

microlife®



NEB₂₀₀

Compressor Nebuliser

EN	→	1	SL	→	46
RU	→	8	SR	→	53
BG	→	16	HU	→	60
RO	→	25	HR	→	67
CZ	→	32	PL	→	74
SK	→	39	UA	→	82



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



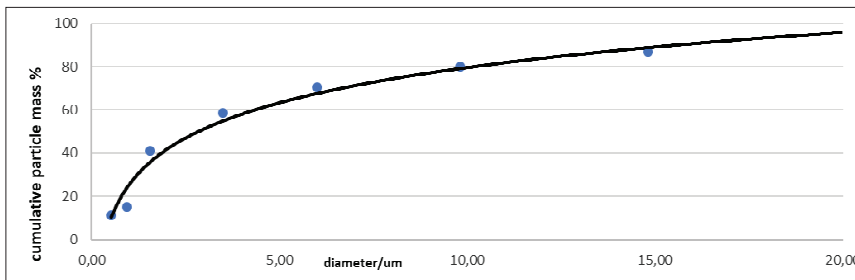
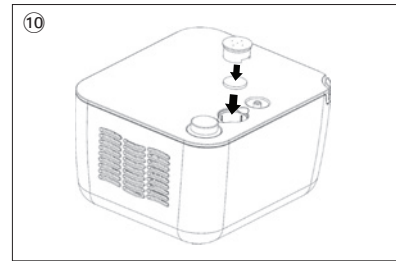
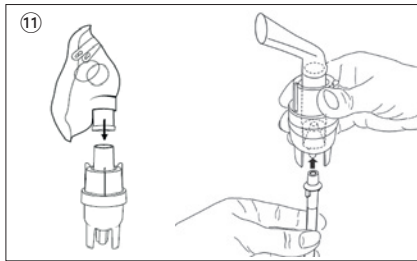
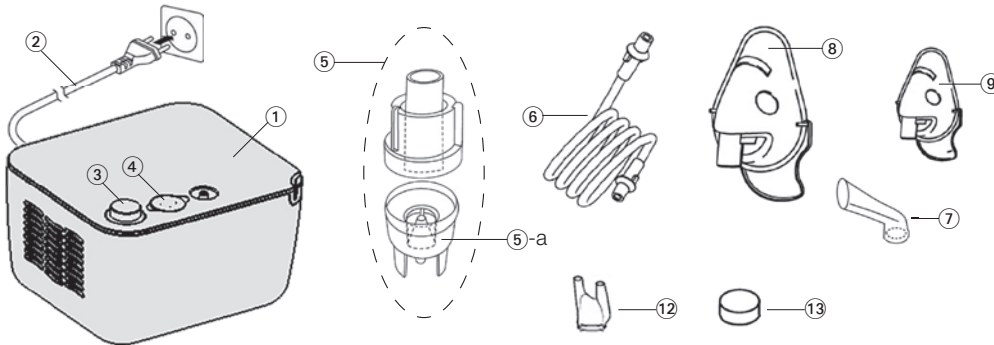
Donawa Lifescience
Piazza Albania, 10, 00153 Rome/Italy
www.donawa.com/contacts



Importer
Microlife UAB
P. Lukšio g. 32
08222 Vilnius / Lithuania
www.microlife.com

CE0123

IB NEB 200 E-V12 2524
Revision Date: 2024-05-27



Name of Purchaser / Ф.И.О. покупателя /
Име на купувача / Numele cumpărătorului / Imię i
nazwisko nabywcy / Jméno kupujícího / meno zákazníka
/ Ime in priimek kupca / Ime i prezime kupca /
Vásárló neve / Ime i prezime kupca / П.И.Б. покупца

Serial Number / Серийный номер / Сериен номер /
Număr de serie / Numer seryjny / Výrobní číslo /
Výrobné číslo / Serijska številka / Serijski broj /
Sorozatszám / Serijski broj / Серийний номер

