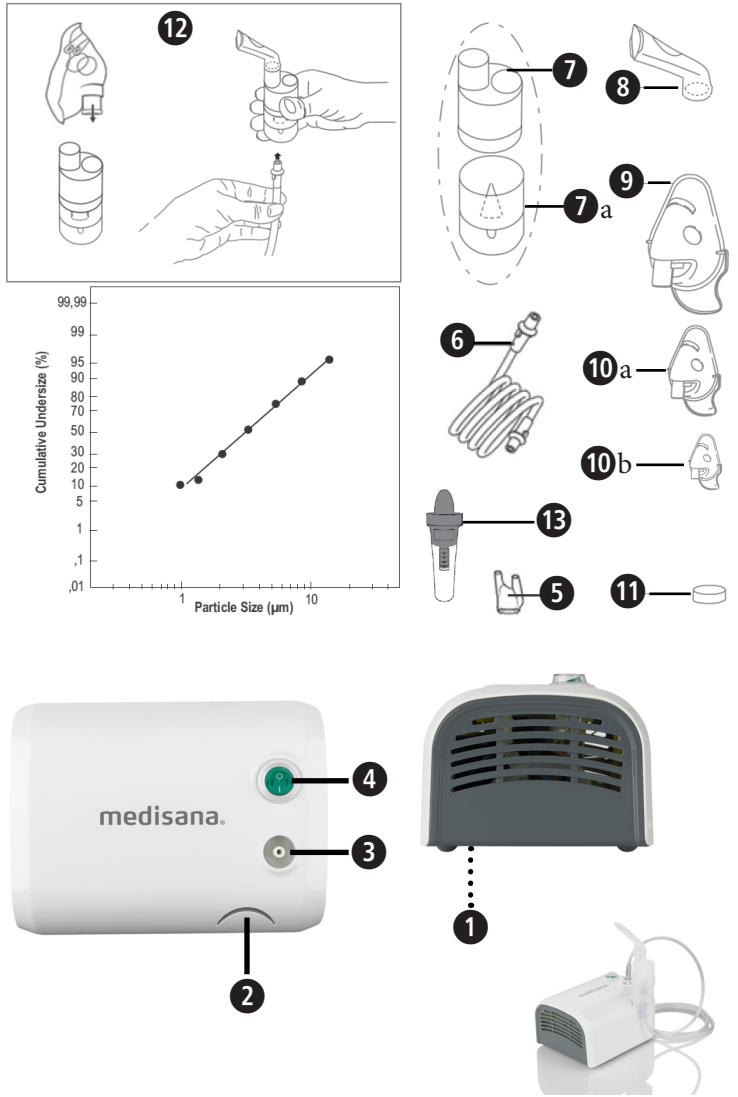
Nämä ohjeet antavat hyödyllistä lisätietoa asennuksesta tai käytöstä.

Tieto suojausluokasta vieraita esineitä ja vettä vastaan standardin IEC 60529 mukaisesti.
Tähän tuotteeseen sovelletaan eurooppalaista direktiiviä 2012/19/EU sähkö- ja elektroniikkalaiteromusta, ja tuote on merkitty vastaavasti.

 Kierrätysmerkki/koodit: näiden tarkoituksena on antaa materiaalia ja sen oikeaa käyttöä sekä kierrätystä koskevaa tietoa.

			
			
			
REF	I / O	Päälle/pois	
SN	~	Vaihtojännite/vaihtovirta	
LOT			
UDI			
#			
EC REP			
	Tuotenumero		
	Laitteen sarjanumero		
	ERÄ-numero		
	Yksilöllinen laitetunniste		
	Tyyppimerkintä		
	Valtuutettu EU-edustaja		
	Valmistaja		
	Valmistuspäivä		
	Maahantuoja		
CE 0123	Tämä laite on sertifioitu EU-direktiivien mukaisesti ja varustettu CE-merkillä (vaatimustenmukaisuusmerkki). Lääkinnällisistä laitteista annetun asetuksen (EU) 2017/745 määräykset täyttyvät.		

Apparat och kontroller / leveransomfattning



- 1 **medisana inhalator IN 510 / IN 520** (➊ luftfiltrets position, ➋ hållare till nebulisator-setet, ➌ anslutning till luftslangen, ➍ På/Av-brytare)
- 1 bruksanvisning
- Komponenter: ➎ nässtycke, ➏ luftslang (IN 520: två luftslangar), ➐ nebulisator, ➑a nebulisatorhuvud (➑ hopsättning av nebulisator-setet), ➒ munstycke, ➓ vuxen-ansiktsmask, ➑a barn-ansiktsmask, ➑b (IN 520: ansiktsmask för småbarn), ➑ luftfilter (byte till position ➑), förvaringspåse, (IN 520: näsdusch)

Kontrollera att apparaten är komplett och att den inte har några som helst skador. Vid tveksamheter ska du inte använda produkten, utan kontakta din återförsäljare eller ditt serviceställe.

Kontakta omedelbart din återförsäljare om du upptäcker transportskador när du packar upp enheten.



Förpackningarna är återvinningsbara eller kan återföras till råvarukretsloppet. Avfallshantera förbrukat förpackningsmaterial enligt föreskrifterna.



VARNING
Se till att hålla förpackningsfilmerna utom räckhåll för barn!
Risk för kvävning!

Tekniska data

Namn och modell:	medisana Inhalator IN 510 (Art. 54547) eller medisana Inhalator IN 520 (Art. 54548) [Typ GCE847]
Strömförsörjning:	230 V~ 50 Hz
Nebuliseringstakt	i genomsnitt 0,35 ml/minut
Aerosolutmatning enligt EN ISO 27427:2019, baserat på en användning av natriumfluorid (NaF) för vuxna:	Aerosolutmatning 0,11 ml Utmattningshastighet för aerosol 0,07 ml/minut Procentuell andel av volymen som matas ut per minut: 3,5 % Återstående volym: 1,68 ml Partikelstorlek (MMAD): 3,07 µm GSD (geometrisk standardavvikelse): 2,03 RF (respirabel fraktion < 5 µm): 75 % Andel stora partiklar (> 5 µm): 25 % Andel medelstora partiklar (2 till 5 µm): 47,8 % Andel små partiklar (< 2 µm): 27,2 %
Max. tryck:	2,2 bar
Max. bullernivå:	≤ 58 dBA (1 m)
Nebulisatorkapacitet:	minst 2 ml; max. 8 ml
Drifttid:	30 minuter på/30 minuter av
Livslängd:	1 000 timmar
Driftförhållanden:	10 till 40 °C/50 till 104 °F 10 till 95 % relativ luftfuktighet Lufttryck: 700 hPa till 1 060 hPa
Lagrings- och transportförhållanden:	-25 till +70 °C/-13 till +158 °F 10 till 95 % relativ luftfuktighet Lufttryck: 700 hPa till 1 060 hPa
Mått (L×B×H):	ca 18 × 14 × 9,4 cm
Vikt:	ca 1 450 g
Strömkabelns längd:	ca 180 cm
IP-klass	IP 21
Artikelnummer:	54547 (IN 510) resp. 54548 (IN 520)
EAN-nummer:	4015588 54547 4 resp. 4015588 54548 1

SE VIKTIGA ANVISNINGAR! SPARA DESSA!



Läs bruksanvisningen noggrant, i synnerhet säkerhetsinformationen, innan du använder apparaten och spara bruksanvisningen för framtida bruk. Om apparaten överlämnas till tredje man måste denna bruksanvisning ges med.



- Denna apparat får endast användas för det ändamål som beskrivs i denna bruksanvisning, d.v.s. endast som aerosolbehandlingsapparat. All annan användning än den avsedda är felaktigt och därför farlig för användarens hälsa. Tillverkaren ansvarar inte för skador som uppstår till följd av felaktig, olämplig eller orimlig hantering eller om apparaten ansluts till elinstallationer som inte uppfyller gällande säkerhetsbestämmelser.
- Spara dessa instruktioner för framtida bruk.
- Använd inte enheten i närheten av brandfarliga anestesiblandningar som innehåller syre eller dikväveoxid (lustgas).
- Apparaterns korrekta funktion kan påverkas av elektromagnetiska störningar, om dessa överskrider de gränsvärden som gäller inom EU. Om det uppstår störningar i kontakten med andra elektriska apparater, ska du flytta apparaten till en annan plats och ansluta den till ett annat uttag.
- Om funktionsstörningar uppstår, se kapitlet "Felsökning" i denna bruksanvisning. Öppna inte kompressorns hölje! Försök inte reparera apparaten på egen hand!
- Reparationer får endast utföras av kvalificerad teknisk personal som godkänts av tillverkaren och endast originalreservdelar får användas. Om dessa anvisningar inte följs, kan det leda till att apparaten inte kan användas på ett säkert sätt.
- Följ alltid säkerhetsföreskrifterna för hantering av elektriska apparater, i synnerhet:
 - Använd endast originaldelar.
 - Doppa aldrig ner apparaten i vatten.
 - Låt inte apparaten bli våt, den är inte skyddad mot inträngande vatten.
 - Rör inte vid apparaten med fuktiga eller våta händer.
 - Utsätt inte apparaten för atmosfäris påverkan.
 - Placera apparaten på en fast, horisontell yta för användning.
 - Apparaten får användas av barn eller personer med funktionsnedsättning endast under överinseende av en vuxen person med full mental kapacitet.
 - Dra inte i laddningskabeln eller enheten för att koppla bort strömförsörjningen.
 - Se till att apparaten placeras så att den enkelt kan kopplas från elnätet.
- Försäkra dig om att de elektriska uppgifterna på apparatens typskylt överensstämmer med strömförsörjningen innan du laddar apparaten.
- Om apparatens laddningskabel inte passar i vägguttaget, kontakta en specialist för att byta ut det. I allmänhet rekommenderas inte användning av adapterar och förlängningskaddar. Om användningen inte kan undvikas måste de överensstämma med säkerhetsföreskrifterna. De tillåtna gränsvärdena på adapterar och förlängningskablar måste alltid hållas.
- Dra ut stickkontakten ur vägguttaget efter användning. Lämna inte apparaten ansluten till elnätet när den inte används.
- Installationen måste utföras enligt tillverkarens anvisningar. En felaktig installation kan orsaka skador på personer, djur och föremål för vilka tillverkaren inte kan hållas ansvarig.
- Byt inte ut laddningskabeln på denna enhet. Komponenter får endast bytas ut av auktoriserade experter.
- Strömkabeln ska alltid vara helt utdragen för att förhindra farlig överhettning.
- Före rengörings- och underhållsarbeten måste apparaten stängas av och strömkabeln dras ut från uttaget.
- Se till att barn inte använder apparaten utan tillsyn. Vissa delar är så små att de kan sväljas.
- Avfallshantera apparaten enligt de bestämmelser som gäller i landet där du är bosatt när du inte anser att använda apparaten längre.
- Observera:
 - Använd endast det läkemedel som ordinerats av din läkare.
 - Följ din läkares anvisningar beträffande dosering, behandlingstid och behandlingsfrekvens.
 - Använd endast nässtycket om läkaren uttryckligen säger det. Se till att rören ALDRIG sticks in i näsan utan endast hålls så nära näsan som möjligt.
- Kontrollera läkemedlets bipacksedel angående kontraindikationer för användning med vanliga inhalationsterapisystem.
- Tänk på att kablar kan innebära stryplingsrisk. Förvara strömkabeln och luftslangarna utom räckhåll för små barn.
- Placera inte apparaten så att det är svårt att komma åt reglagen.
- Av hygieniska skäl får alla delar endast användas av en patient. Basutrustningen kan användas av flera personer.
- Nebulisator är inte lämplig för användning med anestesii- eller andningsutrustning. Det är inte möjligt att göra en MR-undersökning när du använder den här apparaten.
- Apparaten är avsedd för nebulisering av vätskor i form av suspensioner.
- Använd inte apparaten om du upptäcker några skador eller något ovanligt.
- Apparaten består av känsliga delar och måste hanteras varsamt. Följ de drifts- och förvaringsvillkor som anges i "Tekniska data".
- Användningen av denna apparat ersätter inte ett läkarbesök. Om du inte upplever någon förbättring av ditt hälsotillstånd efter användning, tala med din läkare (igen).
- Apparaten drivs av ett uppladdningsbart batteri, men kan också anslutas till elnätet.

- Kontrollera läkemedlets bipacksedel angående kontraindikationer för användning med vanliga inhalationsterapisystem.
- Tänk på att kablar kan innebära stryplingsrisk. Förvara strömkabeln och luftslangarna utom räckhåll för små barn.
- Placera inte apparaten så att det är svårt att komma åt reglagen.
- Av hygieniska skäl får alla delar endast användas av en patient. Basutrustningen kan användas av flera personer.
- Nebulisator är inte lämplig för användning med anestesii- eller andningsutrustning. Det är inte möjligt att göra en MR-undersökning när du använder den här apparaten.
- Apparaten är avsedd för nebulisering av vätskor i form av suspensioner.
- Använd inte apparaten om du upptäcker några skador eller något ovanligt.
- Apparaten består av känsliga delar och måste hanteras varsamt. Följ de drifts- och förvaringsvillkor som anges i "Tekniska data".
- Användningen av denna apparat ersätter inte ett läkarbesök. Om du inte upplever någon förbättring av ditt hälsotillstånd efter användning, tala med din läkare (igen).
- Apparaten drivs av ett uppladdningsbart batteri, men kan också anslutas till elnätet.

- Kontrollera läkemedlets bipacksedel angående kontraindikationer för användning med vanliga inhalationsterapisystem.
- Tänk på att kablar kan innebära stryplingsrisk. Förvara strömkabeln och luftslangarna utom räckhåll för små barn.
- Placera inte apparaten så att det är svårt att komma åt reglagen.
- Av hygieniska skäl får alla delar endast användas av en patient. Basutrustningen kan användas av flera personer.
- Nebulisator är inte lämplig för användning med anestesii- eller andningsutrustning. Det är inte möjligt att göra en MR-undersökning när du använder den här apparaten.
- Apparaten är avsedd för nebulisering av vätskor i form av suspensioner.
- Använd inte apparaten om du upptäcker några skador eller något ovanligt.
- Apparaten består av känsliga delar och måste hanteras varsamt. Följ de drifts- och förvaringsvillkor som anges i "Tekniska data".
- Användningen av denna apparat ersätter inte ett läkarbesök. Om du inte upplever någon förbättring av ditt hälsotillstånd efter användning, tala med din läkare (igen).
- Apparaten drivs av ett uppladdningsbart batteri, men kan också anslutas till elnätet.

- Kontrollera läkemedlets bipacksedel angående kontraindikationer för användning med vanliga inhalationsterapisystem.
- Tänk på att kablar kan innebära stryplingsrisk. Förvara strömkabeln och luftslangarna utom räckhåll för små barn.
- Placera inte apparaten så att det är svårt att komma åt reglagen.
- Av hygieniska skäl får alla delar endast användas av en patient. Basutrustningen kan användas av flera personer.
- Nebulisator är inte lämplig för användning med anestesii- eller andningsutrustning. Det är inte möjligt att göra en MR-undersökning när du använder den här apparaten.
- Apparaten är avsedd för nebulisering av vätskor i form av suspensioner.
- Använd inte apparaten om du upptäcker några skador eller något ovanligt.
- Apparaten består av känsliga delar och måste hanteras varsamt. Följ de drifts- och förvaringsvillkor som anges i "Tekniska data".
- Användningen av denna apparat ersätter inte ett läkarbesök. Om du inte upplever någon förbättring av ditt hälsotillstånd efter användning, tala med din läkare (igen).
- Apparaten drivs av ett uppladdningsbart batteri, men kan också anslutas till elnätet.

Standarder som referens

Aerosolens egenskaper överensstämmer med riktlinjerna i EN ISO 27427.

Tillämpade standarder:

- EN 60601-1 (Elektrisk utrustning för medicinskt bruk, Del 1: Allmänna specifikationer för säkerhet och väsentliga prestandaegenskaper)
- EN 60601-1-2 (Tillägsstandard: Elektromagnetisk kompatibilitet – Krav och tester)
- Apparaten är en medicinteknisk produkt av klass IIa.



Denna apparat uppfyller kraven i den medicintekniska förordningen EU MDR 2017/745. Nebulisatorn, nässtycket, munstycket och maskerna är komponenter av BF-typ.

Ändamålsenlig användning

IN 510 resp. IN 520 är en aerosolbehandlingsapparat för hemmabruk. Apparaten är avsedd för nebulisering av vätskor och flytande läkemedel (aerosoler) och för behandling av de övre och nedre luftvägarna.

Målgrupp

Apparaten är lämplig för användning av barn från 2 år och uppåt, ungdomar och vuxna.

Målgrupp:

Apparaten av apparaten är en vuxen person utan särskilda kunskaper eller yrkesmässiga färdigheter. Patienten är normalt också användaren, utom när det gäller barn eller patienter som behöver särskild assistans.

Indikationer:

Kroniska eller akuta sjukdomar eller funktionsstörningar i lungorna eller andningsvägarna eller inflammation i de övre andningsvägarna.

Kontraindikationer:

Apparaten får inte användas tillsammans med läkemedel som är avsedda att ge snabb lindring vid livshotande astmaanfall.

Det finns inga kontraindikationer när det gäller inandning av aerosoler. Kontraindikationerna för de använda läkemedlen, som finns beskrivna i bipacksedeln, måste dock beaktas. Om du är osäker, bör du tala med din läkare före användning.

Förbereda apparaten

Före första användning rekommenderar vi att alla komponenter rengörs enligt beskrivningen i kapitlet "Rengöring och desinfektion".

Användning

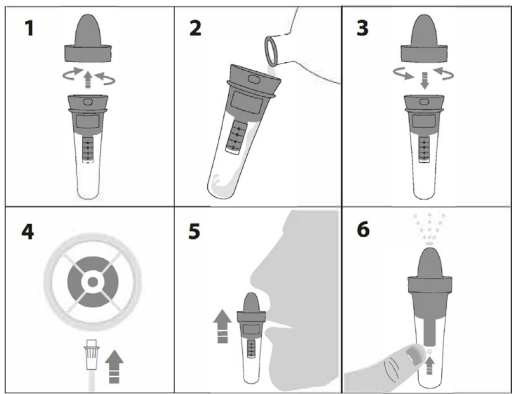
- Hopsättning av nebulisator-setet ➊. Kontrollera att alla delar är fullständiga.
- Fyll nebulisatorn med den inhalationslösning som din läkare har ordinerat. Se till att inte överskrida maxnivån.
- Anslut nebulisatorn ➋ via luftslangen6 till anslutningen ➌ på kompressorn och sätt i strömkabeln i vägguttaget (230V 50 Hz AC).
- Ställ På/Av-brytaren ➍ i läget «I» för att starta behandlingen.
 - Munstycket garanterar en bättre transport av medicinen till lungorna.
- Välj mellan vuxen- ➑ och barn-ansiktsmasken ➑a/b, och säkerställ att masken täcker mun- och näsområdet helt (➑b: endast IN 520).
- Använd alla tillbehörsdelar inklusive nässtycket ➐ på så sätt som har ordinerats av din läkare.
- Sitt upprätt och avslappnad vid ett bord (inte i en fåtölj) under inhalationen för att inte trycka ihop andningsvägarna och inte inverka negativt på behandlingens effekt. Lagg dig inte under inhalationen. Stoppa inhalationen om du blir illamående.
- När du har avslutat den inhalationstid som rekommenderas av din läkare, ställ På/Av-brytaren ➍ i läget «O» för att stänga av apparaten och dra ut kontakten ur vägguttaget.
- Håll ut den inhalationslösning som finns kvar i nebulisatorn och rengör apparaten enligt beskrivningen i kapitlet "Rengöring och desinfektion".
- Denna apparat har utveckats för drift i läget 30 min På / 30 min Av. Slå av apparaten efter 30 min och vänta i ytterligare 30 min innan du fortsätter behandlingen.
- Apparaten behöver ingen kalibrering. Det är inte tillåtet att göra ändringar på apparaten.

Användning av näsduschen ➑ (endast IN 520)

- 1. Ta av locket. Vrid locket 90° (moturs)
- 2. Fyll behållaren med sköljlösning (beakta tillverkarens anvisningar!)
- 3. Skruva på locket igen (medurs).
- 4. Anslut näsduschen med slangens ➑. Slangens andra ände bör redan vara ansluten till huvudapparaten på position ➑.
- 5. Sätt nässtycket på näsborren och andas in genom näsan.
- 6. Slå på inhalatorn (➋) och för fingret över den lilla öppningen på undre delen av näsduschen för att börja med behandlingen.



VARNING
Får inte användas tillsammans med droger, bedövningsmedel, balsamoljor eller andra medicinska substanser.
Får inte användas med ultraljudsnebulisatorer.



Under användningen bör du andras in och ut genom näsan och luta huvudet lätt mot den aktuella näsborrens motstående sida så att saltdimman kan strömma in djupt i näsborren. Du kan pausa eller stoppa tvätten genom att ta bort fingret från öppningen.

Håll ut den sköljlösning som finns kvar i näsduschen och rengör apparaten enligt beskrivningen i kapitlet "Rengöring och desinfektion".

Rengöring och desinfektion



VARNING
Före första användningen och efter varje behandling måste alla komponenter rengöras och desinficeras noggrant. Att dessa är i fullgott skick är mycket viktigt för att apparaten ska fungera och för att behandlingen ska bli framgångsrik.
Använd endast originaldelar.
Det finns ingen automatiserad process för rengöring och desinficering av komponenterna. Masken får inte kokas eller autoklaveras.

Gränsvärden

Byt ut nebulisatorn ➊ efter en längre tids användning, om den uppvisar deformation eller sprickor eller om nebulisatorhuvudet ➑a är igensatt av intorkad medicin, damm osv. Vi rekommenderar att nebulisatorn byts ut efter 6 till 12 månader, beroende på användning. Det maximala antalet rengörings- och desinfektionsprocedurer för nebulisatorn är 360. Det maximala antalet rengörings- och desinfektionsprocedurer för masken, munstycket och näsadaptern är 360.

Förberedelse

- Ta bort luftslangen ➌ från nebulisatorn ➊.
- Ta bort mask ➑/➑a/➑b resp. munstycke ➑resp. näsadapter ➑ från nebulisatorn ➊.
- Se till att det inte finns några rester kvar i nebulisatorn.
- Demontera nebulisatorn genom att vrida topplocket moturs och ta bort nebulisatorhuvudet.
- Om nässköljning ➑ har använts: Ta bort nässköljaren ➑ från luftslangen ➌ och demontera nässköljaren

Observera: För att förhindra att mikrober växer till eller att läkemedelsrester torkar in bör du rengöra och desinficera komponenterna omedelbart efter varje användning.

Rengöring

- Tvätta alla delar under rinnande vatten i minst 10 sekunder.
- Blanda lite diskmedel och varmt kravatten i en ren behållare (t.ex. 2 ml diskmedel – för handdisk – till 1 liter vatten – diskmedel av märket **Fairy** rekommenderas eftersom det har testats med framgång i detta blandningsförhållande).
- Doppa de enskilda delarna samt mask resp. munstycke resp. näsadapter och nässköljaren (om sådan använts) i denna blandning i 5 minuter. Borsta alla ytor minst åtta gånger med en liten, ren borste.
- Skölj sedan alla delar noggrant under rinnande vatten i minst 30 sekunder för att skölja bort alla rester av rengöringsmedlet.

Desinficering

- Alla delar måste desinficeras efter rengöring. (Observera att endast rengjorda delar kan desinficeras på ett effektivt sätt.)
- Lagg alla delar av nebulisatorn samt nässköljaren (om sådan använts), munstycket och nässtycket i kokande vatten i 5 minuter.
- Lagg masken i 15 minuter i en 2 %-lösning av natriumphypoklorit (NaOCl) eller jämförbar lösning för kallsterilisering, som finns på apoteket. Sänk sedan ned masken i sterilt vatten i 3 minuter och skölj sedan maskytan två gånger med sterilt vatten för att avlägsna alla rester av steriliseringslösningen.

Torkning

- Låt alla delar torka helt och hållet för att undvika risken för bakterieväxt. Först därefter sätter du ihop allt igen.
- Sätt tillbaka alla delar och slå på apparaten. Låt den vara påslagen i 10–15 minuter.
- Se till att de rengjorda och desinficerade delarna inte förorenas igen. Tvätta händerna noga och undvik att röra vid apparatens inre delar under torkning och montering.

Kontroll

Inspektera alla komponenter efter varje rengöring och desinfektion. Byt ut defekta, deformerade eller kraftigt missfärgade delar.

Förvaring

Förvara de torra delarna i en ren, sluten behållare till nästa användning. Förvara inte fuktiga eller våta delar!

Lagring

Följ förvaringsanvisningarna i kapitlet "Tekniska data".

Observera: Delar som inte har använts på mer än en dag bör rengöras och desinficeras igen före nästa användning.

Transport

Transportera alltid de rengjorda och desinficerade delarna i en ren, sluten behållare. Tvätta händerna noga och undvik att röra vid apparatens inre delar när du tar ut delarna ur behållaren och sätter ihop dem för nästa användning.

Byte av luftfilter

Byt ut luftfiltret ➑ efter ca 200 drifttimmar eller ett år vid normala användningsvillkor. Vi rekommenderar att luftfiltret kontrolleras regelbundet (10–12 användningar) och om det är grå- eller brunfärgat eller om det känns fuktigt.

Avlägsna luftfiltret ➑ och ersätt det mot ett nytt. Försök inte rengöra filtret för återanvändning. Luftfiltret får inte repareras eller servas när det används på en patient.

Använd endast originalfilter! Använd inte apparaten utan filter!



De ovan beskrivna procedurerna har godkänts av tillverkaren, d.v.s. de är lämpliga för att förbereda den medicintekniska produkten för en senare användning. Det är dock upp till den som utför arbetet att se till att det faktiska genomförandet, inklusive valet av hjälpmedel, leder till önskat resultat. Detta kräver en lämplig regelbunden kontroll eller validering från anläggningens eller den utförande institutionens sida.

Felavhjälpning

Apparaten går inte att slå på

- Se till att nätkabeln är korrekt ansluten till vägguttaget.
- Kontrollera att strömbrytaren ➍ står i läge «I».
- Se till att apparaten har använts inom den drifttid som anges i denna bruksanvisning (30 min. på/30 min. av).

Enheten fylls bara svagt med dimma eller inte alls

- Se till att luftslangen ➌ är ordentligt fäst i båda ändarna.
- Se till att luftslangen ➌ inte är sammantryckt, böjd, smutsig eller blockerad. Byt vid behov ut den mot en ny.
- Kontrollera att nebulisatorn ➊ är helt monterad och att det färgade nebulisatorhuvudet ➑a är korrekt placerat och inte blockerat.
- Se till att den inhalationslösning som krävs har fyllts på.

Underhåll, reparationer

- Om apparaten inte längre kan användas, ska du kontakta kundtjänst.
- Vid funktionsfel kontakta endast **medisana** auktoriserad och kvalificerad fackpersonal. Öppna aldrig enheten. Apparaten har inga delar som kan repareras av användaren och inget underhåll eller smörjning av interna komponenter krävs.



Rapportera alla incidenter relaterade till denna produkt – skador eller ogynnsamma resultat – till din behöriga myndighet samt till tillverkaren eller den auktoriserade EU-representanten (EC REP).
Du hittar kontaktadresser på: <https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts/>

Information om avfallshantering

Denna apparat får inte kastas i hushållssoporna. Metaller är återanvändningsbara och kan återvinnas som råvaror. Om apparaten inte behövs längre lämnar du den på en insamlingsplats i din kommun för miljövänlig avfallshantering. Vänd dig till din kommun eller återförsäljare angående avfallshantering. Ta ur batteriet innan du avfallshantear apparaten. Kasta inte förbrukade batterier i hushållssoporna, utan lägg dem i en behållare för specialavfall eller i en batterihölk i fackhandeln.

Enhet: Dessa delar består huvudsakligen av plast och elektroniska komponenter. Allt uppfyller kraven enligt RoHS och REACH.

Komponenter (nebulisator, näsadapter, munstycke, masker) ➊➋➌➍➎➏➐➑➒➓➔➕➖➗➘➙➚➛➜➝➞➟➠➡➢➣➤➥➦➧➨➩➪➫➬➭➮➯➰➱➲➳➴➵➶➷➸➹➺➻➼➽➾➿➠➡➢➣➤➥➦➧➨➩➪➫➬➭➮➯➰➱➲➳➴➵➶➷➸➹➺➻➼➽➾➿

Dessa delar är tillverkade av plast och uppfyller kraven i RoHS och REACH. Före avfallshantering ska alla delar rengöras (se avsnitt "Rengöring") och sedan läggas i kokande vatten i 5 minuter.

Garanti/reparationsvillkor

Dina juridiska garantirättigheter inskränks inte av vår garanti, som framställs nedan. Vid garantitären den ska du vända dig till återförsäljaren eller direkt till servicestället. Om apparaten måste skickas in, ange vilket fel det handlar om och bifoga en kopia av inköpskvittot.

För apparaten gäller följande garantivillkor:

1. På **medisana** produkter lämnas tre års garanti, från inköpsdatum. Inköpsdatum ska vid garantiförehavanden förevisas med inköpskvitto eller faktura.
2. Brister som beror på material- eller tillverkningsfel åtgärdas konstnadsfritt inom garantitiden.
3. Arbeten som utförs enligt garantivillkoren medför inte att garantitiden förlängs, varken för apparaten eller utbytta delar.
4. Garantin gäller inte för:
 - a. skador som beror på felaktig användning, t.ex. om anvisningarna i bruksanvisningen inte följs.
 - b. skador som beror på reparationer eller åtgärder som utförts av köparen eller obehörig tredje part.
 - c. transportskador som uppstått under transporten från tillverkaren till användaren eller vid returtransporten till servicestället.
 - d. tillbehörsdelar som utsatts för normalt slitage.
5. Vi ansvarar inte för direkta eller indirekta följskador som orsakas av apparaten, inte heller om skadan på apparaten faller under garantin.

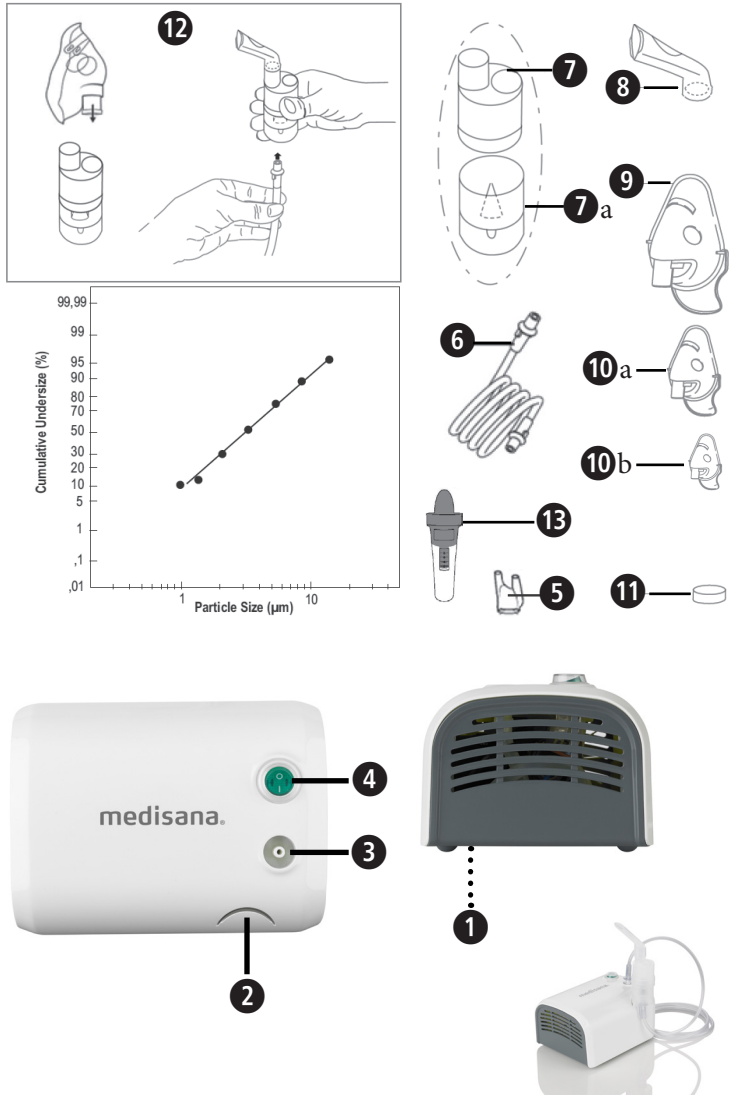


Globalcare Medical Technology Co

medisana®

NO Bruksanvisning Inhalator IN 510 / IN 520

Apparat og betjeningselementer/leveransens omfang



- 1 **medisana Inhalator IN 510 / IN 520** (1 plassering av luftholderet, 2 holder for forstøversettet, 3 tilkobling for luftslangen, 6 på/av-bryter)
- 1 bruksanvisning
- Deler: 8 nesestykke, 9 luftslange (IN 520: to luftslanger), 11 forstøverapparat, 12a forstøverhode (12 Montering av forstøversettet), 13 munnstykke, 14 ansiktsmaske for voksne, 15a ansiktsmaske for barn, 16b (IN 520: ansiktsmaske for småbarn), 17 luftholder (utskifting ved posisjon 1), oppbevaringsveske, (18 IN 520: neseodus)

Kontroller at apparatet er komplett og at det ikke har tegn på skader. Er du i tvil, skal du ikke ta apparatet i bruk. Ta kontakt med forhandleren eller servicestedet.

Hvis du ser en transportskade når du pakker ut apparatet, skal du umiddelbart ta kontakt med forhandleren.

- Emballasjen kan gjenbrukes eller resirkuleres. Kast uønsket emballasje på riktig måte.

ADVARSEL
Pass på at ikke barn får tak i forpakkingsmaterialet!
Fare for kvelning!

Navn og modell:	medisana Inhalator IN 510 (art. 54547) hvv. medisana Inhalator IN 520 (art. 54548) [type GCE847]
Strømforsyning:	230 V ~ 50 Hz
Forstøvingsmengde:	Gjennomsnittlig 0,35 ml/minutt
Aerosolutslipp i henhold til EN ISO 27427:2019, basert på bruk av natriumklorid (NaF) til voksne:	Aerosolutslipp 0,11 ml Aerosolutslippshastighet 0,07 ml/minutt Andel av utslippsvolum per minutt: 3,5 % Restvolum: 1,68 ml Partikkelstørrelse (MMAD): 3,07 µm GSD (geometrisk standardavvik): 2,03 RF (respirabel andel <5 µm): 75 % Antall større partikler (>5 µm): 25 % Antall middels store partikler (2 til 5 µm): 47,8 % Antall små partikler (>2 µm): 27,2 %
Maks. trykk:	2,2 bar
Maks. lydnivå:	≤ 58 dBA (1 m)
Påfyllingsmengde, forstøver:	min. 2 ml, maks. 8 ml
Brukstid:	30 minutter på / 30 minutter av
Levetid:	1000 timer
Bruksforhold:	10 til 40 °C / 50 til 104 °F 10 til 95 % relativ luftfuktighet Lufttrykk: 700 hPa til 1060 hPa
Vilkår for oppbevaring og transport:	-25 til +70 °C / -13 til +158 °F 10 til 95 % relativ luftfuktighet Lufttrykk: 700 hPa til 1060 hPa
Mål (LxBxH):	ca. 18 × 14 × 9,4 cm
Vekt:	ca. 1450 g
Lengde, strømkabel:	ca. 180 cm
IP-klasse	IP 21
Artikkelnummer:	54547 (IN 510) hvh. 54548 (IN 520)
EAN-nummer:	4015588 54547 4 hvh. 4015588 54548 1

CE 0123

54547 IN 510_54548 IN 520 20-Aug-2024 Ver. 2.2

NO VIKTIGE MERKNADER! TAS GODT VARE PÅ!

Les nøye gjennom bruksanvisningen, spesielt sikkerhetsanvisningene, før du bruker apparatet, og oppbevar bruksanvisningen for bruk ved senere anledninger. Dersom du gir dette apparatet til en annen person, skal bruksanvisningen følge med.

-

- Dette apparatet må bare brukes til det formålet som er beskrevet i denne veiledningen, altså som et apparat til aerosolterapi. All bruk som ikke er i henhold til formålet, er feilbruk og dermed farlig for helsen til brukeren. Produsenten er ikke ansvarlig for skader som oppstår av feilaktig eller ufornuftig håndtering av apparatet, eller hvis apparatet blir koblet til elektriske apparater som ikke oppfyller de gjeldende sikkerhetsforskriftene.
- Oppbevar denne bruksanvisningen til fremtidig bruk.
- Ikke bruk apparatet i nærheten av antenneløse anestetiske blandinger med oksygen eller dinitrogenoksid (lystgass).
- Elektromagnetiske forstyrrelser kan påvirke funksjon for apparatet hvis disse overskrider grenseverdiene som gjelder i EU. Hvis det oppstår forstyrrelser fra andre elektriske apparater, flytter du apparatet til et annet sted og plugger det i en annen stikkontakt.
- Hvis det oppstår feilfunksjoner, kan du lese kapitlet «Utbedring av feil» i denne bruksanvisningen. Ikke åpne kompressorkabinettet! Ikke forsøk å reparere apparatet selv.
- Reparasjoner skal bare utføres av kvalifiserte, teknisk personale som er godkjent av produsenten, og det skal bare benyttes originale reservedeler. Hvis dette ikke overholdes, kan det påvirke sikkerheten ved bruk av apparatet.
- Følg alltid sikkerhetshensivningene for håndtering av elektriske apparater, spesielt:
 - Bruk bare originaldeler.
 - Senk aldri apparatet ned i vann.
 - Ikke la apparatet bli vått, det er ikke vannrett.
 - Ikke berør apparatet med våte eller fuktige hender.
 - Ikke utsett apparatet for værpåvirkning.
 - Plasser apparatet på et stødig og horisontalt underlag når det skal brukes.
 - Apparatet kan bare brukes av barn eller personer med nedsatt funksjonsevne under tilsyn av en ansvarlig voksenperson.
 - Ikke trekk i ladekabelen til apparatet for å trekke kabelen ut av stikkontakten.
 - Når du plasserer apparat, må du forsikre deg om at det enkelt kan kobles fra strømmettet.

- Før du lader apparatet, må du forsikre deg om at de elektriske dataene på apparatets typeskilt er i samsvar med strømmettets data.
- Ta kontakt med fagfolk for å få byttet ut støpselet på apparatet hvis det ikke passer til stikkontakten. Generelt fraråder vi bruk av adaptere og skjøteledninger. Hvis det ikke er mulig å unngå bruk av adaptere og skjøteledninger, må de være i henhold til sikkerhetsforskriftene. I disse tilfellene må alltid de tillatte grenseverdiene overholdes. Verdiene er angitt på adapterne og skjøteledningene.
- Ta støpselet ut av stikkontakten etter bruk. Ikke la apparatet være koblet til strømmettet når det ikke er i bruk.
- Installasjonen må utføres i henhold til produsentens anvisninger. Feil installasjon kan føre til skader på personer, dyr og gjenstander. Produsenten kan ikke holdes ansvarlig for disse skadene.
- Ikke bytt ut strømledningen på dette apparatet. Deler får bare byttes ut av autorisert fagpersonell.
- Strømledningen skal alltid surres helt ut, slik at farlig overoppheting unngås.
- Apparatet må alltid slås av, og støpselet må trekkes ut av stikkontakten før rengjøring og vedlikehold.
- Sørg for at barn ikke bruker apparatet uten tilsyn. Noen av delene er så små at de kan svelges.
- Hvis du ikke lenger ønsker å bruke apparatet, så kast det i henhold til gjeldende forskrifter i ditt land.
- Pass på følgende:
 - Bruk bare medisiner som er forskrevet av legen.
 - Følg legens bestemmelser når det gjelder dosering, varighet og hyppighet for behandlingen.
 - Bare bruk nesestykket hvis legen uttrykkelig har foreskrevet det. Pass på at rørene ALDRI stikkes inn i nesen, men bare holdes så nært nesen som mulig.

- Kontroller pkningsvedlegget til medikamentet for å se om det er kontraindisert for bruk med de vanlige systemene for inhalasjonsterapi.
- Vær oppmerksom på at kabler utgjør en fare for kvelning. Sørg for at småbarn ikke når tak i strømkabelen eller luftslanger.
- Ikke plasser apparatet slik at det er vanskelig å nå betjeningselementene.
- Av hygieniske grunner skal ingen av bruksledene benyttes av flere enn én pasient. Grunnheten kan benyttes av flere personer.
- Forstøveren egner seg ikke til bruk sammen med anestesiapparater eller respiratorer. Det er ikke mulig å utføre en MR-skanning når dette apparatet benyttes.
- Apparatet er laget for forstøving av suspensjoner.
- Ikke bruk apparatet hvis du ser en skade eller noe annet uvanlig.
- Apparatet består av omfattinge enkeltedeler og må behandles med forsiktighet. Se også drifts- og oppbevaringsvilkårene i «Tekniske data».
- Bruk av dette apparatet erstatter ikke et legebesøk. Hvis du ikke merker noen helseforbedring etter å ha brukt apparatet, tar du kontakt med legen din igjen.
- Apparatet kan drives med batteri, men har også strømkabel for tilkobling til strømmettet.

Henvisning til standarder

Aerosolegenskapene er i henhold til standarden EN ISO 27427.

Gjeldende standarder:

- EN 60601-1 (medisinsk elektrisk apparat, del 1: Generelle bestemmelser for sikkerhet inkludert vesentlige ytelseskjennetegn)
- EN 60601-1-2 (Tilleggsstandard: Elektromagnetisk kompatibilitet – generelle spesifikasjoner og tester)
- Apparatet er medisinsk utstyr i klasse IIa.

Dette apparatet oppfyller kravene i forordningen om medisinsk utstyr EU MDR 2017/45.
Forstøver, nesestykke, munnstykke og maskin er komponenter av typen BF.

Tiltenkt bruk

IN 510 hvh. **IN 520** er apparater for aerosolbehandling til hjemmbruk. Apparatet er laget til forstøving av væsker og flytende medikamenter (aerosoler) til behandling av de øvre luftveiene.

Brukergruppe

Apparatet er egnet for bruk av barn fra to år, ungdom og voksne.

Målgruppe:

Brukeren av apparatet er en voksen person uten spesiell medisinsk bakgrunn. Pasienten er normalt sett også brukeren, med unntak av barn eller pasienter som trenger hjelp.

Indikasjoner:

Kroniske eller akutte lidelser eller funksjonsforstyrrelser av lungene eller luftveiene eller betennelser i de øvre luftveiene.

Kontraindikasjoner:

Apparatet skal ikke benyttes i kombinasjon med inntak av akuttmedisiner for livstruende astmaanfll.

Det er ingen kontraindikasjoner for innånding av aerosoler. Du må imidlertid sette deg inn i kontraindikasjonene for de forskjellige medikamentene som beskrives i dette pakningsvedlegget. Hvis du er usikker på noe, må du ta kontakt med legen før du bruker apparatet.

Forberede apparatet

Vi anbefaler at alle komponentene rengjøres før førstegangs bruk. Følg fremgangsmåten i kapitlet «Rengjøring og desinfisering».

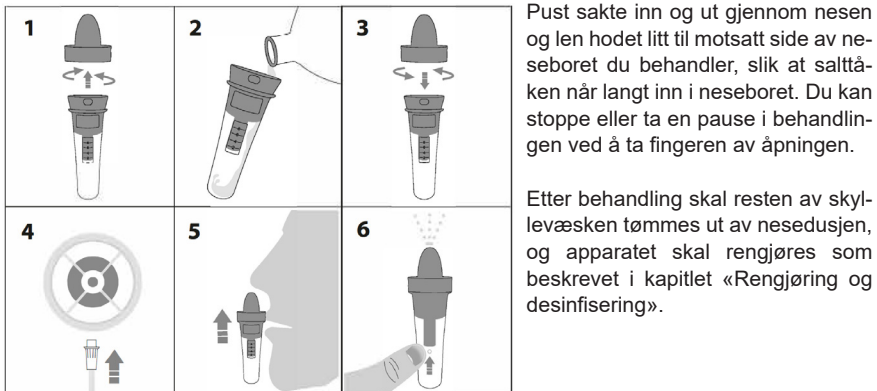
Bruk

- Montering av forstøversettet 1. Pass på at alle delene er med.
- Fyll forstøverapparatet med inhalasjonsvæsken legen har forordnet. Pass på ikke å overskride det maksimale påfyllingsnivået.
- Koble forstøverapparatet 2 til tilkoblingen 3 på kompressoren ved hjelp av luftslangen 4, og sett støpselet i stikkontakten (230 V 50 Hz AC).
- Start behandlingen ved å sette av/på-bryteren 5 på «I».
- Munnstykket får medikamentet til å transporteres bedre ned i lungene.
 - Bruk enten ansiktsmasken for voksne 6 eller ansiktsmasken for barn 7a/b, og pass på at masken ligger tett rundt munn- og neseområdet (8b; bare IN 520).
 - Bruk alle tilbehørsdelene inkludert nesestykket 9 slik legen har foreskrevet.
- Sitt ved et bord (ikke i en lenestol) i en oppreist og avslappet stilling mens du inhalerer slik at luftveiene ikke trykkes sammen og effekten av behandlingen blir best mulig. Ikke legg deg ned mens du inhalerer. Stans inhaleringen hvis du føler deg uvel.
- Etter at inhalasjonstiden legen har anbefalt, er omme, setter du av/på-bryteren 5 på «O» for å slå av apparatet, og trekker støpselet ut av stikkontakten.
- Tøm resten av inhalasjonsvæsken ut av forstøveren, og rengjør apparatet som beskrevet i kapitlet «Rengjøring og desinfisering».
- Dette apparatet er utviklet for bruk i modusen 30 minutter på / 30 minutter av. Slå av apparatet etter 30 minutter og vent i ytterligere 30 minutter før du fortsetter behandlingen.
- Apparatet krever ikke kalibrering. Endringer på apparatet er ikke tillatt.

Bruk av neseodusen 10 (bare IN 520)

- Fjern dekslet ved å dreie det 90° (mot klokka)
- Fyll beholderen med skyllevæske (følg produsentens anvisninger).
- Skru på dekslet igjen (med klokka)
- Koble neseodusen til slangen 11. Den andre enden av slangen skal allerede være koblet til hovedapparatet i posisjon 12.
- Sett nesestykket på neseboret og pust inn gjennom nesen.
- Slå på inhalatoren (13), og legg fingeren over den lille åpningen på nedre del av neseodusen for å begynne behandlingen.

ADVARSEL
Skal ikke brukes med rusmidler, bedøvelsesmidler, balsamoljer eller andre medisinske substanser.
Skal ikke brukes med ultralydforstøvere.



Rengjøring og desinfisering

ADVARSEL
Før første bruk og etter hver behandling skal alle delene rengjøres og desinfiseres. Det er svært viktig at delene er i god stand for at apparatet og behandlingen skal fungere riktig.
Bruk bare originaldeler.
Det er ingen automatisk metode for å rengjøre og desinfisere delene. Maskene skal ikke kokes eller autoklaveres.

Grenseverdier

Bytt ut forstøveren 1 hvis den ikke har vært i bruk over lengre tid og er deformert eller har sprekker, eller hvis forstøverhodet 2a er tilstoppet av inntøket medikament, støv eller lignende. Vi anbefaler å bytte ut forstøveren etter seks til tolv måneder, alt etter hvor mye den har blitt brukt. Det maksimale antall rengjørings- og desinfeksjonssyklusjer for forstøveren er 360. Det maksimale antall rengjørings- og desinfeksjonssyklusjer for masker, munnstykke og neseadapter er 360.

Forberedelse

- Fjern luftslagen 1 fra forstøveren 2.
- Fjern maske 3, 4a/b hvh. munnstykke 5 hvh. nesestykke 6 fra forstøver 8.
- Kontroller at det ikke er igjen rester i forstøveren.
- Ta fra hverandre forstøveren ved å dreie det øverste dekslet mot urviseren, og fjern forstøverhodet.
- Hvis nesesprayeren 9 har blitt brukt: Fjern nesesprayeren 9 fra luftslangen 4 og demonter nesesprayeren

Merknader: For å unngå oppvekst av bakterier eller at medisinstrester tørker inn, bør du rengjøre og desinfisere delene med én gang etter hver bruk.

Rengjøring

- Vask alle delene under rennende vann i minst ti sekunder.
- Bland litt rengjøringsmiddel og lukket vann i et kar (f.eks. 2 ml oppvaskmiddel – til å vaske opp for hånd – med 1 liter vann – oppvaskmiddel av merket **Fairy** anbefales, siden dette er testet med vellykket resultat, i dette blandingsforholdet.)
- Legg enkeltedeler samt maske hvh. munnstykke, neseadapter samt nesesprayeren (*om denne benyttes*) i denne blandingen, og la dem ligge der i fem minutter. Børst alle overflater minst åtte ganger med en liten, ren børste.
- Deretter skyller du alle delene godt, minst 30 sekunder under rennende vann, for å fjerne eventuelle rester av rengjøringsmiddelet.

Desinfisering

- Alle delene må desinfiseres etter rengjøringen. (Vær oppmerksom på at bare deler som er rengjort kan desinfiseres.)
- Legg alle delene til forstøveren samt nesesprayeren (*om denne benyttes*), munnstykket og nesestykket i kokende vann i fem minutter.
- Legg masken i 15 minutter i en 2-prosent løsning med natriumhypokloritt (NaOCl) eller en tilsvarende kaldsteriliseringssløsning, som du kan kjøpe på apoteket. Deretter legger du masken i tre minutter i steril vann, så skyller du maskeoverflaten med steril vann to ganger, for å fjerne eventuelle rester av steriliseringsløsningen.

Tørke

- La delene tørke helt for å unngå risikoen for bakteriedannelser. Deretter kan du sette delen sammen igjen.
- Sett alle delene sammen igjen og slå på apparatet. La det kjøre i 10–15 minutter.
- Pass på at du ikke skitner til igjen de rengjorte og desinfiserte delene. Vask hendene grundig og unngå å berøre innvendige deler i apparatet mens delene tørker, og mens du setter sammen apparatet igjen.

Kontroll

Kontroller alle delene etter hver rengjøring og desinfisering. Bytt ut defekte eller bøydde deler, eller deler med kraftig misfarging.

Lagring

Lagre de tørre delene i en ren og lukket beholder til du skal bruke apparatet neste gang. Ikke legg fuktige eller våte deler til oppbevaring!

Oppbevaring

Se også oppbevaringsvilkår i kapitlet «Tekniske data».

Merknader: Deler som du ikke har brukt i løpet av en dag, skal rengjøres og desinfiseres før neste bruk.

Transport

Transporter alltid det rene og desinfiserte delene i en ren og lukket beholder. Vask hendene nøye og unngå å berøre de innvendige delene i apparatet når du tar delene ut av beholderen og setter dem sammen for bruk.

Utskifting av luftholderet

Under vanlige bruksforhold skal luftholderet 11 byttes ut etter ca. 200 driftstimer eller ett år. Vi anbefaler at luftholderet kontrolleres regelmessig (10–12 gangers bruk) og skiftes ut hvis det har grå eller brun misfarging eller føles fuktig. Fjern luftholderet 11 og bytt det ut med et nytt luftholder. Ikke prøv å rengjøre filteret for å kunne bruke det flere ganger. Luftholderet må ikke repareres eller vedlikeholdes mens det er i bruk hos en pasient.

Bare bruk originale filtre. Ikke bruk apparatet uten filter!

Fremgangsmåten beskrevet ovenfor er bekreftet av produsenten, dvs. den er egnet for å forberede medisinsk utstyret for neste bruk. Det er imidlertid brukerens ansvar å sørge for at fremgangsmåten og valg av hjelpemidler fører til ønsket resultat. Dette krever en regelmessig og egnet kontroll utført av utførende institusjon.

Utbedring av feil

Apparatet kan ikke slås på

- Se etter at strømkabelen sitter riktig i stikkontakten.
- Se etter at på/av-bryteren 5 står i posisjon «I».
- Sørg for at apparatet brukes innenfor driftstiden som er angitt i denne veiledningen (30 minutter på / 30 min. av).

Apparatet forstøver bare litt eller ikke i det hele tatt

- Sørg for at begge ender av luftslangen 6 er festet riktig.
- Sørg for at luftslangen 6 ikke er trykket sammen, bøyd, skitten eller blokkert. Ved behov skal luftslange skiftes ut.
- Sørg for at alle delene av forstøveren 8 er satt sammen, og at det fargede forstøverhodet 2 er plassert riktig og ikke er tilstoppet.
- Sørg for at den nødvendige inhalasjonsløsningen er fylt på.

Vedlikehold, reparasjoner

- Hvis ikke apparatet kan brukes lenger, tar du kontakt med kundeservice.
- Ved en feilfunksjon tar du utelukkende kontakt med **medisana** autorisert og kvalifisert fagpersonale. Ikke åpne apparatet. Apparatet har ingen deler som kan repareres av brukeren, og det er ikke nødvendig å vedlikeholde eller smøre innvendige deler.

Meld fra om alle episoder med dette apparatet – skader eller ugunstige resultater – til ansvarlig statlig organ samt produsent eller autorisert EU-representant (EU REP).
Du finner kontaktadresser på:
<https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts/>

Merknader angående avfallshåndtering

Dette apparatet skal ikke kastes i husholdningsavfallet. Metaller kan gjenbrukes eller gjenvinnes. Avhend et apparat du ikke skal bruke mer på en miljøstasjon, slik at det kan gjenvinnes på riktig måte. Ta kontakt med kommunen eller forhandleren hvis du har spørsmål om avfallshåndtering. Ta ut batteriet før du avhender apparatet. Ikke kast brukte batterier i husholdningsavfallet. De må kastes som spesialavfall eller leveres på en gjenvinningsstasjon.

Apparat: Disse delene består hovedsakelig av plast og elektriske komponenter. Alle overholder kravene til RoHS og REACH.

Deler (forstøver, neseadapter, munnstykke, masker) 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10a,10b,11,12: Disse delene består av plast, kravene til RoHS og REACH er oppfylt. For avfallshåndtering skal alle delene rengjøres (se avsnitt «Rengjøring») og deretter legges i kokende vann i fem minutter.

Betingelser for garantier og reparasjoner

Dine lovpålagte garantiettiligheter er ikke begrenset av vår garanti presentert nedenfor. For garantihenvendelser kan du ta kontakt med forhandleren eller direkte med brukerservice. Hvis du må sende inn apparatet, må du notere hva defekten er og legge ved en kopi av kvitteringen. Følgende garantibetingelser gjelder.

- Alle **medisana**- produkter har en garanti på 3 år fra kjøpsdatoen. For bruk av garantien skal kjøpsdatoen dokumenteres med kvittering eller regning.
- Materialefeil og produksjonsfeil rettes gratis innenfor garantitiden.
- En garanti-ytelse fører ikke til at garantitiden, verken for apparatet eller for byttede deler, forlenges.
- Følgende er utelukket fra garantien:
 - alle skader som oppstår som en følge av feilbruk, f.eks. ved å ikke følge bruksanvisningen.
 - skader som oppstår som følge av istandsetting eller justering av kjøperen eller ikke godkjent tredjepart.
 - transportskader som oppstår på veien fra produsenten til forbruker eller på vei fra kunden til brukerservice.
 - reservedeler som har normal slitasje.
- Ansvar for direkte eller indirekte følgeskader forårsaket av apparatet utelukkes, selv om skaden på apparatet anerkjennes som et garantitilfelle.

Globalcare Medical Technology Co., Ltd
7th Building, 39 Middle Industrial Main Road,
European Industrial Zone, Xiaolan Town
528415 Zhongshan City, Guangdong Province
PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA
Phone : +86 760 22589901

Donawa, Lifescience
Piazza Albania, 10
00153 Rome / Italy
<https://www.donawa.com/wli/main/contatti.inde>

medisana GmbH,
Carl-Schurz-Str. 2, 41460 NEUSS, TYSKLAND

Du finner informasjon om tjenesten her: <https://www.medisana.com/servicepartners>

Vi forbeholder oss retten til å utføre tekniske og designmessige endringer for å forbedre produktet.

Du finner den til enhver tid aktuelle versjonen av denne bruksanvisningen på www.medisana.com

Tegnforklaring

Denne bruksanvisningen tilhører dette apparatet. Den inneholder viktig informasjon for igangsetting og håndtering. Les hele bruksanvisningen. Hvis disse anvisningene ikke overholdes, kan det føre til alvorlige personskader og skader på apparatet.

ADVARSEL
Disse advarslene må overholdes for å unngå skader på brukeren.

OBS
Disse henvisningene må overholdes for å unngå eventuelle skader på apparatet.

MERKNAD
Disse merknadene gir deg nyttig tilleggs-informasjon om montering eller bruk.

Angivelse av beskyttelse mot fremmedlegemer og vann i henhold til IEC 60529.

Dette produktet oppfyller kravene i det europeiske direktivet 2012/19/EU om elektrisk og elektronisk avfall og er merket i samsvar med dette.

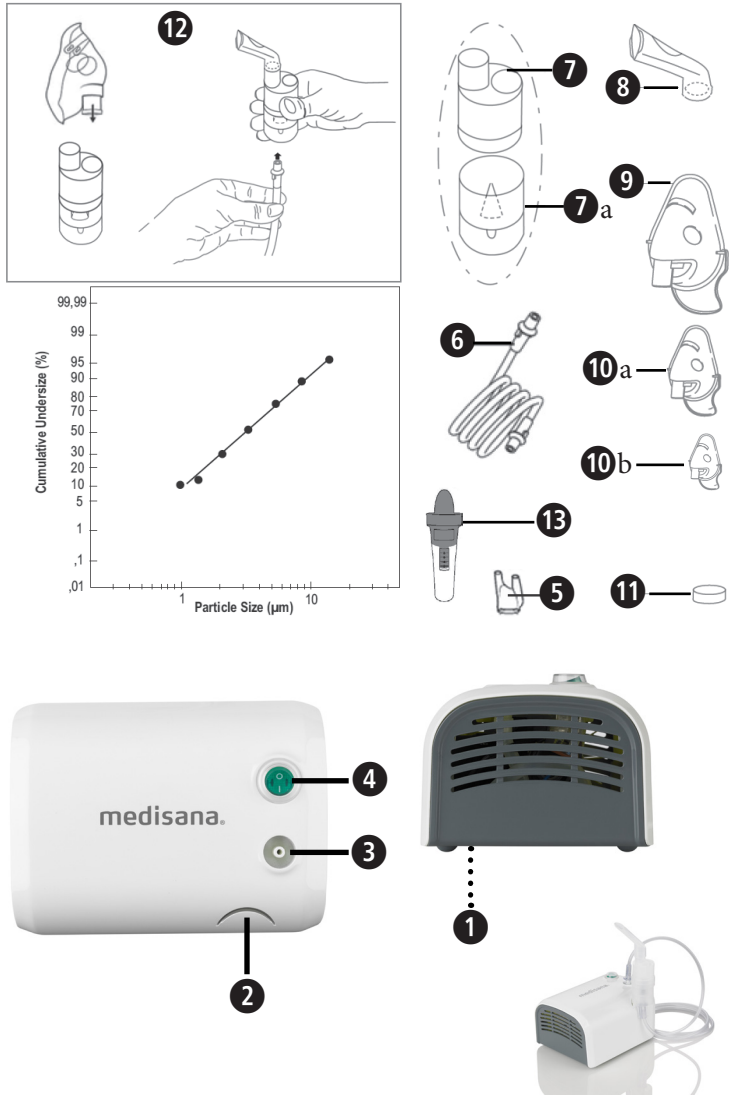
Resirkuleringssymboler/-koder: Disse benyttes til å informere om materialet, riktig bruk og resirkulering.

	Artikkelnummer	I / O	På/av
	Apparatets serienummer	~	Vekselspanning/vekselstrøm
	LOT-nummer		
	Unik apparatidentifikasjon		Beskyttelsesklasse II
	Typebetegnelse		Medisinsk utstyr
	Angivelse av autorisert EU-representanten		Klassifisering av apparat: Type BF
	Produsent		Én pasient, flergangsbruk (bare for deler)
	Produksjonsdato		Luftfuktighetsområde
	Importør		Omgivelsestrykkbegrensning
	Dette apparatet er sertifisert i henhold til EU-direktiv og er utstyrt med CE-merket (samsvarsmerket). Kravene i MDR (EU) 2017/45 er oppfylt.		Temperaturområde

medisana®

DK Brugsanvisning Inhalator IN 510 / IN 520

Apparat og betjeningselementer / leveringsomfang



- 1 **medisana Inhalator IN 510 / IN 520** (1 Lufffilterets placering, 2 Holder til forstøversættet, 3 Tilslutning til luftslangen, 4 Tænd/Sluk-kontakt)
- 1 brugsanvisning

- Komponenter: 1 Næsestykke, 2 Luftslange (IN 520: to luftslinger), 3 Forstøver, 4a forstøverhoved, 4b Forstøversættets sammensætning), 5 Mundstykke, 6 Ansigtsmaske til voksne, 7a Ansigtsmaske til børn, 7b (IN 520: Ansigtsmaske til småbørn), 8 Luffilter (udskiftning i position 1), Opbevaringstaske, (9 IN 520: Næsedouche)

Kontrollér, at produktet er komplet og ikke udviser tegn på skader. I tvivlstilfælde skal du undlade at tage apparatet i brug og kontakte forhandleren eller kundeservice.

Hvis du bemærker transportskader under udpakningen, skal du straks kontakte din forhandler.

- Emballagen kan genbruges eller afleveres til genanvendelse. Bortskaf overskydende emballagemateriale korrekt.

	ADVARSEL Hold emballagefolien uden for børns rækkevidde! Der er risiko for kvælning!
--	---

Tekniske data

Navn og model:	medisana Inhalator IN 510 (Varenr. 54547) eller medisana Inhalator IN 520 (Varenr. 54548) [Type GCE847]
Strømforsyning:	230 V~ 50 Hz
Forstøvningsmængde:	Gennemsnitligt 0,35 ml/min.
Aerosol-flow i henhold til EN ISO 27427:2019, baseret på en brug af natriumfluorid (NaF) til voksne:	Aerosol-udslip 0,11 ml Aerosol-flowhastighed 0,07 ml/min. Andel af udstødt mængde pr. minut: 3,5 % Restvolumen: 1,68 ml Partikelstørrelse (MMAD): 3,07 µm GSD (geometrisk standardafvigelse): 2,03 RF (åndbar andel <5 µm): 75 % Andel store partikler (>5 µm): 25 % Andel partikler i middel størrelse (2 til 5 µm): 47,8 % Andel mindre partikler (<2 µm): 27,2 %
Maks. Tryk:	2,2 bar
Maks. støjniveau:	≤ 58 dBA (1 m)
Forstøverkapacitet:	Min. 2 ml, maks. 8 ml
Anvendelsesid:	30 minutter til / 30 minutter fra
Produktlevetid:	1000 timer
Driftsbetingelser:	10 til 40 °C / 50 til 104 °F Relativ luftfugtighed fra 10 til 95 % Lufttryk: 700 hPa til 1060 hPa
Opbevarings- og transportbetingelser:	−25 til +70 °C / −13 til +158 °F Relativ luftfugtighed fra 10 til 95 % Lufttryk: 700 hPa til 1060 hPa
Mål (L×B×H):	Ca. 18 × 14 × 9,4 cm
Vægt:	Ca. 1450 g
Strømkablets længde:	Ca. 180 cm
IP-klasse	IP 21
Varenr.:	54547 (IN 510) eller 54548 (IN 520)
EAN-nummer:	4015588 54547 4 eller 4015588 54548 1

CE 0123

54547 IN 510_54548 IN 520 20-Aug-2024 Ver. 2.2

DK VIGTIGE ANVISNINGER! SKAL OPBEVARES!

Læs brugsanvisningen grundigt igennem inden du tager apparatet i brug, særligt sikkerhedshenvisningerne, og opbevar brugsanvisningen til senere brug. Hvis du giver apparatet videre til tredjepart, så giv ubetinget også brugsanvisningen videre.

-

- Dette apparat må kun anvendes til det formål, der er beskrevet i denne vejledning, dvs. som aerosolterapienhed. Enhver ikke-formålsbestemt brug er ukorrekt og dermed farlig for brugerens helbred. Producenten hæfter ikke for skader, der skyldes usagkyndig, forkert eller ufornuftig håndtering, eller at apparatet er forbundet med elektriske installationer, der ikke opfylder de gældende sikkerhedsbestemmelser.
- Gem denne vejledning til senere brug.
- Brug ikke apparatet i nærheden af brandbare, anæstetiske eller analgetiske blandinger indeholdende oxygen eller kvælstofoxid (lattergas).
- Apparatets korrekte funktion kan blive forstyrret af elektromagnetisk interferens, hvis den-ne overskrider de i EU gældende grænseværdier. Hvis det giver forstyrrelser i forbindelse med andre elektriske apparater, skal apparatet flyttes til et andet sted, hvor det forbindes med en anden stikdåse.
- Læs kapitlet "Fejlafhjælpning" i denne brugsanvisning, hvis der forekommer fejlfunktion. Åbn ikke kompressorhuset! Forsøg ikke selv at reparere apparatet!
- Reparationer må kun udføres af kvalificeret teknisk fagpersonale, der er autoriseret af producenten, og der må kun anvendes originale reservedele. Hvis disse anvisninger ikke overholdes, kan det begrænse den sikre anvendelse af apparatet.
- Overhold altid sikkerhedsreglerne ved håndtering af elektriske apparater, især:
 - Brug kun originale reservedele.
 - Apparatet må aldrig kommes ned i vand.
 - Udgå, at apparatet bliver vådt. Det er ikke beskyttet mod indtrængen af vand.
 - Børør ikke apparatet med fugtige eller våde hænder.
 - Udsæt ikke apparatet for atmosfærisk påvirkning.
 - Anbring apparatet på et fast, vandret underlag, når det anvendes.
 - Apparatet må kun anvendes af børn eller personer med begrænsede evner under op-syn af en voksen med uindskrænkede mentale færdigheder.
 - Træk aldrig i ladekablet eller i apparatet for at afbryde det fra strømforsyningen.
 - Anbring apparatet, så det er nemt at koble det fra strømmen.
- Bekræft inden tænding af apparatet, at de elektriske data på apparatets typeskilt stemmer overens med elnettet.
- Hvis apparatets strømstik ikke passer i stikkontakten, bedes du henvende dig til autorise-ret fagpersonale for at få udskifte strømstikket. Generelt frarådes brugen af adaptere og forlængerledninger. Kan du ikke undgå anvendelsen af disse, skal de overholde sikker-hedsforskrifterne. I så fald skal de tilladte grænseværdier for adapterne og forlængerled-ningerne altid overholdes.
- Tag strømstikket ud af stikdåsen efter brug. Efterlad ikke apparatet sluttet til stikkontakten, når det ikke anvendes.
- Installeringen skal ske i overensstemmelse med fabrikantens angivelser. En fejlbehæftet installation kan forårsage skader på personer, dyr og genstande, som fabrikanten ikke hæfter for.
- Udskift ikke dette apparats ladekabel. Udskiftning af dele må kun udføres af autoriseret fagpersonale.
- Ladekablet skal altid være helt udrullet for at undgå farlig overophedning.
- Inden hvert rengørings- eller vedligeholdelsesindgreb skal apparatet være slukket, og strømkablet taget ud.
- Sørg for, at børn ikke anvender apparatet uden opsyn; nogle dele er så små, at de kan sluges.
- Når du ikke længere ønsker at benytte apparatet, skal du bortskaffe det i henhold til gæl-dende lokal lovgivning.
- Vær opmærksom på de følgende:
 - Brug kun medicin, som din læge har ordineret.
 - Følg anvisningerne fra din læge vedrørende behandlingens dosering, varighed og hyp-pighed.
- Anvend kun næsestykket, hvis din læge udtrykkeligt har anbefalet det. Sørg for, at gaffeldelingen ALDRIG bliver stukket ind i næsen, men kun bliver holdt så tæt foran næsen som muligt.
- Kontrollér på lægemidlets indlægseddel, om brugen sammen med udbredte systemer til inhalationsterapi er kontraindiceret.
- Vær opmærksom på kvælningsrisikoen ved ledninger. Sørg for at holde strømkabler og luftslinger uden for små børns rækkevidde.
- Placér altid apparatet, så det er let at betjene det.
- Af hygiejniske årsager må alle komponenter kun benyttes af én patient. Basisenheden kan bruges af flere.
- Forstøveren er ikke egnet til at blive brugt i forbindelse med anæstesiudstyr eller respirator-er. Det er ikke muligt at udføre en MR-scanning, mens dette apparat bruges.
- Apparatet er beregnet til forstøvning af suspensionsvæsker.
- Anvend ikke apparatet, hvis du bemærker en skade eller noget unormalt ved det.
- Apparatet består af følsomme enkeltdele, og det skal behandles med omhu. Følg de angiv-ne anvendelses- og opbevaringsbetingelser i afsnittet "Tekniske data".
- Anvendelsen af dette apparat erstatter ikke et lægebesøg. Kontakt (igen) din læge, hvis der ikke er forbedring af helbredstilstanden efter anvendelsen.
- Apparatet forsynes via et batteri, men det kan også anvendes sluttet til strømnettet.

- Udskift ikke dette apparats ladekabel. Udskiftning af dele må kun udføres af autoriseret fagpersonale.
- Ladekablet skal altid være helt udrullet for at undgå farlig overophedning.
- Inden hvert rengørings- eller vedligeholdelsesindgreb skal apparatet være slukket, og strømkablet taget ud.
- Sørg for, at børn ikke anvender apparatet uden opsyn; nogle dele er så små, at de kan sluges.
- Når du ikke længere ønsker at benytte apparatet, skal du bortskaffe det i henhold til gæl-dende lokal lovgivning.
- Vær opmærksom på de følgende:
 - Brug kun medicin, som din læge har ordineret.
 - Følg anvisningerne fra din læge vedrørende behandlingens dosering, varighed og hyp-pighed.
- Anvend kun næsestykket, hvis din læge udtrykkeligt har anbefalet det. Sørg for, at gaffeldelingen ALDRIG bliver stukket ind i næsen, men kun bliver holdt så tæt foran næsen som muligt.
- Kontrollér på lægemidlets indlægseddel, om brugen sammen med udbredte systemer til inhalationsterapi er kontraindiceret.
- Vær opmærksom på kvælningsrisikoen ved ledninger. Sørg for at holde strømkabler og luftslinger uden for små børns rækkevidde.
- Placér altid apparatet, så det er let at betjene det.
- Af hygiejniske årsager må alle komponenter kun benyttes af én patient. Basisenheden kan bruges af flere.
- Forstøveren er ikke egnet til at blive brugt i forbindelse med anæstesiudstyr eller respirator-er. Det er ikke muligt at udføre en MR-scanning, mens dette apparat bruges.
- Apparatet er beregnet til forstøvning af suspensionsvæsker.
- Anvend ikke apparatet, hvis du bemærker en skade eller noget unormalt ved det.
- Apparatet består af følsomme enkeltdele, og det skal behandles med omhu. Følg de angiv-ne anvendelses- og opbevaringsbetingelser i afsnittet "Tekniske data".
- Anvendelsen af dette apparat erstatter ikke et lægebesøg. Kontakt (igen) din læge, hvis der ikke er forbedring af helbredstilstanden efter anvendelsen.
- Apparatet forsynes via et batteri, men det kan også anvendes sluttet til strømnettet.

Henvisning til standarder

Aerosol-karakteristikkerne overholder standarden EN ISO 27427.

Anvendte standarder:

- EN 60601-1 (Elektromedicinsk udstyr, del 1: Generelle krav til grundliggende sikkerhed og væsentlige funktionsegenskaber)
- EN 60601-1-2 (Sideordnet standard: Elektromagnetiske forstyrrelser – Krav og prøvninger
- Apparatet er medicinsk udstyr i klasse IIa.

	Dette apparat opfylder kravene i forordningen om medicinsk udstyr EU MDR 2017/745. Forstøver, næsestykke, mundstykke og masker er anvendelsesdele af typen BF.
--	--

Formålsbestemt brug

Ved **IN 510** eller **IN 520** drejer det sig om et apparat til aerosolterapi til hjemmebrug. Apparatet er beregnet til forstøvning af væsker og flydende lægemidler (aerosoler) og til behandling af de øvre og nedre luftveje.

Forventede brugere

Apparatet er egnet til brug på børn fra 2 år, unge og voksne.

Målgruppe:

Brugeren af apparatet er en voksen uden særlige forkundskaber eller professionelle færdig-heder. Patienten er normalt også brugeren, undtagen når det drejer sig om børn, der har brug for særlig hjælp.

Indikationer:

Kroniske eller akutte sygdomme eller funktionsforstyrrelser i lungerne eller luftvejene eller betændelse i de øvre luftveje.

Kontraindikationer:

Apparatet må ikke benyttes med lægemidler, der er beregnet til hurtigt at afhjælpe et livsfarligt astmaanfald.

Der er ingen kontraindikationer med hensyn til indånding af aerosoler. Dog skal kontraindikati-onerne vedrørende det anvendte lægemiddel, der er beskrevet i indlægssedlen til det, følges. Tal med din læge før brug, hvis du er det mindste i tvivl.

Klargøring af apparat

Før den første brug af apparatet anbefaler vi, at alle komponenter rengøres Som beskrevet i kapitlet "Rengøring og desinfektion".

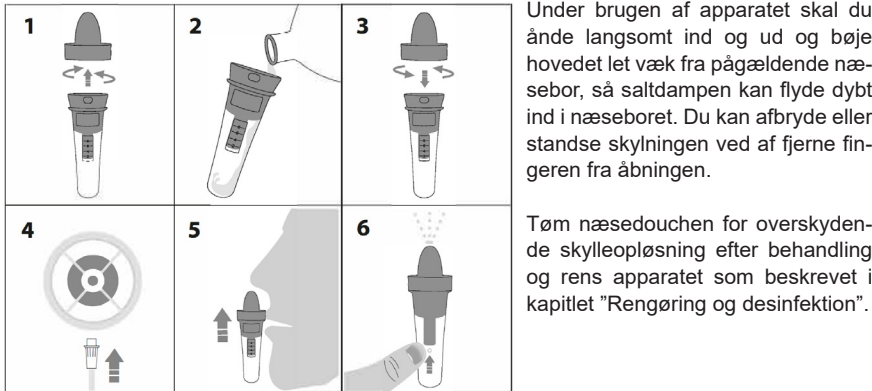
Anvendelse

- Samling af forstøversættet 1. Sørg for, at alle dele er for hånden.
- Fyld forstøveren med den af inhaleringsopløsning, som din læge har ordineret. Bekræft, at maksimumniveauet ikke bliver overskredet.
- Tilslut forstøveren til kompressoren gennem 1 lufratræt 2 med forbindelsesdelen 3 og stik ledningen i stikket (230V 50 Hz vekselstrøm).
- Sæt Tænd/Sluk-knappen 4 til stillingen "I" for at påbegynde behandlingen.
 - Mundstykket garanterer en bedre transport af lægemidlet til lungerne.
 - Vælg mellem voksen- 5 og børneansigtsmaske 6a/b, og sørg for, at masken Dækker hele mund- og næseområdet (6b: kun IN 520).
 - Anvend alle tilbehørsstykker i næsestykket 7 som foreskrevet af din læge.
- Sid oprejst og afslappet ved et bord, mens du inhalerer (ikke i en lænestol), så luftvejene ikke trykkes sammen og begrænser behandlingens virkning. Læg dig ikke ned under inha-leringen. Stands inhaleringen, hvis du føler dig utilpas.
- Når den inhaleringstid, som din læge har anbefalet, er gået, skal Tænd/Sluk-kontakten 8 stilles i position "0" for at slukke for apparatet, hvorefter stikket trækkes ud.
- Tøm forstøveren for overskydende inhaleringsopløsning og rens apparatet som beskrevet i kapitlet "Rengøring og desinfektion".
- Dette apparat er udviklet til drift i 30 minutter og slukning i 30 minutter. Sluk for apparatet efter 30 minutter og vent yderligere 30 minutter, før du fortsætter behandlingen.
- Apparatet behøver ingen kalibrering. Det er ikke tilladt at ændre på apparatet.

Brug af næsedouche 9 (kun IN 520)

- 1. Aftagelse af hætten: Drej hætten 90 ° (mod uret)
- 2. Fyld beholderen med skylleopløsning (vær opmærksom på fabrikantens anvisninger!)
- 3. Skru hætten på igen (med uret)
- 4. Tilslut næsedouchen til slangen 9. Den anden ende af slangen skal allerede være til-sluttet hovedapparatet i stilling 9.
- 5. Sæt næsestykket på næseboret og træk vejret gennem næsen.
- 6. Tænd for inhalatoren (9) og før din finger over den lille åbning i bunden af næsedou-chen for at påbegynde behandlingen.

	ADVARSEL Må ikke anvendes med stoffer, bedøvelsesmidler, balsamolier eller andre medicinske substanser. Må ikke anvendes med ultralydsforstøvere.
--	--



Under brugen af apparatet skal du ånde langsomt ind og ud og bøje hovedet let væk fra pågældende næ-sebor, så saltdampen kan flyde dybt ind i næseboret. Du kan afbryde eller standse skylningen ved af fjerne fin-geren fra åbningen.

Tøm næsedouchen for overskyden-de skylleopløsning efter behandling og rens apparatet som beskrevet i kapitlet "Rengøring og desinfektion".

Rengøring og desinfektion

	ADVARSEL Inden første brug og efter hver behandling skal alle komponenter omhyg-geligt rengøres og desinficeres. Det er meget vigtigt for, at apparatet kan fungere korrekt, at det er i korrekt tilstand. Brug kun originale reservedele. Der er ingen automatisk proces til rengøring og desinficering af kompo-nerterne. Maskerne må ikke koges eller desinficeres i autoklave.
--	--

Grænseværdier

Udskift forstøveren 1, når den ikke har været i brug i lang tid, hvis der er opstået deformatio-ner eller ridser, eller hvis forstøverhovedet 2a er tilstoppet af indtrængt lægemiddel, støv osv. Vi anbefaler at udskifte forstøveren efter 6 til 12 måneder, afhængigt af brug. Forstøveren kan maksimalt gennemgå 360 rengørings- og desinficeringsprocedurer. Maske, mundstykke og næseadapter kan maksimalt gennemgå 360 rengørings- og desinficeringsprocedurer.

Forberedelse

- Fjern luftslangen 1 fra forstøveren 2.
- Fjern masken 1, 2a, 2b eller mundstykket 3 eller næseadapteren 4 fra forstøveren 2.
- Kontrollér, at der ikke er rester tilbage i forstøveren.
- Skil forstøveren ad ved at dreje det øverste dæksel imod uret og tage forstøverhovedet af.
- Hvis næsedouchen 9 har været anvendt: Fjern næsedouchen 9 fra luftslangen 1, og skil næsedouchen ad

Bemærk: For at undgå, at der vokser mikrober, eller at medicinrester tørrer ind, skal kompo-nerterne rengøres og desinficeres umiddelbart efter hver brug.

Rengøring

- Skyl alle dele under rindende vand i mindst 10 sekunder.
- Bland lidt rengøringsmiddel og varmt postevand i en ren beholder (f.eks. 2 ml opvaskemid-del – til opvask i hånden – med 1 liter vand. Det anbefales at bruge opvaskemiddel **Fairy**, da det er afprøvet i dette blandsforhold med succes).
- Skyl de enkelte dele samt maske eller mundstykke eller næseadapteren samt næsedouchen (*hvis den har været benyttet*) 5 minutter i denne blanding. Børst alle overflader mindst otte gange med en lille, ren børste.
- Derefter skylles alle dele grundigt i mindst 30 sekunder under rindende vand for at skylle alle rester af opvaskemiddel af.

Desinficering

- Alle dele skal desinficeres efter rengøringen. (Vær opmærksom på, at det kun er rengjorte dele, der kan desinficeres med succes).
- Anbring alle forstøverens dele samt næsedouchen (*hvis den har været benyttet*), mundstykket og næsestykket 5 minutter i kogende vand.
- Læg masken i 15 minutter i en 2 % opløsning af natriumhypochlorit (NaOCl) eller et til-svarende koldt steriliseringsmiddel, som du kan købe i din materialhandel. Dyp derefter masken i 3 minutter i steril vand og skyl herefter maskens overflade to gange med sterilt vand for at fjerne alle rester af steriliseringsopløsningen.

Tørring

- Lad alle dele tørre helt for at undgå, at der dannes kim. Sæt først derefter alt sammen.
- Sæt igen alle delene sammen, og tænd for apparatet. Lad det køre i 10-15 minutter.
- Sørg for, at de rengjorte og desinficerede dele ikke igen bliver forurenede. Vask omhygge-ligt dine hænder og undgå at berøre apparatets indvendige dele under tørring og samling.

Kontrol

Kontrollér alle komponenter efter rengøring og desinficering. Udskift defekte, deformerede eller kraftigt misfarvede produkter.

Opbevaring

Opbevar de tørre dele i en ren, lukket beholder, til de skal bruges næste gang. Læg ikke fug-tige eller våde dele til opbevaring!

Opbevaring

Følg opbevaringsbetingelserne i kapitlet "Tekniske data".

Bemærk: Dele, du ikke har benyttet i mere end én dag, skal igen rengøres og desinficeres inden næste brug.

Transport

Transportér altid de rengjorte og desinficerede dele i en ren, lukket beholder. Vask omhyggeligt dine hænder og undgå at berøre apparatets indvendige dele, når du tager delene ud af beholderen og sætter dem sammen til næste brug.

Udskiftning af luffilteret

Ved anvendelse under normale forhold skal luffilteret 1 udskiftes efter cirka 200 timers drift eller årligt. Vi anbefaler, at luffilteret kontrolleres regelmæssigt (10-12 anvendelser) og udskif-tes, hvis det er farvet gråt eller brunt, eller hvis det føles fugtigt. Fjern luffilteret 1 og udskift det med et nyt. Forsøg ikke at rengøre luffilteret med henblik på genanvendelse. Luffilteret må ikke repareres eller vedligeholdes, mens det er i indsats hos en patient. Anvend kun originale filtre! Anvend ikke apparatet uden filter!

	De ovenfor beskrevne fremgangsmåder er evalueret af producenten, dvs. de er egnede til at forberede det medicinske udstyr til ny anvendelse. Det er imidler-tid den udførendes ansvar at sikre, at udførelsen samt valget af hjælpemidler faktisk også fører til det ønskede resultat. Dette kræver en egnet regelmæssig kontrol eller validering af anlægget hos den udførende institution.
--	--

Vejledning til fejlafhjælpning

Apparatet kan ikke tændes

- Kontrollér, at strømkablet er sat korrekt i stikdåsen.
- Kontrollér, at tænd-/slukknappen 4 står i stillingen «I».
- Kontrollér, at apparatet er blevet anvendt iht. den driftsid, der er angivet i denne brugsanvisning (30 minutter tændt / 30 minutter slukket).

Apparatet forstøver kun svagt eller slet ikke

- Kontrollér, at luftslangen 2 er fastgjort korrekt i begge ender.
- Kontrollér, at luftslangen 2 ikke er trykket sammen, bøjet, snavset eller blokeret. Udskift om nødvendigt slangen.
- Kontrollér, at forstøveren 2 er helt samlet, og at det farvede forstøverhoved 2a er placeret korrekt og ikke er tilstoppet.
- Kontrollér, at den ønskede inhaleringsopløsning er fyldt på.

Service og reparation

- Kontakt kundeservice, hvis det ikke længere er muligt at benytte apparatet.
- Kontakt udelukkende **medisana** autoriseret, kvalificeret fagpersonale i tilfælde af en fejlfunktion. Apparatet må aldrig åbnes. Apparatet indeholder ingen dele, der kan repareres af brugeren, og der er ikke behov for nogen form for vedligeholdelse eller smøring af de indvendige dele.

	Rapportér alle hændelser i forbindelse med dette apparat – personskader eller dårlige resultater – til de ansvarlige myndigheder i dit område samt til produc-en ten eller den befuldmægtigede EU-repræsentant (EC REP). Du finder kontaktdresser på: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts/
--	---

Oplysninger om bortskaffelse

Dette produkt må ikke bortskaffes sammen med husholdningsaffaldet. Metaldelene i produktet kan genbruges eller genanvendes. Udtjente apparater skal bortskaffes via den nærmeste kommunale genbrugsstation, så de kan blive bortskaffet på miljøvenlig vis. Henvend dig til din kommune eller din forhandler ved spørgsmål til bortskaffelsen. Tag batterierne ud, inden du bortskaffer apparatet. Smid aldrig brugte batterier ud sam-men med husholdningsaffaldet, men aflever dem i en batterispand eller andet officielt indsamlingssted til brugte batterier.

Apparat: Disse dele består hovedsageligt af plast og elektroniske komponenter. Alt opfylder kravene i RoHS og REACH.

Komponenter (forstøver, næseadapter, mundstykke, masker) 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10a,10b,11,12: Disse dele består af plastik. Kravene i RoHS og REACH er opfyldt. Inden bortskaffelsen skal alle dele rengøres (se afsnittet "Rengøring") og derefter lægges 5 minutter i kogende vand .

Garanti- og reparationsbetingelser

Dine rettigheder i henhold til loven indskrænkes ikke af vores garanti, som er beskrevet ne-denfor. Henvend dig til din faghandler eller vores kundeservice i tilfælde af reklamation. Hvis du bliver bedt om at indsende apparatet, skal du beskrive defekten og vedlægge en kopi af købskvitteringen. Følgende garantibetingelser er gældende:

- På **medisana** produkterne er der 3 års garanti. I tilfælde af reklamation skal salgsdatoen dokumenteres ved hjælp af købskvitteringen eller regningen.
- Mangler som følge af materiale- eller produktionsfejl repareres eller udskiftes gratis inden for garantiperioden.
- Selvom garantien tages i anvendelse forlænges garantiperioden ikke, hverken for appa-ratet eller de udskiftede komponenter.
- Udelukket fra garantien er:
 - alle skader, som skyldes formålsstridig brug af produktet, f.eks. gennem manglende overholdelse af brugsanvisningen.
 - skader, som skyldes istsandsættelse af apparatet eller andre indgreb foretaget af kun-den eller uautoriseret tredjepart.
 - transportskader fra turen mellem producenten og forbrugeren eller i forbindelse med indsending af produktet til kundeservice.
 - reservedele, der er underlagt normal slitage.
- Vi påtager os ligeledes intet ansvar for indirekte eller direkte følgeskader forårsaget af ap-paratet, også selvom selve skaden på apparatet anerkendes som et reklamationstilfælde.