Date of Purchase / Дата покупки / Дата на закупуване /
Data cumpărării / Data zakupu / Datum nákupu /
Dátum kúpy / Datum nakupa / Datum kupovine / Vásárlás
dátuma / Datum kupovine / Дата покупки

Specialist Dealer / Специализированный дилер /
Специалист дистрибутор / Distributor de
specialitate / Przedstawiciel / Specializovaný dealer
/ Špecializovaný predajca / Spezializirani trgovec /
Ovlaščení díler / Forgalmazó / Ovlaštení prodavač /
Специалізований дилер

- ① Piston compressor
- ② Power lead
- ③ ON/OFF Switch
- ④ Air filter compartment
- ⑤ Nebuliser
 - a: Vaporiser head
- ⑥ Air tube
- ⑦ Mouthpiece
- ⑧ Adult face mask
- ⑨ Child face mask
- ⑩ Replacing air filter
- ⑪ Assembling nebuliser kit
- ⑫ Nose piece
- ⑬ Air filter



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.



Read the instructions carefully before using this device.



Type BF applied part



Class II equipment



Serial number



Reference number



Manufacturer



Date of manufacture



ON



OFF

IP21

EC REP

MD



UDI

#

CE0123

CE Marking of Conformity

Intended use:

The device 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 user:

The use of the device does not require a specific knowledge or professional ability. The patient is the intended operator except in case of child and patient that required special assistance.

Indications:

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

Contra-indications:

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

Dear Customer,

This nebuliser is an aerosol therapy system suitable for domestic use. This device is used for the nebulisation of liquids and liquid medication (aerosols) and for the treatment of the upper and lower respiratory tract.

If you have any questions, problems or want to order spare parts please contact your local Microlife-Customer Service. Your dealer or pharmacy will be able to give you the address of the Microlife dealer in your country. Alternatively, visit the internet at www.microlife.com where you will find a wealth of invaluable information on our products.

Stay healthy – Microlife Corporation!

Table of contents**1. Important safety instructions****2. Preparation and usage of this device****3. Cleaning and disinfecting****4. Maintenance, Care and Service**

Replacement of the nebuliser

Replacement of the air filter

5. Malfunctions and actions to take

The device cannot be switched on

The nebuliser functions poorly or not at all

6. Guarantee**7. Disposal****8. Technical specifications****1. Important safety instructions**

- 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 anesthetic 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 into a different power socket.
- In case of failure and/or malfunction, read the «Malfunctions and actions to take» section in the user 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 applied parts and 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 people with disabilities 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, contact qualified personnel for a replacement plug with that of 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 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 in operation.
- The installation must be carried out according to the instructions of the manufacturer. An improper installation can cause damage to persons, animals or objects, for which the manufacturer cannot be held responsible.
- The power cord of this device cannot be replaced by the user. In case of a power cord 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, it is recommended 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 applied parts recommended by your doctor depending on the pathology;
 - use the nosepiece applied part 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 instruction leaflet for possible contraindications for use with common aerosol therapy systems.
- To avoid strangulation and entanglement, keep cable and air tubes out of reach of young children.
- Do not position the equipment so that it is difficult to operate the disconnection device.
- Nebuliser and applied parts are single patient use. Device is multi-patient use.
- This nebulising 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 nebulise solution and suspension liquids.
- Do not use this device if you think it is damaged or notice anything unusual.
- This device comprises sensitive components and must be treated with caution. Observe the storage and operating conditions described in the «Technical specifications» section.
- The use of this device is not a replacement for visiting the doctor. In case of no health improvement after treatment consult your doctor again.

2. Preparation and usage of this device

- The device must be checked before each use in order to identify any malfunctions and/or damage caused during transportation and/or storage. During inhalation, sit upright and relaxed to avoid compressing the airways and impairing treatment effectiveness. The applied parts must be used only with a single patient, it is not recommended to use them with several patients.
 - After unpacking the device, check it for visible damages or defects; pay particular attention to cracks in the plastic housing, which may expose electrical components. Check if the applied parts are intact.
 - Before using the device, proceed with the cleaning operations as described in the chapter «Cleaning and disinfecting».
1. Assemble the nebuliser kit ⑪. Ensure that all parts are complete.
 2. Fill the nebuliser with the inhalation solution as per your doctor's instructions. Ensure that you do not exceed the maximum level.
 3. Connect the nebuliser with the air tube ⑥ to the compressor ① and plug the power lead ② into the socket (230V 50 Hz AC).
 4. To start the treatment, set ON/OFF switch ③ into the «I» position.
 - The mouthpiece ⑦ gives you a better drug delivery to the lungs.
 - Choose between adult ⑧ or child face mask ⑨ and make sure that it encloses the mouth and nose area completely.
 - Use all applied parts including the nose piece ⑫ as prescribed by your doctor.
 5. During inhalation, sit upright and relaxed at a table and not in an armchair, in order to avoid compressing your respiratory airways

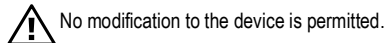
and impairing the treatment effectiveness. **Do not lie down while inhaling.** Stop inhalation if you feel unwell.

6. Inhale the aerosol solution using the prescribed applied part.
7. Once you have finished the treatment, switch the appliance off by pressing the ON/OFF switch ③.
8. Empty the remaining medication from the nebuliser and clean the device as described in the section «Cleaning and disinfecting»

 **This device was designed for intermittent use of 30 min. On / 30 min. Off.** Switch off the device after 30 min. use and wait for another 30 min. before you resume treatment.

 The device requires no calibration.

 Tampering with the device is absolutely forbidden.



3. Cleaning and disinfecting

Device(s): Aerosolotherapy nebuliser applied parts



Before the first use and after each treatment	
Follow carefully the cleaning and disinfection instructions of the applied parts as they are very important for the device performances and the therapy success.	
	<ul style="list-style-type: none">• Use original applied parts only.• Do not clean or disinfect the air tube.• The applied parts cannot be cleaned and disinfected by automated method.• Do not boil nor autoclave the masks.

Limitations on processing	The nebuliser must be replaced after a long period of inactivity, in case it shows deformations or breakings, or when the nebuliser nozzle is obstructed by dry medicine, dust, etc. We recommend to replace the nebuliser after a period between 6 months and 1 year, depending on the usage. The maximum times of cleaning and disinfection of the nebulizer are 360 times. The maximum times of cleaning and disinfection of the mask, the nosepiece and the mouthpiece are 360 times.
---------------------------	--

Instructions	
Preparation before cleaning	<ul style="list-style-type: none">• Detach the air tube from the nebuliser.• Detach the mouthpiece or nosepiece or mask from the nebuliser.• Make sure that all residual volume is removed from the nebuliser.• Disassemble the nebuliser ⑤ by turning the top counterclockwise and remove the medicine conduction cone. 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. FAIRY brand dish washing liquid for hand washing in a ratio of 2 ml : 1 L) in a clean container. Immerse the components of disassembled nebuliser, the mask, the mouthpiece and the nosepiece into the mixed water for about 5 min. And then 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 at least 30 seconds, to fully remove any possible dish washing liquid residue.