	Globalcare Medical Technology Co., Ltd 7th Building, 39 Middle Industrial Main Road, European Industrial Zone, Xiaolan Town 528415 Zhongshan City, Guangdong Province PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA Phone : +86 760 22589901
	Donawa, Lifescience Piazza Albania, 10 00153 Rome / Italy https://www.donawa.com/wli/main/contatti.index
	medisana GmbH Carl-Schurz-Str. 2, 41460 NEUSS, TYSKLAND

Du kan finde oplysninger om service her: https://www.medisana.com/servicepartners

Med henblik på løbende produktforbedringer forbeholder vi os retten til at foretage tekniske og designmæssige ændringer.
Den seneste udgave af denne brugsanvisning finder du på www.medisana.com

Tegnforklaring

Denne brugsanvisning er en del af apparatet. Den indeholder vigtige oplysninger om ibrugtagning og anvendelse. Læs hele brugsanvisningen grundigt igennem. Manglende overholdelse af brugsanvisningen kan medføre svære personskader eller skader på apparatet.

ADVARSEL
Disse advarsler skal overholdes for at forhindre mulig personskade.

FORSIGTIG

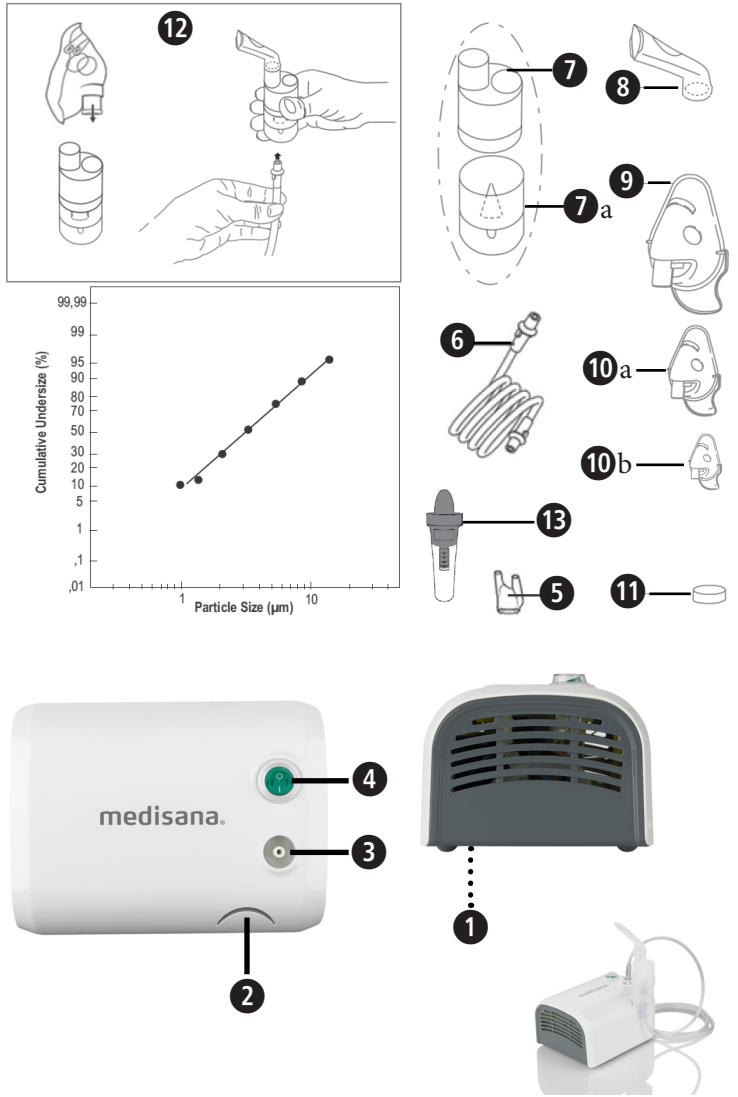
Disse anvisninger skal overholdes for at forhindre mulige skader på pro-dukter.

BEMÆRK

medisana®

CZ Návod k použití Inhalátor IN 510 / IN 520

Přístroj a ovládací prvky / Rozsah dodávky



• 1 **medisana inhalátor IN 510 / IN 520** (❶ pozice vzduchového filtru, ❷ držák pro nebulizační sadu, ❸ přípojka pro vzduchovou hadičku, ❹ spínač ZAP/VYP)
• 1 návod k použití

• Komponenty: ❶ nástavec na nos, ❷ vzduchová hadička (IN 520: dvě vzduchové hadičky), ❸ nebulizátor, ❹a rozprašovací hlavice (❶ sestavení nebulizační sady), ❷ náustek, ❸ maska pro dospělé, ❹a ❷ IN 520: maska pro děti, ❹b (IN 520: maska pro batolata), ❷ vzduchový filtr (výměna na pozici ❶), pytlík na skladování, (❶ IN 520: nosní sprcha)

Nejprve zkontrolujte, zda je přístroj kompletní a zda nevykazuje známky poškození. V případě pochybností přístroj nepoužívejte a obraťte se na prodejce, u kterého jste výrobek zakoupili, nebo na servisní středisko. Pokud při rozbalování zjistíte, že zboží bylo během přepravy poškozeno, kontaktujte prosím ihned prodejce, u kterého jste zboží zakoupili.

Obaly jsou určeny k opakovanému použití, resp. lze je předat k recyklaci. Nepotřebný obalový materiál zlikvidujte náležitým způsobem.

VAROVÁNÍ
Dbejte na to, aby se balicí fólie nedostaly do rukou dětem!
Hrozí nebezpečí udušení!

Technické údaje	
Název a model:	Inhalátor medisana IN 510 (výr. 54547) nebo inhalátor medisana IN 520 (výr. 54548) [typ GCE847]
Napájení:	230 V– 50 Hz
Nebulizační výkon:	průměrně 0,35 ml/minutu
Emise aerosolu podle normy EN ISO 27427:2019 na základě aplikace fluoridu sodného (NaF) pro dospělé:	Emise aerosolu 0,11 ml Rychlost emise aerosolu 0,07 ml/min Procento objemu emitovaného za minutu: 3,5 % Zbytkový objem: 1,68 ml Velikost částic (MMAD): 3,07 µm GSD (geometrická směrodatná odchylka): 2,03 RF (respirační frakce < 5 µm): 75 % Procento velkých částic (> 5 µm): 25 % Procento částic střední velikosti (2 až 5 µm): 47,8 % Procento malých částic (< 2 µm): 27,2 %
Max. tlak:	2,2 baru
Max. hladina hluku:	≤ 58 dBA (1 m)
Objem nebulizátoru:	min. 2 ml, max. 8 ml
Doba provozu:	30 minut ZAP / 30 minut VYP
Životnost:	1 000 hodin
Provozní podmínky:	10 až 40 °C / 50 až 104 °F Relativní vlhkost vzduchu: 10 až 95 % Tlak vzduchu: 700 hPa až 1 060 hPa
Skladovací a přepravní podmínky:	–25 až +70 °C / –13 až +158 °F Relativní vlhkost vzduchu: 10 až 95 % Tlak vzduchu: 700 hPa až 1 060 hPa
Rozměry (d × š × v):	cca 18 × 14 × 9,4 cm
Hmotnost:	cca 1 450 g
Délka napájecího kabelu:	cca 180 cm
Stupeň krytí IP:	IP 21
Číslo výrobku:	54547 (IN 510) nebo 54548 (IN 520)
Číslo EAN:	4015588 54547 4 nebo 4015588 54548 1

CE 0123

54547 IN 510_54548 IN 520_20-Aug-2024 Ver. 2.2

CZ DŮLEŽITÉ POKYNY! BEZPODMÍNEČNĚ USCHOVEJTE!

Před použitím přístroje si pečlivě přečtěte návod k použití, zejména bezpečnostní pokyny, a návod si uschovejte pro pozdější potřebu. Pokud přístroj předáváte třetím osobám, přiložte k němu v každém případě i tento návod k použití.



- Tento přístroj se smí používat pouze k účelu popsanému v tomto návodu, tedy pouze jako přístroj pro aerosolovou terapii. Jakékoli jiné než určené použití je nevhodné, a tudíž nebezpečné pro zdraví uživatele. Výrobce neodpovídá za škody vzniklé v důsledku nevhodné, nesprávné nebo nepřiměřené manipulace nebo v případě, že je přístroj připojen k elektrické instalaci, která nesplňuje platné bezpečnostní předpisy.
- Tyto pokyny si uschovejte pro budoucí použití.
- Nepoužívejte přístroj v přítomnosti hořlavých anestetických směsí s kyslíkem nebo oxidem dusným (rýnský plyn).
- Správná funkce přístroje může být narušena elektromagnetickými interferencemi, pokud tyto interference překračují limity platné v EU. Pokud dochází k rušení v souvislosti s jinými elektrickými přístroji, přemístěte přístroj na jiné místo a zapojte ho do jiné zásuvky.
- Pokud dojde k poruchám, přečtete si kapitolu „Odstraňování závad“ v tomto návodu k použití. Neotvírejte kryt kompresoru! Nepokoušejte se přístroj opravovat sami!
- Opravy smí provádět pouze kvalifikovaný technický personál autorizovaný výrobcem a mohou být použity pouze originální náhradní díly. Nedodržení těchto pokynů může nepříznivě ovlivnit bezpečné používání přístroje.
- Vždy dodržujte bezpečnostní předpisy pro manipulaci s elektrickými přístroji, zejména:
 - Používejte pouze originální komponenty.
 - Přístroj nikdy neponořujte do vody.
 - Nedovoďte, aby se přístroj namočil – není chráněn proti vniknutí vody.
 - Nedotýkejte se přístroje vlhkýma nebo mokřýma rukama.
 - Nevystavujte přístroj atmosférickým vlivům.
 - Chcete-li přístroj použít, postavte ho na stabilní vodorovný povrch.
 - Přístroj mohou používat děti nebo osoby s omezenými schopnostmi, avšak pouze pod dohledem dospělé osoby s neomezenými duševními schopnostmi.
 - Netahejte za nabíjecí kabel ani za přístroj, pokud chcete odpojit napájení.
 - Při umísťování přístroje dbejte na to, aby mohl být snadno odpojen od elektrické sítě.
- Před nabíjením přístroje se ujistěte, že údaje uvedené na typovém štítku přístroje souhlasí s údaji elektrické sítě.
- Pokud zástrčka nabíjecího kabelu nepasuje do zásuvky, obraťte se na odborný personál s požadavkem na výměnu. Obecně se nedoporučuje používat adaptéry a prodlužovací kabely. Pokud je jejich použití nevyhnutelné, musí být v souladu s bezpečnostními předpisy. Přitom však musí být vždy dodrženy mezní hodnoty uvedené na adaptérech a prodlužovacích kabelech.
- Po použití vytáhněte napájecí kabel ze zásuvky. Nenechávejte přístroj připojený k síti, pokud se nepoužívá.
- Instalaci je třeba provést podle pokynů výrobce. Chybná instalace může vést k poškození zdraví osob a zvířat, jakož i k materiálním škodám, za které výrobce nenese odpovědnost.
- Nevyměňujte nabíjecí kabel tohoto přístroje. Výměnu součástí smí provádět pouze autorizovaný odborný personál.
- Napájecí kabel by měl být vždy zcela rozvinutý, aby se předešlo nebezpečnému přehřátí.
- Před každým čištěním a údržbou je nutné přístroj vypnout a odpojit napájecí kabel.

- Nevyměňujte nabíjecí kabel tohoto přístroje. Výměnu součástí smí provádět pouze autorizovaný odborný personál.
- Napájecí kabel by měl být vždy zcela rozvinutý, aby se předešlo nebezpečnému přehřátí.
- Před každým čištěním a údržbou je nutné přístroj vypnout a odpojit napájecí kabel.
- Nástavec na nos používejte pouze tehdy, pokud vám to výslovně doporučili lékaři. Vidíci nástavec NIKDY nezavádějte do nosu, ale pouze ji přiložte co nejlíže k nosu.
- Pokud již přístroj nebudete používat, zlikvidujte ho v souladu s předpisy platnými ve vaší zemi.
- Mějte na paměti:
 - Používejte pouze léky předepsané lékařem.
 - Dodržujte pokyny lékaře týkající se dávkování, délky a frekvence terapie.
 - Nástavec na nos používejte pouze tehdy, pokud vám to výslovně doporučili lékaři. Vidíci nástavec NIKDY nezavádějte do nosu, ale pouze ji přiložte co nejlíže k nosu.
- Zkontrolujte, zda jsou na přibalovém letáku léku uvedeny kontraindikace pro použití s běžnými systémy pro inhalační terapii.
- Kabely představují riziko úškrcení. Napájecí kabel a vzduchové hadičky uchovávejte mimo dosah malých dětí.
- Neumísťujte přístroj tak, aby bylo obtížné dosáhnout na ovládací prvky.
- Z hygienických důvodů smí všechny komponenty používat pouze jeden pacient. Základní přístroj může používat několik osob.
- Nebulizátor není vhodný pro použití s anestetickými nebo dýchacími přístroji. Během používání tohoto přístroje není možné provést vyšetření magnetickou rezonancí.
- Přístroj je určen k nebulizaci suspenzních kapalin.
- Pokud si všimnete jakéhokoli poškození nebo něčeho neobvyklého, přístroj nepoužívejte.
- Přístroj se skládá z citlivých komponent a je třeba s ním zacházet opatrně. Dodržujte provozní a skladovací podmínky uvedené v oddíle „Technické údaje“.
- Použití tohoto přístroje nenahrazuje návštěvu lékaře. Pokud se váš zdravotní stav po použití přístroje nezlepší, poraďte se (ještě jednou) se svým lékařem.

- Přístroj je napájen baterií, ale lze ho připojit i do elektrické sítě.

- Odkaz na normy
- Vlastnosti aerosolu odpovídají směrnici EN ISO 27427.
- Použití normy:
- EN 60601-1 (Zdravotnické elektrické přístroje – Část 1: Obecné požadavky na základní bezpečnost a nezbytnou funkčnost)
- EN 60601-1-2 (Skupinová norma: Elektromagnetická kompatibilita – Požadavky a zkoušky)
- Přístroj je zdravotnický prostředek třídy IIa.

- Odkaz na normy
- Vlastnosti aerosolu odpovídají směrnici EN ISO 27427.
- Použití normy:
- EN 60601-1 (Zdravotnické elektrické přístroje – Část 1: Obecné požadavky na základní bezpečnost a nezbytnou funkčnost)
- EN 60601-1-2 (Skupinová norma: Elektromagnetická kompatibilita – Požadavky a zkoušky)
- Přístroj je zdravotnický prostředek třídy IIa.

Tento přístroj splňuje požadavky nařízení (EU) 2017/745 o zdravotnických prostředcích (MDR).
Nebulizátor, nástavec na nos, náustek a masky jsou komponentami typu BF.

Použití v souladu s určením

U **IN 510** nebo **IN 520** se jedná o přístroj pro aerosolovou terapii pro domácí použití. Přístroj je určen k nebulizaci kapalin a tekutých léků (aerosolů) a k léčbě horních a dolních cest dýchacích.

Okruh uživatelů

Přístroj je vhodný pro děti od 2 let, dospívající a dospělé.

Cilová skupina:

Uživatelem přístroje je dospělá osoba bez specifických znalostí nebo odborných dovedností. Pacient je obvykle také uživatelem, s výjimkou dětí nebo pacientů, kteří potřebují zvláštní pomoc.

Indikace:

Chronická nebo akutní onemocnění nebo funkční poruchy plic nebo dýchacích cest nebo záněty horních cest dýchacích.

Kontraindikace:

Přístroj se nesmí používat s léky určenými k rychlé úlevě v případě život ohrožujícího astmatického záchvatu.

Pro inhalační aerosolů neexistují žádné kontraindikace. Je však třeba dodržovat kontraindikace týkající se použitího léku, které jsou popsány v příbalové informaci. Pokud máte jakékoli pochybnosti, poraďte se před použitím s lékařem.

Příprava přístroje

Před prvním použitím doporučujeme vyčistit všechny komponenty tak, jak je popsáno v kapitole „Čištění a dezinfekce“.

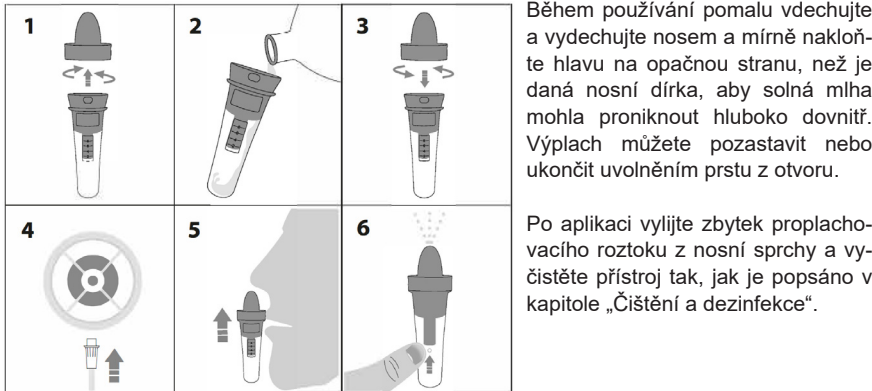
Použití

- Sestavení nebulizační sady ❶. Dbejte na to, aby všechny součásti byly kompletní.
- Napiňte nebulizátor inhalačním roztokem, který vám byl předepsán lékařem. Zajistěte, aby nebyla překročena maximální hladina roztoku.
- Připojte nebulizátor ❷ pomocí vzduchové hadičky ❸ k přípojce ❹ na kompresoru a zapojte napájecí kabel do zásuvky (230 V 50 Hz AC).
- Pro zahájení aplikace přepněte spínač ZAP/VYP ❶ do polohy «I».
- Náustek optimalizuje dodání léku do plic.
- Zvolte buď masku pro dospělé ❷, nebo masku pro děti ❸a/b, a ujistěte se, že maska zcela obklopuje oblast úst a nosu (❸b: pouze IN 520).
- Všechny části příslušenství včetně nástavce na nos ❹ používejte tak, jak vám předepsal lékař.
- Během inhalace sedte vzpřímeně a uvolněně u stolu (ne v křesle), abyste předešli stlačení dýchacích cest, což by mohlo nepříznivě ovlivnit účinnost aplikace. Během inhalace neležte. Pokud pociťujete nevolnost, zastavte inhalaci.
- Po skončení doby inhalace doporučujeme vašim lékařem vypněte přístroj přepnutím spínače ZAP/VYP ❶ do polohy «O» a vytáhněte zástrčku ze zásuvky.
- Vylijte zbytek inhalačního roztoku z nebulizátoru a vyčistěte přístroj tak, jak je popsáno v kapitole „Čištění a dezinfekce“.
- Tento přístroj byl vyvinut pro provoz v režimu 30 min. ZAP / 30 min. VYP. Po 30 minutách přístroj vypne a počkáte dalších 30 minut, než budete pokračovat v aplikaci.
- Přístroj nevyžaduje kalibraci. Změny na přístroji nejsou dovoleny.

Použití nosní sprchy ❶ (pouze IN 520)

- 1. Odstraňte uzávěr: Za tímto účelem otočte uzávěr o 90° (proti směru hodinových ručiček).
- 2. Napiňte nádobku proplachovacím roztokem (řídte se pokyny výrobce!).
- 3. Našroubujte zpět uzávěr (ve směru hodinových ručiček).
- 4. Připojte k nosní sprše hadičku ❷. Opačný konec hadičky by měl být již připojen k hlavnímu přístroji v polohy ❶.
- 5. Přiložte nástavec na nos k nosní dírce a dýchejte nosem.
- 6. Zapněte inhalátor (❶). Pro zahájení aplikace zakryjte prstem malý otvor ve spodní části nosní sprchy.

VAROVÁNÍ
Nesmí se používat s drogami, anestetiky, balzámovými oleji nebo jinými léčivými látkami.
Nesmí se používat s ultrazvukovými nebulizátory.



Během používání pomalu vdechujte a vydechujte nosem a mírně nakloňte hlavu na opačnou stranu, než je daná nosní dírka, aby solná mlha mohla proniknout hluboko dovnitř. Výplach můžete pozastavit nebo ukončit uvolněním prstu z otvoru.

Po aplikaci vylijte zbytek proplachovacího roztoku z nosní sprchy a vyčistěte přístroj tak, jak je popsáno v kapitole „Čištění a dezinfekce“.

Čištění a dezinfekce

VAROVÁNÍ
Před prvním použitím a po každé terapii je třeba všechny komponenty pečlivě vyčistit a vydezinfikovat. Jejich řádný stav je velmi důležitý pro fungování přístroje a úspěšnost léčby.
Používejte pouze originální komponenty.
Neexistuje žádný automatizovaný proces čištění a dezinfekce jednotlivých komponent. Masky se nesmí vyvaňovat ani sterilizovat v autoklávu.

Mezní hodnoty

Nebulizátor ❶ vyměňte po delším nepoužívání, pokud je deformovaný nebo prasklý, případně pokud je rozprašovací hlavice ❸a upcpaná zasklým léčivým přípravkem, prachem atp. Nebulizátor doporučujeme vyměnit po 6 až 12 měsících v závislosti na způsobu používání. Maximální počet čistících a dezinfekčních cyklů nebulizátoru je 360. Maximální počet čistících a dezinfekčních cyklů masky, náustku a nosního nástavce je 360.

Příprava

- Sejměte vzduchovou hadičku ❷ z nebulizátoru ❶.
- Sejměte masku ❷/❸a/❸b nebo náustek ❸ nebo nosní nástavec ❷ z nebulizátoru ❶.
- Ujistěte se, že v nebulizátoru nezbývaly žádné zbytky.
- Nebulizátor demontujte otočením horního krytu proti směru hodinových ručiček a vyjmutím rozprašovací hlavice.
- Pokud byla použita nosní sprcha ❸: Odpojte nosní sprchu ❸ od vzduchové hadičky ❸ a demontujte nosní sprchu.

Upozornění: Abyste zabránili množení mikrobu nebo zasychání léčivého přípravku, měli byste komponenty ihned po každém použití vyčistit a vydezinfikovat.

Čištění

- Všechny komponenty omývejte pod tekoucí vodou po dobu nejméně 10 sekund.
- V čisté nádobě smíchejte trochu čistícího prostředku a teplé vody z kohoutku (např. 2 ml prostředku na jedno mytí nádoby na 1 litr vody – doporučujeme prostředek na mytí nádobí značky **Fairy**, který byl v tomto směšovací poměru úspěšně testován).
- Jednotlivé komponenty, stejně jako masku, náustek, nosní nástavec a nosní sprchu (*pokud jste ji použili*) namočte na 5 minut do této směsi. Všechny povrch alespoň osmkrát vykartáčujte malým čistým kartáčkem.
- Poté všechny komponenty důkladně opláchněte pod tekoucí vodou (po dobu nejméně 30 sekund), abyste odstranili všechny zbytky čistícího prostředku.

Dezinfekce

- Všechny komponenty je třeba po vyčištění vydezinfikovat. (Pamatujte, že úspěšné vydezinfikovat lze pouze vyčištěné komponenty.)
- Všechny komponenty nebulizátoru a nosní sprchu (*pokud jste ji použili*), náustek a nosní nástavec vložte na 5 minut do vroucí vody.
- Vložte masku na 15 minut do 2% roztoku chlornanu sodného (NaOCl) nebo do srovnatelného roztoku pro sterilizaci za studena, který můžete zakoupit v drogerii. Poté ponořte masku na 3 minuty do sterilní vody a následně povrch masky dvakrát opláchněte sterilní vodou, abyste odstranili všechny zbytky sterilizačního roztoku.

Sušení

- Všechny komponenty nechte zcela vyschnout, abyste předešli riziku vzniku zárodků. Teprve poté vše znovu sestavte.
- Znovu sestavte všechny komponenty a zapněte přístroj. Nechte ho v provozu po dobu 10–15 minut.
- Dbejte na to, aby nedošlo k opětovné kontaminaci vyčištěných a vydezinfikovaných komponent. Důkladně si umyte ruce a při sušení a sestavování komponent se nedotýkejte vnitřních částí přístroje.

Kontrola

Po každém čištění a dezinfekci zkontrolujte všechny komponenty. Vyměňte vadné, deformované nebo silně zabarvené komponenty.

Uchovávání

Suché komponenty uchovávejte v čisté uzavřené nádobě až do dalšího použití. Neukládejte žádné vlhké nebo mokré komponenty!

Skladování

Věnujte pozornost skladovacím podmínkám v kapitole „Technické údaje“.

Upozornění: Komponenty, které jste nepoužívali déle než jeden den, byste měli před dalším použitím znovu vyčistit a vydezinfikovat.

Přeprava

Vyčištěné a vydezinfikované komponenty vždy přepravujte v čisté, uzavřené nádobě. Důkladně si umyte ruce a při vyjímání komponent z nádoby a jejich sestavování pro další použití se nedotýkejte vnitřních částí přístroje.

Výměna vzduchového filtru

Při normálních podmínkách používání je vzduchový filtr ❶ třeba vyměnit po cca 200 hodinách provozu nebo po jednom roce. Doporučujeme vzduchový filtr pravidelně kontrolovat (10–12 použití) a vyměnit ho, jakmile se zbarví do šeda či do hněda, případně pokud je vlhký na dotyk. Odstraňte vzduchový filtr ❶ a nahraďte ho novým.

Nepokoušejte se filtr vyčistit za účelem opětovného použití. Vzduchový filtr je zakázáno opravovat či udržovat, zatímco je aplikován na pacienta. Používejte pouze originální filtr! Nepoužívejte přístroj bez filtru!

i Vyše popsané postupy byly validovány výrobcem, což znamená, že jsou vhodné pro přípravu zdravotnického prostředku k opakovanému použití. Je však odpovědností osoby, která práci provádí, aby zajistila, že skutečná realizace, včetně volby vhodných pomůcek, povede k požadovanému výsledku. To vyžaduje vhodnou pravidelnou kontrolu nebo validaci ze strany zařízení nebo provádějící instituce.

Odstraňování závad

Přístroj nelze zapnout

- Zkontrolujte, zda je napájecí kabel správně zapojen do zásuvky.
- Zkontrolujte, zda je vypínač ❶ v poloze «I».
- Zkontrolujte, zda nebyla překročena doba provozu přístroje uvedená v tomto návodu (30 min. ZAP / 30 min. VYP).

Přístroj nevytváří žádnou mlhu nebo jen velmi malé množství

- Zkontrolujte, zda je vzduchová hadička ❸ na obou koncích řádně připevněná.
- Zkontrolujte, zda není vzduchová hadička ❸ stlačená, ohnutá, špinavá nebo upcpaná. V případě potřeby ji vyměňte za novou.
- Zkontrolujte, zda je nebulizátor ❶ kompletně složený a zda je barevná rozprašovací hlavice ❸a správně nasazená a není upcpaná.
- Zkontrolujte, zda byl naplněn požadovaný inhalační roztok.

Údržba a oprava

- Pokud přístroj již nelze používat, kontaktujte zákaznický servis.
- V případě poruchy se obračejte pouze na kvalifikovaný odborný personál autorizovaný firmou **medisana**. Přístroj nikdy neotvírejte. Přístroj neobsahuje žádné komponenty, jejichž opravu by mohl provádět uživatel, a není nutná žádná údržba ani mazání vnitřních součástí.

i Jakékoli incidenty související s tímto přístrojem – zranění nebo nepříznivé výsledky – nahlaste příslušnému orgánu a také výrobci nebo zplnomocněnému zástupci EU (EC REP).
Kontaktní adresy naleznete na: <https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts/>

Likvidace

Tento přístroj se nesmí likvidovat společně s běžným domovním odpadem. Každý spotřebitel je povinen odevzdat veškeré elektrické nebo elektronické přístroje – bez ohledu na to, zda obsahují škodlivé látky, či nikoliv – do sběrného místa ve svém bydlišti nebo v obchodě, aby mohly být zlikvidovány způsobem šetrným k životnímu prostředí. Pro informace týkající se likvidace se obraťte na místní orgán nebo na prodejce, u kterého jste přístroj zakoupili.

Přístroj: Tyto komponenty se skládají především z plastu a elektronických součástek. Vše splňuje požadavky RoHS a REACH.
Komponenty (nebulizátor, nosní nástavec, náustek, masky) ❶❷❸❹❶a❷❸a❷❸b❹❶b: Tyto komponenty jsou vyrobeny z plastu a splňují požadavky RoHS a REACH. Před likvidací je třeba všechny komponenty vyčistit (viz kapitola „Čištění“) a poté je vložit na 5 minut do vroucí vody.

Záruční a servisní podmínky

Vaše zákonná práva nejsou omezena naší níže uvedenou zárukou. V záručním případě se obraťte na svůj specializovaný obchod nebo přímo na servisní středisko. Bude-li nutné přístroj zaslat zpět, uveďte, o jakou záadu se jedná, a přiložte kopii účtenky.

Při tom platí následující záruční podmínky:

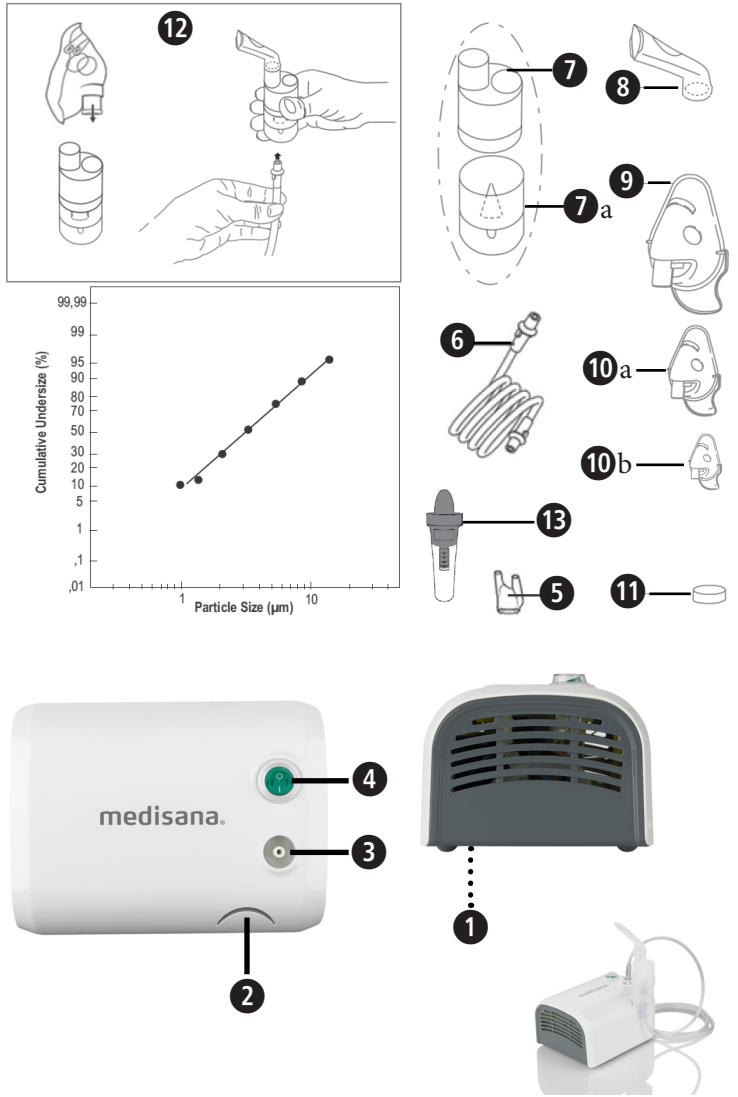
- Na výrobky **medisana** je od data prodeje poskytována 3 letá záruka. Datum prodeje je v záručním případě nutno doložit účtenkou nebo fakturou.
- Závady v důsledku vad materiálu nebo výrobních vad budou v záruční době odstraněny bezplatně.
- Poskytnutím záruky se daba záruky na přístroj ani na vyměněné součástky neprodužuje.
- Ze záruky jsou vyloučeny:
 - všechny škody způsobené nevhodným zacházením, např. nerespektováním návodu k použití,
 - škody způsobené v důsledku údržby nebo zásahů ze strany kupujícího nebo nepovolanými třetími osobami,
 - škody, které byly způsobeny během přepravy na cestě od výrobce ke spotřebiteli nebo při zasílání do servisního střediska,
 - díly příslušenství, které podléhají běžnému opotřebení.
- Odpovědnost za přímé nebo nepřímé následné škody způsobené přístrojem, je vyloučena i v případě, jestliže je škoda na přístroji uznána jako případ poškození v záruční lhůtě.

	Globalcare Medical Technology Co., Ltd 7th Building, 39 Middle Industrial Main Road, European Industrial Zone, Xiaolan Town 528415 Zhongshan City, Guangdong Province PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA Phone : +86 760 22589901
	Donawa, Lifescience Piazza Albania, 10 00153 Rome / Italy

medisana®

SK Návod na použitie Inhalátor IN 510 / IN 520

Prístroj a ovládacie prvky/obsah balenia



- 1 **medisana inhalátor IN 510 / IN 520** (1 poloha vzduchového filtra, 2 držiak na rozprašovací súpravu, 3 prípojka na vzduchovú hadicu, 5 spínač na zapnutie/ vypnutie)
- 1 návod na použitie
- Komponenty: 1 nosný nadstavec, 1 vzduchová hadica (**IN 520**: dve vzduchové hadice), 1 rozprašovač, 1a rozprašovacia hlavica (1 poskladanie rozprašovacej súpravy), 1 náustok, 1 maska pre dospelých, 1a **IN 520**: maska pre deti, 1b (**IN 520**: maska pre batofatá), 1 vzduchový filter (výmena v polohe 1), vrecko na uschovanie, 1 (**IN 520**: nosná sprcha)

Najskôr skontrolujte, či je prístroj úplný a či nie je poškodený. V prípade pochybností prístroj neuvádzajte do prevádzky a obráťte sa na svojho predajcu alebo servisné pracovisko.

Ak pri rozbaľovaní zistíte poškodenie spôsobené prepravou, okamžite kontaktujte svojho predajcu.

- Obaly sú recyklovateľné alebo ich možno vrátiť do recirkulácie surovín. Nepotrebný obalový materiál riadne zlikvidujte.

	VÝSTRAHA Dávajte pozor, aby sa obalové fólie nedostali do rúk deťom! Hrozí nebezpečenstvo zadusenia!
---	---

Technické údaje

Názov a model:	medisana inhalátor IN 510 (Art. 54547) alebo medisana inhalátor IN 520 (výr. 54548) [Typ GCE847]
Napájanie:	230 V~ 50 Hz
Rozprašované množstvo:	priemerne 0,35 ml/minútu
Emisie aerosólu podľa EN ISO 27427:2019, založené na používaní fluoridu sodného (NaF) dospelými:	Emisie aerosólu 0,11 ml Výstupná rýchlosť aerosólu 0,07 ml/min Podiel vypusteného objemu za minútu: 3,5 % Zvyšný objem: 1,68 ml Veľkosť častíc (MMAD): 3,07 µm GSD (geometrická štandardná odchyľka): 2,03 RF (dýchateľný podiel < 5 µm): 75 % Podiel veľkých častíc (> 5 µm): 25 % Podiel častíc strednej veľkosti (2 až 5 µm): 47,8 % Podiel malých častíc (> 2 µm): 27,2 %
Max. tlak:	2,2 baru
Max. hladina hluku:	≤ 58 dBA (1 m)
Množstvo náplne rozprašovača:	min. 2 ml; max. 8 ml
Prevádzková doba:	30 minút zapnutý/30 minút vypnutý
Životnosť:	1000 hodín
Prevádzkové podmienky:	10 až 40 °C/50 až 104 °F 10 až 95 % relatívna vlhkosť vzduchu Tlak vzduchu: 700 hPa až 1060 hPa
Skladovacie a prepravné podmienky:	−25 až +70 °C/−13 až +158 °F 10 až 95 % relatívna vlhkosť vzduchu Tlak vzduchu: 700 hPa až 1060 hPa
Rozmery (d × š × v):	cca 18 × 14 × 9,4 cm
Hmotnosť:	cca 1450 g
Dĺžka elektrického kábla:	cca 180 cm
Trieda IP	IP 21
Číslo výrobku:	54547 (IN 510) alebo 54548 (IN 520)
Číslo EAN:	4015588 54547 4 alebo 4015588 54548 1

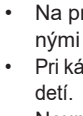
CE 0123

SK DÔLEŽITÉ UPOZORNENIA! BEZPOD-MIENEČNE USCHOVAJTE!

Skôr než začnete prístroj používať, pozorne si prečítajte návod na použitie, obzvlášť bezpečnostné pokyny, a návod na použitie uschovajte na neskoršie použitie. Ak prístroj odovzdávate tretím osobám, bezpodmienečne s ním odovzdajte aj tento návod na použitie.

-  Tento prístroj smiete používať iba na účel opísaný v tomto návode, teda len ako prístroj na aerosólovú terapiu. Akékoľvek použitie v rozpore s účelom je nesprávne a tým nebezpečné pre zdravie používateľa. Výrobca nezodpovedá za škody spôsobené neodbornou, nesprávnou alebo neprimeranou manipuláciou alebo ak je prístroj pripojený k elektroinštalácii, ktorá nezodpovedá platným bezpečnostným predpisom.
- Tieto návody uschovajte na neskoršie použitie.
- Prístroj nepoužívajte v prítomnosti horľavých anestetických zmesí s kyslíkom alebo oxidom dusným (raský plyn).
- Správna funkcia prístroja môže byť narušená elektromagnetickými interferenciami, ak tieto prekračujú limity platné v EÚ. Ak dôjde k rušeniu v súvislosti s inými elektrickými zariadeniami, presuňte prístroj na iné miesto a pripojte ho do inej zásuvky.
- Ak sa vyskytnú poruchy, prečítajte si kapitolu „Riešenie problémov“ v tomto návode na použitie. Neotvárajte kryt kompresora! Nikdy sa nepokúšajte opravovať prístroj!
- Opravy môže vykonávať iba kvalifikovaný technický personál autorizovaný výrobcom a môžu sa používať iba originálne náhradné diely. Nedodržanie týchto pokynov môže ovplyvniť bezpečné používanie prístroja.
- Vždy dodržiavajte bezpečnostné predpisy pre manipuláciu s elektrickými prístrojmi, najmä:
 - Používajte len originálne komponenty.
 - Prístroj nikdy neponárajte do vody.
 - Nedovoľte, aby sa prístroj namočil, nie je chránený proti vniknutiu vody.
 - Prístroja sa nedotýkajte vlhkými alebo mokрыmi rukami.
 - Prístroj nevystavujte žiadnym atmosférickým vplyvom.
 - Prístroj na použitie postavte na pevnú, horizontálnu podložku.
 - Prístroj môžu používať deti alebo osoby s obmedzenými schopnosťami len pod dohľadom dospeléj osoby s neobmedzenou duševnou spôsobilosťou.
 - Na odpojenie napájania netahajte za nabíjaci kábel alebo za prístroj.
 - Pri umiestnení prístroja dbajte na to, aby ho bolo možné dobre odpojiť od elektrickej siete.
- Pred nabíjaním prístroja zabezpečte, aby sa elektrické údaje na typovom štítku prístroja zhodovali s údajmi elektrickej siete.
- V prípade, že nabíjaci kábel prístroja nepasuje do zásuvky, požiadajte odborný personál o výmenu. Vo všeobecnosti neodporúčame používať adaptéry a predžiovacie káble. Ak by sa ich použitiu nedalo vyhnúť, musia tieto zodpovedať bezpečnostným predpisom. Pritom sa však musia vždy dodržiavať povolené hraničné hodnoty, ktoré sú uvedené na adaptéroch a predžiovacích kábloch.
- Po použití vyťahnite elektrický zástrčku zo zásuvky. Prístroj nenechávajte zastrčený v zásuvke, keď sa nepoužíva.
- Inštalácia sa musí vykonať podľa údajov výrobcu. Chybná inštalácia môže spôsobiť ublíženie na zdraví osôb, zvierat a poškodenia predmetov, za ktoré nemôže byť výrobca brany na zodpovednosť.
- Nevymieňajte nabíjaci kábel tohto prístroja. Diely smie vymieňať iba autorizovaný odborný personál.
- Elektrický kábel by mal byť vždy úplne odvinutý, aby sa zabránilo nebezpečnému prehriatiu.
- Pred každým čistením alebo údržbou musíte prístroj vypnúť a elektrický kábel odpojiť zo zásuvky.

- Zabezpečte, aby deti bez dozoru nepoužívali prístroj; niektoré časti sú tak malé, že by ich deti mohli prehltnúť.
- Ak už prístroj nechcete viac používať, zlikvidujte ich podľa ustanovení platných v krajine.
- Upozorňujeme:
 - Používajte len liečivo, ktoré vám predpísal lekár.
 - Dodržiujte pokyny lekára týkajúce sa dávkovania, trvania a frekvencie terapie.
 - Nosný nadstavec používajte len vtedy, keď to výslovne uviedol váš lekár. Zabezpečte, aby ste vidlicu nadstavca NIKDY nezávadzali do nosa, ale len pridŕžovali čo najbližšie pred nosom.
- Na príbalovom letáku liečiva skontrolujte, či jestvujú kontraindikácie pre používanie s bežnými systémami na inhalačnú terapiu.
- Pri kábloch zohľadnite riziko zadusenia. Elektrický kábel a vzduchové hadičky držte mimo dosahu detí.
- Neumiestňujte prístroj tak, aby bolo ťažké dosiahnuť na ovládacie prvky.
- Z hygienických dôvodov môže všetky komponenty používať len jeden pacient. Základný prístroj môžu používať viaceré osoby.
- Rozprašovač nie je vhodný na použitie s anestetickými alebo respiračnými prístrojmi. Počas používania tohto prístroja nie je možné vyšetrenie magnetickou rezonanciou.
- Prístroj je určený na rozprašovanie suspenzných kvapalín.
- Prístroj nepoužívajte, ak spozorujete akékoľvek poškodenie alebo čokoľvek neobvyklé.
- Prístroj pozostáva z citlivých jednotlivých častí a je potrebné s ním zaobchádzať opatrne. Rešpektujte prevádzkové skladovacie podmienky uvedené v „technických údajoch“.
- Použitie tohto prístroja nenahrádza návštevu lekára. Ak po použití nedôjde k zlepšeniu vášho zdravotného stavu, poraďte sa (znova) so svojim lekárom.
- Prístroj je napájaný akumulátorom, ale možno ho prevádzkovať aj pripojený k elektrickej sieti.

	VÝSTRAHA Dávajte pozor, aby sa obalové fólie nedostali do rúk deťom! Hrozí nebezpečenstvo zadusenia!
---	---

Odkaz na normy

Charakteristiky aerosólu zodpovedajú smernici EN ISO 27427.

Aplikované normy:

- EN 60601-1 (Zdravotnícke elektrické prístroje. Časť 1: Všeobecné požiadavky na základnú bezpečnosť a nevyhnutné prevádzkové vlastnosti)
- EN 60601-1-2 (Pridružená norma: Elektromagnetická kompatibilita. Požiadavky a skúšky)
- Prístroj je zdravotnícka pomôcka triedy IIa.

	Tento prístroj spĺňa požiadavky nariadenia o zdravotníckych pomôckach EÚ MDR 2017/745. Rozprašovač, nosný nadstavec, náustok a masky sú komponenty typu BF.
---	---

Účel použitia

IN 510 alebo **IN 520** je prístroj na aerosólovú terapiu na domáce použitie. Prístroj je určený na rozprašovanie tekutín a tekutých liekov (aerosólov) a na liečbu horných a dolných dýchacích ciest.

Okruh používateľov

Prístroj je vhodný pre deti od 2 rokov, mladistvých a dospelých.