Disinfection	<ul style="list-style-type: none"> After cleaning, disinfect all of the disassembled parts (only parts that have been cleaned can be disinfected effectively). Boil the disassembled nebuliser, the mouthpiece and the nosepiece for 5 minutes in boiling tap water. <p>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 min, and then rinse all the surface of the mask with other clean sterile water twice, to fully remove any possible residue of the disinfectant solution.</p>	Trans- portation	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 the parts when taking out and re-assembling the parts for use.
Drying	<ul style="list-style-type: none"> Reassemble the nebuliser components and connect it to the air-outlet, switch the device on and let it work for 10 –15 minutes. Let all parts dry completely before reassembling and reuse to avoid risk of germ grow. 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. 	Replacement of the nebuliser	Replace the nebuliser ⑤ after a long period of inactivity, in cases where it shows deformities, breakage, or when the vaporiser head ⑤-a is obstructed by dry medicine, dust, etc. We recommend to replace the nebuliser after a period between 6 months and 1 year depending on the usage.
Inspection	Inspect all product components after each cleaning and disinfection. Replace any broken, misshapen or seriously discolored parts.	Replacement of the air filter	In normal conditions of use, the air filter ⑬ must be replaced approximately after 200 working hours or after each year. We recommend to periodically check the air filter (10 – 12 treatments) and if the filter shows a grey or brown colour or is wet, replace it. Extract the filter and replace it with a new one.
Packaging	Pack dry parts in a clean and sealed container when not in use. Do NOT pack wet or damp parts.	 	 Do not try to clean the filter for reusing it.  The air filter shall not be serviced or maintained while in use with a patient.
Storage	Storage conditions refer to «Technical specifications». Note: re-clean and re-disinfect the parts if they are stored more than one day.		 Only use original filters! Do not use the device without filter!

5. Malfunctions and actions to take

The device cannot be switched on

- Ensure the power lead ② is correctly plugged into the socket.
- Ensure the ON/OFF switch ③ is in the position «».
- Make sure that the device has been operating within operating limits indicated in this manual (30 min On / 30 min Off).

The nebuliser functions poorly or not at all

- Ensure the air tube ⑥ is correctly connected at both ends.
- Ensure the air tube is not squashed, bent, dirty or blocked. If necessary, replace with a new one.
- Ensure the nebuliser ⑤ is fully assembled and the vaporiser head ⑤-a is placed correctly and not obstructed.
- Ensure the required medication has been added.

6. Guarantee

This device is covered by a **5 year guarantee** from the date of purchase. During this guarantee period, at our discretion, Microlife will repair or replace the defective product free of charge.

Opening or altering the device invalidates the guarantee.

The following items are excluded from the guarantee:

- Transport costs and risks of transport.
- Damage caused by incorrect application or non-compliance with the instructions for use.
- Damage caused by accident or misuse.
- Packaging/storage material and instructions for use.
- Regular checks and maintenance (calibration).
- Applied and wearing parts: Nebuliser, masks, mouthpiece, nose piece, tube, filters, nasal washer (optional).

Should guarantee service be required, please contact the dealer from where the product was purchased, or your local Microlife service. You may contact your local Microlife service through our website: www.microlife.com/support

Compensation is limited to the value of the product. The guarantee will be granted if the complete product is returned with the original invoice. Repair or replacement within guarantee does not prolong or renew the guarantee period. The legal claims and rights of consumers are not limited by this guarantee.

7. Disposal

Item	Component	Disposal Description
1	Device ①	The component mainly includes plastic and electronic components. All comply with RoHS and REACH, and all could be safety disposal. 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.
2	Applied parts: air tube ⑥, nebuliser ⑤, nose piece ⑫, mouthpiece ⑦, masks ⑧ / ⑨	The components are plastic. All comply with ROHS and REACH. Before disposal, all the applied parts should be cleaned according to manual instructions and then disinfected by boiling for 5 minutes.

8. Technical specifications

Model: NEB 200

Type: GCE825

**AEROSOL PERFORMANCES ACCORDING TO
EN ISO 27427:2019 based on adult ventilatory pattern
with Sodium Fluoride (NaF):**

Aerosol output: 0.259 ml

Aerosol output rate: 0.07 ml/min.

Percentage of fill

volume emitted

per min: 3.5 %

Residual Volume: 0.8 ml

Particle size (MMAD): 2.83 µm

GSD (geometric standard deviation): 0.73 µm

RF (respirable fraction < 5 µm): 63.3 %

Large particle range	
(> 5 µm):	36.7 %
Middle particle range	
(3-5 µm):	12 %
Small particle range	
(< 3 µm):	51.3 %
Operating air flow:	5.31 l/min.
Acoustic noise level:	52 dBA
Power source:	230V 50 Hz AC
Current:	≤ 1000 mA
Power lead length:	1.6 m
Nebuliser capacity:	min. 2 ml; max. 8 ml
Operating limits:	30 min. On / 30 min. Off
Operating conditions:	10 – 40 °C / 50 – 104 °F 10 – 95 % relative maximum humidity 700 – 1060 hPa Atmospheric pressure
Storage and shipping conditions:	-25 – +70 °C / -4 – +140 °F 10 – 95 % relative maximum humidity 700 – 1060 hPa Atmospheric pressure
Weight:	approx. 1306 g
Dimensions:	103 x 160 x 140 mm
IP Class:	IP21
Reference to standards:	EN ISO 27427; EN 60601-1; EN 60601-1-2; EN 60601-1-6; IEC 60601-1-11
Expected service life:	1000 hours

Class II device as regards protection against electric shocks.
Nebuliser, mouthpiece and masks are type BF applied parts.

 The technical specifications may change without prior notice.

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 point:

<https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts>
AEROSOL CHARACTERISTICS IN ACCORDANCE WITH
REGULATION EN ISO27427

Standards applied:

Electric safety standards CEI EN 60601-1 electromagnetic compatibility according to CEI EN 60601-1-2.

The device is a Class IIa medical device.

Device complies with European Regulation on medical devices EU MDR 2017/745.

Important information regarding Electromagnetic

Compatibility (EMC): This product, manufactured by Globalcare Medical Technology Co., Ltd., conforms to the Electromagnetic Compatibility (EMC) standard EN 60601-1-2:2015/A1:2021. Further documentation in compliance with this EMC standard is available from Microlife on www.microlife.com/electro-magnetic-compatibility.

- ① Компрессор
- ② Сетевой кабель
- ③ Тумблер Вкл./Выкл.
- ④ Отсек для воздушного фильтра
- ⑤ Распылитель
 - а: Головка распылителя
- ⑥ Воздушный шланг
- ⑦ Мундштук для ингаляции через рот
- ⑧ Маска для взрослого
- ⑨ Маска детская
- ⑩ Замена воздушного фильтра
- ⑪ Сборка распылителя
- ⑫ Насадка для носа
- ⑬ Воздушный фильтр



Этот продукт попадает под действие Европейской директивы 2012/19/EU по утилизации электрического и электронного оборудования и имеет соответствующую маркировку. Никогда не выбрасывайте электронные устройства вместе с бытовыми отходами. Понимите информацию о местных правилах, касающихся правильной утилизации электрических и электронных продуктов. Правильная утилизация помогает защитить окружающую среду и здоровье человека.



Перед использованием прибора внимательно прочтите данное руководство.



Изделие типа BF



Оборудование II класса защиты



Серийный номер



Номер по каталогу



Производитель



Дата изготовления



ВКЛ



ВЫКЛ

IP21

EC

REF

MD



UDI

#

CE 0123

Сертификация CE

Назначение:

Данный небулайзер представляет собой систему для аэрозольной терапии, пригодную для использования в домашних условиях.

Этот прибор предназначен для распыления жидкостей и жидких лекарственных средств (аэрозолей) при респираторных заболеваниях.

Целевая группа пациентов:

Данный прибор предназначен для детей от 2 лет, подростков и взрослых пациентов.

Методы использования:

Использование данного прибора не требует специальных знаний или профессиональных навыков. Предполагается, что пациент самостоятельно пользуется прибором, за исключением случаев, когда ребенку или пациенту требуется специальная помощь.

Показания к применению:

Профилактика и лечение респираторных заболеваний, включая Covid-19.

Противопоказания:

Данный прибор не предназначен для использования с препаратами быстрого действия во время угрожающих жизни приступов астмы. Абсолютных противопоказаний к применению прибора нет, могут быть противопоказания к конкретному используемому препаратуре, который должен назначить врач.