Cieľová skupina:

Používateľom prístroja je dospelá osoba bez špeciálnych znalostí alebo odborných zručností. Pacient je zvyčajne aj používateľ, s výnimkou detí alebo pacientov vyžadujúcich špeciálnu pomoc.

Indikácie:

Chronické alebo akútne ochorenia alebo dysfunkcie pľúc alebo dýchacích ciest alebo zápalý horných dýchacích ciest.

Kontraindikácie:

Prístroj sa nesmie používať s liekmi, ktoré sú určené na rýchly pri život ohrozujúcom astmatickom záchvate.

V súvislosti s vdychovaním aerosólov neexistujú žiadne kontraindikácie. Treba však zohľadniť kontraindikácie použiteho lieku, ktoré sú popísané v jeho príbalovom letáku. Ak máte akékoľvek pochybnosti, poraďte sa pred použitím so svojím lekárom.

Príprava prístroja

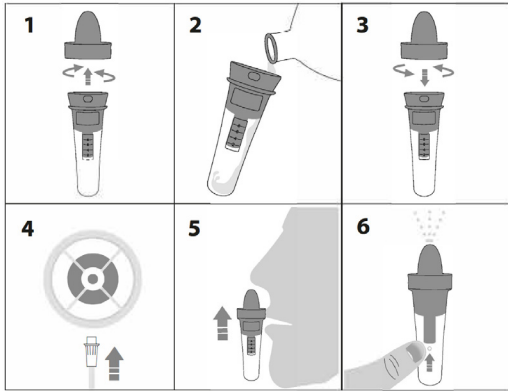
Pred prvým použitím odporúčame očistiť všetky komponenty, ako je opísané v kapitole „Čistenie a dezinfekcia“.

Použitie

- Poskladajte súpravu rozprašovača 1. Dávajte pozor, aby boli všetky diely úplné.
- Rozprašovač naplňte inhalačným roztokom, ktorý vám predpísal lekár. Zabezpečte, aby nebola prekročená maximálna hladina.
- Rozprašovač 2 vzduchovou hadicou 3 spojte s prípojkou 1 na kompresore a sieťový kábel zasuníte do zásuvky (230 V 50 Hz AC).
- Na spustenie ošetroenia prepnite spínač na zapnutie/vypnutie 1 do polohy «I».
- Náustok garantuje lepší prepravu liečiva do pľúc.
- Vyberte si medzi maskou pre dospelých 1a maskou pre deti 1a/b, a zabezpečte, aby maska úplne obklopovala oblasť úst a nosa (1b; len **IN 520**).
- Všetky diely príslušenstva vrátane nosného nadstavca 1 použite podľa pokynov vášho lekára.
- Počas inhalácie sedte vzpriamene a uvoľnene pri stole (nie v kresle), aby neboli dýchacie cesty stlačené a nedošlo tak k ovplyvneniu účinnosti ošetroenia. Počas inhalácie neležte. Ak sa necítite príjemne, zastavte inhaláciu.
- Po ukončení inhalačnej doby odporúčame vašim lekárom prepnite spínač na zapnutie/ vypnutie 1 do polohy «O» na vypnutie prístroja a konektor vyťahnite zo zásuvky.
- Z rozprašovača vylejte zvyšný inhalačný roztok a prístroj vyčistite podľa pokynov v kapitole „Čistenie a dezinfekcia“.
- Tento prístroj bol navrhnutý na prevádzku v režime 30 min. zap / 30 min. vyp. Po 30 minútach prístroj vypnite a počkajte ďalších 30 minút, skôr ako budete pokračovať v ošetroení. Prístroj si nevyžaduje žiadnu kalibráciu. Modifikácia prístroja nie je prípustná.

Použitie nosnej sprchy 1 (len IN 520)

- 1. Odstráňte kryt: Na to kryt otočte o 90° (proti smeru hodinových ručičiek).
- 2. Nádržku naplňte preplachovacím roztokom (dodržte pokyny výrobcu!).
- 3. Kryt znova naskrutkujte (v smere hodinových ručičiek).
- 4. Nosnú sprchu spojte s hadicou 1. Druhý koniec hadice by mal byť už spojený s hlavným prístrojom v pozícii 1.
- 5. Nosný nadstavec priložte k nosnej dierke a vdychujte cez nos.
- 6. Zapnite inhalátor (1) a na začatie ošetroenia zakryte svojím prstom malý otvor v spodnej časti nosnej sprchy.

	VAROVANIE Nepoužívať s drogami, omamnými látkami, balzamovými olejmi alebo inými liečivými látkami. Nepoužívať s ultrazvukovými rozprašovačmi.
	Počas použitia by ste mali nosom pomaly vdychovať a vydychovať a hlavu mierne nakláňať k protiahlej strane danej nosnej diery, aby soľná hmla mohla prenikať hlboko do vašej nosnej diery. Preplachovanie môžete prerušiť alebo zastaviť tak, že prst posuniete preč z otvoru. Po ošetroení vylejte z nosnej sprchy zvyšný preplachovací roztok a prístroj vyčistite podľa pokynov v kapitole „Čistenie a dezinfekcia“.

Čistenie a dezinfekcia

	VAROVANIE Pred prvým použitím a po každom ošetroení je potrebné všetky komponenty dôkladne vyčistiť a vydezinfikovať. Ich správny stav je veľmi dôležitý pre fungovanie prístroja a úspešnosť liečby. Používajte len originálne diely. Neexistuje žiadny automatický proces na čistenie a dezinfekciu komponentov. Masky sa nesmú vyvárať ani autoklavovať.
---	---

Hraničné hodnoty

Rozprašovač 1 vymeníte po dlhšom nepoužívaní, ak vykazuje deformácie alebo trhliny, alebo ak sa rozprašovacia hlavica 1a upchala zaschnutým liečivom, prachom atď. Odporúčame rozprašovač vymeniť podľa používania po 6 až 12 mesiacoch. Maximálny počet čistiach a dezinfekčných procedúr pre rozprašovač je 360. Maximálny počet čistiach a dezinfekčných procedúr pre masku, náustok a nosový adaptér je 360.

Príprava

- Odstráňte vzduchovú hadičku 1 z rozprašovača 1.
- Odstráňte masku 1a/1a/1b, resp. náustok 1, resp. nosový nadstavec 1 z rozprašovača 1.
- Uistite sa, že v rozprašovači už nezostali žiadne zvyšky.
- Rozprašovať rozoberte tak, že horný kryt otočíte proti smeru hodinových ručičiek a odstránite rozprašovaciu hlavicu.
- Ak bola použitá nosová sprcha 1: Odstráňte nosovú sprchu 1 zo vzduchovej hadičky 1 a rozoberte nosovú sprchu.

Upozornenie: Aby ste zabránili rastu mikróbov alebo vysychaniu zvyškov lieku, mali by ste komponenty vyčistiť a dezinfikovať ihneď po každom použití.

Čistenie

- Všetky diely umývajte pod tečúcou vodou minimálne 10 sekúnd.
- V čistej nádobe zmiešajte malé množstvo čistiaceho prostriedku a teplú vodu z vodovodu (napr. 2 ml prostriedku na umývanie – na ručné umývanie riadu – na 1 liter vody). Odporúčame prostriedok na umývanie riadu značky **Fairy**, pretože tento bol úspešne oskúšaný v tomto zmiešavacom pomere.
- Namočte jednotlivé diely, ako aj masku, resp. náustok, resp. nosový adaptér, ako aj nosovú sprchu (*ak bola použitá*) do tejto zmesi na 5 minút. Všetky povrchy vykefujte aspoň osemkrát malou, čistou kefou.
- Potom všetky diely dôkladne opláchnite pod tečúcou vodou po dobu najmenej 30 sekúnd, aby ste vypláchli všetky zvyšky čistiaceho prostriedku.

Dezinfekcia

- Všetky diely sa musia po čistení vydenzifikovať. (Nezabudnite, že len vyčistené diely je možné úspešne vydezinfikovať.)
- Všetky časti rozprašovača, ako aj nosovú sprchu (*ak bola použitá*), náustok a nosový nadstavec vložte na 5 minút do vriacej vody.
- Vložte masku na 15 minút do 2 % roztoku chlórnanu sodného (NaOCl) alebo podobného studeného roztoku na sterilizácia za studena, ktorý môžete kúpiť vo svojej drogérii. Potom masku ponorte na 3 minúty do sterilnej vody, potom povrch masky dvakrát opláchnite sterilnou vodou, aby ste odstránili všetok zvyšný sterilizačný roztok.

Sušenie

- Nechajte všetky diely úplne vysušiť, aby ste predišli riziku tvorby baktérií. Až potom všetko znovu poskladajte.
- Znovu poskladajte všetky diely a zapnite prístroj. Nechajte ho v prevádzke na 10 – 15 minút.
- Dbajte o to, aby ste vyčistené a dezinfikované diely znovu neznečistili. Dôkladne si umyte ruky a počas sušenia a zostavenia sa nedotýkajte vnútorných častí prístroja.

Kontrola

Po každom čistení a dezinfekcii všetky komponenty skontrolujte. Vymeňte chybné, zdeformované alebo silne sfarbené diely.

Uloženie

Suché diely uložte v čistej, uzavretej nádobe až do ďalšieho použitia. Neodkladajte vlhké alebo mokré diely!

Skladovanie

Dodržiťte skladovacie podmienky uvedené v kapitole „Technické údaje“.

Upozornenie: Diely, ktoré sa nepoužívali dlhšie ako jeden deň, by sa mali pred ďalším použitím opäť vyčistiť a vydezinfikovať.

Preprava

Vyčistené a dezinfikované diely vždy prepravujte v čistej, uzavretej nádobe. Dôkladne si umyte ruky a nedotýkajte sa vnútorných častí prístroja, keď vyberáte diely z nádoby a zostavujete ich na ďalšie použitie.

Výmena vzduchového filtra

Za normálnych podmienok používania je potrebné vzduchový filter 1 vymeniť po asi 200 prevádzkových hodinách alebo jednom roku. Vzduchový filter odporúčame pravidelne kontrolovať (10-12 aplikácií), a vymeniť ho, keď sa sfarbil do siva alebo do hneda, alebo je na dotyk vlhký. Odstráňte vzduchový filter 1, nahraďte ho novým. Nepokúšajte sa vyčistiť filter na opätovné použitie. Vzduchový filter sa nesmie opravovať ani podrobovať údržbe, pokiaľ sa používa u pacienta. Používajte len originálne filtre! Prístroj nepoužívajte bez filtra!

	Vyššie popísané postupy boli overené výrobcom, t. j. sú vhodné na prípravu zdravotníckej pomôcky na opätovné použitie. Je však na zodpovednosť používateľa, aby samotná realizácia vrátane výberu pomôckov viedla k želanému výsledku. To si vyžaduje primeranú pravidelnú kontrolu alebo overenie zo strany systému alebo vykonávajúcej inštitúcie.
---	--

Riešenie problémov

Prístroj sa nedá zapnúť

- Uistite sa, že je sieťový kábel správne zastrčený do zásuvky.
- Uistite sa, že je hlavný vypínač 1 v polohe «I».
- Uistite sa, že bol prístroj prevádzkovaný počas prevádzkovej doby uvedenej v tomto návode (30 min zapnutý/30 minút vypnutý).

Prístroj rozprašuje slabo alebo nerozprašuje vôbec

- Uistite sa, že je vzduchová hadička 1 správne upevnená na oboch koncoch.
- Uistite sa, že vzduchová hadička 1 nie je stlačená, ohnutá, znečistená alebo blokováná. Ak je to potrebné, vymeňte ju za novú.
- Uistite sa, že je rozprašovač 1 úplne zložený, a že farebná rozprašovacia hlavica 1 bola umiestnená správne a nie je upchatá.
- Uistite sa, že je naplnený potrebný inhalačný roztok.

Údržba, opravy

- Ak sa už prístroj nedá používať, obráťte sa na zákaznícky servis.
- V prípade chybnjej funkcie sa obráťte výlučne na **medisana** autorizovaný, kvalifikovaný odborný personál. Prístroj nikdy neotvárajte. Prístroj neobsahuje žiadne časti, ktoré by mohol opraviť používateľ a nie je potrebná žiadna údržba alebo mazanie vnútorných súčastí.

	Akkoľvek incidenty súvisiace s týmto prístrojom – zranenia alebo nepriaznivé výsledky – nahláste príslušnému úradu, výrobcovi alebo autorizovanému zástupcovi EÚ (EC REP). Kontaktné adresy nájdete na adrese: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts/
---	---

Likvidácia

Tento prístroj sa nesmie likvidovať spolu s komunálnym odpadom. Každý používateľ je povinný všetky elektrické alebo elektronické prístroje bez ohľadu na to, či obsahujú, alebo neobsahujú škodlivé látky, odovzdať v zbernom mieste vo svojej obci alebo v obchode, aby sa mohli ekologicky zlikvidovať. O likvidácii sa informujte na svojom komunálnom úrade alebo u svojho predajcu.

Prístroj: Tieto diely pozostávajú najmä z plastu, elektronických komponentov. Všetko spĺňa požiadavky smernice RoHS a REACH.

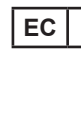
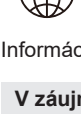
Komponenty (rozprašovač, nosový adaptér, náustok, masky) 1/1a/1b/1a/1b/1a/1b/1b/1b: Tieto diely pozostávajú z platu, sú splnené požiadavky RoHS a REACH. Pred likvidáciou je potrebné vyčistiť všetky diely (pozri odsek „Čistenie“) a potom ich umiestniť na 5 minút do vriacej vody.

Záručné a servisné podmienky

Naše záručné podmienky uvedené nižšie neobmedzujú vaše zákonné práva na reklamáciu. V prípade uplatnenia záruky sa obráťte na svoj špecializovaný obchod alebo priamo na servisné pracovisko. Ak budete musieť prístroj zaslať, uveďte, o akú poruchu ide, a priložte kópiu potvrdenia o kúpe.

Platia tieto záručné podmienky:

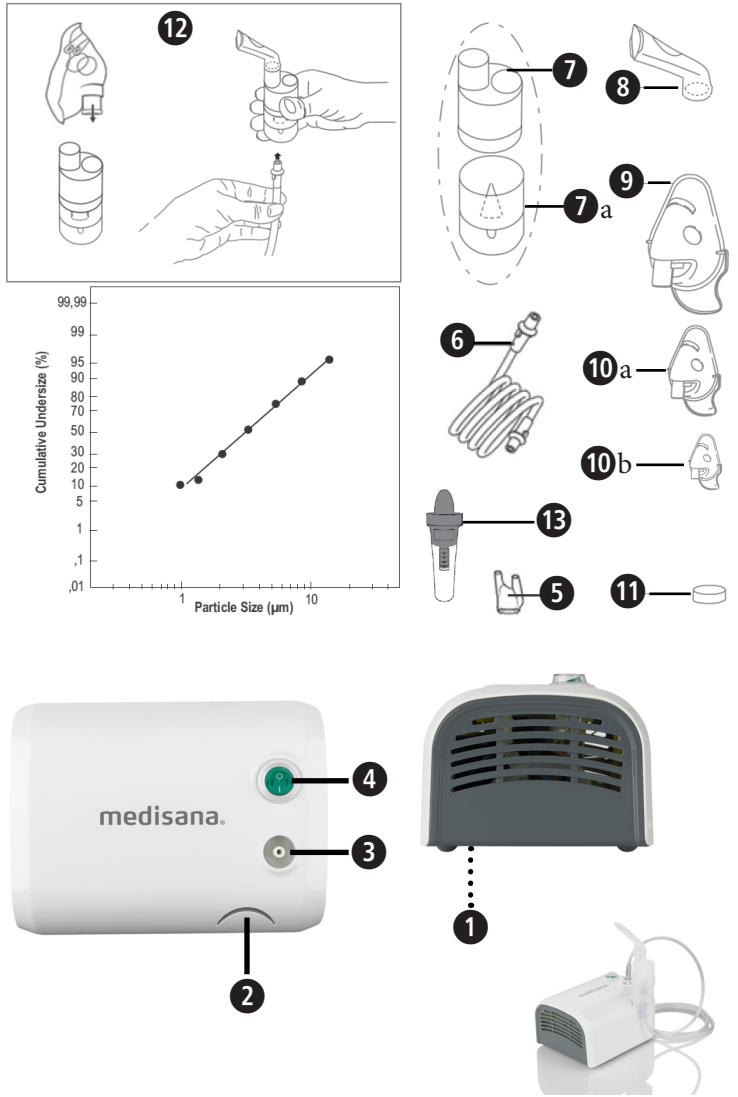
- Na výrobky **medisana** sa od dátumu predaja poskytujú 3-ročná záruka.Pri uplatnení záruky sa dátum predaja preukazuje potvrdením o kúpe alebo faktúrou.
- Nedostatky v dôsledku materiálových alebo výrobných chýb budú počas záručnej lehoty odstránené bezplatne.
- Uplatnením záruky nedochádza k predĺženiu záručnej lehoty prístroja ani vymenených konštrukčných dielov.
- Zo záruky sú vyňaté:
 - Všetky škody, ktoré boli spôsobené nevhodným zaobchádzaním, napríklad nedodržaním návodu na použitie.
 - Škody, ktoré boli spôsobené opravou alebo zásahmi kupujúceho alebo neoprávnených tretích osôb.
 - Škody spôsobené počas prepravy od výrobcu k používateľovi alebo pri zaslaní servisnému pracovisku.
 - Náhradné diely, ktoré podliehajú normálnemu opotrebovaniu.
- Ručenie za nepriame alebo priame následné škody, ktoré boli spôsobené prístrojom, je vylúčené aj vtedy, keď bola škoda na prístroji uznaná ako záručný prípad.

	Globalcare Medical Technology Co., Ltd 7th Building, 39 Middle Industrial Main Road, European Industrial Zone, Xiaolan Town 528415 Zhongshan City, Guangdong Province PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA Phone : +86 760 22589901
	Donawa, Lifescience Piazza Albania, 10 00153 Rome / Italy https://www.donawa.com/wli/main/contatti.index
	medisana GmbH , Carl-Schurz-Str. 2, 41460 NEUSS, N

medisana®

SI Navodila za uporabo Inhalator IN 510 / IN 520

Naprava in upravljalni elementi / obseg dobave



- 1 **medisana Inhalator IN 510 / IN 520** (● Položaj zračnega filtra, ● Držalo za komplet za razprševanje, ● Priključek za cev za zrak, ● Štikalo za vklop/izklop)
- 1 Navodilo za uporabo
- Komponente: ● Nastavek za nos, ● Cev za zrak (**IN 520**: dve cevi za zrak), ● Razpršilnik, ●a Razpršilna glava (● Sestavljanje kompleta za razprševanje), ● Ustnik, ● Obrazna maska za odrasle, ●a Obrazna maska za otroke, ●b (**IN 520**: Obrazna maska za malčke), ● Zračni filter (zamenjava v položaju ●), Vrečka za shranjevanje, (● **IN 520**: Nosna prha)

Prosimo preverite, ali je naprava popolna in, da ni poškodovana. V primeru dvoma, naprave ne uporabljajte in se obrnite na svojega prodajalca ali servisno mesto. Če med odpiranjem izdelka opazite poškodbe, nastale med transportom, se takoj obrnite na vašega prodajalca.



Embalaza je namenjena za ponovno uporabo ali za vračilo v reciklažo. Prosimo, da embalažo, ki je več ne potrebujete, pravilno odstranite.



OPOZORILO Pazite, da embalažna folija ne pride v roke otrok! Obstaja nevarnost zadušitve!	
Tehnični podatki	
Ime in model:	medisana Inhalator IN 510 (art. 54547) oz. medisana Inhalator IN 520 (art. 54548) [tip GCE847]
Električno napajanje:	230V~ 50Hz
Količina megljenja:	povprečno 0,35 ml/minuto
Emisija aerosolov v skladu s standardom EN ISO 27427:2019 na podlagi uporabe natrijevega fluorida (NaF) za odrasle:	Emisija aerosolov 0,11 ml Stopnja emisije aerosolov 0,07 ml/minuto Delež prostornine emisije na minuto: 3,5 % Preostala prostornina: 1,68 ml Velikost delcev (MMAD): 3,07 µm GSD (geometrično standardno odstopanje): 2,03 RF (dihalni delež <5 µm): 75 % Delež velikih delcev (>5 µm): 25 % Delež srednje velikih delcev (2 do 5 µm): 47,8 % Delež majhnih delcev (>2 µm): 27,2 %
Maks. Tlak:	2,2 bar
Maks. Raven zvoka:	≤ 58 dBA (1 m)
Količina polnitve razpršilnika:	min. 2 ml, maks. 8 ml
Čas obratovanja:	30 minut vklop / 30 minut izklop
Življenjska doba:	1000 ur
Pogoji delovanja:	10 do 40 °C / 50 do 104 °F 10 do 95 % relativne zračne vlažnosti Zračni tlak: 700 hPa do 1060 hPa
Pogoji za skladiščenje in prevoz:	-25 do +70 °C / -13 do +158 °F 10 do 95 % relativne zračne vlažnosti Zračni tlak: 700 hPa do 1060 hPa
Mere (DxŠxV):	pribl. 18 × 14 × 9,4 cm
Teža:	pribl. 1450 g
Dolžina napajalnega kabla:	pribl. 180 cm
Razred IP	IP 21
Številka artikla:	54547 (IN 510) oz. 54548 (IN 520)
Številka EAN:	4015588 54547 4 oz. 4015588 54548 1

CE 0123

54547 IN 510_54548 IN 520 20-Aug-2024 Ver. 2.2

SI POMEMBNA NAVODILA! OBVEZNO SHRANITE!



Pred uporabo naprave natančno preberite navodila za uporabo, zlasti varnostna navodila in jih shranite za nadaljnjo uporabo. Če napravo predate tretjim osebam, jim obvezno predajte tudi ta navodila za uporabo.



- Ta naprava se sme uporabljati samo za namene, opisane v tem priročniku, torej samo kot naprava za aerosolno terapijo. Vsaka drugačna uporaba od predvidene je neprimerna in zato nevarna za zdravje uporabnika. Proizvajalec ne odgovarja za škodo, ki nastane zaradi neprimernega, nepravilnega ali nerazumnega ravnanja ali če je naprava priključena na električne napeljave, ki ne ustrezajo veljavnim varnostnim predpisom.
- Ta navodila shranite za poznejšo uporabo.
- Naprave ne uporabljajte v bližini vnetljivih anestetičnih mešanic, ki vsebujejo kisik ali dušikov monoksid (smejalni plin).
- Elektromagnetne motnje lahko ovirajo pravilno delovanje naprave, če te presegajo omejitve, ki veljajo v EU. Če pride do motenj pri povezavi z drugimi električnimi napravami, prestavite napravo na drugo mesto in jo priključite v drugo vtičnico.
- Če pride do okvar, preberite poglavje »Odpravljanje težav« v teh navodilih za uporabo. Ne odpirajte ohišja kompresorja! Prosimo, ne poskušajte sami popraviti naprave!
- Popravila lahko opravlja le usposobljeno tehnično osebe, ki ga je pooblastil proizvajalec, uporabljajo pa se lahko le originalni rezervni deli. Neupoštevanje teh navodil lahko ogrozi varno uporabo naprave.
- Vedno upoštevajte varnostna pravila za ravnanje z električnimi napravami, zlasti:
 - Uporabljajte samo originalne sestavne dele.
 - Naprave nikoli ne potapljajte v vodo
 - Naprave ne smete zmociti, saj ni zaščitena pred vdorom vode.
 - Naprave se ne dotikajte z vlažnimi ali mokrimi rokami.
 - Naprave ne izpostavljajte atmosferskim vplivom.
 - Napravo postavite na trdno, vodoravno površino za uporabo.
 - Napravo lahko uporabljajo otroci ali osebe z omejenimi sposobnostmi samo pod nadzorom odrasle osebe s polnimi duševnimi sposobnostmi.
 - Ne potegnite polnilega kabla ali naprave, da bi odklopili napajanje.
 - Pri nameščanju naprave pazite na to, da jo je mogoče enostavno izklopiti iz električnega omrežja.
- Pred polnjenjem naprave se prepričajte, da so električni podatki na tipski tablici naprave skladni s podatki vašega omrežja.
- V primeru, da napajalni vtič naprave ne ustreza vtičnici, se za zamenjavo omrežnega vtiča posvetujte s kvalificirano osebo. Na splošno ni priporočljivo uporabljati adapterjev in podaljškov. Če je njihova uporaba neizogibna, morajo biti v skladu z varnostnimi predpisi. Vedno pa upoštevajte dovoljene mejne vrednosti, navedene na adapterjih in podaljševalnih kablih.
- Po uporabi izključite vtič iz vtičnice. Ko naprave ne uporabljate, je ne puščajte priključene v električno omrežje.
- Namestitev je treba izvesti v skladu z navodili proizvajalca. Nepravilna namestitev lahko povzroči telesne poškodbe, poškodbe živali in predmetov za katere proizvajalec ne more biti odgovoren.
- Ne zamenjajte polnilega kabla te naprave. Menjava delov lahko izvede samo pooblaščen na strokovna oseba.
- Napajalni kabel mora biti vedno popolnoma odvit, da se prepreči nevarno pregrevanje.
- Pred kakršnim koli čiščenjem ali vzdrževanjem je treba napravo izklopiti in napajalni kabel potegniti iz vtičnice

- Pazite, da otroci naprave ne uporabljajo brez nadzora; nekateri deli so tako majhni, da bi jih lahko pogoltnili.
- Če naprave ne želite več upoštevati, potem jo odložite v skladu z v vaši državi veljavnimi določili.
- UPOŠTEVAJTE:**
 - Uporabljajte le zdravila, ki vam jih je predpisal zdravnik.
 - Upoštevajte zdravnikova navodila glede odmerjanja, trajanja in pogostosti zdravljenja.
 - Nosni nastavek uporabite le, če to posebej zahteva zdravnik. RAZDELILNIKA nikoli ne vstavljajte v nos, temveč ga držite čim bližje nosu.
- V navodilih za uporabo zdravila preverite kontraindikacije pri uporabi z običajnimi sistemi za inhalacijsko terapijo.
- Pri kablih upoštevajte nevarnost zadušitve. Napajalne kable in zračne cevi hranite zunaj dosega majhnih otrok.
- Naprave ne postavljajte tako, da bi bilo težko doseči upravljalne elemente.
- Iz higienskih razlogov lahko vse sestavne dele uporablja samo en bolnik. Osnovno napravo lahko uporablja več oseb.
- Razpršilnik ni primeren za uporabo z anestezijsko ali dihalno opremo. Med uporabo te naprave slikanje z magnetno resonanco ni mogoče.
- Naprava je namenjena za razprševanje suspenzijskih tekočin.
- Naprave ne uporabljajte, če opazite kakršno koli poškodbo ali kaj nenavadnega.
- Naprava je sestavljena iz občutljivih sestavnih delov, zato je treba z njo ravnati previdno. Upoštevajte pogoje skladiščenja v tehničnih podatkih!
- Uporaba te naprave ne nadomešča obiska pri zdravniku. Če se vaše zdravstveno stanje po uporabi ne izboljša, se (ponovno) posvetujte s svojim zdravnikom.
- Napravo napaja akumulatorska baterija, lahko pa jo priključite tudi na električno omrežje.

Sklicevanje na standarde

Lastnosti aerosola so v skladu s smernicami EN ISO 27427.

Uporabljen standard

- EN 60601-1 (Medicinska električna oprema, del. 1: Splošne varnostne specifikacije, vključno z bistvenimi značilnostmi delovanja)
- EN 60601-1-2 (dopolnilni standard: Elektromagnetna združljivost - Zahteve in preskusi)
- Pripomoček je medicinski pripomoček razreda IIa.



Ta pripomoček izpolnjuje zahteve Uredbe o medicinskih pripomočkih EU MDR 2017/1745.
Razpršilnik, nastavek za nos, ustnik in maske so sestavni deli tipa BF.

Pravilna uporaba

Pri **IN 510** oz. **IN 520** gre za napravo za aerosolno terapijo za domačo uporabo. Naprava je namenjena za razprševanje tekočin in tekočih zdravil (aerosolov) ter zdravljenju zgornjih in spodnjih dihalnih poti.

Krog uporabnikov

Naprava je primerna za uporabo pri otrocih, starih 2 leti in več, mladostnikih in odraslih.

Ciljna skupina

Uporabnik naprave je odrasla oseba brez posebnega znanja ali strokovnih veščin. Pacient je običajno tudi uporabnik, razen v primeru otrok ali pacientov, ki potrebujejo posebno pomoč.

Indikacije:

Kronične ali akutne bolezni ali funkcionalne motnje pljuč ali dihalnih poti ali vnetje zgornjih dihalnih poti.

Kontraindikacije:

Pripomočka ne smete uporabljati z zdravili, namenjenimi hitremu olajšanju v primeru življenjsko nevarnega astmatičnega napada.

Kontraindikacij za vdihavanje aerosolov ni. Vendar je treba upoštevati kontraindikacije v zvezi z uporabljenim zdravilom, ki so opisane v navodilu za uporabo. Če dvomite, se pred uporabo posvetujte s svojim zdravnikom.

Priprava naprave

Pred prvo uporabo priporočamo, da očistite vse komponente - kot je opisano v poglavju „Čiščenje in razkuževanje“.

Namen uporabe

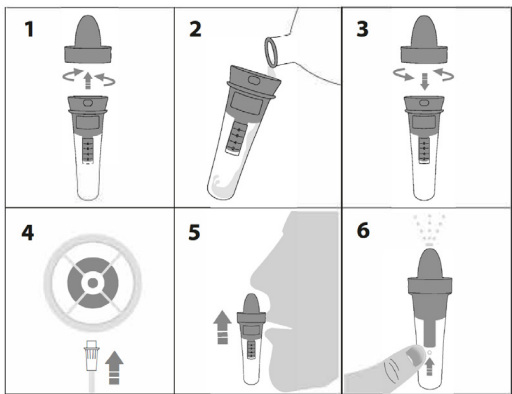
- Sestavljanje kompleta razpršilnika ●. Prepričajte se, da so vsi deli popolni.
- Razpršilnik napolnite z inhalacijsko raztopino, ki vam jo je predpisal zdravnik. Prepričajte se, da najvišja raven polnitve ni presežena.
- Razpršilnik ● povežite s pomožno cevjo za zrak ● s priključkom ● na kompresorju in priključite napajalni kabel v vtičnico (230V 50 Hz AC).
- Za začetek terapije nastavite stikalo za vklop/izklop ● v položaj «I».
 - Ustnik zagotavlja boljši prenos zdravila v pljuča.
 - Izberite med odraslo - ● in otroško masko za obraz ●a/b in poskrbite, da bo maska popolnoma zaprla predel ust in nosu (●b: samo **IN 520**).
 - Uporabljajte vse pripomočke, vključno z nosnikom ● kot vam je predpisal zdravnik.
- Med vdihavanjem sedite vzravnano in sproščeno za mizo (ne v naslanjaču), da ne bi stisnili dihalnih poti in s tem vplivali na učinkovitost zdravljenja. Med vdihavanjem ne ležite. Nehajte vdihavati, če se slabo počutite.
- Ko končate čas inhalacije, ki ga priporoči zdravnik, preklpite stikalo za vklop/izklop4 v položaj «O», da aparat izklopite in potegnite vtič iz vtičnice.
- Preostalo inhalacijsko raztopino izpraznite iz razpršilnika in napravo očistite, kot je opisano v poglavju »Čiščenje in razkuževanje«.
- Ta naprava je bila zasnovana tako, da deluje 30 minut Vklp / 30 min. Izklop. Izklopite napravo po 30 minutah in počakajte še 30 minut, preden nadaljujete z zdravljenjem.
- Naprava ne potrebuje kalibracije. Spreminjanje naprave ni dovoljeno.

Uporaba nosne prhe ● (samo IN 520)

- Odstranite pokrov: Če želite to narediti, obrnite pokrov za 90 ° (v nasprotni smeri urinega kazalca)
- Napolnite posodo z raztopino za izpiranje (upoštevajte navodila proizvajalca!)
- Pokrov privijte nazaj (v smeri urinega kazalca).
- Nosno prho povežite s cevjo ●. Drugi konec cevi mora biti že priključen na glavno enoto v položaj ●.
- Nosnik položite v nosnico in vdihnite skozi nos.
- Vklomite inhalator (●) in prst položite čez majhno odprtino v spodnjem delu nosne prhe, da začnete terapijo.



OPOZORILO
Ne uporabljajte z zdravili, anestetiki, balzamskimi olji ali drugimi zdravilnimi snovmi.
Ne uporabljajte z ultrazvočnimi razpršilniki.



Med uporabo počasi vdihavajte in izdihavajte skozi nos ter glavo rahlo nagnite na nasprotno stran prizadete nosnice, da bo pršilo soli priteklo globoko v nosnico. Pranje lahko ustavite ali ustavite tako, da prst odstranite z odprtine

Po terapiji izpraznite preostalo raztopino za izpiranje iz nosnega razpršilnika in očistite napravo, kot je opisano v poglavju »Čiščenje in razkuževanje«.

Čiščenje in razkuževanje



OPOZORILO
Pred prvo uporabo in po vsakem tretmaju je treba vse sestavne dele skrbno očistiti in razkužiti. Njihovo pravilno stanje je zelo pomembno za delovanje naprave in uspešnost zdravljenja.
Uporabljajte samo originalne sestavne dele.
Za čiščenje in razkuževanje sestavnih delov ni samodejnega postopka.
Maske se ne smejo kuhati ali avtoklavirati.

Mejne vrednosti

Razpršilnik ● zamenjajte z drugim po dolgem obdobju neuporabe, če ima slednji deformacije ali razpoke, ali če je glava razpršilca ●a zamašena s posušanim zdravilom, prahom ipd. Priporočamo, da razpršilnik zamenjate po 6 do 12 mesecih, odvisno od uporabe. Največje število postopkov čiščenja in razkuževanja za razpršilnik je 360. Največje število postopkov čiščenja in razkuževanja za masko, ustnik in nastavek za nos je 360.

Priprava

- Odstranite zračno cev ● z razpršilnika ●.
- Odstranite masko ●,●a,●b oz. ustnik ● oz. nastavek za nos ● z razpršilnika ●.
- Prepričajte se, da v razpršilniku ni ostankov.
- Razpršilnik razstavite tako, da obrnete zgornji pokrov proti smeri urinega kazalca in odstranite glavo razpršilnika.
- Če je bila uporabljena prha za nos ●: Odstranite prho za nos ● z zračne cevi ● in razstavite prho za nos

Napotek: Da bi preprečili razvoj mikrobov ali izsušitev ostankov zdravil, morate sestavine očistiti in razkužiti takoj po vsaki uporabi.

Čiščenje

- Vse dele umivajte pod tekočo vodo vsaj 10 sekund.
- V čisti posodi zmešajte malo detergenta in toplo vodo iz pipe (npr. 2 ml tekočine za pomivanje posode - za ročno pomivanje posode - na 1 liter vode - priporočamo tekočino za pomivanje posode znamke **Fairy**, saj je bila uspešno preizkušena v tem razmerju mešanja).
- Posamezne dele ter masko, ustnik in nastavek za nos (*če je bil uporabljen*)namočite v to mešanico za 5 minut. Vse površine vsaj osemkrat očistite z majhno, čisto krtačo.
- Nato vse dele temeljito sperite pod tekočo vodo vsaj 30 sekund, da izperete vse ostanke čistilnega sredstva.

Razkuževanje

- Vse dele je treba po čiščenju razkužiti. (Upoštevajte, da lahko uspešno razkužite le očiščene dele).
- Vse dele razpršilnika ter prho za nos (*če jo uporabljate*), ustnik in nosni nastavek za 5 minut postavite v vrelo vodo.
- Masko za 15 minut položite v 2-odstotno raztopino natrijevega hipoklorita (NaOCI) ali primerljivo raztopino za hladno sterilizacijo, ki jo lahko dobite v lekarni. Nato masko za 3 minute potopite v sterilno vodo, nato pa površino maske dvakrat sperite s sterilno vodo, da odstranite vse ostanke sterilizacijske raztopine.

Sušenje

- Počakajte, da se vsi deli popolnoma posušijo, da se izognete nevarnosti nastanka kalčkov. Šele nato vse skupaj ponovno sestavite.
- Ponovno sestavite vse dele in vklopite aparat. Pustite ga delovati 10-15 minut
- Pazite, da očiščenih in razkuženih delov ponovno ne kontaminiramo. Med sušenjem in sestavljanjem si skrbno umijte roke in se ne dotikajte notranjih delov naprave.

Pregled

Po vsakem čiščenju in razkuževanju preglejte vse sestavne dele. Zamenjajte okvarjene, deformirane ali močno obarvane dele.

Shranjevanje

Suhe dele do naslednje uporabe shranite v čisti, zaprti posodi. Ne shranjujte vlažnih ali mokrih delov!

Skladiščenje

Upoštevajte pogoje skladiščenja v poglavju „Tehnični podatki“.

Napotek: Deli, ki jih ne uporabljate več kot en dan, je treba pred naslednjo uporabo ponovno očistiti in razkužiti.

Transport

Očiščene in razkužene dele vedno prevažajte v čisti, zaprti posodi. Pri odstranjevanju delov iz posode in njihovem sestavljanju za naslednjo uporabo si skrbno umijte roke in se ne dotikajte notranjih delov naprave.

Zamenjava zračnega filtra

V običajnih pogojih uporabe je treba zračni filter ● zamenjati po približno 200 urah delovanja ali enem letu. Priporočamo, da zračni filter redno preverjate (10-12 uporab) in ga zamenjate, če je sive ali rjave barve ali če je videti vlažen. Odstranite zračni filter ● in ga zamenjajte z novim. Ne poskušajte očistiti filtra za ponovno uporabo. Zračnega filtra ni dovoljeno popravljati ali servisirati, ko ga uporabljate na pacientu.

Uporabljajte samo originalne filtre! Naprave ne uporabljajte brez filtra!



Zgoraj opisane postopke je potrdil proizvajalec, kar pomeni, da so primerni za pripravo medicinskega pripomočka za ponovno uporabo. Vendar je oseba, ki izvaja delo, odgovorna, da zagotovi, da dejanska izvedba, vključno z izbiro orodij, pripele do želenega rezultata. Za to je potreben ustrezen redni pregled ali potrditev s strani sistema ali izvajalske institucije.

Odprava napak

Naprava se ne vklopi

- Prepričajte se, da je omrežni kabel pravilno priključen v vtičnico.
- Prepričajte se, da je stikalo za vklop/izklop ● v položaju «I».
- Prepričajte se, da je naprava delovala v delovnem času, določenem v teh navodilih (30 min). Vklp / 30 min izklop).

Naprava razprši le šibko ali pa sploh ne

- Prepričajte se, da je cev za zrak ● pravilno pritrjena na obeh koncih.
- Prepričajte se, da cev za zrak ● ni stisnjena, upognjena, umazana ali blokirana. Po potrebi jo zamenjajte z novo.
- Prepričajte se, da je razpršilnik ● popolnoma sestavljen in da je glava razpršilnika ● pravilno nameščena in ni zamašena.
- Prepričajte se, da ste napolnili zahtevano raztopino za inhaliranje.

Vzdrževanje, popravila

- Če naprave ne morete več uporabljati, se obrnite na službo za pomoč uporabnikom.
- V primeru nepravilnega delovanja se obrnite le na **medisana** pooblaščen o in usposobljeno strokovno osebo. Naprave nikoli ne odpirajte. Naprava ne vsebuje delov, ki bi jih lahko popravil uporabnik, zato vzdrževanje ali mazanje notranjih sestavnih delov ni potrebno.



O vseh incidentih, povezanih s tem pripomočkom - poškodbah ali neugodnih rezultatih - obvestite svoj pristojni organ ter proizvajalca ali pooblaščenega zastopnika EU (EC REP).

Kontaktne naslove najdete na: <https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts/>

Napotki za odstranjevanje

Te naprave ne smete odstraniti med gospodinjske odpadke. Kovine lahko ponovno uporabite oz. jih vrnete v reciklažo. Napravo, ki je več ne potrebujete, odpeljite na zbirno lokacijo v vašem kraju, da jo bodo lahko odstranili na okolju prijazen način. V zvezi z odstranjevanjem se obrnite na svojo lokalno komunalno službo ali vašega prodajalca. Preden napravo odstranite, izvezmite baterijo. Praznih baterij ne odstranite skupaj z gospodinjskimi odpadki ampak kot posebne odpadke ali pa jih predajte na zbiralnih mestih v specializiranih trgovinah.

Naprava: Ti deli so v glavnem sestavljeni iz plastike in elektronskih komponent. Vse izpolnjuje določila RoHS in REACH.

Komponente (razpršilnik, nastavek za nos, ustnik, maske) ●●●●●a●●●●a●b●●●: Ti deli so izdelani iz plastike in izpolnjujejo zahteve RoHS in REACH. Pred odstranjevanjem je treba vse dele očistiti (glejte poglavje »Čiščenje«) in nato 5 minut odložiti v vrelo vodo.

Garancijski pogoji in pogoji za popravila

Vaših zakonskih pravic naša v nadaljevanju predstavljena garancija ne omejuje. V primeru garancijskega zahtevka vas prosimo, da se obrnete na vašega trgovca ali neposredno na servisno mesto. Če nam boste morali napravo poslati nazaj po pošti, napišite, kaj je narobe in dodajte kopijo računa. Veljajo naslednji garancijski pogoji:

- Na **medisana** izdelke zagotavljamo 3 leta garancije od dneva prodaje. V primeru garancijskega zahtevka, se datum nakupa dokazuje s potrdilom o datumu nakupa in računom.
- Okvare zaradi napak materiala ali izdelave bodo brezplačno odpravljene v garancijskem času.
- Garancijska storitev ne pomeni, da se garancijski čas podaljša. Ta se namreč ne podaljša niti za napravo niti za zamenjane elemente.
- Iz garancije je izključeno naslednje:
 - Škoda, ki je posledica nepravilnega ravnanja z napravo ali neupoštevanja navodil za uporabo.
 - Škoda, ki je posledica popravil ali posegov v napravo s strani kupca ali nepooblaščen osebe.
 - Škoda, ki je nastala med potjo od proizvajalca do uporabnika, ali škoda, ki je posledica pošiljanja na servisno mesto.
 - Dodatni deli, ki so izpostavljeni običajni obrabi.
- Jamstvo za posredno in neposredno posledično škodo, ki jo je povzročila naprava, je izključeno tudi takrat, ko se škoda na napravi prizna kot garancijski primer.