Уважаемый покупатель,

Ингалятор является системой аэрозольной терапии для домашнего использования. Этот прибор предназначен для распыления жидкостей и жидких лекарственных средств (аэрозолей), а также для терапии верхних и нижних дыхательных путей.

При возникновении вопросов, проблем или для заказа запасных частей, пожалуйста, обращайтесь в местный сервисный центр Microlife. В качестве альтернативы, посетите в Интернете страницу www.microlife.ru, где Вы сможете найти ряд полезных сведений по нашему изделию.

Будьте здоровы – Microlife Corporation!

Оглавление

- 1. Важные указания по безопасности**
- 2. Подготовка к работе и применение аппарата**
- 3. Очистка и дезинфекция**
- 4. Техническое обслуживание и уход**

Замена распылителя

Замена воздушного фильтра

5. Возможные неисправности и способы их устранения

Прибор не включается

В случае, если прибор не работает или функционирует плохо

6. Гарантия

7. Утилизация

8. Технические характеристики

1. Важные указания по безопасности

- Используйте прибор исключительно в соответствии с настоящим руководством и, соответственно, в качестве системы аэрозольтерапии, следуя указаниям врача. Любое использование, не соответствующее назначению, считается неправильным и, следовательно, опасным; производитель не несет ответственности за ущерб, причиненный в результате неправильного, некорректного и/или неразумного использования, а также в случае подключения оборудования к электроустановкам, не соответствующим действующим нормам безопасности.
- Сохраните данное руководство пользователя для дальнейшего использования.
- Не используйте прибор в непосредственной близости от обезболивающих растворов, которые могут воспламеняться при взаимодействии с кислородом или окисью азота.
- Электромагнитные помехи, превышающие пределы, установленные действующими европейскими стандартами, могут повлиять на надлежащее функционирование прибора. Если данный прибор создает помехи для других электрических приборов, переместите его и подключите к другой розетке.
- В случае отказа и/или неисправности прочтите «Возможные неисправности и способы их устранения» в данном руководстве пользователя. Не допускаются манипуляции с корпусом компрессора и его вскрытие.
- Для проведения ремонтных работ обращайтесь только в авторизованный производителем центр технического обслуживания и требуйте использования оригинальных запасных частей. Несоблюдение перечисленных выше инструкций может нарушить безопасность эксплуатации прибора.
- Соблюдайте требования безопасности, предъявляемые к электрическим приборам, в особенности:
 - используйте только оригинальные принадлежности и комплектующие;

- строго запрещается погружать прибор в воду;
 - строго запрещается подвергать прибор воздействию влаги, он не защищен от проникновения воды;
 - строго запрещается прикасаться к прибору мокрыми или влажными руками;
 - запрещается подвергать прибор воздействию погодных условий;
 - во время работы прибора располагайте его на устойчивой и горизонтальной поверхности;
 - использование данного прибора детьми и людьми с ограниченными возможностями требует постоянного контроля со стороны взрослого, находящегося в полном сознании;
 - запрещается тянуть за шнур питания или сам прибор, чтобы отключить его от розетки;
 - штепсельная вилка является элементом разъединения с электропитанием; при эксплуатации прибора штепсельная вилка должна находиться в прямом доступе.
- Перед тем как подключить прибор к сети убедитесь, что требования к электропитанию, указанные на табличке на нижней поверхности прибора соответствуют параметрам электросети.
 - В случае, если вилка питания, поставляемая в комплекте, не подходит к вашей розетке, обратитесь к квалифицированным специалистам для замены вилки на подходящую. Вообще, использование адаптеров простых или универсальных, а также удлинителей, не рекомендуется. Если этого нельзя избежать, то в этом случае следует использовать принадлежности, соответствующие требованиям безопасности, и следить за тем, чтобы не нарушились лимиты максимальной нагрузки, указанные на адаптерах и/или удлинителях.
 - Не оставляйте прибор включенным в розетку; доставайте вилку из розетки, когда прибор не используется.
 - Установка прибора должна выполняться согласно инструкций производителя. Неправильная установка может причинить вред людям, животным или предметам, за что производитель не несет ответственности.
 - Не допускается замена шнура питания данного прибора пользователем. В случае повреждения шнура питания необходимо обратиться в авторизованный производителем центр технического обслуживания для его замены.
 - Кабель питания прибора должен быть полностью размотан для предотвращения перегрева.
- Перед тем как приступить к обслуживанию или чистке прибора выключите его и отсоедините от электросети.
 - Некоторые детали прибора имеют очень малые размеры и могут быть проглочены детьми; храните оборудование в недоступном для детей месте.
 - Если вы решили прекратить эксплуатацию прибора, рекомендуется утилизировать его в соответствии с действующими правилами.
 - Убедитесь в том, что:
 - данный прибор используется только с препаратами, назначенными вашим врачом;
 - лечение проводится исключительно с применением принадлежностей, которые рекомендованы врачом в зависимости от патологии;
 - насадка для носа используется только по назначению врача, обращая внимание на то, чтобы НЕ ДОПУСКАТЬ введение раззвествленного наконечника в нос, а только максимально приближать его.
 - Изучите инструкцию по использованию лекарственного средства для определения возможных препятствий при использовании в обычных системах аэрозольной терапии.
 - Храните кабель и воздушные трубы в недоступном для маленьких детей месте во избежание удушения и запутывания.
 - Не ставьте прибор таким образом, чтобы его было трудно отключить от сети.
 - Прибор и аксессуары предназначены для одноразового использования. Устройство предназначено для многоразового использования для нескольких пациентов.
 - Данная небулайзерная система не подходит для использования в анестезиологических системах дыхания или в системах искусственной вентиляции легких. При использовании этого прибора пациент не должен проходить магнитно-резонансную томографию.
 - Это устройство предназначено для распыления жидкостей с растворами и суппозициями.
 - Не используйте прибор, если Вам кажется, что он поврежден или если Вы заметили что-либо необычное.
 - В состав прибора входят чувствительные компоненты, требующие осторожного обращения. Ознакомьтесь с условиями хранения и эксплуатации, описанными в разделе «Технические характеристики»!

• Использование данного прибора не заменяет собой посещения врача. В случае отсутствия улучшения состояния здоровья после курса лечения необходимо повторно проконсультироваться у врача.

2. Подготовка к работе и применение аппарата

- Устройство необходимо проверять перед каждым использованием, чтобы выявить любые поломки и/или повреждения, которые произошли во время транспортировки и/или хранения. Во время ингаляции сидите прямо и расслабленно, чтобы не пережимать дыхательные пути и не снижать эффективность лечения. Аксессуары должны использоваться только с одним пациентом, не рекомендуется использовать их на нескольких пациентах.
 - После распаковки устройства проверьте его на видимые повреждения или дефекты; уделите особое внимание трещинам на пластиковом корпусе, которые могут подвергать опасности электрические компоненты. Проверьте целостность аксессуаров
 - Прежде чем использовать устройство, выполните процедуру очистки, как описано в главе «Очистка и дезинфекция».
1. Соберите распылитель ⑪. Убедитесь в наличии всех составных частей аппарата.
 2. Наполните распылитель лекарственным раствором в соответствии с указаниями Вашего лечащего врача. Пожалуйста, убедитесь, что не превышен максимальный уровень лекарственного раствора.
 3. Подсоедините воздушный шланг ⑯ к компрессорному ингалятору ① и подключите прибор к электросети (230V (B) 50 Hz (Гц) переменного тока) при помощи сетевого кабеля ⑫.
 4. Переключите тумблер Вкл/Выкл ③ в положение «I».
 - Мундштук ⑦ позволяет более интенсивно доставлять аэрозоль в низкие дыхательные пути.
 - При использовании маски для взрослого ⑧ или маски детской ⑨ убедитесь, что маска плотно прилегает к лицу, захватывая рот и нос.
 - Используйте все комплектующие включая насадку для носа ⑯ так, как было предписано Вашим врачом.
 5. При проведении ингаляции сидите прямо и расслабленно за столом, не в кресле, чтобы дыхательные пути не были

сжаты и не ухудшался терапевтический эффект. **При проведении ингаляционной терапии не ложитесь.**

Прекратите ингаляцию, если почувствуете себя плохо.
6. Выхлопте аэрозольный раствор, используя соответствующий аксессуар.