Globalcare Medical Technology Co., Ltd
7th Building, 39 Middle Industrial Main Road,
European Industrial Zone, Xiaolan Town
528415 Zhongshan City, Guangdong Province
PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA
Phone : +86 760 22589901

Donawa, Lifescience
Piazza Albania, 10
00153 Rome / Italy

<https://www.donawa.com/wli/main/contatti.index>

medisana GmbH,
Carl-Schurz-Str. 2, 41460 NEUSS, NEMČIJA



Zaradi sprotnih izboljšav izdelka si pridržujemo pravico do tehničnih in vizualnih sprememb izdelka.
Trenutno veljavno različico teh navodil si oglejte na www.medisana.com

Razlaga znakov



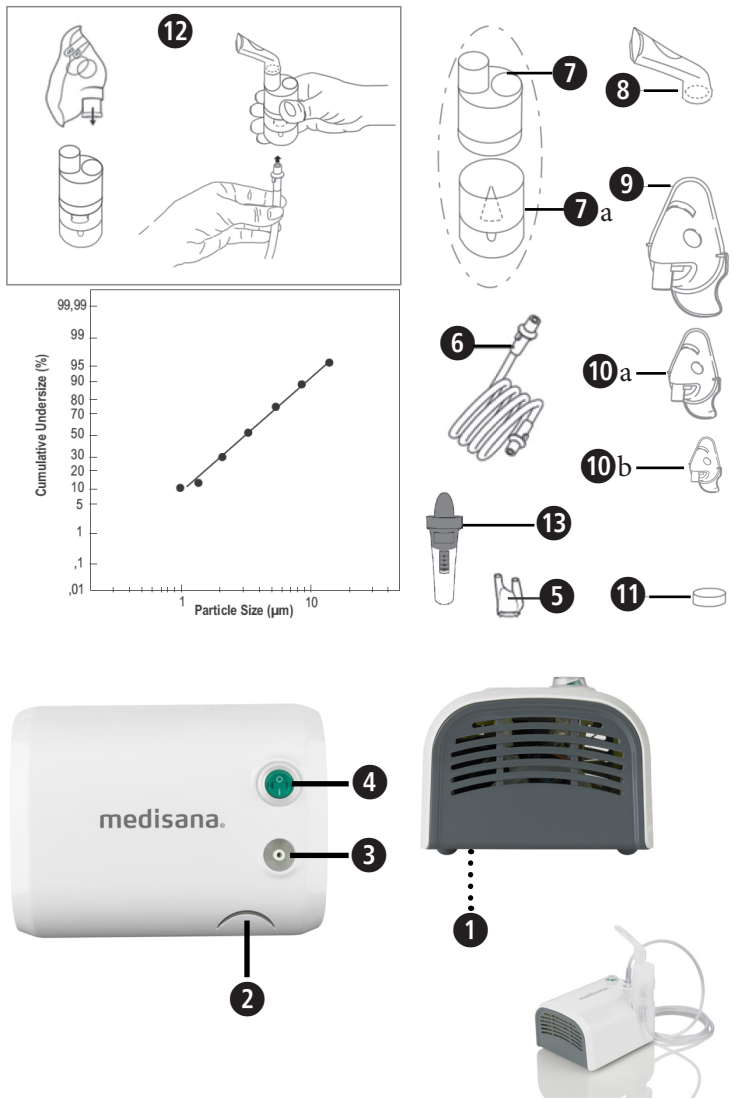
IP21



medisana®

HR Upute o uporabi Inhalator IN 510 / IN 520

Uređaj i elementi za upravljanje / Opseg isporuke



- 1 **medisana Inhalator IN 510 / IN 520** (1 Položaj filtra zraka, 2 držač kompleta raspršivača, 3 priključak crijeva za zrak, 4 sklopka za uključivanje/isključivanje)
- 1 Uputa o uporabi
- Komponente: 5 Nosni dio, 6 Zračno crijevo (IN 520: dva zračna crijeva), 7 raspršivač, 8a Glava raspršivača(8 Sklop raspršivača), 9 Usnik, 10 Maska za odrasle osobe, 10a Dječja maska za lice, 10b (IN 520: Maska za malu djecu), 11 Zračni filter (zamjena u položaju 1), vrećica za pohranu, (12 IN 520: tuš za nos)
- Prije upotrebe prvo provjerite li li uređaj u cijelosti isporučen i ima li na njemu kakvih oštećenja. Ako ste u nedoumici, ne koristite uređaj i obratite se svojem prodavaču ili mjerodavnoj servisnoj službi.
- Ako prilikom raspakiravanja primijetite oštećenje nastalo uslijed transporta, molimo vas da odmah stupite u kontakt sa svojim trgovcem.

- Ambalaža se može ponovno iskoristiti ili vratiti u kružno gospodarstvo. Ambalažni materijal koji vam više nije potreban zbrinite u skladu s propisima.

- UPOZORENJE**
Vodite računa o tome da folije ambalaže ne dospiju u ruke djece! Postoji opasnost od gušenja!

Naziv i model:	medisana inhalator IN 510 (br. 54547) odn. medisana inhalator IN 520 (br. 54548) [Tip GCE847]
Napajanje strujom:	230 V~ 50 Hz
Količina maglice:	prosječno 0,35 ml/minuta
Otpuštanje aerosola prema normi EN ISO 27427:2019, temeljeno na upotrebi natrijeva fluorida (NaF) za odrasle:	Otpuštanje aerosola 0,11 ml Bizina otpuštanja aerosola 0,07 ml/minuta Udio otpuštenog volumenu u minuti: 3,5 % Preostali volumen: 1,68 ml Veličina čestica (MMAD): 3,07 µm GSD (geometrijsko standardno odstupanje): 2,03 RF (respirabilna frakcija <5 µm): 75 % Udio većih čestica (>5 µm): 25 % Udio čestica srednje veličine (od 2 do 5 µm): 47,8 % Udio manjih čestica (>2 µm): 27,2 %
Maks. tlak:	2,2 bara
Maks. razina buke:	≤ 58 dBA (1 m)
Kapacitet punjenja raspršivača:	min. 2 ml; maks. 8 ml
Vrijeme rada:	30 minuta uklj. / 30 minuta isklj.
Životni vijek:	1000 sati
Radni uvjeti:	od 10 °C do 40 °C / od 50 do 104 °F Relativna vlažnost zraka od 10 do 95 % Tlak zraka: od 700 hPa do 1060 hPa
Uvjeti skladištenja i prijevoza:	od -25 °C do +70 °C / od -13 do +158 °F Relativna vlažnost zraka od 10 do 95 % Tlak zraka: od 700 hPa do 1060 hPa
Dimenzije (D x Š x V):	oko 18 × 14 × 9,4 cm
Težina:	oko 1450 g
Duljina strujnog kabela:	oko 180 cm
IP razred	IP 21
Broj artikla:	54547 (IN 510) odn. 54548 (IN 520)
EAN broj:	4015588 54547 4 odn. 4015588 54548 1

CE 0123

54547 IN 510_54548 IN 520 20-Aug-2024 Ver. 2.2

HR VAŽNE NAPOMENE! OBVEZNO SAČUVATI!

Pažljivo pročitajte Uputu o uporabi, osobito sigurnosne napomene, prije nego započnete s radom uređaja i sačuvajte ovu Uputu o uporabi za kasnije korištenje. Kada uređaj dajete trećim osobama na korištenje, obvezatno im uz njega uručite i ovu Uputu o uporabi.

-

- Ovaj se uređaj smije koristiti samo u svrhu opisanu u ovim uputama za uporabu, dakle kao uređaj za aerosolnu terapiju. Svaka nenamjenska primjena je nepropisna i stoga opasna za zdravlje korisnika. Proizvođač nije odgovoran za štete nastale uslijed nepropisnog, netočnog ili nerazumnog rukovanja, odnosno ako se uređaj priključi na električne instalacije koje ne ispunjavaju važeće sigurnosne odredbe.
- Sačuvajte ove upute za buduće korištenje.
- Ne koristite uređaj u prisutnosti zapaljivih anestetičkih smjesa koje sadrže kisik ili dušikov oksid (plin smijavac).
- Ispravan rad uređaja mogu ometati elektromagnetske smetnje ako prekoračuju ograničenja primjenjiva u EU-u. Ako dođe do smetnji u vezi s drugim električnim uređajima, premjestite uređaj na drugo mjesto i spojite ga na drugu utičnicu.
- U slučaju neispravnog rada pročitajte poglavlje „Otklanjanje smetnji” u ovim uputama za uporabu. Nemojte otvarati kućište kompresora! Nemojte pokušavati sami popraviti uređaj!
- Popravke smije provoditi isključivo kvalificirano tehničko stručno osoblje koje je proizvođač ovlastio, pri čemu se smiju upotrebljavati isključivo originalni rezervni dijelovi. Nepridržavanjem ove napomene može se ugroziti sigurna upotreba uređaja.
- Uvijek se pridržavajte sigurnosnih pravila za rukovanje električnim uređajima, posebno:
 - Upotrebljavajte isključivo originalne komponente.
 - Nikada ne uranjajte uređaj u vodu.
 - Ne dopustite da uređaj postane mokar jer nije zaštićen od prodora vode.
 - Nemojte rukovati uređajem dok su vam ruke vlažne ili mokre.
 - Nemojte izlagati uređaj atmosferskih sposobnosti.
 - Za upotrebu stavite uređaj na čvrstu, vodoravnu podlogu.
 - Djeca ili osobe smanjenih sposobnosti smiju upotrebljavati uređaj isključivo pod nadzorom odrasle osobe neograničenih mentalnih sposobnosti.
 - Nemojte povlačiti kabel za punjenje ni uređaj kako biste ih odvojili od napajanja strujom.
 - Prilikom pozicioniranja uređaja vodite računa o tome da se može lako odvojiti od napajanja strujom.
- Prije punjenja uređaja, provjerite odgovaraju li električni podaci na tipskoj pločici uređaja podacima o mrežnom napajanju.
- U slučaju da mrežni utikač uređaja ne stane u utičnicu, obratite se kvalificiranoj osobi radi zamjene istog. Općenito se ne preporučuje uporaba adaptera i produžnih kabela. Ako je njihova uporaba neizbježna, moraju ispunjavati sigurnosne propise. No, uvijek pazite na dopuštena ograničenja navedena na adapterima i produžnim kablovima.
- Nakon upotrebe odvojite mrežni utikač iz utičnice. Nemojte ostaviti uređaj priključen na struju ako se ne upotrebljava.
- Instalacija se mora izvesti u skladu s uputama proizvođača. Neispravna instalacija može uzrokovati štetu ljudima, životinjama i predmetima zbog kojih proizvođač ne može biti odgovoran.
- Nemojte mijenjati kabel za punjenje ovog uređaja. Zamjena dijelova smije izvršiti isključivo ovlašteno stručno osoblje.
- Strujni kabel uvijek treba potpuno odmotati kako bi se izbjeglo opasno pregrijavanje.
- Prije svakog postupka čišćenja ili održavanja uređaj se mora isključiti, a strujni kabel izvući iz utičnice.
- Pazite da djeca ne upotrebljavaju uređaj bez nadzora; neki su dijelovi toliko mali da bi se mogli progutati.
- Ako više ne želite koristiti uređaj, onda ga zbrinite u skladu s propisima koji vrijede u Vašoj zemlji.

- Obratite pažnju na sljedeće:
 - Upotrebljavajte isključivo lijekove koje vam je propisao liječnik.
 - Pridržavajte se uputa svog liječnika u pogledu doziranja, trajanja i učestalosti terapije.
 - Koristite nastavak za nos samo ako je Vaš liječnik to izričito naveo. Pobrinite se da račvanje NIKADA ne umetnete u nos, nego da se isto samo drži što je moguće bliže nosu.
- Provjerite u priloženim uputama za uporabu lijeka postoje li kontraindikacije za uporabu s uobičajenim sustavima za inhalacijsku terapiju.
- Obratite pažnju na rizik od davljenja kablerna. Držite strujni kabel i crijeva za zrak izvan dohvata male djece.
- Pozicionirajte uređaj tako da su upravljački elementi lako dostupni.
- Iz higijenskih razloga sve komponente smije upotrebljavati samo jedan pacijent. Osnovnu jedinicu uređaja smije upotrebljavati više pacijenata.
- Raspršivač nije prikladan u kombinaciji s anestetikom ili respiratornom opremom. Snimanje magnetskom rezonancijom nije moguće tijekom upotrebe uređaja.
- Uređaj je namijenjen za raspršivanje suspenzijskih tekućina.
- Nemojte upotrebljavati uređaj ako primijetite oštećenja ili nešto neuobičajeno na njemu.
- Uređaj se sastoji od osjetljivih pojedinačnih dijelova, stoga je potrebno oprezno rukovanje. Obratite pažnju na uvjete rada i skladištenja u poglavlju „Tehnički podaci”.
- Upotreba uređaja nije zamjena za posjet liječniku. Ako nakon upotrebe ne dođe do poboljšanja zdravstvenog stanja, razgovarajte (još jednom) sa svojim liječnikom.
- Uređaj se napaja putem punjive baterije, no može raditi i priključen na električnu mrežu.

Napomena o normama

- Značajke aerosola odgovaraju normi EN ISO 27427.
- Primijenjene norme:
- EN 60601-1 (Medicinska električna oprema, Dio 1: Opći zahtjevi za osnovnu sigurnost i bitne radne značajke)
 - EN 60601-1-2 (Popratna norma: Elektromagnetske smetnje – Zahtjevi i ispitivanja)
 - Uređaj je medicinski proizvod razreda II.a.

- Uređaj ispunjava zahtjeve Uredbe o medicinskim proizvodima EU MDR 2017/745.**
Raspršivač maglice, nosni dio, usnik i maske su komponente tipa BF.

Namjensko korištenje uređaja

Ovaj **IN 510** odn. **IN 520** uređaj predviđen je za aerosolnu terapiju za kućnu uporabu. Uređaj je namijenjen za raspršivanje tekućina i tekućih lijekova (aerosola) te za liječenje gornjih i donjih dišnih putova.

Skupina korisnika

Uređaj je prikladan za uporabu kod djece starije od 2 godine, mladih i odraslih.

Ciljna skupina:

Korisnik uređaja je odrasla osoba bez posebnih znanja ili profesionalnih vještina. Pacijent je uglavnom i korisnik, osim u slučajevima djece ili pacijenata kojima je potrebna posebna pomoć.

Indikacije:

Kronične ili akutne bolesti ili disfunkcije pluća ili dišnih putova ili upale gornjih dišnih putova.

Kontraindikacije:

Uređaj se ne smije upotrebljavati s lijekovima koji su namijenjeni brzom ublažavanju po život opasnog napadaja astme.
Ne postoje kontraindikacije za udisanje aerosola. Međutim, moraju se poštivati kontraindikacije koje se odnose na liječ koji se koristi, a koje su opisane u njegovoj uputi o lijeku. Ako imate bilo kakve sumnje, razgovarajte prije uporabe sa svojim liječnikom.

Priprema uređaja

Prije prve uporabe, preporučujemo sve sastavnice - kao u poglavlju Opisana „Čišćenje i dezinfekcija” - za čišćenje.

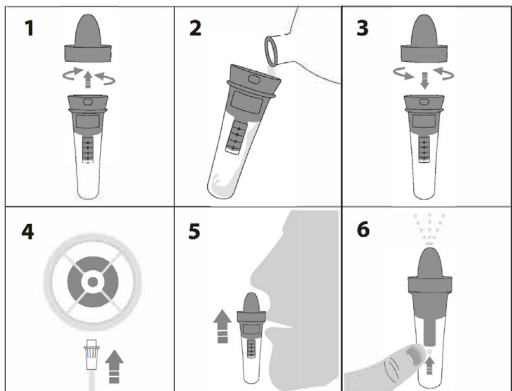
Primjena

- Sastavljanje kompleta za raspršivanje 12. Vodite računa da su svi dijelovi kompletni.
- Napunite raspršivač otopinom inhalatora koju je propisao vaš liječnik. Osigurajte da ne bude prekoračena maksimalna razina.
- Spojite raspršivač 7 preko crijeva za zrak 11 na priključak 13 na kompresoru i utaknite kabel napajanja u utičnicu (230 V 50 Hz AC).
- Kod početka postupka, postavite prekidač za uključivanje/isključivanje 14 u položaj «1».
 - Usnik jamči bolji unos lijeka u pluća.
 - Izaberite između maske za lice za odrasle 15 i djecu 16a/b te provjerite da li maska potpuno zatvara područje oko usta i nosa (16b: samo **IN 520**).
 - Koristite svu dodatnu opremu, uključujući nosni dio 17, kako vam je propisao liječnik.
- Tijekom inhaliranja sjedite uspravno i opušteno za stolom (ne u fotelji) kako ne biste komprimirali dišne putove te na taj način utjecali na učinkovitost tretmana. Ne ležite tijekom inhaliranja. Prestanite inhalirati ako se ne osjećate dobro.
- Nakon završetka vremena za inhalaciju koje vam je preporučio liječnik, prebacite prekidač za uključivanje/isključivanje 14 u položaj «0» za isključenje uređaja te izvuците utikač iz mreže.
- Ispraznite preostalu otopinu za inhalaciju iz raspršivača i očistite uređaj kao što je opisano u poglavlju „Čišćenje i dezinfekcija”.
- Ovaj je uređaj predviđen za način rada u 30-minutnom uključivanju i 30-minutnom isključivanju. Isključite uređaj nakon 30 minuta i pričekajte još 30 minuta prije nastavka tretmana.
- Uređaj ne zahtijeva baždarenje. Izmjene na uređaju nisu dopuštene.

Primjena tuša za nos 11 (samo IN 520)

- 1. Uklonite poklopac: Da biste to učinili, okrenite poklopac za 90 ° (u smjeru suprotnom od smjera kretanja kazaljke na satu)
- 2. Napunite spremnik otopinom za ispiranje (pridržavajte se proizvođačkih uputa!)
- 3. Uvrnite poklopac natrag na svoje mjesto (u smjeru kretanja kazaljke na satu).
- 4. Nosni tuš povežite s crijevom 12. Drugi kraj crijeva trebao bi biti već priključen na glavni uređaj u položaju 12.
- 5. Postavite nosni dio na nosnicu i udahnite kroz nos.
- 6. Uključite inhalator (14) i predite prstom preko malog otvora u donjem dijelu tuša za nos kako biste započeli tretman.

- UPOZORENJE**
Ne smije se koristiti s lijekovima, narkoticima, balzama ili drugim ljekovitim tvarima.
Ne smije se koristiti s ultrazvučnim raspršivačem.



Tijekom uporabe polako udišite i izdišite kroz nos i lagano nagnite glavu na suprotnu stranu zahvaćene nosnice kako bi slana maglica mogla doprijeti duboko u vašu nosnicu. Ispiranje možete zadržati ili zaustaviti uklanjanjem prsta s otvora.

Nakon postupka ispraznite preostalu otopinu za inhalaciju iz tuša za nos i očistite uređaj kao što je opisano u poglavlju „Čišćenje i dezinfekcija”.

Čišćenje i dezinfekcija

- UPOZORENJE**
Prije prve uporabe i nakon svake terapije sve je komponente potrebno pažljivo očistiti i dezinficirati. Za funkcioniranje uređaja i uspjeh liječenja vrlo je važno njihovo ispravno stanje.
Upotrebljavajte isključivo originalne dijelove.
Ne postoje automatizirani postupci za čišćenje i dezinfekciju komponenti.
Maske se ne smiju iskuhavati ni obrađivati u autoklavu.

Granične vrijednosti

Zamijenite raspršivač maglice 15 nakon duljeg nekorištenja ako ima deformacije ili napukline ili ako je kapica raspršivača 16a začepljena osušenim lijekom, prašinom itd. Preporučujemo da raspršivač zamijenite nakon 6 do 12 mjeseci, ovisno o upotrebi. Maksimalni broj postupaka čišćenja i dezinfekcije za raspršivač maglice iznosi 360. Maksimalni broj postupaka čišćenja i dezinfekcije za masku, usnik i nosni nastavak iznosi 360.

Priprema

- Odvojite crijevo za zrak 12 od raspršivača 7.
- Uklonite masku 16a/16b odn. usnik 15 odn. nosni nastavak 13 s raspršivača 7.
- Pripazite da u raspršivaču nema ostataka.
- Rastavite raspršivač tako da okrenete gornji poklopac u smjeru suprotnom od smjera kazaljke na satu i skinete kapicu raspršivača.
- Ako upotrebljavate nosni tuš 17: Odvojite nosni tuš 17 od crijeva za zrak 11 i rastavite nosni tuš

Napomena: Kako biste spriječili rast mikroba ili isušivanje ostataka lijeka, trebali biste očistiti i dezinficirati komponente odmah nakon svake uporabe.

Čišćenje

- Ispirite sve dijelove pod tekućom vodom najmanje 10 sekundi.
- Pomiješajte u čistoj posudi malo sredstva za čišćenje i tople vode iz slavine (npr. 2 ml sredstva za ručno pranje posuda u 1 litri vode. Preporučuje se sredstvo za pranje posuda marke **Fairy** jer je uspješno ispitano u ovom omjeru miješanja).
- Potopite pojedinačne dijelove kao što su maska odn. usnik odn. nosni nastavak i nosni tuš (*ako ste ga koristili*) u ovoj mješavini na 5 minuta. Iščetkajte sve površine najmanje osam puta malom, čistom četkom.
- Naposlijetku temeljito isperite sve dijelove, tako da ih držite najmanje 30 sekundi pod mlazom tekuće vode, kako biste isprali sve ostatke sredstva za čišćenje.

Dezinfekcija

- Sve je dijelove nakon čišćenja potrebno dezinficirati. (Vodite računa da je samo očišćene dijelove moguće uspješno dezinficirati.)
- Stavite dijelove raspršivača te nosni tuš (*ako ste ga koristili*), usnik i nosni nastavak u kipuću vodu na 5 minuta.
- Stavite masku na 15 minuta u 2%-tnu otopinu natrijevog hipoklorita (NaOCl) ili sličnu otopinu za hladnu sterilizaciju koja se može nabaviti u ljekarni. Naposljetku unosite masku na 3 minute u sterilnu vodu, zatim dvaput isperite površinu maske sterilnom vodom kako biste uklonili sve ostatke otopine za sterilizaciju.

Sušenje

- Ostavite sve dijelove da se u potpunosti osuše kako biste izbjegli rizik od stvaranja klica. Tek tada možete ponovno sastaviti sve dijelove.
- Sastavite sve dijelove i uključite uređaj. Pustite ga da radi 10 – 15 minuta.
- Vodite računa da ponovno ne onečistite očišćene i dezinficirane dijelove. Temeljito operite ruke i izbjegavajte dodirivanje unutarnjih dijelova uređaja tijekom sušenja i sastavljanja.

Provjera

Provjerite sve komponente nakon svakog čišćenja i dezinfekcije. Zamijenite neispravne ili deformirane dijelove ili dijelove koji su u velikoj mjeri izgubili boju.

Pospremanje

Spremite suhe dijelove do iduće upotrebe u čistu, zatvorenu posudu. Nemojte spremati vlažne ili mokre dijelove!

Skladištenje

Obratite pažnju na uvjete skladištenja u poglavlju „Tehnički podaci”.

Napomena: Dijelove koje niste koristili duže od jednog dana trebali biste očistiti i dezinficirati prije sljedeće upotrebe.

Transport

Očišćene i dezinficirane dijelove uvijek transportirajte u čistoj, zatvorenoj posudi. Temeljito operite ruke i izbjegavajte dodirivanje unutarnjih dijelova uređaja kada vadite dijelove iz posude i sastavljate ih za sljedeću upotrebu.

Zamjena zračnog filtra

U normalnim uvjetima uporabe, filter zraka 11 treba zamijeniti nakon otprilike 200 radnih sati ili jedne godine. Preporučujemo redovito provjeravati filter zraka (10-12 primjena) i zamijeniti ga ako je sive ili smeđe boje ili ako se osjeća vlažnim na dodir. Uklonite filter zraka 11 i zamijenite ga novim. Ne pokušavajte očistiti filter za ponovnu upotrebu. Zračni filter se ne smije popravljati ili servisirati dok se koristi s nekim pacijentom.

Koristite samo izvorne filtre! Ne upotrebljavajte uređaj bez filtra!

- Gore opisane postupke potvrdio je proizvođač, tj. prikladni su za pripremu medicinskog proizvoda za ponovnu uporabu. Međutim, odgovornost je osobe koja provodi postupke osigurati da stvarna provedba, uključujući odabir pomagala, dovede do željenog rezultata. To zahtijeva odgovarajuću redovitu provjeru odn. validaciju koju vrši odgovarajuća ustanova.

Otklanjanje smetnji

Uređaj se ne može uključiti

- Provjerite je li mrežni kabel pravilno utaknut u utičnicu.
- Provjerite je li prekidač za uključivanje/isključivanje 14 u položaju «1».
- Provjerite je li uređaj radio u trajanju navedenom u ovom priručniku (30 min. uklj. / 30 min. isklj.).

Uređaj raspršuje maglicu vrlo slabo ili nikako

- Provjerite je li crijevo za zrak 12 pravilno pričvršćeno na oba kraja.
- Provjerite je li crijevo za zrak 12 pritisnuto, savijeno, prijavlo ili blokirano. Po potrebi ga zamijenite novim.
- Provjerite je li raspršivač 7 potpuno sastavljen, a kapica raspršivača u boji 16a pravilno postavljena i da nije začepljena.
- Provjerite jeste li napunili potrebnu otopinu za inhalaciju.

Održavanje, popravci

- Ako se uređaj više ne može upotrebljavati, obratite se službi za korisnike.
- U slučaju kvara obratite se isključivo **medisana** ovlaštenom i kvalificiranom stručnom osoblju. Nikad nemojte otvarati uređaj. Uređaj ne sadržava dijelove koje korisnik može popraviti te nije potrebno nikakvo održavanje ni podmazivanje unutarnjih dijelova uređaja.

- Prijavite sve incidente povezane s ovim uređajem, ozljede ili štetne ishode, svom nadležnom tijelu, proizvođaču ili ovlaštenom predstavniku EU-a (EC REP).
Adrese za kontakt pronaći ćete na:
https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts/

Zbrinjavanje

Ovaj uređaj/proizvod ne smije se zbrinuti zajedno s ostalim kućnim otpadom. Svaki potrošač je obavezan sve električne ili elektroničke uređaje, neovisno o tome sadrže li oni opasne tvari ili ne, predati u reciklažno dvorište u svom gradu ili u trgovinu, kako bi isti mogli biti zbrinuti na ekološki prihvatljiv način. Imate li pitanja o zbrinjavanju uređaja, obratite se svojem mjerodavnom komunalnom poduzeću ili svome trgovcu.

Uređaj:

ovaj dijelovi uglavnom se sastoje od plastike i elektroničkih dijelova. Sve navedeno ispunjava zahtjeve Direktive RoHS i Uredbe REACH.

Komponente (raspršivač maglice, nosni nastavak, usnik, maske) 15161718192021a21b/21c: ovi dijelovi sastoje se od plastike, zahtjevi Direktive RoHS i Uredbe REACH su ispunjeni. Prije zbrinjavanja sve je dijelove potrebno očistiti (vidi poglavlje „Čišćenje”) i zatim držati 5 minuta u kipućoj vodi.

Jamstveni uvjeti i uvjeti popravka

Vaša zakonska jamstvena prava nisu ograničena našom garancijom koju ćemo predstaviti u nastavku. Ako nastupi jamstveni slučaj, obratite se svojoj specijaliziranoj trgovini ili izravno servisnoj službi. U slučaju da proizvod morate poslati poštom, u pošiljci navedite kvar i priložite presliku potvrde o plaćenom računu.

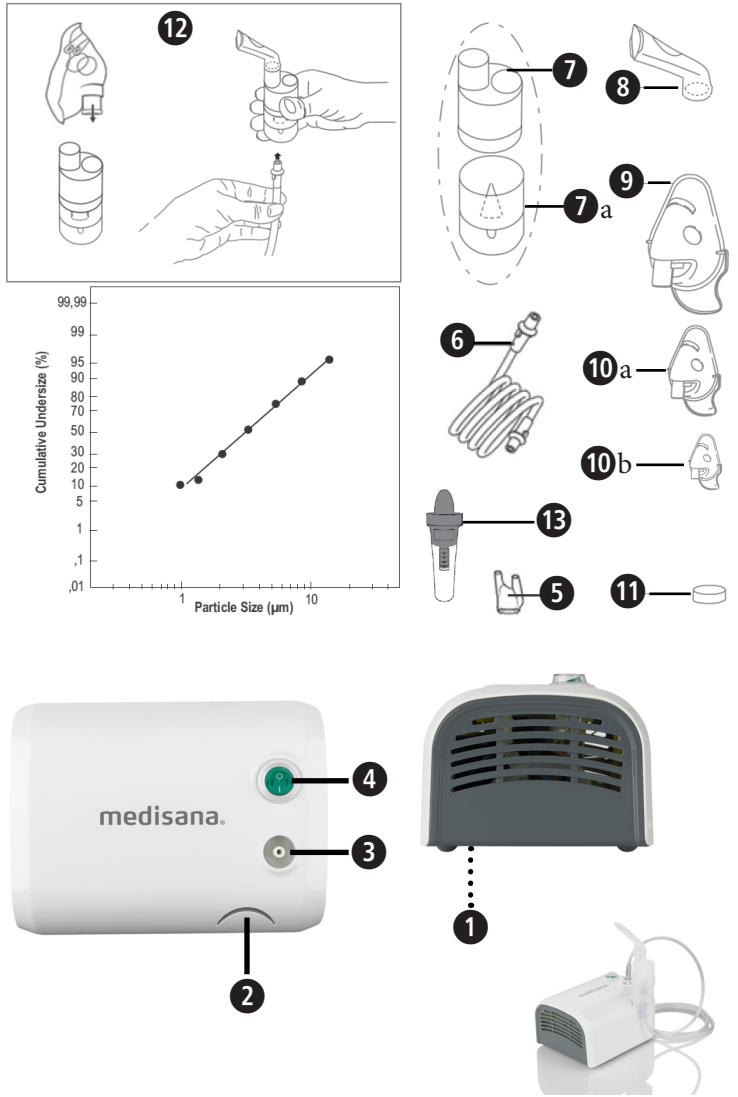
Pri tome vrijede sljedeći jamstveni uvjeti:

- Na **medisana**

medisana®

HU Használati utasítás Inhalátor, IN 510 / IN 520

A készülék és a kezelőelemek / szállítási terjedelem



- **1 medisana inhalátor IN 510 / IN 520** (1 levegőszűrő pozíciója, 1 tartó a párástól szett részére, 1 csatlakozás a levegőtömlőhöz, 1 BE-/KI-kapcsoló)
- 1 Használati utasítás
- Tartozékok: 1 orrdarab, 1 levegőtömlő (IN 520: 2 db levegőtömlő), 1 párástól, 1a párástőfej (1 párástól szett összeszerelése), 1 szájdarab, 1 felhírt arcmaszk, 1a gyermek arcmaszk, 1b (IN 520: arcmaszk kisgyermekek számára), 1 levegőszűrő (csere az 1-es pozícióban), tároló zsák, (1 IN 520: orrzuhaný) Először ellenőrizze, hogy az eszköz hiánytalan-e és nincs rajta sérülés. Ha bármilyen kétsége merül fel, ne helyezze üzembe a készüléket, és forduljon a forgalmazóhoz vagy a szervizhez. Ha a kicsomagoláskor szállítási sérülést észlel, kérjük, azonnal lépjen kapcso-latba a kereskedővel.

- A csomagolás újrahasznosítható vagy visszakérülhet a nyersanyagkörforgásba. Kérjük, hogy a már nem szükséges csomagolóanyagokat megfelelően ártalmatlanítsa.

- FIGYELMEZTETÉS**
Ügyeljen arra, hogy a csomagolófólia ne kerüljön gyermek kezébe. Fulladásveszély áll fenn!

Műszaki adatok	
Név és modell:	medisana inhalátor IN 510 (cikksz.54547) ill. medisana inhalátor IN 520 (cikksz. 54548) [Típus: GCE847]
Áramellátás:	230V– 50Hz
Porlasztási teljesítmény: Az EN ISO 27427:2019 szabvány szerinti aeroszol-kibocsátás, nátrium-fluorid (NaF) felhőtek számára történő alkalmazásra alapozva:	átlagosan 0,35 ml / perc aeroszol-kibocsátás 0,11 ml aeroszol-kibocsátási arány 0,07 ml / perc A percenként kibocsátott mennyiség százalékos aránya: 3,5 Visszamaradó mennyiség: 1,68 ml Részecskeméret (MMAD): 3,07 µm GSD (geometriai szórás): 2,03 RF (belelegezhető hányad <5 µm): 75 % Nagy részecskék (> 5 µm) aránya: 25 % Közepes méretű (2–5 µm) részecskék aránya: 47,8 % Kis részecskék (> 2 µm) aránya: 27,2 %
Max. nyomás:	2,2 bar
Max. zajszint:	≤ 58 dBA (1 m)
Párástól űrtartalma:	min. 2 ml; max. 8 ml
Üzemidő:	30 perc Be / 30 perc Ki
Élettartam:	1000 óra
Üzemeltetési feltételek:	10 és 40 °C / 50 és 104 °F között 10–95% relatív páratartalom Légnyomás: 700–1060 hPa
Tárolási és szállítási feltételek:	-25 és 70 °C / –13 és +158 °F között 10–95% relatív páratartalom Légnyomás: 700–1060 hPa
Méretek (Ho x Sz x Ma):	kb. 18 x 14 x 9,4 cm
Tömeg:	kb. 1450 g
Tápkábel hossza:	kb. 180 cm
IP osztály	IP 21
Cikkszám:	54547 (IN 510) ill. 54548 (IN 520)
EAN-kód:	4015588 54547 4 ill. 4015588 54548 1

CE 0123

HU

FONTOS MEGJEGYZÉSEK! FELTÉTLENÜL ŐRIZZE MEG!

Olvassa el a használati utasításokat alaposan, különösképpen a biztonsági útmutatót, mielőtt a terméket használatba venné, és őrizze meg a használati útmutatót a további felhasználáshoz. Ha a készüléket továbbadja harmadik félnek, akkor feltétlenül mellékelje hozzá ezt a használati útmutatót.



- Ez a készülék kizárólag a jelen használati utasításban leírt célra, azaz kizárólag aeroszol-terápiás eszközként használható. A rendeltetéstől eltérő használat nem megengedett, és veszélyt jelent a felhasználó egészségére. A gyártó nem vállal felelősséget a nem megfelelő, helytelen vagy ésszerűtlen használatból eredő károkat, továbbá arra az esetre, ha a készüléket olyan elektromos berendezésekhez csatlakoztatják, amelyek nem felelnek meg a vonatkozó biztonsági előírásoknak.
- Őrizze meg ezt a használati utasítást a későbbi tájékozódás céljából.
- Ne használja a készüléket olyan gyűlékony érzéstelenítő vegyületek jelenlétében, amelyek oxigént vagy nitrogén-oxidult (kétgáz) tartalmaznak.
- A készülék megfelelő működését az elektromágneses mezők megzavarhatják, ha azok meghaladják az EU-ban érvényes határértékeket. Ha más elektromos készülékek miatt zavar lép fel, helyezze át a készüléket egy másik helyre, és csatlakoztassa azt egy másik csatlakozó aljzathoz.
- Hibák fellépése esetén olvassa el a jelen használati utasítás „Hibaelhárítás” című fejezetét. Ne nyissa ki a kompresszor házát! Ne próbálja önállóan megjavítani a készüléket!
- A javításokat csak a gyártó által felhatalmazott, szakképzett műszaki szakemberek végezhetik, és ehhez csak eredeti pótalkatrészek használhatók. Ezen utasítások figyelmen kívül hagyása veszélyeztetheti a készülék biztonságos használatát.
- Mindig tartsa be az elektromos készülékek kezelésére vonatkozó biztonsági szabályokat, különös tekintettel az alábbiakra:
 - Csak eredeti alkatrészeket használjon.
 - Soha ne merítse vízbe a készüléket.
 - Ne hagyja, hogy a készülék vizes legyen, mivel az nem védett a víz behatolása ellen.
 - Ne érintse meg a készüléket vizes vagy nedves kézzel.
 - Ne tegye ki a készüléket légköri hatásoknak.
 - A készüléket a használathoz helyezze szilárd, vízszintes felületre.
 - A készüléket gyermekek vagy korlátozott képességű személyek csak ép szellemi képességű felnőtt felügyelete mellett használhatják.
 - Az áramellátás megszakításához soha ne húzza a töltőkábelt vagy az eszközt.
 - A készülék elhelyezése során ügyeljen arra, hogy megfelelően le lehessen választani az elektromos hálózatról.
- A készülék töltése előtt ellenőrizze, hogy a készülék típus tábláján szereplő villamossági értékek megegyeznek-e az elektromos hálózat értékeivel.
- Ha a készülék hálózati csatlakozója nem illik az aljzathoz, akkor cseréltesse ki szakemberrel. Főszabályként nem ajánlott az adapter és hosszabbító használata. Amennyiben használatauk mégis elkerülhetetlen, úgy azoknak meg kell felelniük a biztonsági előírásoknak. Mindig tartsa be az adapterek és hosszabbítókébelek megengedett határértékeit.
- Használat után húzza ki a hálózati csatlakozót a konnektorból. Ne hagyja a készüléket bedugva, amikor az nincs használatban.
- A telepítést a gyártó utasításai szerint kell elvégezni. A nem megfelelő telepítés emberek és állatok sérülését, valamint tárgyak olyan károsodását idézheti elő, amelyekért a gyártó nem felel.
- Ne cserélje a készülék töltő kábelét. Az alkatrész-cserét csak felhatalmazott szakszemélyzet végezheti el.
- A tápkábelt mindig teljesen le kell tekerni a veszélyes túlmelegedés elkerülése érdekében.
- A tisztítási vagy karbantartási munkálatok elvégzése előtt a készüléket ki kell kapcsolni, és a hálózati kábelt ki kell húzni.
- Ügyeljen arra, hogy a gyermekek ne használják az eszközt felügyelet nélkül. Egyes alkatrészek olyan kicsik, hogy lenyelhetők.
- Ha a készüléket már nem kívánja tovább használni, akkor az adott országra vonatkozó nemzeti szabályoknak megfelelően ártalmatlanítsa.
- Vegye figyelembe:
 - Csak az orvos által előírt gyógyszer használja.
 - Kövesse az orvos utasításait az adagolással, a kezelés időtartamával és gyakoriságával kapcsolatban.
 - Az orrdarabot csak akkor használja, ha azt orvosa kifejezetten előírja. Ügyeljen arra, hogy a villa SOHA ne kerüljön az orrba, hanem a lehető legközelebb kell tartani az orrtól.

- A gyógyszer betegjátékoztatóján, hogy vannak-e ellenjavallatok a szokásos inhalációs terápiás rendszerekben történő alkalmazás tekintetében.
- Vegye figyelembe a kábelek okozta foltogatás veszélyét. Tartsa a tápkábeleket és lég tömlőket kisgyermekek számára nem elérhető helyen.
- A készüléket úgy helyezze el, hogy a kezelőelemek könnyen elérhetőek legyenek.
- Higiéniai okokból a termék valamennyi részét csak egy személy használhatja. Az alapegy- séget több személy is használhatja.
- A porlasztó nem alkalmas altató- vagy lélegeztető készülékkel együtt történő használatra. A készülék használata közben MRI-vizsgálat nem lehetséges.
- A készülék szuszpenziós folyadékok elporlasztására szolgál.
- Ne használja a készüléket, ha bármilyen sérülést vagy szokatlan dolgot észlel.
- A készülék érzékeny alkatrészekből áll, így azzal óvatosan kell bánni. Tartsa be a „Műszaki adatok” című fejezetben leírt üzemeltetési és tárolási feltételeket!
- Az eszköz használata nem helyettesíti az orvosi vizsgálatot. Ha az eszköz használata után nem tapasztal javulást az egészségi állapotában, konzultáljon (ismét) orvosával.
- A készülék akkumulátorral működik, de hálózatra csatlakoztatva is működtethető.

Hivatkozás a szabványokra

Az aeroszol jellemzői megfelelnek az EN ISO 27427 szabványnak.

Az alkalmazott követelmények:

- EN 60601-1 (Gyógyszeri villamos készülékek, 1. rész: Általános biztonsági és alapvető teljesítménykövetelmények)
- EN 60601-1-2 (Kiegészítő szabvány: Elektromágneses összeférhetőség. Követelmények és vizsgálatok)
- A készülék II a osztályú orvostechnikai eszköz.

- Ez az eszköz megfelel az EU MDR 2017/745 orvostechnikai eszközrendelet követelményeinek.**
A porlasztó, a orrdarab, a szájrész és a maszk BF típusú komponensek.

Rendeltetésszerű használát

Az **IN 510** ill. **IN 520** egy otthoni használatra szánt aeroszolterápiás készülék. A készülék folyadékok és folyékony gyógyszerek (aeroszolk) elporlasztására, valamint a felső és alsó légutak kezelésére szolgál.

Felhasználói csoport

A készülék alkalmas 2 éves kor feletti gyermekek, serdülők és felnőttek kezelésére.

Célcsoport:

A készülék használója speciális ismeretekkel vagy szakmai ismeretekkel nem rendelkező felnőtt. A beteg általában maga a felhasználó, kivéve gyermekek vagy speciális segítséget igénylő betegek esetében.

Javallatok:

A tüdő vagy a légutak krónikus vagy akut betegségei vagy funkcionális zavarai, illetve a felső légutak gyulladásá esetén.

Ellenjavallatok:

A készülék nem alkalmazható olyan gyógyszerekkel, amelyek életveszélyes asztmás roham esetén gyors javulást eredményeznek. Az aeroszolk belégzése tekintetében nincs ellenjavallat. Ugyanakkor az adott esetben használando gyógyszerekre vonatkozó, a betegjátékoztatóban leírt ellenjavallatok figyelembe kell venni. Ha bármilyen kétsége van, a használat előtt konzultáljon kezelőorvosával.

A készülék előkészítése

Első használat előtt javasoljuk az összes alkatrész tisztítását a “Tisztítás és fertőtlenítés” fejezetben leírtak szerint.

Alkalmazás

- A párástól szett 1 összeszerelése. Ügyeljen arra, hogy valamennyi alkatrész ép legyen.
- Töltse fel a párástól az orvos által felírt inhaláló oldattal. Ügyeljen arra, hogy ne lépje túl a maximális szintet.
- Csatlakoztassa a párástól 7a lég tömlőn 1 keresztül a kompresszor csatlakozójához 1, és csatlakoztassa a tápkábelt a dugaljba (230 V 50 Hz AC).
- A kezelés elindításához állítsa a BE/KI kapcsolót 1 «I» helyzetbe.
 - A szájrész garantálja a gyógyszer jobb szállítását a tüdőbe.
- Válasszon a felnőttek 1 és gyermekek 1a/b részére alkalmas arcmaszkok közül, és győződjön meg arról, hogy a maszk teljesen lezárja a száj és az orr területét (1b: csak IN 520).
- Használja valamennyi kiegészítőt, beleértve az orrdarabot 1 is az orvos által előírtak szerint.

- Az inhaláció során üljön egyenesen és nyugodtan egy asztalnál (nem fotelben), hogy ne nyomódjanak össze a légutak, így nem befolyásolja hátrányosan a kezelés hatékonyságát. Inhaláció közben ne köhögjön le. Amennyiben nem éri jól magát, állítsa le az inhalációt.
- Miután letelt az orvos által javasolt inhalációs idő, kapcsolja ki a készüléket a BE-/KI-kapcsolóval 1 «O» állásba, és csatlakoztassa le a készüléket a hálózatról.
- Űrítse ki a maradék inhalációs oldatot a párástőből, és tisztítsa meg a készüléket a „Tisztítás és fertőtlenítés” fejezetben leírtak szerint.
- Ezt az eszközt úgy tervezték, hogy 30 percig BE / 30 percig KI módban üzemeljen. Kérjük, kapcsolja ki az eszközt 30 perc elteltével, és várjon további 30 percet, mielőtt folytatná a kezelést.
- A készüléknél kalibrálás nem szükséges. A készülék módosítása nem megengedett.

Orrzuhaný 1 használata (csak IN 520)

1. Fedél eltávolítása: Ehhez fordítsa el a fedelet 90 °-kal (az óramutató járásával ellenté- tesen)
2. Töltse fel a tartályt öblítő oldattal (vegye figyelembe a gyártó utasításait!)
3. Csavarja vissza a fedelet (az óramutató járásával megegyező irányban).
4. Csatlakoztassa az orrzuhanýt a tömlőhöz 1. A tömlő másik végének már csatlakoztatva kell lennie a főegységhez a 1-as pozícióhoz.
5. Helyezze az orrdarabot az orrlükra, és lélegezzen be az orrán keresztül.
6. Kapcsolja be az inhalátort (1), és helyezze az ujját az orrzuhaný alsó részén található kis nyílás fölé a kezelés megkezdéséhez.

- FIGYELMEZTETÉS**
Nem használható drogokkal, érzéstelenítőkkal, balzsamolajokkal vagy egyéb gyógyszerai anyagokkal.
Nem használható ultrahangos porlasztókkal.

- Használat közben lassan lélegezzen be és ki az orrán keresztül, közben döntse a fejét kissé az érintett orrlük átellenes oldalára annak érdekében, hogy a sópermet mélyen beáramoljon az orrába. A mosást szünetel- tetheti vagy leállíthatja úgy, hogy az ujját leveszi a nyílásról.
- Kezelés után űrítse ki a maradék öblítő oldatot az orrzuhanýból, és tisztítsa meg a készüléket a „Tisztítás és fertőtlenítés” fejezetben leírtak szerint.

Tisztítás és fertőtlenítés

- FIGYELMEZTETÉS**
Az első használat előtt és minden egyes kezelés után valamennyi alkat- részt gondosan meg kell tisztítani és fertőtleníteni kell. A termék megfelelő állapota nagyon fontos a készülék működése és a kezelés sikere szem- pontjából.
Csak eredeti alkatrészeket használjon.
Az alkatrészek tisztítására és fertőtlenítésére nincs automatizált eljárás. A maszkokat nem szabad forralni vagy autoklávozni.

Határértékek

Egy hosszabb, használat nélküli időszak után cserélje ki a porlasztót 1, ha az eldeformál- dott, vagy repedés látható rajta, vagy ha a porlasztótőfejet 1a eltömítette egy beleszáradt gyógyszer, por, stb. Javasoljuk, hogy a használat függvényében 6-12 hónap után cserélje ki a porlasztót. A porlasztó tisztítási és fertőtlenítési műveleteinek maximális száma 360. A maszk, a szájrész és az orradapter tisztítási és fertőtlenítési műveleteinek maximális száma 360.

Előkészítés

- Távolítsa el a lég tömlőt 1 a porlasztóról 1.
- Vegye le a maszkot 1/1a/1b, a szájrészt 1, ill. az orradaptert 1 a porlasztóról 1.
- Ellenőrizze, hogy a porlasztóban ne legyenek gyógyszermaradványok.
- Szerelje szét a porlasztót a felső fedél óramutató járásával ellentétes irányba történő elfordításával, és a porlasztótőfej eltávolításával.
- Ha az orrzuhaný 1 használatban volt: Távolítsa el az orrzuhanýt 1 a lég tömlőről 1 és szerelje szét az orrzuhaný

Megjegyzés: A mikrobák elszaporodásának vagy a gyógyszermaradványok beszáradásá- nak megakadályozása érdekében minden használat után azonnal tisztítsa és fertőtlenítsa az egyes részeket.

Tisztítás

- A termék minden részét öblítse le legalább 10 másodpercig folyó víz alatt.
- Keverjen össze egy kis tisztítószert és meleg csapvizet egy tiszta edényben (pl. 2 ml mo- sogatószert - kézi mosogatószá- hoz - 1 liter vízhez - Ajánljuk a Fairy márkájú mosogatószert, mivel azt ebben a keverési arányban sikeresen tesztelték).
- Áztassa az egyes részeket, valamint a maszkot, a szájrészt, ill. az orradaptert, valamint az orrzuhanýt (*ha az használatban volt*) ebben a keverékben 5 percig. Valamennyi felületet keféljen át legalább nyolcszor egy kis, tiszta kefével.
- Ezután öblítse le alaposan az összes részt folyó víz alatt legalább 30 másodpercig, hogy a tisztítószert minden maradványát eltávolítsa.

Fertőtlenítés:

- A tisztítás után valamennyi részt fertőtleníteni kell. (Vegye figyelembe, hogy csak a meg- tisztított részek fertőtleníthetők megfelelően).
- Helyezze a porlasztó és az orrzuhaný (*ha ez használatban volt*) valamennyi részét, a szájrészt és az orradaptert 5 percre forrásban lévő vízbe.
- Helyezze a maszkot 15 percre 2%-os nátrium-hipoklorit (NaOCl) oldatba vagy hasonló hideg sterilizáló oldatba, amelyet a gyógyszerárban szerezhet be. Ezután merítse a masz- kot 3 percre steril vízbe, majd öblítse le a maszk felületét kétszer steril vízzel, hogy a ste- rilizáló oldat minden maradványát eltávolítsa.

Száritás

- A csíráképződés kockázatának elkerülése érdekében hagyjon minden részt teljesen meg- száradni. Csak ezután szerelje ismét össze a részeket.
- Illesse ismét össze a részeket, és kapcsolja be a készüléket. Üzemeltesse a készüléket 10–15 percig.
- Ügyeljen arra, hogy a megtisztított és fertőtlenített alkatrészek ne szennyeződjenek be újra. Alaposan mosson kezet, és a szárítás és az összeszerelés során kerülje a készülék belső részeinek érintését.

Ellenőrzés

Minden tisztítás és fertőtlenítés után ellenőrizze a termék összes részét. Cserélje ki a hibás, eldeformálódott vagy erősen elszíneződött részeket.

Tárolás

Tárolja a megszáradt alkatrészeket egy tiszta, zárt tárolóban a következő használatig. Ne tároljon vizes vagy nedves részeket!

Tárolás

Tartsa be a „Műszaki adatok” fejezetben előírt tárolási feltételeket.

Megjegyzés: Az egy napnál hosszabb ideig nem használt részeket a következő használat előtt ismét meg kell tisztítani és fertőtleníteni kell.

Szállítás

A megtisztított és fertőtlenített alkatrészeket mindig tiszta, zárt tárolóban szállítsa. Mossa meg alaposan a kezét, és a részek tárolóból való kivételéi. A következő használathoz való összeszerelés során kerülje a készülék belső részeinek megérintését.

A levegőszűrő cseréje

Normál használati körülmények között a levegőszűrőt 1 kb. 200 üzemóra vagy egy év el- teltével ki kell cserélni. Javasoljuk, hogy rendszeresen ellenőrizze a levegőszűrőt (10–12 al- kalmozás), és cserélje ki, amennyiben szürke vagy barna színűvé vált, vagy nedves érzetet kelt. Távolítsa el a levegőszűrőt 1, és cserélje le egy újra. Ne próbálja megtisztítani a szűrőt újrahasználat céljából. A levegőszűrőt nem szabad megjavítani vagy szervizelni, miközben egy páciénst használhatban van.

Kizárólag eredeti eljárást használjon! Ne használja a készüléket szűrő nélkül!

- A fent leírt eljárásokat a gyártó validálta, azaz alkalmasak az orvostechnikai esz- köz újrafelhasználásra történő előkészítésére. Ugyanakkor az eljárást kivitelező személy felelőssége annak biztosítása, hogy a tényleges végrehajtás, beleért- ve a segédesszközök kiválasztását is, a kívánt eredményhez vezessen. Ehhez szükséges az eljárást végző intézmény általi megfelelő rendszeres ellenőrzés vagy validálás.

Hibaelhárítás

A készüléket nem lehet bekapcsolni

- Ellenőrizze, hogy a tápkábel megfelelően van-e csatlakoztatva a hálózati aljzatra.
- Ellenőrizze, hogy a be-ikikapcsoló 1 az „I” állásban van-e.
- Győződjön meg arról, hogy a készüléket a kézikönyvben megadott üzemidővel működtették (30 perc BE / 30 perc KI).

A készülék csak gyengén, vagy egyáltalán nem párást

- Ellenőrizze, hogy a levegőtömlő 1 mindkét végén megfelelően van-e rögzítve.
- Ellenőrizze, hogy a levegőtömlő 1 nincs-e összenyomódva, meghajlítva, vagy hogy nem piszkos-e vagy nincs-e eltömődve. Szükség esetén cserélje ki egy új tömlőre.
- Ellenőrizze, hogy a porlasztó 1 hiánytalanul van-e összeszerelve, és hogy a színes párástőfej 1 helyesen van-e felhelyezve, és nincs-e eldugulva.
- Ellenőrizze, hogy a szükséges inhalációs oldat be van-e töltve.

Karbantartás, javítások

- Ha a készülék nem működtethető, forduljon az ügyfélszolgálathoz.
- Meghibásodás esetén csak a **medisana** által felhatalmazott, képzett szakszemélyzethez forduljon. Soha ne nyissa ki a készülékházat. A készülék nem tartalmaz a felhasználó által javítható alkatrészeket, és nincs szükség a belső alkatrészek karbantartására vagy olajozására.

- Kérjük, hogy az eszközzel kapcsolatos bármilyen incidenst - sérüléseket vagy kedvezőtlen eredményeket - jelentsen az illetékes hatóságnak, valamint a gyár- tónak vagy az EU meghatalmazott képviselőjének (EC REP).
Kapcsolatfelvételi lehetőségeket az https://ec.europa.eu/growth/sectors/med- ical-devices/contacts/ oldalon talál.

Ártalmatlanítás

A készüléket tilos a háztartási hulladékba dobni. Minden felhasználó köteles valamennyi elektromos vagy elektronikus készüléket – függetlenül attól, hogy tartalmaz-e káros anyagot vagy sem – a települési gyűjtőhelyen vagy szaküzletben leadni, hogy onnan környezetkímélő ártalmatlanításra kerülhessen. Az ártalmatlanítással kapcsolatos kérdéseivel forduljon a helyi illetékes hatóságokhoz vagy a kereskedőhöz.

Készülék:

Ezek a részek főként műanyagból és elektronikus alkatrészekből állnak. A termék valamennyi része megfelel a RoHS és REACH irányelvek által előírt követelményeknek. **Tartozékok** (porlasztó, orradapter, szájrész, maszkok) 1/1a/1b/1a/1a/1a/1b/1b/1: Ezek a részek műanyagból készülnek, és megfelelnek a RoHS és a REACH irányelvek követel- ményeinek. Ártalmatlanítás előtt minden alkatrészt meg kell tisztítani (lásd a „Tisztítás” című részt), majd 5 percre forrásban lévő vízbe kell helyezni.

Garanciális és javítási feltételek

Az Ön törvényben biztosított garanciális jogait az alábbiakban ismertetett garancia nem kor- látozza. Garancia érvényesítése esetén forduljon szakkereskedéséhez vagy közvetlenül a szervizhez. Amennyiben a készüléket be kell küldeni, jelölje meg a hibát, és mellékelje a vásárlást igazoló nyugtát is.

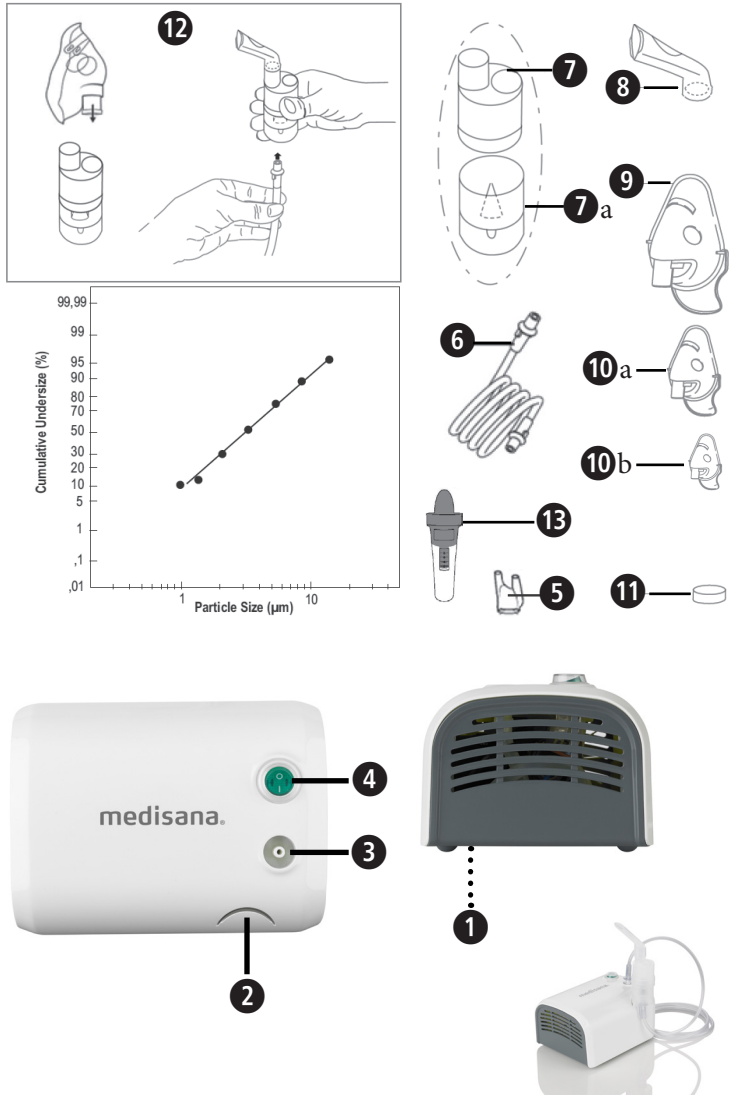
A garanciára az alábbi feltételek vonatkoznak:

- Az **medisana** termékekre az eladástól számított 3 év garancia vonatkozik. A vásárlás dá- tumát garanciaigény esetén pénztárblokkal vagy számlával kell igazolni.
- Az anyag- vagy gyártási hibák a garanciális idő alatt ingyenesen elhárításra kerülnek.
- A garanciaidő alatti teljesítés nem hosszabbítja meg sem a készülék , sem pedig a kicse- rélt alkatrészek garanciaidejét.
- A garancia nem terjed ki az alábbiakra:
 - a. szakszerűtlen kezelésre, pl. a használati utasítás figyelmen kívül hagyására visszave- zethető károkra.
 - a. vásárló, vagy jogosulatlan kívülálló által végzett javítás, vagy beavatkozás miatti károkra.
 - A gyártótól a fogyasztóhoz történő kiszállítás során, vagy a vevőszolgálathoz történő beküldés során keletkezett károokra.
 - A normál használat során elhasználódó tartozékokra.

medisana®

EE Kasutusjuhend Inhalaator IN 510 / IN 520

Seade ja juhtelemendid / tarnekomplekt



- 1 **medisana inhalaator IN 510 / IN 520** (➊ õhufiltri koht, ➋ nebulisaatori komplekti hoidik, ➌ õhuvooliku ühenduspessa, ➍ toitelüliti)
- 1 kasutusjuhend
- Komponendid: ➎ ninaotsak, ➏ õhuvoolik (IN 520: kaks õhuvoolikut), ➑ nebulisaator, ➒a nebulisaatori pea (➓ nebulisaatori komplekti kokkupanek), ➔ huulik, ➕ täiskasvanu näomask, ➖a lapse näomask, ➗b (IN 520: näomask väikelastele), ➘ õhufilter (väljavahetamine kohas ➙), hoiustamiskott, ➚ (IN 520: ninadušš)

Kontrollige, et seade oleks terve ja ilma igasuguste kahjustusteta. Kahtluse korral ärge kasutage seadet ja pöörduge edasimüüja või teeninduse poole. Kui märkate seadme pakendist väljavõtmisel transpordikahjustusi, võtke viivitamatuult ühendust edasimüüjaga.

- Pakendeid saab taaskasutada või võtta ringlusse. Pakkematerjalid, mida te enam ei vaja, tuleb nõuetekohaselt kõrvaldada.

HOIATUS!
Jälgige, et pakkeile ei satuks laste kätte. Lõbumisohv!

Nimi ja mudel	medisana inhalaator IN 510 (Art 54547) või medisana inhalaator IN 520 (toode 54548) [Tüüp GCE847]
Toiteallikas	230 V~ 50 Hz
Üdustatav kogus	Keskmiselt 0,35 ml minutis
Aerosooli heide vastab standardile EN ISO 27427:2019 ja põhineb täiskasvanutele ettenähtud naatriumfluoriidi (NaF) kasutamisel	Aerosooli heide 0,11 ml Aerosooli heitemäär 0,07 ml minutis Heitemahu osakaal minutis: 3,5% Ülejäänud maht: 1,68 ml Osakeste suurus (MMAD): 3,07 µm GSD (geomeetriline kõrvalekalle standardist): 2,03 RF (sissehingatav osakaal <5 µm): 75% Suurte osakeste osakaal (>5 µm): 25% Keskmise suurusega osakeste osakaal (2 kuni 5 µm): 47,8% Väikeste osakeste osakaal (> 2 µm): 27,2%
Max rõhk	2,2 bar
Max müratase	< 58 dBA (1 m)
Nebulisaatori täitekogus	Min 2 ml, max 8 ml
Kasutuskestus	30 minutit sees / 30 minutit väljas
Kasutusiga	1000 tundi
Kasutustingimused	10 kuni 40 °C / 50 kuni 104 °F 10 kuni 95% suhteline õhuniiskus Õhurõhk: 700 hPa kuni 1060 hPa
Hoiu- ja transporditingimused	–25 kuni +70 °C / –13 kuni +158 °F 10 kuni 95% suhteline õhuniiskus Õhurõhk: 700 hPa kuni 1060 hPa
Mootmed (P × L × K)	U 18 × 14 × 9,4 cm
Kaal	U 1450 g
Elektrijuhtme pikkus	U 180 cm
IP-klass	IP 21
Tootenumber	54547 (IN 510) või 54548 (IN 520)
EAN-kood	4015588 54547 4 või 4015588 54548 1

CE 0123

54547 IN 510_54548 IN 520 20-Aug-2024 Ver. 2.2

EE TÄHTIS TEAVE! HOIDKE JUHEND TINGIMATA ALLES!

Lugege kasutusjuhend, eriti ohutusjuhised, enne seadme kasutuselevõttu hoolikalt läbi ja hoidke kasutusjuhend edaspidiseks kasutamiseks alles. Kui annate seadme kolmandatele isikutele edasi, andke tingimata kaasa see kasutusjuhend.

- Seda seadet tohib kasutada ainult kasutusjuhendis kirjeldatud otstarbel, st ainult aerosoolraviseadmena. Kasutusviisid, mis ei ole sihipärased, ei ole otstarbekohased ja on seega kasutaja tervisele ohtlikud. Tootja ei vastuta kahjustuste eest, mida põhjustab mitteotstarbekohane, vale või ebamõistlik kasutamine, või kui seade ühendatakse elektriisaltsoonidega, mis ei täida kehtivaid ohutusnõudeid.
- Hoidke kasutusjuhendid edaspidiseks kasutamiseks alles.
- Ärge kasutage seadet hapniku või dilaammastikute (naerugaasi) sisaldavate tuleohtlike anesteetikumisegude läheduses.
- Seadme õiget funktsiooni võivad häirida elektromagnetilised häiringud, kui need ületavad EL-is kehtivaid piirväärtusi. Kui häiringud tekivad teiste elektriseadmete tõttu, viige seade teise kohta ja ühendage teise pistikupesaga.
- Kui tekivad rikked, lugege kasutusjuhendis toodud peatükki „Vigade kõrvaldamine“. Ärge avage kompressori korpusi. Ärge proovige seadet ise parandada.
- Parandustöid tehivad teha ainult pädevad ja tootja volitatud tehnilised spetsialistid, kusjuures kasutada on lubatud ainult originaalvaruosi. Nende juhiste eiramine võib pärsida seadme kasutamisel turvalisust.
- Järgige alati elektriseadmete kasutamisel kehtivaid ohutusreegleid, eelkõige alljärgnevalt.
 - Kasutage ainult originaalosi.
 - Seadet ei tohi kunagi vette kasta.
 - Ärge laske seadmel kunagi märjaks saada, sest see ei ole veekindel.
 - Ärge katsuge seadet niiskete või märgade kätega.
 - Ärge hoidke seadet väliskeskonna tingimustes.
 - Paigutage seade kasutamiseks tugevale horisontaalsele aluspinnale.
 - Seadet on lubatud kasutada lastel või piiratud võimetega isikutel ainult vaimsett terve täiskasvanud isiku järelevalvel all.
 - Toite katkestamiseks ärge tõmmake laadimisjuhtmet või seadmest.
 - Seadme asukoha valikul veenduge, et selle on saaks hästi vooluvõrgust lahutada.
- Kindlustage enne laadimist, et seadme põhjal oleval andmeplaadil esitatud elektriangmed vastavad elektrivõrgu omadele.
- Juhul kui laadimisjuhe ei sobi pistikupessa, pöörduge pistiku väljavahetamiseks asjatundja poole. Üldiselt hoiduge adapterite ja pikendusjuhtmete kasutamisest. Kui nende kasutamine on mõõdapääsmatu, peavad need vastama ohutuseeskirjadele. Seejuures tuleb kinni pidaa adapteritele ja pikendusjuhtmetele märgitud lubatud piirväärtustest.
- Pärast seadme kasutamist tõmmake pistik pistikupesast välja. Ärge jätke seadme pistikut pistikupesasse, kui seadet ei kasutata.
- Paigaldamine peab toimuma vastavalt tootja juhistele. Vigane paigaldus võib põhjustada vigastusi inimestele ja loomadele ning tekitada varakahjusid, mille eest tootja ei vastuta.
- Ärge asendage seadme laadimisjuhet. Seadme osi võivad välja vahetada vaid selleks volitatud asjatundjad.
 - Elektrijuhe peaks ohtliku ülekuumenemise vältimiseks olema alati täielikult lahti rullitud.
 - Enne puhastust või hooldust tuleb seade välja lülitada ja elektrijuhe eemaldada.
 - Hoolitsege selle eest, et lapsed ei kasutaks seadet järelevalveta. Mõned seadme osad on nii väikesed, et need võidakse alla neelata.
 - Kui te seadet enam kasutada ei soovi, kõrvaldage see vastavalt riigis kehtivatele eeskirjadele.
 - Arvestage alljärgnevat.
 - Kasutage ainult seda ravimit, mille arsti teile välja kirjutas.
 - Järgige arsti juhiseid raviga seotud doseerimise, selle kestuse ja sageduse kohta.
 - Kasutage ninaotsakut ainult juhul, kui arst on seda selgesõnaliselt nõudnud. Kindlustage, et harusid ei sisestataks KUNAGI ninna, vaid hoitaks ninale nii lähedal kui võimalik.
- Kontrollige ravimi infolehtelt, kas sellel esineb inhalatsiooniravi tavaliste süsteemidega kasutamisel vastunäidustusi.
- Pidage silmas, et juhtmed võivad tekitada lõbumisohv. Ärge hoidke elektrijuhet ja õhuvoolikuid väikelaste käeulatuses.
- Ärge paigutage seadet kohta, kus juhtseadisteni ulatumine on keeruline.
- Hügieeniga seotud põhjustel on kõiki komponente lubatud kasutada ainult ühel patsiendil. Põhiseadet on lubatud kasutada mitmel patsiendil.
- Nebulisaator ei sobi kasutamiseks koos anesteetikumide või hingamisseadmetega. Magnet-resonantstomograafia uuring ei ole selle seadme kasutamise ajal võimalik.
- Seade on ette nähtud vedeluspensioonide udustatmiseks.
- Ärge kasutage seadet, kui märkate sellel kahjustust või midagi ebatavalist.
- Seade koosneb tundlikest osadest ja seda tuleb seepärast hoolikalt kasutada. Pidage kinni peatükis „Tehnilised andmed“ esitatud kasutus- ja hoiutingimustest.
- Selle seadme kasutamine ei asenda arsti vastuvõttu. Kui te pärast seadme kasutamist ei märka oma tervises seisundi paranemist, pidage (uuesti) nõu oma arstiga.
- Seade saab toidet akult, kuid seda saab kasutada ka nii, et see on ühendatud vooluvõrku.

Viide standarditele

- Aerosooli omadused vastavad standardile EN ISO 27427.
- Kehtivad standardid
 - EN 60601-1 (meditsiinilised elektriseadmed, 1. osa: Üldised nõuded esmasole ohutusele ja olulistele toimimismärgatajatele)
 - EN 60601-1-2 (Kollateraalsandard: Elektromagnetiline ühilduvus – nõuded ja katsetused)
- Seadme puhul on tegu klassi IIa kuuluva meditsiinitootega.

See seade vastab meditsiini-seadmete määruse EL 2017/745 (MDR) tingimustele.
Nebulisaator, ninaotsak, huulik ja maskid on BF-tüüpi komponendid.

Sihipärane kasutamine

Toote **IN 510** või **IN 520** puhul on tegu kodutingimustes kasutatava aerosoolraviseadmega. Seade on ette nähtud vedelike ja vedelate ravimite (aerosoolide) pihustamiseks ning ülemiste ja alumiste hingamisteede raviks.

Kasutajate sihtrühm

Seadet on lubatud kasutada lastel alates teistest eluaastast, noortel ja täiskasvanutel.

Sihtrühm

Seadme kasutaja on täiskasvanu, kellel ei ole eriteadmisi ega professionaalseid oskusi. Patsient on tavaliselt ka kasutaja, välja arvatud lapsed või patsiendid, kellel on vaja eriabi.

Näidustused

Kroonilised või akuutsed haigused või kopsu või hingamisteede häired või ülemiste hingamisteede põletikud.

Vastunäidustused

Seadet ei tohi kasutada ravimitega, mida kasutatakse kiirelt abi andmiseks eluohtliku astma-hoo korral.

Aerosoolide sissehingamisel vastunäidustused puuduvad. Sellest hoolimata tuleb järgida kasutatud ravimiga seotud vastunäidustusi, mida on kirjeldatud pakendis oleval infolehel. Kahtlustekkimise korral konsulteerige enne kasutamist oma arstiga.

Seadme ettevalmistamine

Enne esimest kasutamist soovitame kõik osad peatükis „Puhastamine ja desinfitseerimine“ kirjeldatud viisil puhastada.

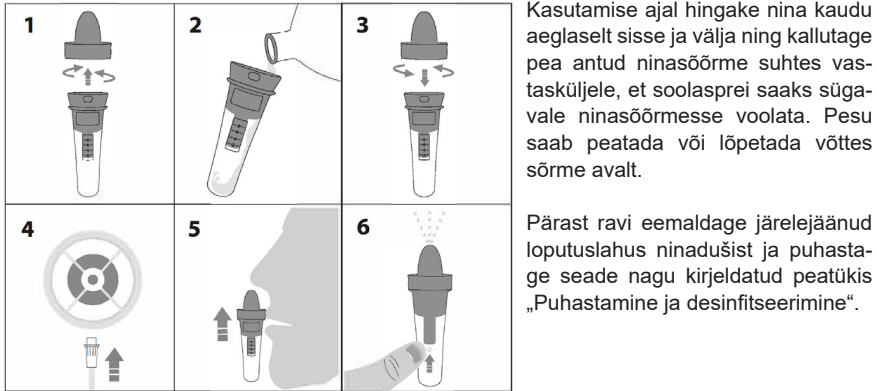
Kasutamine

- Nebulisaatori komplekti kokkupanek ➊. Veenduge, et kõik osad oleksid täielikud.
- Täitke nebulisaator arsti väljakirjutatud inhalatsioonilahusega. Kindlustage, et ei ületataks maksimaalset taset.
- Ühendage nebulisaator ➑ õhuvooliku ➑ abil kompressori ühenduspessa ➑ ja ühendage toitekaabel pistikupessa (230 V 50 Hz vahelduvvool).
- Ravi alustamiseks lülitage toitelüliti ➑ asendisse „I“.
 - Huulik kindlustab ravimi parema transpordi kopsudesse.
 - Valige kas täiskasvanu ➑ või lapse näomask ➑a/b ja hoolitsege selle eest, et mask kataks suu- ja ninapiirkonna täielikult ➑b: ainult IN 520).
 - Kasutage kõiki tarvikuid, sh ninaotsakut ➑, arsti ettekirjutuste kohaselt.
- Istuge inhaleerimise ajal rahulikult laua taga (mitte tugitoolis), et mitte hingamisteid kokku suruda ja seeläbi ravi tõhusust vähendada. Ärge lamage inhaleerimise ajal. Kui tunnet end halvasti, lõpetage inhalatsioon.
- Pärast arsti soovitatud inhalatsiooniaja lõppu, lülitage toitelüliti ➑ seadme väljalülitamiseks asendisse „O“ ja eemaldage pistik pistikupesast.
- Eemaldage järelejäänud inhalatsioonilahus nebulisaatorist ja puhastage seade nagu kirjeldatud peatükis „Puhastamine ja desinfitseerimine“.
- Seade on loodud töötama režiimis 30 min sees / 30 min väljas. Lülitage seade 30 minuti möödudes välja ja oodake enne ravi jätkamist 30 minutit.
- Seadet ei ole vaja kalibreerida. Seadet ei ole lubatud muuta.

Ninaduši ➑ kasutamine (ainult IN 520)

- 1. Eemaldage kate. Selleks pöörake katet 90° (vastupäeva)
- 2. Täitke anum loputuslahusega (järgige tootja juhiseid!)
- 3. Keerake kate tagasi peale (päripäeva).
- 4. Ühendage ninadušš voolikuga ➑. Vooliku teine ots peaks juba põhiseadmega kohas ➑ ühendatud olema.
- 5. Asetage ninaotsak ninasõõrmele ja hingake nina kaudu sisse.
- 6. Lülitage inhalaator (➑) sisse ja pange protseduuri alustamiseks oma sõrm väikesele avale ninaduši allosas.

HOIATUS!
Mitte kasutada ravimite, anesteetikumide, palsamioõlide või muude meditsiiniliste ainetega.
Mitte kasutada ultrahelinebulisaatoritega.



Kasutamise ajal hingake nina kaudu aeglaselt sisse ja välja ning kallutage pea antud ninasõõrme suhtes vastasküljele, et soolasprei saaks sügavale ninasõõrmesse voolata. Pesu saab peatada või lõpetada võttes sõrm avalt.

Pärast ravi eemaldage järelejäänud loputuslahus ninadušist ja puhastage seade nagu kirjeldatud peatükis „Puhastamine ja desinfitseerimine“.

Puhastamine ja desinfitseerimine

HOIATUS!
Enne seadme esmakordset kasutamist ja pärast kõiki ravikordi tuleb kõiki komponente puhastada ja desinfitseerida. Nende nõuetekohane seisukord on seadme tööks ja ravi edukuse tagamiseks väga oluline.
Kasutage ainult originaalvaruosi.
Komponentide puhastamiseks ja desinfitseerimiseks puudub automaatne režiim. Maske ei tohi keeta ega autoklaavida.

Piirväärtused

Vahetage nebulisaator ➑ välja juhul, kui seda pole kaua kasutatud, kui esinevad deformatsioonid või praod või kui nebulisaatori pea ➑a on kuivanud ravimi, tolmu vms tõttu ummistunud. Soovitame nebulisaatori olenevalt selle kasutamise tihedusest iga 6 kuni 12 kuu järel välja vahetada. Maksimaalne arv nebulisaatori puhastus- ja desinfitseerimistoimingute korral on 360. Maksimaalne arv maski puhastus- ja desinfitseerimistoimingute korral on 360.

Ettevalmistus

- Eemaldage õhuvoolik ➑ nebulisaatorilt ➑.
- Eemaldage mask ➑/➑a/➑b, huulik ➑ või ninaotsak ➑ nebulisaatorilt ➑.
- Veenduge, et nebulisaatorisse ei oleks jäänud jääke.
- Võtke nebulisaator lahti, keerates pealmist katet vastupäeva ja eemaldades udustuspea.
- Kui kasutati ninaduši ➑: eemaldage ninadušš ➑ õhuvoolikult ➑ ja võtke ninadušš lahti.

Märkus. Mikroobide kasvu või ravimijääkide kuivamise vältimiseks tuleb komponente iga kord kohe pärast seadme kasutamist puhastada ja desinfitseerida.

Puhastamine

- Peske kõiki osi voolava vee all vähemalt 10 sekundit.
- Segage puhtas anumas veidi puhastusvahendit ja sooja kraanivett omavahel (nt 2 ml pe-suvahendit – nõude kätsiti pesemiseks – 1 liitri veeга – soovitatakse kasutada nõudepu-suvahendit Fairy, kuna seda on sellises segamisahekorras edukalt katsetatud).
- Peske osi, nt maski, huulikuit või ninaotsakut ja ninaduši (*kui seda kasutati*) 5 minutit selles segus. Harjake kõiki pindu vähemalt kaheksa korda väikese puhta harjaga.
- Lõpetuseks loputage kõiki osi põhjalikult vähemalt 30 sekundit voolava vee all, et loputada kõik puhastusvahendi jäägid maha.

Desinfitseerimine

- Kõik osad tuleb pärast puhastamist desinfitseerida. (Pange tähele, et ainult puhastatud osi saab edukalt desinfitseerida.)
- Asetage kõik nebulisaatori osad ja ninadušš (*kui seda kasutati*), huulik ja ninaosa 5 minutiks keevasse vette.
- Asetage mask 15 minutiks 2% naatriumhüpokloriidi (NaOCl) lahusesse või sarnasesse külmsteriliseerimise lahusesse, mille saate soetada kohalikust apteegist. Lõpetuseks kaste-ke mask 3 minutiks steriliseeritud vette, misjärel loputage maski pinda kaks korda sterili-seeritud veega, et eemaldada kõik steriliseerimislahuse jäägid.

Kuivatamine

- Laske kõigil osadel täielikult kuivada, et vältida mikroobide teket. Alles seejärel pange sea-de uuesti kokku.
- Pange kõik osad jälle kokku ja lülitage seade sisse. Jätke see 10–15 minutiks tööle.
- Veenduge, et puhastatud ja desinfitseeritud osad ei saastuks uuesti. Peske oma käsi hooli-kalt ning vältige kuivatamise ja kokkupanemise ajal seadme sisse jäävate osade katsumist.

Kontrollimine

Kontrollige kõiki osi iga kord pärast puhastamist ja desinfitseerimist. Asendage defektiga, de-formeerunud või väga pleekinud osad uutega.

Hoiulepanek

Pange kuivad osad järgmise kasutuskorran i puhtasse suletud anumasse hoiule. Ärge pange hoiule niiskeid või märgi osi.

Hoiustamine

Järgige peatükis „Tehnilised andmed“ esitatud hoiutingimusi. Märkus. Osi, mida te ei ole üle ühe päeva kasutanud, tuleb enne järgmist kasutamist uuesti puhastada ja desinfitseerida.

Transpord

Transportige puhastatud ja desinfitseeritud osi alati puhtas suletud anum as. Peske oma käsi hoolikalt ja vältige seadme sisse jäävate osade puudutamist, kui võtate osad anumast välja ja panete järgmiseks kasutuskorras kokku.

Õhufiltri väljavahetamine

Tavalistel kasutustingimustel tuleb õhufilter ➑ välja vahetada u 200 töötunni järel või ühe aasta möödudes. Soovitame õhufiltri regulaarselt kontrollida (10–12 kasutuskorra järel) ja selle välja vahetada, kui see on värvunud halliks või pruuniks või kui see tundub niiskena. Eemaldage õhufilter ➑ ja asendage see uuega. Ärge proovige filtrit taaskasutamise eesmärgil puhastada. Õhufiltrit ei tohi parandada ega hooldada, kui patsient seda kasutab. Kasutage ainult originaalfiltri! Ärge kasutage seadet ilma filtrita!

Tootja on ülal kirjeldatud toimingud heaks kiitnud, st need sobivad meditsiinitoot-e uuesti kasutamiseks ette valmistamiseks. Toimingute tegija vastutab aga selle eest, et tegelik toimingute tegemine koos abivahendite valimisega annaks soovit-tu tulemuse. See nõuab käitise või asutuse regulaarset kontrolli või kinnitamist.

Vigade kõrvaldamine

Seade ei lülitu sisse

- Veenduge, et pistik oleks korralikult pistikupesas.
- Veenduge, et toitelüliti ➑ oleks asendis „I“.
- Veenduge, et seadet kasutatakse kasutusjuhendis esitatud kasutuskestuse piires (30 min sees / 30 min väljas).

Seade pihustab vaid nõrgalt või üldse mitte

- Veenduge, et õhuvoolik ➑ oleks mõlemast otsast korralikult kinnitatud.
- Veenduge, et õhuvoolik ➑ poleks kinni surutud, kokku murtud, määrdunud ega ummistunud. Vajaduse korral asendage see uuega.
- Veenduge, et nebulisaator ➑ oleks täielikult kokku pandud ja et värviline nebulisaatori pea ➑ asetseks õigesti ega oleks ummistunud.
- Veenduge, et nebulisaatorisse oleks sisestatud vajalik inhalatsioonilahus.

Hooldamine ja parandustööd

- Kui seadet ei saa enam kasutada, pöörduge klienditoe poole.
- Rikke korral pöörduge üksnes **medisana** volitatud pädeva spetsialisti poole. Ärge avage seadet kunagi. Seadmel ei ole osi, mida kasutaja saab parandada, ja siseosi ei ole vaja hooldada ega määrada.

Teavitage pädevat asutust ja tootjat või volitatud esindajat EL-is (EC REP) selle seadmega seotud kõigist ohujuhtumitest: vigastused või ebasoodsad tulemu-sed.
Kontaktid leiate aadressilt
https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts/

Kasutuselt kõrvaldamise juhised

Seda seadet ei tohi kõrvaldada koos olmejäätmetega. Metallid on taaskasutatavad ja need saab ringlusse saata. Viige seade, mida te enam ei kasuta, lähimasse kogumispunkti, et selle saaks keskkonnahoidlikult utiliseerida. Pöörduge kasutuselt kõrvaldamise asjus kohaliku omavalitsuse või müügiesindaja poole. Enne seadme kasutuselt kõrvaldamist eemaldage sellest patareid. Ärge visake kasutatud patareisd olmejäätmete hulka, vaid kõrvaldage need ohtlike jäätmetena või viige patareide kogumispunkti.

Seade: need osad on valmistatud peamiselt plastist ja nendes on elektroonilisi komponente. Kõik on kooskõlas määrustega RoHS ja REACH.

Komponendid (nebulisaator, ninaotsak, huulik, maskid) ➑➑/➑/➑a/➑/➑b/➑b/➑/➑: need osad on valmistatud plastist ning määruste RoHS ja REACH tingimused on täidetud. Enne kasutuselt kõrvaldamist tuleb kõiki osad puhastada (vt jaotist „Puhastamine“) ja seejärel 5 mi-nutiks keevasse vette asetada.

Garantii- ja remonditingimused

ITeie seadusest tulenevaid garantiioigusi ei piira meie järgnevalt esitatud garantii. Palun pöör-duge garantii korral oma edasimüüja või otse teeninduspunkti poole. Kui peaksite seadme meile saatma, kirjeldage viiga ja lisage koopia ostudokumendist.

Seejuures kehtivad alljärgnevad garantiitingimused:

1. **medisana** toodetele kehtib 3-aastane garantii alates ostukuupäevast. Garantii korral tuleb ette näidata ostukviitung või arve.
2. Materjali- või tootmisvigadest tulenevad puudused kõrvaldatakse garantiiperioodil tasuta.
3. Garantiiperiood ei pikene garantii korras välja vahetatud detailidele ega seadmele.
4. asendist. Garantiitööde alla ei kuulu:
 - a. kõik väärast kasutamisest nt kasutusjuhendi eiramisest tingitud kahjud;
 - b. kahjud, mis on tekkinud ostja või volitamata kolmandate isikute sekkumiste või remon-di tagajärjel;
 - c. transpordikahjustused, mis on tekkinud teel tootja juurest tarbija juurde või teenindus-punkti;
 - d. varuosad, mis kuuluvad tavapäraselt;
5. Garantii seadmest põhjustatud otseste või kaudsete kahjude tõttu on ka siis välistatud, kui seadme enda kahju kuulub garantii alla.

	Globalcare Medical Technology Co., Ltd 7th Building, 39 Middle Industrial Main Road, European Industrial Zone, Xiaolan Town 528415 Zhongshan City, Guangdong Province PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA Phone : +86 760 22589901
	Donawa, Lifescience Piazza Albania, 10 00153 Rome / Italy https://www.donawa.com/wli/main/contatti.inde
	medisana GmbH Carl-Schurz-Str. 2, 41460 NEUSS, DEUTSCHLAND
Teavet teenuse kohta leiate siit: https://www.medisana.com/servicepartners	
Toote pidevaks edasiarendamiseks jätame endale õiguse teha tehnilisi ja disainiala-seid muudatusi. Selle kasutusjuhendi ajakohase versiooni leiate veebilehelt www.medisana.com	

Sümbolite selgitus

Käesolev kasutusjuhend kuulub selle seadme juurde. See sisaldab olulist teavet seadme kasutuselevõtu ja kasutamise kohta. Lugege juhend põhjalikult läbi. Selle juhendi mittejärgmine võib põhjustada raskeid vigastusi või kahjustada seadet.

HOIATUS

Neist hoiatusjuhistest tuleb kinni pidada, et vältida kasutaja võimalikke vi-gastusi.

TÄHELEPANU!

Neist juhistest tuleb kinni pidada, et vältida seadme võimalikku kahjusta-mist.

MÄRKUS

Need juhised annavad paigaldamise või kasutamise kohta kasulikku lisa-teavet.

Kaitseaste kokkupuutel võrkehade ja veega standardi IEC 60529 kohaselt.

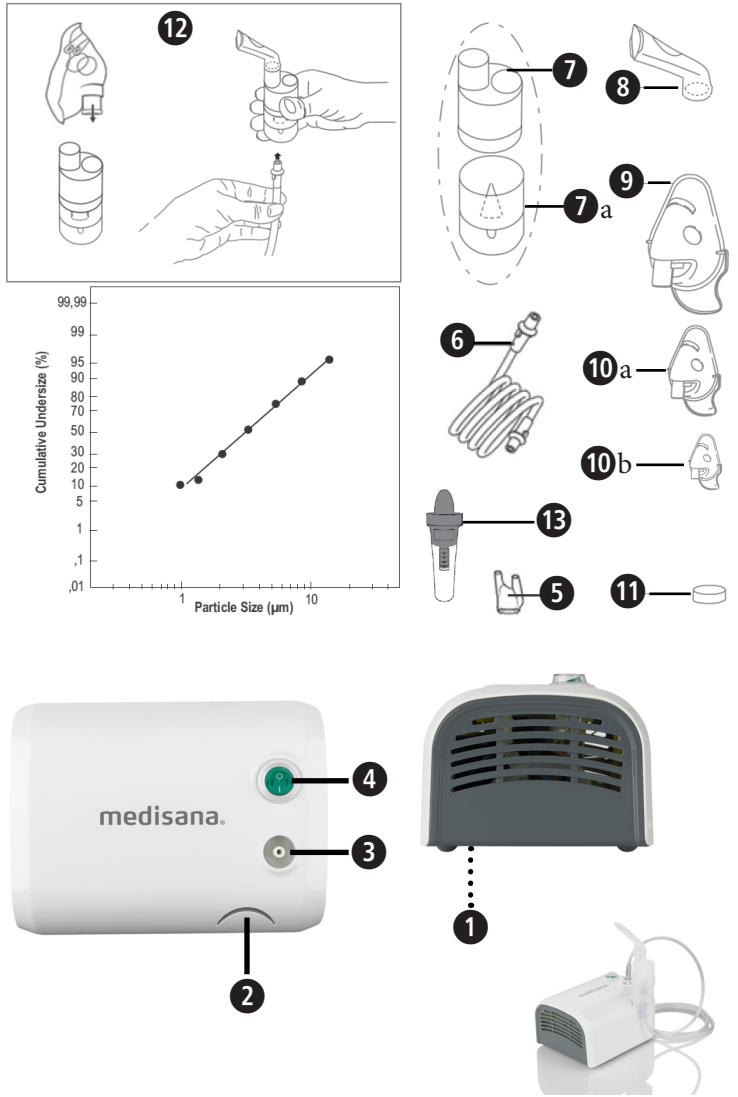
Selle toote kohta kehtib Euroopa direktiiv 2012/19/EL elektri- ja elektroonika-seadmetest tekkinud jäätmete kohta ning see on vastavalt tähistatud.

	</
--	----

medisana®

LV Lietošanas instrukcija Inhalators IN 510 / IN 520

Ierīce un vadības elementi / piegādes komplekts



- 1 medisana inhalators IN 510 / IN 520** (1) gaisa filtra pozīcija, (2) stiprinājums smidzinātāja komplektam, (3) pieslēgums gaisa šļūtenei, (4) ieslēgšanas/izslēgšanas slēdzis)
- 1 lietošanas instrukcija
- Komponenti: (1) deguna ieliktnis, (5) gaisa šļūtene (IN 520: divas gaisa šļūtenes), (2) smidzinātājs, (6a) izkildētāja galva (6) smidzinātāja komplekta salikšana), (3) uzgali, (4) pieaugušā sejas maska, (6a): bērna sejas maska, (6b (IN 520: Sejas maska ma-ziem bērniem), (5) gaisa filtrs (maiņa pozīcijā (1)), uzglabāšanas maisiņš, (6) IN 520: deguna skalotājs)

Pārbaudiet, vai ierīcei netrūkst nevienas daļas un tai nav nekādu bojājumu. Ja rodas šaubas, nesāciet lietot ierīci un vērsieties pie sava tirgotāja vai servisa centra. Izmantošanas laikā konstatējot transportēšanas laikā radušos bojājumus, lūdzu, nekavējoties sazinieties ar tirgotāju.

Iepakojuma materiāli ir pārstrādājami vai ievadāmi atpakaļ izej-materiālu apritē. Nevajadzīgos iepakojuma materiālus utilizējiet atbilstoši noteikumiem.

BRĪDINĀJUMS
Nodrošiniet, ka bērni nevar piekļūt preces iepakojanai iz-
mantotajām plēvēm! Nosmakšanas risks!

Tehniskie dati

Nosaukums un modelis:	medisana inhalators IN 510 (pr. Nr. 54547) vai medisana inhalators IN 520 (pr. Nr. 54548) [tips GCE#47]
Barošana:	230 V~ 50 Hz
Izsmidzināmais daudzums:	vidēji 0,35 ml/minūtē
Aerosola izsmidzināšana saskaņā ar EN ISO 27427:2019, ja tiek izmantots nātrija fluorīds (NaF) pieaugušajiem:	Izsmidzinātais aerosols 0,11 ml Aerosola izsmidzināšanas ātrums 0,07 ml/minūtē Minūtē izsmidzinātā daudzuma procentuālā daļa: 3,5 % Atlikušais daudzums: 1,68 ml Daļiņu izmērs (MMAD): 3,07 µm GSD (ģeometriskā standarta novirze): 2,03 RF (ieelpojamā procentuālā daļa < 5 µm): 75 % Lielo daļiņu (> 5 µm) procentuālā daļa: 25 % Vidēja izmēra daļiņu (2 līdz 5 µm) procentuālā daļa: 47,8 % Mazo daļiņu (<2 µm) procentuālā daļa: 27,2 %
Maks. spiediens:	2,2 bar
Maks. trokšņu līmenis:	≤ 58 dBA (1 m)
Smidzinātāja uzpildes daudzums:	min. 2 ml, maks. 8 ml
Darbības ilgums:	30 minūtes ieslēgts / 30 minūtes izslēgts
Kalpošanas ilgums:	1000 stundas
Lietošanas apstākļi:	10 līdz 40 °C / 50 līdz 104 °F 10 līdz 95 % relatīvais gaisa mitrums Gaisa spiediens: 700 hPa līdz 1060 hPa
Glabāšanas un transportēšanas apstākļi:	–25 līdz +70 °C / –13 līdz +158 °F 10 līdz 95 % relatīvais gaisa mitrums Gaisa spiediens: 700 hPa līdz 1060 hPa
Izmērs (GxPxĀ):	apm. 18 × 14 × 9,4 cm
Svars:	apm. 1450 g
Strāvas kabeļa garums:	apm. 180 cm
IP klase	IP 21
Preces numurs:	54547 (IN 510) vai 54548 (IN 520)
EAN numurs:	4015588 54547 4 vai 4015588 54548 1

CE 0123

54547 IN 510_54548 IN 520 20-Aug-2024 Ver. 2.2

LV SVARĪGAS NORĀDES! OBLIGĀTI SAGLABĀT!

Pirms ierīces lietošanas rūpīgi izlasiet lietošanas instrukciju, īpaši drošības no-rādījumus, un saglabājiet lietošanas ins-trukciju turpmākai izmantošanai. Ja no-dodat ierīci citiem, dodiet šo lietošanas instrukciju obligāti līdzi.

- Šo ierīci drīkst izmantot tikai šajā instrukcijā aprakstītajam mērķim, proti, tikai kā aerosola veida terapijas ierīci. Jebkāda noteikumiem neatbilstoša lietošana ir nepareiza un bista-ma lietotāja veselībai. Ražotājs nav atbildīgs par bojājumiem, kuru iemesls ir nepareiza, kļūdaina vai nesaprātīga lietošana, vai ja ierīce ir savienota ar elektroinstalācijām, kas neatbilst spēkā esošajiem drošības noteikumiem.
- Saglabājiet šīs instrukcijas turpmākai lietošanai.
- Nelietojiet ierīci, ja tuvumā ir uzliesmojoši anestezējoši maisījumi ar skābekli vai dislāpekļa oksīdu (smieklu gāze).
- Ierīces pareizu darbību var ietekmēt elektromagnētiskie traucējumi, ja tie pārsniedz ES spēkā esošās robežvērtības. Ja rodas traucējumi saistībā ar citām elektroierīcēm, novieto-jiet ierīci citā vietā un pievienojiet to citai kontaktlīdzdai.
- Darbības traucējumu gadījumā izlasiet šīs lietošanas instrukcijas nodaļu "Kļūdu novērša-na". Neatveriet kompresora korpusu! Nemēģiniet ierīci salabot pats!
- Remontu drīkst veikt tikai kvalificēts un ražotāja pilnvarots tehnikais personāls, izmantojot tikai oriģinālās rezerves daļas. Šo norāžu neievērošana var negatīvi ietekmēt drošu ierīces izmantošanu.
- Vienmēr ievērojiet drošības noteikumus attiecībā uz elektroierīcēm, tie īpaši:
 - Izmantojiet tikai oriģinālos komponentus.
 - Nekad neiegremdējiet ierīci ūdenī.
 - Nelaujiet ierīcei kļūt slapjai, jo tā nav aizsargāta pret ūdens iekļūšanu.
 - Nepieskarieties ierīcei ar mitrām vai slapjām rokām.
 - Nepakļaujiet ierīci atmosfēras iedarbībai.
 - Lai ierīci lietotu, novietojiet to uz stingras, horizontālas pamatnes.
 - Bērni vai cilvēki ar ierobežotām spējām drīkst lietot ierīci tikai tad, ja viņus uzrauga pieaugušais ar neierobežotu rīcībspēju.
 - Nevelciet uzlādes kabeli vai ierīci, lai atvienotu kontaktakšu no kontaktlīdzdas.
 - Pozicionējot ierīci, nodrošiniet, lai to varētu viegli atvienot no elektrotīkla.
- Pirms ierīces uzlādes pārliecinieties, ka ierīces datu plāksnītē norādītie elektriskie dati atbilst elektrotīkla datiem.
- Gadījumā, ja ierīces uzlādes kabelis neder kontaktlīdzdai, vērsieties pie specializēta per-sonāla, lai nomainītu kabeli. Vispārīgi nav ieteicams izmantot adapterus un pagarinātā-jkabeļus. Ja to izmantošana ir neizbēgama, tad tiem ir jāatbilst drošības noteikumiem. Turklāt vienmēr ir jāievēro pieļaujamās robežvērtības, kas ir norādītas uz adapteriem un pagarinātājkaabeļiem.
- Pēc lietošanas atvienojiet strāvas savienotāju no kontaktlīdzdas. Neatstājiet ierīci savieno-t ar elektrotīklu, kad tā netiek izmantota.
- Uzstādīšana ir jāveic atbilstoši ražotāja norādījumiem. Kļūdaina uzstādīšana var radīt kai-tējumu cilvēkiem, dzīvniekiem un priekšmetiem, par kuru ražotājs nevar tikt saukts pie atbildības.
- Nemainiet šīs ierīces uzlādes kabeli. Detaļu nomainju drīkst veikt tikai pilnvaroti speciālisti.
- Strāvas kabelim vienmēr vajadzētu būt pilnībā atritinātam, lai izvairītos no bīstamas pārkaršanas. Pirms katras tīrīšanas vai apkopes darbības ierīce ir jāizslēdz un strāvas kabelis ir jāatvieno.
- Nodrošiniet, lai bērni neļietu ierīci bez uzraudzības; dažas detaļas ir tik mazas, ka tās var tikt norītas.
- Ja vairs nevēlaties lietot ierīci, utilizējiet to saskaņā ar attiecīgās valsts noteikumiem.
- Ievērojiet:
 - Lietojiet tikai medikamentus, kurus jums nozīmējis jūsu ārsts.
 - Ievērojiet ārsta norādījumus attiecībā uz terapijas devu, ilgumu un biežumu.
 - Izmantojiet deguna uzgali tikai tad, ja jūsu ārsts to skaidri ir līcis darīt. Raugiet, lai cau-ruļlītes NEKAD netiek ievadītas degunā, bet gan tiek turētas deguna priekšā tikai tik tuvu, cik iespējams.
- Pārbaudiet medikamentam pievienotajā instrukcijā, vai nepastāv kontraindikācijas lietoša-nai inhalācijas terapijai ar parastajām sistēmām.
- Nemiet vērā kabeļu radīto nožņaugšanas risku. Glabājiet strāvas kabeli un gaisa šļūtenes bērniem nepieejamā vietā.
- Nenovietojiet ierīci tā, ka vadības elementi ir grūti aizsniedzami.
- Higiēnas apsvērumu dēļ visus komponentus drīkst izmantot tikai viens pacients. Pamatie-rici var izmantot vairākas personas.
- Smidzinātājs nav piemērots lietošanai kopā ar anestēzijas vai elpināšanas ierīcēm. Šīs ierīces lietošanas laikā nav iespējams veikt MRT.
- Ierīce ir paredzēta suspensijas šķidrumu izsmidzināšanai.
- Nelietojiet ierīci, ja tajā konstatējat bojājumu vai kaut ko neparastu.
- Ierīce sastāv no jutīgām atsevišķām daļām, un ar to ir jārikojas rūpīgi. Nemiet vērā tehnis-ko datu sadaļā norādītos darbības un uzglabāšanas apstākļus.
- Šīs ierīces lietošana neaizvieto vizīti pie ārsta. Ja pēc lietošanas veselības stāvoklis ne-maz neuzlabojas, konsultējieties (vēlreiz) ar savu ārstu.
- Ierīces barošanu nodrošina akumulators, bet to var arī lietot, pieslēdzot pie strāvas tīkla.

Atsauce uz standartiem

Aerosola īpašības atbilst direktīvai EN ISO 27427.

Piemērotie standarti:

- EN 60601-1 (Medicīniskas elektriskās ierīces, 1. daļa: Vispārīgās prasības attiecībā uz pamatdrošumu un vispārīgo veiktspēju)
- EN 60601-1-2 (Papildstandarts: Elektromagnētiskā saderība – prasības un pārbaudes)
- Ierīce ir IIa kategorijas medicīniska ierīce.

Šī ierīce atbilst Medicīnisko ierīču regulas (ES) 2017/745 prasībām.
Smidzinātājs, deguna ieliktnis, iemuti un maskas ir BF tipa komponenti.

Noteikumiem atbilstoša lietošana

IN 510 vai IN 520 ir aerosola veida terapijas ierīce lietošanai mājas apstākļos. Ierīce ir paredzēta šķidrumu un šķidru medikamentu (aerosolu) izsmidzināšanai un augšējo un apakšējo elpošanas ceļu ārstēšanai.

Lietotāju mērķgrupa

Ierīce ir piemērota bērniem no 2 gadu vecuma, jauniešiem un pieaugušajiem.

Mērķgrupa:

Ierīces lietotājs ir pieaugušais bez specializētām zināšanām vai profesionālām prasmēm. Pacients parasti ir arī lietotājs, izņemot bērnus vai pacientus, kuriem ir nepieciešama īpaša palīdzība.

Indikācijas:

Plaušu vai elpceļu hroniskas vai akūtas saslimšanas vai darbības traucējumi vai augšējo el-pecu iekaisums.

Kontrindikācijas:

Ierīci nedrīkst izmantot ar medikamentiem, kas nodrošina ātru palīdzību dzīvībai bīstamas astmas lēkmes gadījumā.

Uz aerosolu ieelpošanu neattiecas nekādas kontraindikācijas. Taču ir jāņem vērā kontraindīkā-cijas, kas attiecas uz konkrēto izmantoto medikamentu, kas ir aprakstītas medikamentiem pievienotajā instrukcijā. Šaubu gadījumā pirms lietošanas konsultējieties ar savu ārstu.

Ierīces sagatavošana

Pirms pirmās lietošanas mēs iesakām visus komponentus iztīrīt, kā aprakstīts nodaļā "Tīrīša-na un dezinfekcija".

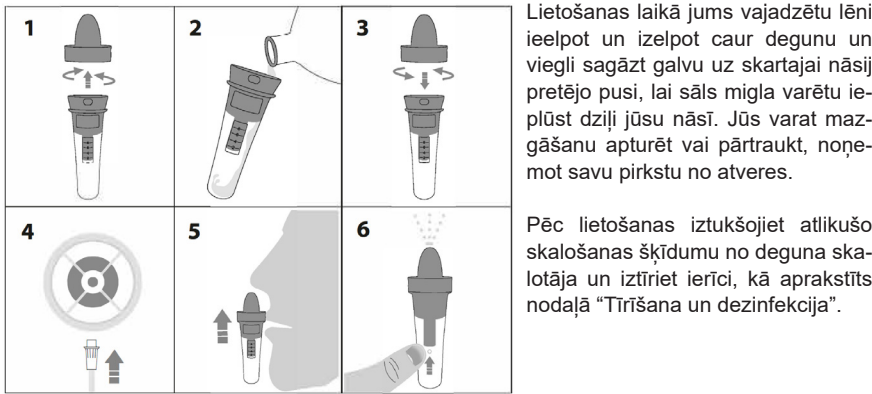
Lietošana

- Smidzinātāja komplekta (1) salikšana. Raugiet, lai visas daļas būtu pilnīgas.
- Pieplidiet smidzinātāju ar ārsta izrakstīto inhalācijas šķidrumu. Nodrošiniet, lai netiek pā-rniegts maksimālais līmenis.
- Savienojiet smidzinātāju (2), izmantojot gaisa šļūteni (3) ar pieslēgumu (4) uz kompresora, un iespraudiet tīkla kabeli kontaktlīdzdā (230 V 50 Hz maiņstrāva).
- Lai uzsāktu ārstēšanu, iestatiet ieslēgšanas/izslēgšanas slēdzi (5) pozīcijā «1».
 - Uzgali garantē labāku medikamenta nogādāšanu plaušās.
 - Izvēlieties pieaugušā (6a) vai bērna sejas masku (6a/b un nodrošiniet, ka maska pilnībā aptver mutes un deguna zonu (6b: tikai IN 520).
 - Izmantojiet visas piederumu daļas, ieskaitot deguna ieliktni (7), kā to noteicis jūsu ārsts.
- Inhalācijas laikā sēdiet vertikāli un atbrīvoti pie galda (ne atzveltnes krēslā), lai nesapiestu kopā elpceļus un tādā veidā neietekmētu ārstniecisko iedarbību. Nenogulieties inhalācijas laikā. Pārtrauciet inhalāciju, ja jums nav labi.
- Pēc tam kad ārsta ieteiktais inhalācijas laiks ir pagājis, pārslēdziet ieslēgšanas/izslēgša-nas slēdzi (5) pozīcijā «0», lai ierīci izslēgtu, un izveiciet spraudni no kontaktlīdzdas.
- Iztukšojiet atlikušo inhalācijas šķidrumu no smidzinātāja un iztīriet ierīci, kā aprakstīts no-daļā "Tīrīšana un dezinfekcija".
- Šī ierīce izstrādāta darbībai 30 min ieslēgta / 30 min izslēgta. Lūdzu, izslēdziet ierīci pēc 30 minūtēm un pagaidiet vēl 30 minūtes, pirms turpināt ārstēšanu.
- Ierīci nav nepieciešams kalibrēt. Ierīces pārveidošana nav atļauta.

Deguna skalošana (tikai IN 520)

- 1. Noņemiet pārsegumu: Šim nolūkam pagrieziet pārsegumu par 90° (pretēji pulksteņa rādītāja kustības virzienam)
- 2. Pieplidiet vērtni ar skalošanas šķidrumu (ievērojiet ražotāja norādes!)
- 3. Atkal uzskrūvējiet pārsegumu (pulksteņa rādītāja kustības virzienā).
- 4. Savienojiet deguna skalotāju ar šļūteni (5). Šļūtenes otram galam jau būtu jābūt savieno-tam ar galveno ierīci pozīcijā (2).
- 5. Uzlieciet deguna ieliktni uz nāss un ieelpojiet caur degunu.
- 6. Ieslēdziet inhalatoru (8) un virziet savu pirkstu virs mazās atveres deguna skalotāja apakšējā daļā, lai sāktu ārstēšanu.

BRĪDINĀJUMS
Nelietot ar narkotiskām vielām, apreibinošām vielām, balzama eļļām un citām
medicīniskām vielām.
Neizmanto ar ultraskaņas smidzinātājiem.



Lietošanas laikā jums vajadzētu lēni ieelpot un izelpot caur degunu un viegli sagāzt galvu uz skartajai nāsij pretējo pusi, lai sāls migla varētu ie-plūst dziļi jūsu nāsī. Jūs varat maz-gāšanu apturēt vai pārtraukt, ņe-mot savu pirkstu no atveres.

Pēc lietošanas iztukšojiet atlikušo skalošanas šķidrumu no deguna ska-lotāja un iztīriet ierīci, kā aprakstīts nodaļā "Tīrīšana un dezinfekcija".

Tīrīšana un dezinficēšana

BRĪDINĀJUMS
Pirms pirmās lietošanas reizes un pēc katras lietošanas reizes visi kompo-nenti ir rūpīgi jānotīra un jādezinficē. To pareizs stāvoklis ir ļoti svarīgs, lai ierīce darbotos un tiktu sasniegti labi ārstēšanas rezultāti.
Izmantojiet tikai oriģinālās daļas.
Nav automatizētas metodes komponentu tīrīšanai un dezinfekcijai. Mas-kas nedrīkst vārīt vai autoklavēt.

Robežvērtības

Nomaiņiet smidzinātāju (7) pēc ilgāka nelietošanas perioda, ja tas ir deformējies vai tajā ir redzamas plaisas vai ja izkildētāja galviņu (6a) ir nosprostojuši sakalūši medikamenti, putekļi utt. Iesakām nomainīt smidzinātāju pēc 6 līdz 12 mēnešiem atkarībā no lietošanas biežuma. Smidzinātāja maksimālais tīrīšanas un dezinfekcijas procedūru skaits ir 360. Maskas, iemuša un deguna adaptera maksimālais tīrīšanas un dezinfekcijas procedūru skaits ir 360.

Sagatavošanās

- Noņemiet gaisa šļūteni (3) no smidzinātāja (1).
- Noņemiet masku (6a/6a/b vai iemuti (7), vai deguna uzgali (8) no smidzinātāja (2).
- Pārliecinieties, ka smidzinātājā nav palikušas atliekas.
- Izjauciet smidzinātāju, griežot augšējo pārsegu pretēji pulksteņrādītāju kustības virzienam un noņemot izsmidzināšanas galviņu.
- Ja tika izmantots deguna skalotājs (8): Noņemiet deguna skalotāju (8) no gaisa šļūtenes (3) un izjauciet deguna skalotāju

Norāde: Lai novērstu mikrobu vairošanos vai medikamentu atlieku sakāišanu, komponenti jātīra un jādezinficē uzreiz pēc katras lietošanas reizes.

Tīrīšana

- Mazgājiet visas daļas zem tekoša ūdens vismaz 10 sekundes.
- Sajauciet tīrā tvertnē nelielu daudzumu tīrīšanas līdzekļa un siltu krāna ūdeni (piemēram, 2 ml trauku mazgāšanas līdzekļa, kas paredzēts trauku mazgāšanai ar rokām, uz 1 litru ūdens. Ieteicams izmantot zīmola *Fairy* trauku mazgāšanas līdzekli, jo ar to tika sekmīgi pārbaudīta šī maisījuma attiecība).
- Turiet daļas, kā arī masku vai iemuti, vai deguna adapteri, kā arī deguna skalotāju (*ja tas tika izmantots*) 5 minūtes šajā maisījumā. Notīriet visas virsmas vismaz astoņas reizes ar mazu, tīru suku.
- Pēc tam rūpīgi skalojiet visas daļas vismaz 30 sekundes zem tekoša ūdens, lai noskalotu tīrīšanas līdzekļa paliekas.

Dezinficēšana

- Visas daļas pēc tīrīšanas ir jādezinficē. (Nemiet vērā, ka tikai notīrītas daļas ir iespējams veiksmīgi dezinficēt.)
- Ievietojiet visas smidzinātāja daļas, kā arī deguna skalotāju (*ja tas tika izmantots*), iemuti un deguna uzgali uz 5 minūtēm verdošā ūdenī.
- Ievietojiet masku uz 15 minūtēm 2% nātrija hipohlorīta (NaOCl) šķīdumā vai līdzīgā aukstās sterilizēšanas šķīdumā, kuru varat iegādāties aptiekā. Pēc tam ievietojiet masku uz 3 minūtēm sterilā ūdenī un pēc noskalojiet maskas virsmu ar sterilu ūdeni, lai likvidētu visas sterilizācijas šķiduma paliekas.

Žāvēšana

- Ļaujiet visām daļām pilnībā nožūt, lai novērstu baktēriju veidošanās risku. Tikai pēc tam visu atkal samontējiet.
- Samontējiet visas daļas un ieslēdziet ierīci. Ļaujiet tai darboties 10–15 minūtes.
- Nodrošiniet, ka notīrītās un dezinficētās daļas netiek atkal piesārņotas. Rūpīgi nomazgājiet rokas un žūšanas un montāžas laikā nepieskarieties ierīces iekšējām daļām.

Pārbaude

Pārbaudiet visus komponentus pēc katras tīrīšanas un dezinficēšanas. Nomainiet bojātas, deformētas vai izteikti sakrāsojušās daļas.

Novietošana glabāšanā

Līdz nākamajai lietošanas reizes ievietojiet sausās daļas tīrā, noslēgtā tvertnē. Neievietojiet tajā mitras vai slapjas daļas!

Uzglabāšana

Nemiet vērā nodaļā "Tehniskie dati" norādītos uzglabāšanas apstākļus.

Norāde: Daļas, kas nav lietotas ilgāk nekā vienu dienu, pirms nākamās lietošanas reizes atkal ir jānotīra un jādezinficē.

Transportēšana

Notīrītās un dezinficētās daļas vienmēr transportējiet tīrā, noslēgtā tvertnē. Rūpīgi nomazgājiet rokas un nepieskarieties ierīces iekšējām daļām, kad izņemat daļas no tvertnes un montējat nāka-majai lietošanas reizei.

Gaisa filtra nomainā

Parastos lietošanas apstākļos gaisa filtrs (1) ir jānomaina pēc aptuveni 200 darba stundām vai pēc viena gada. Mēs iesakām gaisa filtru regulāri pārbaudīt (ik pēc 10–12 lietošanas reizēm) un nomainīt, ja tas iegūst pelēku vai brūnu nokrāsu vai šķiet mitrs. Noņemiet gaisa filtru (1), nomainiet to pret jaunu. Nemēģiniet filtru tīrīt atkārtoti izmantošanai. Gaisa filtru nedrīkst remontēt vai apkopt, kamēr pacients to izmanto. Izmantojiet tikai oriģinālos filtrus! Nelietojiet ierīci bez filtra!

Iepriekš aprakstītās darbības ražotājs ir pārbaudījis, t.i., tās ir piemērotas, lai medicīniskie ierīce sagatavotu atkārtotai lietošanai. Tomēr lietotājam ir pienākums nodrošināt, ka faktiskā lietošana un palīg līdzekļu izvēle sniedz vēlamo rezultātu. Tāpēc ir nepieciešama regulāra un piemērota iekārtas pārbaude vai valdēšana.

Kļūdu novēršana

Ierīci nevar ieslēgt

- Pārliecinieties, ka tīkla kabelis ir pareizi ievietots kontaktlīdzdā.
- Pārliecinieties, ka ieslēgšanas/izslēgšanas slēdzis (5) atrodas pozīcijā "1".
- Pārliecinieties, ka ierīce tikusi lietota atbilstīgi šajā instrukcijā norādītajam darbības ilgumam (30 min. ieslēgta / 30 min. izslēgta).

Ierīce smidzina tikai vāji vai neizsmidzina nemaz

- Pārliecinieties, ka gaisa šļūtene (3) abos galos ir pienācīgi nostiprināta.
- Pārliecinieties, ka gaisa šļūtene (3) nav saspiesta, salocīta, netīra vai bloķēta. Ja nepieciešams, nomainiet to pret jaunu.
- Pārliecinieties, ka smidzinātājs (7) ir pilnībā samontēts un izkildētāja galviņa (6a) ir pareizi novietota un nav aizsērējusi.
- Pārliecinieties, ka ir iepildīts nepieciešamais inhalācijas šķidrums.

Apkope, remonts

- Ja ierīci vairs nav iespējams izmantot, vērsieties klientu apkalpošanas dienestā.
- Ja rodas darbības traucējumi, vērsieties tikai pie **medisana** pilnvarota, kvalificēta specializētā personāla. Nekad neatveriet ierīci. Ierīcē nav daļu, kuras var labot lietotājs, un tai nav nepieciešama iekšējo detaļu apkope vai ieeļļošana.

I Lūdzu, ziņojiet par visiem incidentiem saistībā ar šo ierīci – savainojumiem vai sliktiem ārstēšanas rezultātiem – kompetentajai iestādei, kā arī ražotājam vai pilnvarotajam ES pārstāvim (EC REP). Kontaktinformācija ir pieejama šeit: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts/

Norādes par utilizāciju

Šo ierīci aizliegts izmest sadzīves atkritumos. Metāli ir atkārtoti izmantojami vai tos var ievadīt atpakaļ izejmateriālu apritē. Utilizējiet ierīci, kas vairs nav nepieciešama, savākšanas punktā savā pilsētā, lai to varētu utilizēt videi draudzīgā veidā. Ja jums ir jautājumi saistībā ar utilizāciju, vērsieties savas pašvaldības atbildīgajā iestādē vai pie tirgotāja. Pirms ierīces utilizēšanas izņemiet bateriju. Neizmetiet lietotas baterijas sadzīves atkritumos, bet gan ievietojiet īpašo atkritumu tvertnē vai arī nododiet tās bateriju savākšanas punktā specializētajos veikalos.

Ierīce: Šīs daļas galvenokārt sastāv no plastmasas un elektroniskām detaļām. Viss atbilst Bīstamu vielu ierobežošanas direktīvai (RoHS) un REACH regulai.

Komponenti (smidzinātājs, deguna adapteris, iemuti, maskas) (1)(2)(3)(4)(5)(6a)(6b/ 6b): Šīs daļas ir no plastmasas un atbilst Bīstamu vielu ierobežošanas direktīvai (RoHS) un REACH regulai. Pirms utilizācijas visas daļas ir jānotīra (skat. sadaļu "Tīrīšana") un pēc tam jāievieto verdošā ūdenī uz 5 minūtēm.

Garantijas un remonta noteikumi

- Mūsu izsniegtā garantija neierobežo normatīvajos aktos noteiktās garantijas tiesības. Garan-tijas gadījumā, lūdzu, griezties savā specializētajā veikalā vai arī tieši servisā. Ja vēlaties ie-rici nosūtīt remontēšanai, norādiet bojājumu un pievienojiet iegādes dokumenta kopiju. Tādā gadījumā spēkā ir tālāk norādītie garantijas noteikumi:
- medisana** izstrādājumiem tiek nodrošināta 3 gadu garantija, sākot no iegādes datuma. Garantijas prasību gadījumā iegādes datums ir jāapliecina ar iegādes kvīti vai rēķinu.
 - Materiālu vai ražošanas kļūmes garantijas laikā tiek novērstas bez maksas.
 - Veicot garantijas remontu, garantijas laiks netiek pagarināts ne ierīcei, ne arī nomainītajām detaļām.
 - Garantija neattiecas uz:
 - visiem bojājumiem, kas ir radušies noteikumiem neatbilstošas lietošanas dēļ, piemē-ram, neievērojot lietošanas instrukciju;
 - bojājumiem, kas ir radušies pircēja vai nepilnvarotu trešo personu veikta remonta vai ievajkšanās dēļ;
 - transportēšanas bojājumiem, kas ir radušies ceļā no ražotāja līdz patērētājam vai arī nosūtīt servisam;
 - detaļām, kuras ir pakļautas normālam nolietojumam.
 - Ražotājs neuzņemas atbildību par tiešiem vai netiešiem izrietošajiem bojājumiem, kurus ir izraisījusi ierīce, arī tādos gadījumos, ja ierīces bojājums tiek atzīts kā garantijas bojājums.



Globalcare Medical Technology Co., Ltd
7th Building, 39 Middle Industrial Main Road,
European Industrial Zone, Xiaolan Town
528415 Zhongshan City, Guangdong Province
PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA
Phone : +86 760 22589901

EC

REP

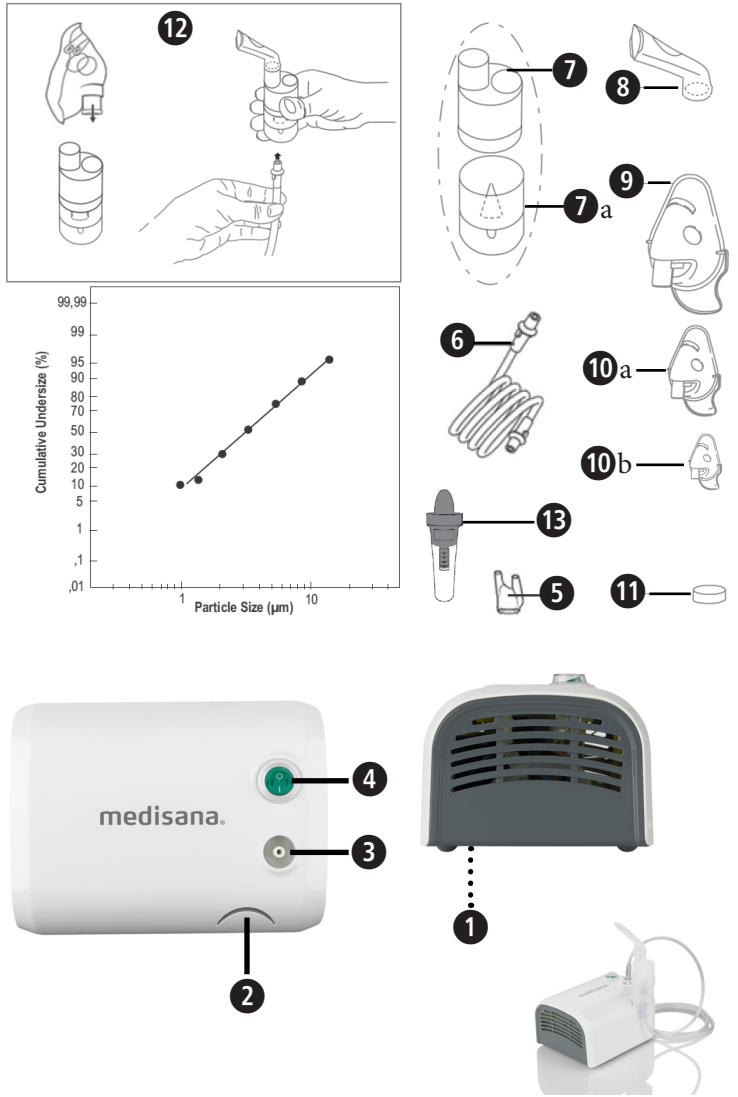
Donawa, Lifescience
Piazza Albania, 10
00153 Rome / Italy
<https://www.donawa.com/wii/main/contatti.index>



medisana GmbH,
Carl-Schurz-Str. 2, 41460 NEUSS, VÄCIJA

LT Naudojimo instrukcija
Inhaliatorius IN 510 / IN 520

Prietaisais ir valdymo elementai / pakuotės turinys



- 1 **medisana inhaliatorius IN 510 / IN 520** (❶ oro filtro padėtis, ❷ purkštuvo rinkinio laikiklis, ❸ oro žarnelės jungtis, ❹ įjungimo / išjungimo jungiklis)
- 1 naudojimo instrukcija
- Komponentai: ❷ nosies dalis, ❶ oro žarnelė (**IN 520**: dvi nosies žarnelės), ❶ purkštuvas, ❷a pulverizatoriaus galvutė (❷ purkštuvo rinkinio surinkimas), ❸ kandiklis, ❸ suaugusiojo veido kaukė, ❷a vaiko veido kaukė, ❷b (**IN 520**: Veido kaukė mažyliams), ❶ oro filtras (pakeičiamas padėtyje ❶), laikymo maišelis, (❸ **IN 520**: nosies dušas).

Patikrinkite, ar netrūksta prietaiso dalių ir ar prietaisas nepažeistas. Jei abejojate, prietaiso nenaudokite ir kreipkitės į savo pardavėją arba klientų aptarnavimo tarnybą.

Jei išpakavę pastebėjote transportavimo pažeidimų, nedelsdami susisiekite su savo pardavėju.

Pakuotės yra perdirbamos ir gali būti grąžinamos į žaliavų surinkimo punktą. Nenaudojamą pakuotės medžiagą utilizuokite laikydamiesi atitinkamų taisyklių.

ĮSPĖJIMAS
Saugokite, kad pakuotės plėvelė nepatektų vaikams į rankas! Pavojus uždusti!

Techniniai duomenys

Pavadinimas ir modelis:	„ medisana “ inhaliatorius IN 510 (tipas 54547) arba „ medisana “ inhaliatorius IN 520 (tipas 54548) [tipas GCE847]
Maitinimas:	230V~ 50Hz
Purškiamo rūko kiekis:	vidutiniškai 0,35 ml/minutę
Aerozolio emisija pagal EN ISO 27427:2019, naudojant natrio fluoridą (NaF) suaugusiems:	Aerozolio emisija 0,11 ml Aerozolio emisijos greitis 0,07 ml/minutę Išleidžiamame tūryje kiekis per minutę: 3,5 % Likutinis tūris: 1,68 ml Dalelių dydis (MMAD): 3,07 µm GSD (geometrinis standartinis nuokrypis): 2,03 RF (įkvepiamas kiekis <5 µm): 75 % Didelių dalelių kiekis (>5 µm): 25 % Vidutinio dydžio dalelių kiekis (nuo 2 iki 5 µm): 47,8 % Mažų dalelių kiekis (<2 µm): 27,2 %
Maks. slėgis:	2,2 bar
Maks. triukšmo lygis:	≤ 58 dBA (1 m)
Purkštuvo pildymo kiekis:	min. 2 ml, maks. 8 ml
Naudojimo trukmė:	30 minučių įjungta / 30 minučių išjungta
Naudojimo trukmė:	1000 valandų
Naudojimo sąlygos:	nuo 10 iki 40 °C / nuo 50 iki 104 °F nuo 10 iki 95 % santykinio oro drėgno Oro slėgis: nuo 700 hPa iki 1060 hPa
Laikymo ir gabenimo sąlygos:	nuo -25 iki 70 °C / nuo -13 iki 158 °F nuo 10 iki 95 % santykinio oro drėgno Oro slėgis: nuo 700 hPa iki 1060 hPa
Matmenys(I x P x A):	maždaug 18 x 14 x 9,4 cm
Svoris:	maždaug 1450 g
Maitinimo kabelio ilgis:	maždaug 180 cm
IP klasė	IP 21
Gaminio numeris:	54547 (IN 510) arba. 54548 (IN 520)
EAN numeris:	4015588 54547 4 arba 4015588 54548 1

LT **SVARBŪS NURODYMAI! BŪTINAI IŠSAUGOKITE!**

Prieš naudodami prietaisą, atidžiai perskaitykite naudojimo instrukciją, ypač jos saugos nurodymus, ir ją išsaugokite, kad galėtumėte pasiskaityti vėliau. Perduodami prietaisą tretiesiems asmenims, būtinai įduokite ir šią naudojimo instrukciją.

- Šį prietaisą galima naudoti tik pagal šioje instrukcijoje aprašytą paskirtį, taigi tik kaip aerozolinės terapijos prietaisą. Bet koks netinkamas naudojimas pagal paskirtį yra netinkamas ir todėl pavojingas naudotojo sveikatai. Gamintojas neatsako už žalą, atsiradusią dėl naudojimo ne pagal paskirtį, neteisingo ar nelogiško naudojimo, arba jei įrenginys prijungtas prie elektros instaliacijos, kuri neatitinka galiojančių saugos nuostatų.
- Išsaugokite šias instrukcijas vėlesniam naudojimui.
- Nenaudokite prietaiso šalia degių anestetinių dujų su deguonimi arba diazoto monoksidu (juoko dujomis).
- Tinkamą prietaiso veikimą gali sutrikdyti elektromagnetiniai trikdžiai, jei jie viršija ES taikomas ribas. Jei atsiranda trikdžiai, susiję su kitais elektros prietaisais, perkeltkite įrenginį į kitą vietą ir įjunkite į kitą kištukinį lizdą.
- Jei pasireiškia gedimai, perskaitykite šios naudojimo instrukcijos skyrių „Trikių šalinimas“. Neatidarykite kompresoriaus korpuso! Niekada nebandykite remontuoti prietaiso patys!
- Remontuoti gali tik kvalifikuotas ir gamintojo įgaliotas technikos specialistas, leidžiama naudoti tik originalias atsargines dalis. Nesilaikant šių nurodymų gali būti neigiamai paveiktas saugus prietaiso naudojimas.
- Visuomet vadovaukitės elektros prietaisų elgesio saugos taisyklėmis, ypač:
 - naudokite tik originalius komponentus.
 - Prietaiso niekada nenardinkite į vandenį.
 - Neleiskite prietaisui sudrėkti, jis neapsaugotas nuo vandens įsiskverbimo.
 - Nelleskite prietaiso drėgnomis arba šlapiomis rankomis.
 - Saugokite prietaisą nuo atmosferos poveikio.
 - Naudodami prietaisą pastatykite ant tvirto, horizontalaus paviršiaus.
 - Prietaisą leidžiama naudoti vaikams arba ribotų gebėjimų žmonėms, prižiūrimiems suaugusiojo, neturinčio protinės negalios.
 - Netraukite už įkrovimo kabelio arba už prietaiso, kad atjungtumėte nuo maitinimo šaltinio.
 - Pastatydami prietaisą stebėkite, kad jį būtų galima lengvai išjungti iš elektros tiekimo tinklo.
- Prieš kraudami prietaisą, įsitikinkite, kad prietaiso specifikacijų lentelėje nurodyti duomenys apie elektros srovę sutampa su elektros tinklo duomenimis.
- Jei prietaiso krovimo laido kištukas netelpa į kištukinį lizdą, kreipkitės į specialistus, kad jį pakeistų. Apskritai nerekomenduojama naudoti adapterių ir ilginamųjų laidų. Jei jų naudoti neišvengiama, jie turi atitikti saugos taisykles. Vis dėlto, juos naudojant, visada būtina laikytis ant adapterių ir ilginamųjų laidų nurodytų ribinių verčių.
- Po naudojimo įjunkite maitinimo jungtį iš kištukinio lizdo. Nepalikite į kištukinį lizdą įjungto prietaiso, kai jis nenaudojamas.
- Įrengti būtina atsižvelgiant į gamintojo duomenis. Netinkamas įrengimas gali sukelti žmonių, gyvūnų sužalojimus ir materialinę žalą, už kuriuos gamintojas negali būti patrauktas atsakomybėn.
- Nepakeiskite šio prietaiso krovimo laido. Dalis keisti gali tik įgalioti specialistai.
- Maitinimo laidas turėtų būti visada visiškai išvyniotas, kad pavojingai neperaikstų.
- Kaskart prieš valant arba atliekant techninę priežiūrą, būtina išjungti prietaisą ir ištraukti maitinimo laidą iš prietaiso.

- Užtikrinkite, kad prietaiso nenaudotų neprižiūrimi vaikai; kai kurios dalys yra tokios mažos, kad gali būti praryjamos.
- Jei prietaisas jums tapo daugiau nebereikalingas, utilizuokite jį laikydamiesi savo šalyje galiojančių nuostatų.
- Atsižvelkite į tai kad:
 - vartokite tik tuos vaistus, kuriuos jums skyrė gydytojas.
 - Laikykitės gydytojo nurodymų dėl dozavimo, gydymo trukmės ir dažnumo.
 - Nosies dalį naudokite tik jei to aiškiai reikalauja Jūsų gydytojas. NIEKADA neikiškite išsišakojančios dalies į nosį – laikykite juos tik kuo arčiau priešais nosį.
- Patikrinkite, ar medikamento pakuotės lapelyje nenurodyta naudojimo kartu su įprastinėmis inhalacinės terapijos sistemomis kontraindikacijų.
- Atkreipkite dėmesį, kad kyla rizika pasismaugti laidais. Maitinimo kabelius ir oro vamzdelius laikykite mažiems vaikams nepasiekiamoje vietoje.
- Nestatykite prietaiso taip, kad būtų sunku pasiekti valdymo elementus.
- Dėl higieninių priežasčių visus komponentus gali naudoti tik vienas pacientas. Pagrindinį prietaisą gali naudoti keli asmenys.
- Purkštuvas netinka naudoti su anestetikais ar kvėpavimo prietaisais. Naudojant šį prietaisą negalima atlikti MRT tyrimo.
- Prietaisas sukonstruotas purkšti suspensijos skysčius.
- Nenaudokite prietaiso, jeigu pastebite, kad jis pažeistas arba jame kažkas neįprasto.
- Prietaisą sudaro jautrios atskiros dalys ir su juo reikia elgtis atsargiai. Atsižvelkite į „Techniniai duomenys“ nurodytas naudojimo ir laikymo sąlygas.
- Šio prietaiso naudojimas nepakeičia apsilankymo pas gydytoją. Jei po procedūros jūsų sveikatos būklė nepagerėja, (dar kartą) pasikonsultuokite su gydytoju.
- Prietaisui maitinimo įtampą tiekia akumulatorius, tačiau jį galima naudoti ir prijungtą prie elektros tinklo.

Nuorodos į standartus

Aerozolio savybės atitinka EN ISO 27427 direktyvą.

- EN 60601-1 (Elektrinė medicinos įranga.1 dalis. Bendrosios saugos specifikacijos, įskaitant esmines eksploatacines charakteristikas)
- EN 60601-1-2 (Gretutinis standartas. Elektromagnetiniai trikdžiai. Reikalavimai ir bandymai)
- Prietaisas yra II a klasės medicinos priemonė.

Šis prietaisas atitinka potvarkio ES MDR 2017/745 dėl medicinos priemonių reikalavimus.
Purkštuvas, nosies dalis, kandiklis ir kaukės yra BF tipo komponentai.

Naudojimas pagal paskirtį

IN 510 arba **IN 520** yra aerozolinės terapijos prietaisas, skirtas naudoti namuose. Prietaisas skirtas skysčiams ir skystiems vaistams (aerozoliams) purkšti bei viršutiniams ir apatiniams kvėpavimo takams gydyti.

Naudotojų grupė

Prietaisas tinka vaikams nuo 2 metų amžiaus, paaugliams ir suaugusiems.

Tikslinė grupė:

prietaiso naudotojas yra suaugęs asmuo, neturintis jokių specialių žinių ar profesinių įgūdžių. Pacientas įprastai yra ir vartotojas, išskyrus vaikus ar pacientus, kuriems reikalinga specializuota pagalba.

Indikacijos:

lėtinės ar ūminės plaučių ar kvėpavimo takų ligos ar disfunkcijos arba viršutinių kvėpavimo takų uždegimai.

Kontraindikacijos:

prietaiso negalima naudoti su vaistais, skirtais greitai palengvinti gyvybei pavojingą astmos priepuolį.

Aerozolių įkvėpimui kontraindikacijų nėra. Tačiau reikia atsižvelgti į kontraindikacijas, susijusias su vartojamu vaistu, aprašytu jo informaciniame lapelyje. Jeigu nors kiek abejojate, prieš naudodami pasikonsultuokite su savo gydytoju.

Prietaiso paruošimas

Prieš naudojant prietaisą pirmą kartą, rekomenduojame išvalyti visas sudedamąsias dalis, kaip aprašyta skyriuje „Valymas ir dezinfekavimas“.

Naudojimas

- Purkštuvo rinkinio ❷ surinkimas. Patikrinkite, ar turite visas dalis.
- Įpilkite į purkštuvą gydytojo išrašyto įkvepiamojo tirpalo. Neviršykite maksimalaus lygio.
- Oro žarnelė ❶ prijunkite purkštuvą ❷ prie kompresoriaus jungties ❶, o tinklo laidą įkiškite į kištukinį lizdą (230 V, 50 Hz, AC).
- Norėdami pradėti procedūrą, nustatykite įjungimo / išjungimo jungiklį ❶ į padėtį „I“.
 - Kandiklis užtikrina geresnį medikamento perdavimą į plaučius.
 - Pasirinkite suaugusiųjų ❶ arba vaikų ❷a/b veido kaukę ir pasirūpinkite tuo, kad kaukė apimtų visą burnos ir nosies sritį (tik **IN 520**).
 - Visus priedus, įskaitant nosies dalį ❸, naudokite tik taip, kaip išrašė gydytojas.
- Inhaliuodami sėdėkite prie stalo (ne krėsele) tiesiai ir atsipalaidavę, kad nesuspaustumėte kvėpavimo takų ir nesumažėtų procedūros poveikis. Inhaliuodami neatsigulkite. Jei jaučiatės negerai, inhaliuoti nustokite.
- Pasibaigus gydytojo rekomenduojamai inhaliavimo trukmei, perjunkite įjungimo / išjungimo jungiklį ❶ į padėtį „O“, kad išjungtumėte prietaisą, ir ištraukite kištuką iš kištukinio lizdo.
- Iš purkštuvo pašalinkite likusį įkvepiamąjį tirpalą ir išvalykite prietaisą, kaip aprašyta skyriuje „Valymas ir dezinfekavimas“.
- Šis prietaisas suprojektuotas veikti režimu 30 min. įjungta, 30 min. išjungta. Po 30 minučių prietaisą išjunkite ir, prieš tęsdami procedūrą, palaukite dar 30 minučių.
- Prietaiso kalibruoti nereikia. Keisti prietaiso neleidžiama.

Nosies dušo ❸ naudojimas (tik IN 520)

- 1. Nuimkite dangtelį: šiuo tikslu pasukite jį 90° kampu (prieš laikrodžio rodyklę).
- 2. Įpilkite į indelį skalavimo tirpalo (laikykites gamintojo nurodymų!).
- 3. Vėl užsukite dangtelį (pagal laikrodžio rodyklę).
- 4. Sujunkite nosies dušą su žarnelė ❶. Kitas žarnelės galas jau turėtų būti prijungtas prie pagrindinio prietaiso padėties ❸.
- 5. Uždėkite nosies dalį ant šnervės ir įkvėpkite per nosį.
- 6. Įjunkite inhaliatorių (❶) ir, norėdami pradėti procedūrą, užveskite pirštu virš apatinėje nosies dušo dalyje esančios angelės.

ĮSPĖJIMAS
Nenaudoti su narkotikais, narkotinėmis medžiagomis, balzamų aliejais ar kitomis gydomosiomis medžiagomis.
Nenaudoti su ultragarsiniais purkštuvais.

Naudojimo metu turėtumėte lėtai įkvėpti ir iškvėpti per nosį, o galvą šiek tiek pakreipti į kitą nei atitinkama nosies laida pusę, kad druskos aerozolis galėtų giliai įbėgti į nosies ląną. Plovimą galite sustabdyti arba nutraukti nuimdami pirštą nuo angelės.

Po procedūros iš nosies dušo pašalinkite skalavimo tirpalo likutį ir išvalykite prietaisą, kaip aprašyta skyriuje „Valymas ir dezinfekavimas“.

Valymas ir dezinfekavimas

ĮSPĖJIMAS
Prieš pirmą kartą naudojant ir po kiekvienos gydymo procedūros, visų komponentai turi būti kruopščiai išvalyti ir dezinfekuoti. Tinkamą jų būklę yra labai svarbi prietaiso veikimui ir gydymo sėkmei. Naudokite tik originalias dalis. Nėra jokio automatizuoto komponentų valymo ir dezinfekavimo proceso. Kaukčių negalima virinti arba apdoroti autoklave.

Ribinės reikšmės

Ilgiau nenaudotą purkštuvą ❶ pakeiskite, jei matyti, kad jis deformavosi arba įtrūko, arba jei pulverizatoriaus galvutė ❷a užsikimšo sudžiūvusiu medikamentu, dulkėmis ir pan. Purkštuvą rekomenduojame pakeisti panaudojus nuo 6 iki 12 mėnesių. Didžiausias purkštuvo valymo ir dezinfekavimo procedūrų skaičius yra 360. Didžiausias kaukės, kandiklio ir nosies adapterio valymo ir dezinfekavimo procedūrų skaičius yra 360.

Paruošimas

- Nuimkite oro vamzdelį ❶ nuo purkštuvo ❶.
- Nuimkite kaukę ❷❷a/❷b arba kandiklį ❸ arba nosies elementą ❹ nuo purkštuvo ❶.
- Įsitikinkite, kad purkštuve daugiau nėra jokių likučių.
- Išardykite purkštuvą nuimdami viršutinę dangą pasukdami kryptimi prieš laikrodžio rodyklę ir nuimdami pulverizatoriaus galvutę.
- Jeigu reikia naudoti nosies dušą ❸: nuimkite nosies dušą ❸ nuo oro vamzdelio ❶ ir išardykite nosies dušą

Nurodymas: kad išvengtumėte mikrobų augimo ir vaistų likučių pridžiūvimo, komponentus turėtumėte nedelsdami išplauti ir dezinfekuoti po kiekvieno naudojimo.

Valymas

- Plaukite visas dalis po tekančiu vandeniu ne trumpiau nei 10 sekundžių.
- Švariame inde sumaišykite nedidelį kiekį ploviklio ir šiltą vandentiekio vandenį (pvz., 2 ml ploviklio – indų plovimui rankomis – 1 litrai vandens – Rekomenduojame naudoti „**Fairy**“ prekinio ženkl o indų ploviklį, nes toks maišymo santykis buvo sėkmingai išbandytas).
- Šioje mikštūroje 5 minutes plaukite atskiras dalis, pvz., kaukę arba nosies adapterį bei nosies dušą (*jeigu jis naudojamas*) . Nedideliu, švariu šepetėliu trinkite visus paviršius bent aštuonis kartus.
- Po to kruopščiai bent 30 sekundžių nuskalaukite visas dalis po tekančiu vandeniu, kad būtų nuplauti visi valymo priemonės likučiai.

Dezinfekavimas

- Visas dalis po plovimo privalu dezinfekuoti. (Turėkite omenyje, kad tik tinkamai nuplautos dalis galima dezinfekuoti.)
- Į verdantį vandenį 5 minutėms sudėkite visas purkštuvo dalis bei nosies dušą (*jeigu jis naudojamas*), kandiklį ir nosies elementą .
- Kaukę 15 minučių pamerkite į 2 % koncentracijos natrio hipochlorito (NaOCl) tirpalą arba panašų šalto sterilizavimo tirpalą, kurį galite įsigyti kosmetikos prekių parduotuvėje. Po to kaukę 3 minutėms panardinkite į sterilų vandenį, tada du kartus steriliu vandeniu nuskalaukite kaukęs paviršių, kad būtų pašalinti visi sterilizavimo tirpalo likučiai.

Džiūvinimas

- Visoms dalims leiskite visiškai išdžiūti, kad nekiltų mikrobų susidarymo pavojus. Tik tuomet vėl viską surinkite.
- Vėl surinkite visas dalis ir įjunkite prietaisą. Palikite veikti 10–15 minučių.
- Būkite atsargūs, kad nuplautos ir dezinfekuotos dalys nebūtų pakartotinai užterštos. Kruopščiai nusiplaukite rankas ir stebėkite, kad neliestumėte vidinių dalių, džiūvimo ir sutvėrimo metu.

Patikra

Kas kartą išplovę ir po dezinfekavimo patikrinkite visus komponentus. Pakeiskite sugedusias, deformuotas arba spalvą pakeitusias dalis.

Sukrovimas

Iki kito naudojimo sausas dalis sukraukite į švarų, uždaromą indą. Nesukraukite drėgnų arba šlapių dalių!

Sandėliavimas

Atsižvelkite į skyriuje „Techniniai duomenys“ aprašytas sandėliavimo sąlygas.

Nurodymas: dalis, kurių nenaudosite ilgiau nei vieną dieną, prieš naudodami kitą kartą turėtumėte vėl nuplauti ir dezinfekuoti.

Gabenimas

Nuplautos ir dezinfekuotas dalis visuomet gabenkite švariame, uždarame inde. Kruopščiai nusiplaukite rankas ir nelleskite vidinių prietaiso dalių jas išimdami iš indo ir surinkdami kitam naudojimui.

Oro filtro pakeitimas

Įprastinėms naudojimo sąlygomis oro filtrą ❶ reikia pakeisti po maždaug 200 naudojimo valandų arba vienų metų. Oro filtrą rekomenduojame reguliariai tikrinti (kas 10–12 procedūrų) ir pakeisti, jei jis papilkėjo, parudavo arba jei juntate, kad jis yra drėgnas. Oro filtrą ❶ išimkite ir pakeiskite nauju. Nebandykite filtro valyti, norėdami jį naudoti iš naujo. Oro filtro negalima remontuoti arba techniškai prižiūrėti tuo metu, kai jis naudojamas pacientui. Naudokite tik originalius filtrus! Nenaudokite prietaiso be filtro!

Aukščiaui aprašytus procesus patvirtino gamintojas, t. y. jis tinkamas medicinos priemonę paruošti kitam naudojimui. Tačiau darbus atliekantis asmuo turi užtikrinti, kad faktiniu gyvendinimu, įskaitant ir pagalbinį priemonių parinkimu, būtų pasiektas pageidaujamas rezultatas. Tai reikalauja tinkamos reguliarios patikros arba patvirtinimo iš sistemos pusės arba prižiūrinčios institucijos.

Trikių šalinimas

Prietaisas neįsijungia.

- Įsitikinkite, kad tinklo laidas tinkamai įjungtas į kištukinį lizdą.
- Įsitikinkite, kad lį. / Išį. jungiklis yra ❶ „I“ padėtyje.
- Įsitikinkite tuo, kad prietaisas buvo naudotas laikantis šioje instrukcijoje nurodytos veikimo trukmės (30 min. įjungta / 30 min. išjungta).

Prietaisas purškia silpnai arba visai nepurškia.

- Įsitikinkite, kad tinkamai pritvirtinti abu oro vamzdelio ❶ galai.
- Įsitikinkite, kad oro vamzdelis ❶ nėra prispaustas, sulinkęs, susitęsęs arba užblokuotas. Jeigu reikia, pakeiskite nauju.
- Įsitikinkite, kad purkštuvas ❷ pilnai surinktas ir spalvota pulverizatoriaus galvutė ❷a tinkamoje padėtyje ir nėra užsikimšusi.
- Įsitikinkite, kad įpiltas reikalingas inhaliacinis tirpalas.

Techninė priežiūra, remontas

- Jeigu prietaiso daugiau nebepavyksta naudoti, kreipkitės į klientų aptarnavimo tarnybą.
- Esant netinkamam veikimui, kreipkitės tik į **medisana** įgaliotą, kvalifikuotą specialistą. Niekada neatidarykite prietaiso. Prietaise nėra jokių dalių, kurias galėtų remontuoti naudotojas, ir joki būdu nereikalinga vidinių sudedamųjų dalių techninė priežiūra arba tepimas.

ĮSPĖJIMAS
Praneškite apie visus su šiuo prietaisu susijusius incidentus, pvz., sužalojimus ar nepageidaujamus pasekmes, savo kompetentingai institucijai, gamintojui arba ES įgaliotajam atstovui (EC REP). Kontaktinius adresus rasite: <https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts/>

Utilizavimo nurodymai

Šio prietaiso negalima išmesti kartu su kitomis buitinėmis atliekomis. Metalai yra perdirbami arba gali būti grąžinami į žaliavų surinkimo punktą. Jau nebenaudojamą prietaisą pristatykite į savo miesto atliekų surinkimo aikštelę, kad jis būtų utilizuotas tinkamai ir aplinką tausojančiu būdu. Utilizavimo klausimais kreipkitės į savo savivaldybę arba prekybininką. Prieš pašalindami prietaisą, išimkite bateriją. Panaudotų baterijų nemeskite į paprastas buitines, o į pavojingas atliekas arba pristatykite į baterijų surinkimo punktą prekybos vietoje.

Prietaisas: Šios dalys didžiąja dalimi sudarytos iš plastiko ir elektroninių konstrukcinių dalių. Viskas atitinka RoHS ir REACH informaciją.

Komponentai (purkštuvas, nosies adapteris, kandiklis, kaukės) ❶❷❸❹❷a❸❹❷a/❷b/❹❷: šios dalys pagamintos iš plastiko, atitinkančio RoHS ir REACH informaciją. Prieš utilizuojant visas dalis reikėtų nuplauti (žr. skyrių „Valymas“) ir po to 5 minutes palaikyti verdančiame vandenyje .

Garantijos ir remonto sąlygos

Jūsų įstatymo reglamentuojamos garantijos teisės dėl mūsų toliau pateiktos garantijos nenu-stoja galioti. Garantinio aptarnavimo atveju kreipkitės į savo specializuotą parduotuvę arba tiesiai į klientų aptarnavimo tarnybą. Jei prietaisą turite atsiųsti, nurodykite gedimą ir pridėkite kasos čekio kopiją.Galioja tokios garantijos sąlygos:

1. **medisana** gaminiams nuo įsigijimo datos suteikiama 3 metų garantija. Garantijos atveju įsigijimo datą liudija kasos kvitas arba sąskaita faktūra.
2. Medžiagų ar gamybos trūkumai garantijos galiojimo laikotarpiu šalinami nemokamai.
3. Atlikus garantinį aptarnavimą, garantijos laikas nepratesiamas nei prietaisui, nei pakeistam konstrukciniam elementui.
4. Garantija netaikoma:
 - a. visiems gedimams, atsiradusiems dėl netinkamo naudojimo, pvz., nepaisant naudoji-mo instrukcijoje pateiktos informacijos.
 - b. gedimams, atsiradusiems dėl pirkėjo ar trečiojo asmens atliktų remonto darbų ar įsiki-šimo.
 - c. pažeidimams, atsiradusiems transportavimo iš gamintojo vartotojui metu arba siunčiant į servisą.
 - d. atsarginėms dalims, kurios natūraliai nusidėvi.
5. Atsakomybė už tiesioginę ar netiesioginę žalą, atsiradusią dėl prietaiso, netaikoma ir tuo-met, kai prietaiso žala pripažįstama garantiniu atveju.

	Globalcare Medical Technology Co., Ltd 7th Building, 39 Middle Industrial Main Road, European Industrial Zone, Xiaolan Town 528415 Zhongshan City, Guangdong Province PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA Phone : +86 760 22589901
	Donawa, Lifescience Piazza Albania, 10 00153 Rome / Italy https://www.donawa.com/wli/main/contatti.index
	medisana GmbH , Carl-Schurz-Str. 2, 41460 NEUSS, VOKIETIJA

Paslaugų informaciją galite rasti čia: <https://www.medisana.com/servicepartners>

Atsižvelgdami į tai, kad nuolat tobuliname savo gaminius, pasilikame teisę keisti techninius ir optinius parametrus.
Naujausią šios naudojimo instrukcijos redakciją rasite internete adresu www.medisana.com .

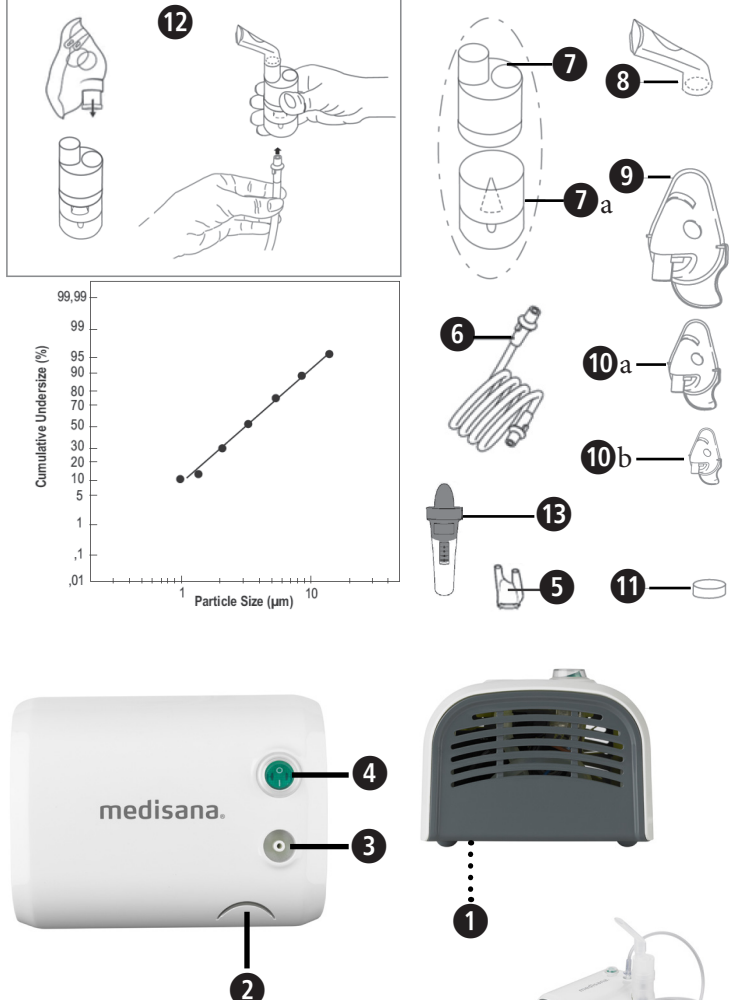
Simbolių paaiškinimas

Šį naudojimo instrukciją priklauso šiam prietaisui. Joje pateikta svarbios informacijos apie tai, kaip juo pradėti naudotis ir su juo elgtis. Perskaitykite visą naudojimo instrukciją. Jos nesilaikant, galimi sunkūs sužalojimai arba prietaiso pažeidimai.

ĮSPĖJIMAS

RU
Руководство по использованию Ингалятор IN 510 / IN 520

Устройство и элементы управления/ Комплект поставки



- 1 Ингалятор **medisana IN 510 / IN 520**
 - ❶ Местоположение воздушного фильтра, ❷ крепление для комплекта распылителя, ❸ Разъем для воздушного шланга, ❹ Кнопка Вкл/Выкл
- 1 руководство по использованию
 - Компоненты: ❶ Насадка для носа, ❷ воздушный шланг (IN 520: два воздушных шланга), ❸ распылитель, ❹а головка распылителя (❷ сборка комплекта распылителя), ❹ мундштук, ❹ взрослая дыхательная маска, ❹а детская дыхательная маска, ❹b (IN 520: Дыхательная маска для маленьких детей), ❹ воздушный фильтр (местоположение при замене ❶), сумка для хранения, (❹ IN 520: назальный душ)

Прежде всего проверьте комплектность устройства и убедитесь в отсутствии повреждений. В случае сомнений не пользуйтесь устройством и обратитесь к своему продавцу или в сервисный центр. Если при распаковке вы заметите повреждения изделия, возникшие при перевозке, немедленно свяжитесь со своим торговым представителем.

Упаковочные материалы подлежат вторичной переработке или могут быть возвращены в цикл повторного использования сырья. Ненужные упаковочные материалы следует утилизировать надлежащим образом.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ
Следите за тем, чтобы упаковочная пленка не попала в руки детей! Она может стать причиной удушья!

Технические характеристики

Название и модель:	Ингалятор medisana IN 510 (арт. 54547) или ингалятор medisana IN 520 (арт. 54548) [тип GCE847]
Электропитание:	230 В– 50 Гц
Скорость распыления:	0,35 мл/мин в среднем
Выход аэрозоля в соответствии с EN ISO 27427:2019, исходя из использования фторида натрия (NaF) для взрослых:	Выход аэрозоля 0,11 мл Скорость выхода аэрозоля 0,07 мл/минуту Доля объема, выделяемого в минуту: 3,5 % Остаточный объем: 1,68 мл Размер частиц (MMAD): 3,07 мкм GSD (стандартное геометрическое отклонение): 2,03 RF (респирабельная фракция <5 мкм): 75 % Доля крупных частиц (>5 мкм): 25 % Доля частиц среднего размера (от 2 до 5 мкм): 47,8 % Доля мелких частиц (<2 мкм): 27,2 %
Макс. давление:	2,2 бар
Макс. Уровень шума:	≤ 58 дБА (1 м)
Емкость небулайзера:	мин. 2 мл, макс. 8 мл
Продолжительность работы:	30 минут включен / 30 минут выключен
Срок службы:	1000 часов
Условия эксплуатации:	от 10 до 40 °C / от 50 до 104 °F от 10 до 95 % относительной влажности Давление воздуха: 700 гПа - 1060 гПа
Условия хранения и транспортировки:	от -25 до +70 °C / от -13 до +158 °F от 10 до 95 % относительной влажности Давление воздуха: 700 гПа - 1060 гПа
Размеры (ДхШхВ):	прибл. 18 × 14 × 9,4 см
Вес:	прибл. 1450 г
Длина кабеля питания:	прибл. 180 см
Класс IP	IP 21
Артикул №:	54547 (IN 510) или 54548 (IN 520)
Номер EAN:	4015588 54547 4 соотв. 4015588 54548 1

RU
ВАЖНЫЕ УКАЗАНИЯ!
ОБЯЗАТЕЛЬНО СОХРАНИТЕ!

Перед использованием прибора внимательно прочитайте руководство по использованию, в частности, указания по технике безопасности, и сохраните руководство для дальнейшего использования. Если вы передаете прибор третьим лицам, обязательно передавайте вместе с ним данное руководство по использованию.

-
- Данное устройство разрешается использовать только для целей, описанных в данной инструкции, т.е. только как устройство для аэрозольной терапии. Любое использование, отличное от предусмотренного, является ненадлежащим и, следовательно, опасным для здоровья пользователя. Производитель не несет ответственности за ущерб, возникший в результате неправильного, некорректного или неразумного обращения, а также в случае подключения устройства к электросети, не соответствующей действующим правилам безопасности.
- Сохраните это руководство для дальнейшего использования.
- Не используйте устройство в присутствии легковоспламеняющихся анестезирующих смесей с кислородом или оксидом азота (веселящий газ).
- Правильное функционирование устройства может быть нарушено электромагнитными помехами, если они превышают действующие в ЕС пределы. Если возникают помехи в связи с работой других электрических устройств, переместите устройство в другое место и подключите его к другой розетке.
- При возникновении неисправностей прочтите главу «Устранение неисправностей» данного руководства по использованию. Не открывайте корпус компрессора! Никогда не пытайтесь ремонтировать устройство самостоятельно!
- Ремонт может выполняться только квалифицированным техническим персоналом, уполномоченным производителем, при этом должны использоваться только оригинальные запасные части. Несоблюдение этих указаний может повлиять на безопасное использование устройства.
- Всегда соблюдайте правила безопасности при обращении с электроприборами, в частности:
 - Используйте только оригинальные компоненты.
 - Никогда не погружайте устройство в воду.
 - Не допускайте намокания устройства, оно не защищено от попадания воды.
 - Не прикасайтесь к устройству влажными или мокрыми руками.
 - Не подвергайте устройство атмосферным воздействиям.
 - Чтобы использовать устройство, поместите его на твердую горизонтальную поверхность.
- Дети или лица с ограниченными возможностями могут пользоваться устройством только под присмотром взрослого, обладающего полной дееспособностью.
- Никогда не тяните за кабель для зарядки или за устройство, чтобы отключить от источника питания.
- При размещении устройства следите за тем, чтобы был свободный доступ для отсоединения от электросети.

- Перед тем, как подключить устройство, убедитесь, что электрические параметры, указанные на фирменной табличке устройства, совпадают с параметрами электрической сети.
- Если кабель для зарядки устройства не подходит к розетке, обратитесь для замены к квалифицированному специалисту. Обычно не рекомендуется использовать адаптеры и удлинители. Если нельзя избежать их использования, они должны соответствовать правилам техники безопасности. Однако при этом нужно всегда соблюдать допустимые предельные значения, указанные на адаптерах и удлинителях.
- После использования вынимайте вилку из розетки. Не оставляйте устройство подключенным к сети, когда оно не используется.
- Монтаж электропроводки должен быть выполнен в соответствии с инструкциями производителя. Неправильный монтаж электропроводки может привести к причинению вреда людям, животным, а также к материальному ущербу, за который производитель не будет нести ответственности.
- Не заменяйте кабель зарядки данного устройства. Менять детали может только квалифицированный персонал.
- Чтобы избежать опасного перегрева кабеля питания, нужно всегда полностью его разматывать.
- Перед любой очисткой или обслуживанием необходимо выключить устройство и отсоединить кабель питания.
- Позаботьтесь о том, чтобы устройством не пользовались дети без присмотра; некоторые детали настолько малы, что их можно проглотить.
- Если вы решили больше не использовать устройство, утилизируйте его в соответствии с действующими в вашей стране правилами.

- Обратите внимание:
 - следует использовать только те лекарства, которые назначил врач.
 - Следуйте указаниям врача относительно дозировки, продолжительности и частоты терапии.
 - Используйте насадку для носа, только если это было назначено вашим врачом. Следите за тем, чтобы НИ В КОЕМ СЛУЧАЕ не вставлять раздвижную трубочку в нос, а только держать их как можно ближе к отверстиям носа.
- Проверьте вкладыш-аннотацию к лекарству на наличие противопоказаний при использовании с обычными системами ингаляционной терапии.
- Учитывайте возможный риск удушья из-за кабеля. Держите кабель питания и воздушные шланги в недоступном для маленьких детей месте.
- Не располагайте устройство таким образом, чтобы до органов управления было трудно дотянуться.
- Из соображений гигиены все компоненты могут использоваться только одним пациентом. Базовым устройством могут пользоваться несколько пациентов.
- Небулайзер не предназначен для использования с анестезиологическими аппаратами или аппаратами искусственного вентилиции легких. При использовании этого устройства невозможно провести МРТ-сканирование.
- Устройство предназначено для распыления суспензионных жидкостей.
- Не используйте устройство, если вы заметили какие-либо повреждения или что-то необычное.
- Устройство состоит из чувствительных отдельных частей, поэтому с ним необходимо обращаться осторожно. Соблюдайте условия эксплуатации и хранения, указанные в разделе «Технические данные».
- Использование данного устройства не заменяет визит к врачу. Если после использования устройства состояние вашего здоровья не улучшилось, поговорите со своим врачом (еще раз).
- Устройство питается от аккумулятора, но может работать и от сети.

Ссылка на стандарты

Характеристики аэрозоля соответствуют директиве EN ISO 27427.

Применяемые стандарты:

- EN 60601-1 (Медицинское электрооборудование, часть 1: Общие требования к базовой безопасности и основным эксплуатационным характеристикам)
- EN 60601-1-2 (Дополнительный стандарт: Электромагнитная совместимость – Требования и испытания)
- Это медицинское изделие класса IIa.

Данное устройство соответствует требованиям Регламента ЕС по медицинскому оборудованию MDR 2017/745.
Небулайзер, насадка для носа, мундштук и маски являются компонентами типа BF.

Использование по назначению

Устройство IN 510 или IN 520 – это прибор аэрозольной терапии для домашнего использования. Устройство предназначено для распыления жидкостей и жидких лекарств (аэрозолей) и лечения верхних и нижних дыхательных путей.

Группа пользователей

Устройство может использоваться для детей старше 2 лет, подростков и взрослых.

Целевая группа:

Пользователем устройства является взрослый, не обладающий специальными знаниями или профессиональными навыками. Пациент обычно также является пользователем, за исключением детей или пациентов, которым требуется специальная помощь.

Показания:

Хронические или острые заболевания или функциональные нарушения легких или дыхательных путей или воспаление верхних дыхательных путей.

Противопоказания:

Устройство нельзя использовать с лекарствами, предназначенными для быстрого купирования опасного для жизни приступа астмы. Противопоказаний к вдыханию аэрозолей не существует. Однако необходимо учитывать противопоказания, связанные с используемым лекарственным средством, которые описаны в вкладыше-аннотации упаковки. Если у вас есть какие-либо сомнения, перед использованием проконсультируйтесь с врачом.

Подготовка устройства

Мы рекомендуем перед первым использованием выполнить очистку всех деталей, как описано в главе «Очистка и дезинфекция».

Применение

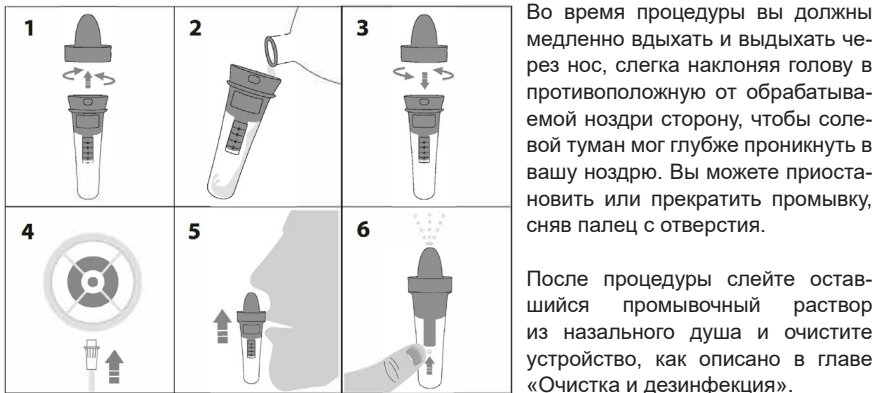
- Соберите комплект распылителя ❶. Следите за тем, чтобы был полный комплект деталей.
- Заполните распылитель ингаляционным раствором, который прописан вашим врачом. Следите, чтобы не был превышен максимальный уровень.
- Присоедините распылитель ❶ с помощью воздушного шланга ❷ к разъему ❶ на компрессоре и вставьте кабель сетевого питания в розетку (230 В, 50 Гц переменного тока).
- Чтобы начать лечение, переключите выключатель Вкл/Выкл ❶ в положение «I».
 - Мундштук обеспечивает лучшую транспортировку препарата в легкие.
 - Выберите нужную вам возрастную ❶ или детскую дыхательную маску ❷а/б и убедитесь, что маска полностью охватывает область рта и носа (❷b: только IN 520).
 - Используйте все принадлежности, включая носовую часть ❷, как это предписано врачом.
- Во время ингаляции сидите прямо и расслабленно за столом (не в кресле), чтобы не сдавливать дыхательные пути, из-за чего может снизиться эффективность лечения. Не ложитесь во время ингаляции. Если вы почувствуете себя плохо, прекратите ингаляцию.

- После того, как закончится рекомендованное вашим врачом время ингаляции, переключите выключатель питания ❶ в положение «O», чтобы выключить устройство и выпатчить вилку из розетки.
- Слейте оставшийся ингаляционный раствор из распылителя и очистите устройство, как описано в главе «Очистка и дезинфекция».
- Это устройство предназначено для работы в режиме 30-минутного включения / 30-минутного выключения. Выключайте устройство после 30 минут использования и подождите 30 минут, прежде чем продолжить лечение.
- Устройство не нуждается в калибровке. Внесение изменений в устройство не допускается.

Применение назального душа ❷ (только IN 520)

- 1. Снимите крышку: для этого поверните крышку на 90 ° (против часовой стрелки)
- 2. Заполните контейнер промывочным раствором (следуйте инструкциям производителя!)
- 3. Снова навинтите крышку (по часовой стрелке).
- 4. Соедините назальный душ с трубкой ❶. Другой конец шланга должен быть подключен к разъему ❶ основного устройства.
- 5. Приложите насадку для носа к ноздрям и вдыхайте через нос.
- 6. Включите ингалятор (❶) и, чтобы начать лечение, закройте пальцем маленькое отверстие на нижней части назального душа.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ
Не используйте с лекарствами, анестетиками, балламизаческими маслами или другими лекарственными веществами.
Не используйте с ультразвуковыми небулайзерами.



Очистка и дезинфекция

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ
Перед первым использованием и после каждой процедуры все компоненты необходимо тщательно очистить и продезинфицировать. Их надлежащее состояние очень важно для работы устройства и успешного лечения.
Используйте только оригинальные детали.
Автоматизированного процесса очистки и дезинфекции компонентов не существует. Маски нельзя кипятить или автоклавировать.

Предельные значения

Небулайзер ❷ необходимо заменить, если он долго не использовался, если у него обнаружены трещины или деформация или если головка распылителя ❷а закупорена засохшим лекарством, пылью и т.д. Мы рекомендуем менять небулайзер через 6-12 месяцев, в зависимости от интенсивности использования. Максимальное количество процедур очистки и дезинфекции небулайзера – 360. Максимальное количество процедур очистки и дезинфекции маски, мундштука и назального адаптера – 360.

Подготовка

- Снимите воздушную трубку ❶ с небулайзера ❶.
- Снимите маску ❶/❷а/❷б или мундштук ❶ или назальный адаптер ❶ с небулайзера ❶.
- Убедитесь, что в небулайзере не осталось остатков.
- Разберите небулайзер, повернув верхнюю крышку против часовой стрелки и сняв головку небулайзера.
- Если использовался назальный ирригатор ❶: Снимите назальный ирригатор ❶ с воздушной трубки ❶ и разберите назальный ирригатор.

Примечание: Чтобы предотвратить размножение микробов или высыхание остатков лекарств, необходимо очищать и дезинфицировать компоненты сразу после каждого использования.

Очистка

- Промойте все детали под проточной водой в течение не менее 10 секунд.
- Смешайте в чистой емкости немного моющего средства и теплой водопроводной воды (например, 2 мл средства для мытья посуды вручную на 1 л воды. Рекомендуется использовать средство для мытья посуды марки **Fairy**, так как оно успешно прошло испытания при таком соотношении).
- Погрузите в эту смесь отдельные части, а также маску, мундштук или назальный адаптер, а также назальный ирригатор*(если он использовался)* на 5 минут. Прочистите все поверхности не менее восьми раз небольшой чистой щеткой.
- Затем тщательно промойте все детали под проточной водой в течение не менее 30 секунд, чтобы смыть все остатки моющего средства.

Дезинфекция

- После очистки все детали должны быть продезинфицированы. (Учтите, что успешно продезинфицировать можно только очищенные детали).
- Погрузите все части небулайзера, включая назальный ирригатор *(если используется)*, мундштук и насадку в кипящую воду на 5 минут.
- Погрузите маску на 15 минут в 2%-ный раствор гипохлорита натрия (NaOCl) или аналогичный раствор для холодной стерилизации, который можно приобрести в местной аптеке. Затем погрузите маску в стерильную воду на 3 минуты, после чего дважды ополосните поверхность маски стерильной водой, чтобы удалить все остатки стерилизующего раствора.

Сушка

- Чтобы избежать риска образования микробов, дайте всем деталям полностью высохнуть. Только после этого установите их на место.
- Соберите устройство и включите его. Оставьте его включенным на 10-15 минут.
- Следите за тем, чтобы снова не загрязнить очищенные и продезинфицированные детали. Тщательно вымойте руки и не прикасайтесь к внутренним частям устройства во время сушки и сборки.

Проверка

После каждой чистки и дезинфекции осмотрите все компоненты. Сломанные, деформированные или сильно обесцвеченные детали замените.

Хранение

Сухие детали храните до следующего использования в чистом закрытом контейнере. Не храните детали влажными или мокрыми!

Условия хранения

Соблюдайте условия хранения, указанные в разделе «Технические характеристики». Примечание: Детали, которыми не пользовались более суток перед следующим использованием, следует снова очистить и продезинфицировать.

Транспортировка

Всегда транспортируйте очищенные и продезинфицированные детали в чистом закрытом контейнере. Тщательно мойте руки и не прикасайтесь к внутренним частям устройства, когда извлекаете детали из контейнера и собираете их для следующего использования.

Замена воздушного фильтра

При обычных условиях эксплуатации воздушный фильтр ❶ следует заменять примерно после 200 часов работы или через один год. Мы рекомендуем регулярно проверять воздушный фильтр (после 10-12 применений) и заменять его, если он стал серым или коричневым или, если он влажный на ощупь. Снимите воздушный фильтр ❶ и замените его новым. Не пытайтесь чистить фильтр для повторного использования. Нельзя ремонтировать или обслуживать воздушный фильтр в то время, когда устройство используется на пациенте. Используйте только оригинальные фильтры! Не используйте устройство без фильтра!

Описанные выше процедуры были одобрены производителем, т.е. они подходят для подготовки медицинского изделия к повторному использованию. Однако ответственность за то, чтобы фактическое выполнение, включая выбор вспомогательных средств, привело к желаемому результату, лежит на выполняющем работу лице. Для этого требуется соответствующая регулярная проверка или подтверждение со стороны предприятия или учреждения-исполнителя.

Устранение неполадок

Устройство не включается

- Убедитесь, что сетевой кабель правильно подключен к розетке.
- Убедитесь, что переключатель включения/выключения ❶ находится в положении «I».
- Убедитесь, что устройство работало в течение времени, указанного в данном руководстве (30 минут включено / 30 минут выключено).

Устройство слабо генерирует туман или вообще не генерирует

- Проверьте, правильно ли прикреплены оба конца воздушного шланга ❷.
- Убедитесь, что воздушный шланг ❷ не сдавлен, не согнут, не загрязнен и не закупорен. При необходимости замените его новым.
- Убедитесь, что небулайзер ❶ полностью собран, а цветная головка ❷а правильно установлена и не закупорена.
- Убедитесь, что необходимый раствор для ингаляций залит.

Обслуживание, ремонт

- При отказе устройства обратитесь в службу поддержки клиентов.
- В случае неисправности обращайтесь только к квалифицированному специалисту, авторизованному компанией **medisana**. Никогда не вскрывайте устройство. Устройство не содержит деталей, которые может отремонтировать пользователь, и не требует технического обслуживания или смазки внутренних компонентов.

О любых инцидентах, связанных с этим устройством (травмах или неблагоприятных результатах), уведомите свой компетентный орган, а также производителя или уполномоченного представителя ЕС (EC REP). Контактные адреса можно найти на сайте: <https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts/>

Примечания по утилизации

Данное изделие нельзя утилизировать вместе с бытовыми отходами. Металлы подлежат вторичной переработке и могут быть возвращены в цикл повторного использования сырья. Для бережного отношения к природе утилизируйте ненужное вам устройство в пунктах сбора вторсырья своего населенного пункта. По вопросу утилизации обратитесь в муниципальную службу или к поставщику. Перед утилизацией устройства извлеките батареи. Не выбрасывайте использованные батареи в бытовой мусор, а только в баки для специального мусора или сдайте их в специализированные пункты сбора батарей в местах торговли.

Устройство: Эти детали состоят в основном из пластика и электронных компонентов. Все они соответствуют требованиям RoHS и REACH.

Компоненты (небулайзер, назальный адаптер, мундштук, маски) ❶/❶/❶/❶/❶а/❶/❶/❶а/❶б/❶/❶b: Эти детали изготовлены из пластика и отвечают требованиям RoHS и REACH. Перед утилизацией все детали следует очистить (см. раздел «Очистка»), а затем погрузить в кипящую воду на 5 минут.

Гарантия/условия ремонта

Гарантийный срок на изделия medisana составляет три года. В гарантийном случае дата покупки подтверждается кассовым чеком или счетом.Ваши законные гарантийные права не ограничиваются нашей гарантией, изложенной ниже.

	Globalcare Medical Technology Co., Ltd 7th Building, 39 Middle Industrial Main Road, European Industrial Zone, Xiaolan Town 528415 Zhongshan City, Guangdong Province PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA Phone : +86 760 22589901
	Donawa, Lifescience Piazza Albania, 10 00153 Rome / Italy https://www.donawa.com/wli/main/contatti.index
	medisana GmbH , Carl-Schurz-Str. 2, 41460 NEUSS, ГЕРМАНИЯ
Информацию о сервисе можно найти здесь: https://www.medisana.com/servicepartners	
В ходе постоянного совершенствования прибора возможны технические и конструктивные изменения.	
Актуальная версия настоящего руководства по использованию размещена на сайте: www.medisana.com	

Условные обозначения

Данное руководство по применению относится к этому прибору. В нем содержится важная информация по приведению в действие и использованию. Полностью прочтите это руководство по применению. Несоблюдение этого руководства может привести к серьезным травмам или повреждению прибора.
ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ
Соблюдайте эти предупреждения, чтобы избежать возможного травмирования пользователя.

ВНИМАНИЕ
Необходимо соблюдать эти указания, чтобы избежать возможного повреждения устройства.

ПРИМЕЧАНИЕ
Эти примечания предоставляют вам дополнительную полезную информацию по установке или эксплуатации.

Параметры защиты от инородных тел и воды в соответствии с IEC 60529.

Данное изделие подпадает под действие Европейской директивы 2012/19/ЕС об отходах электрического и электронного оборудования и имеет соответствующую маркировку.

Символы/коды переработки: Они служат для информирования о материале и его надлежащем использовании, а также переработке.

	Номер артикула	I / O	Вкл / Выкл
	Серийный номер устройства	~	Переменное напряжение / переменный ток
	Номер партии		
	Уникальная идентификация устройства		Класс защиты II
	Обозначение типа		Медицинское изделие
	Данные уполномоченного представителя ЕС		Классификация устройства: Тип BF
	Производитель		Один пациент, многократное использование (только для комплекующих)
	Дата изготовления		Диапазон влажности
	Импортёр		Пределы давления во внешней среде
	Данное устройство сертифицировано в соответствии с директивами ЕС и снабжено знаком CE (Знак соответствия изделия). Спецификации MDR (EU) 2017/745 соблюдены.		Температурный диапазон