7. После того как лечение завершено, выключите устройство, нажав кнопку ВКЛ/ВЫКЛ ③.

8. Удалите остатки лекарственного препарата из распылителя и произведите дезинфекционную обработку комплектующих в соответствии с указаниями в разделе «Очистка и дезинфекция»

 **Данный прибор был разработан для периодического использования по схеме «30 минут включено / 30 минут выключено».** Выключите прибор после 30 мин использования и подождите еще 30 мин перед возобновлением сеанса.

 Прибор не требует калибровки.

 Запрещается вмешиваться в конструкцию устройства.

 Не разрешается вносить конструктивные изменения.

3. Очистка и дезинфекция

Прибор (приборы):

Принадлежности для небулайзеров аэрозольтерапии



Перед первым использованием и после каждой процедуры тщательно соблюдайте инструкции по очистке и дезинфекции принадлежностей, так как они очень важны для нормального функционирования прибора и успешной терапии.

- Используйте только оригинальные принадлежности.
- Запрещается очищать или дезинфицировать воздушную трубку.
- Автоматизированный способ очистки и дезинфекции принадлежностей не предусмотрен.
- Не допускается кипячение или автоклавирование масок.

Ограничения по эксплуатации	<p>Небулайзер подлежит замене после длительного перерыва в работе, при наличии деформаций или поломок, а также при засорении насадки небулайзера сухим лекарством, пылью и т. п. Мы рекомендуем заменять небулайзер по прошествии срока от 6 месяцев до 1 года, в зависимости от интенсивности эксплуатации. Очистку и дезинфекцию небулайзера можно проводить не более 360 раз. Очистку и дезинфекцию маски, носовой насадки и ротовой насадки можно проводить не более 360 раз.</p>	Очистка <p>Предварительно промойте все детали в проточной водопроводной воде в течение не менее 10 секунд. Смешайте небольшое количество средства для мытья посуды и теплой водопроводной воды (например, жидкость для мытья посуды марки FAIRY для ручной мойки в соотношении 2 мл : 1 л) в чистой ёмкости. Погрузите детали разобранного небулайзера, маску, ротовую насадку и носовую насадку в этот раствор примерно на 5 мин. Затем протрите поверхность всех деталей чистой маленькой щеткой не менее 8 раз. После этого тщательно промойте все детали в проточной водопроводной воде не менее 30 секунд, чтобы полностью удалить возможные остатки средства для мытья посуды.</p>
Инструкции		
Подготовка перед очисткой 	<ul style="list-style-type: none"> • Отсоедините воздушную трубку от небулайзера. • Отсоедините ротовую насадку, носовую насадку или маску от небулайзера. • Убедитесь, что весь остаточный объем удален из небулайзера. • Разберите небулайзер (5), повернув верхнюю часть против часовой стрелки, и извлеките конус для отвода лекарства. <p>Примечание: во избежание размножения микроорганизмов и высыхания остатков лекарственных препаратов очищайте и дезинфицируйте принадлежности непосредственно после каждого использования.</p>	Дезинфекция <ul style="list-style-type: none"> • После очистки продезинфицируйте все разобранные детали (эффективно дезинфицировать можно только те детали, которые были очищены). • Прокипятите разобранный небулайзер, ротовую насадку и носовую насадку в течение 5 минут в кипящей водопроводной воде. <p>Погрузите маску в 2-процентный раствор гипохлорита натрия (NaOCl) на 15 минут (например, раствор, приготовленный из дезинфицирующего средства Amuchina® или 2-процентный раствор гипохлорита натрия, приготовленный вашим фармацевтом). После этого погрузите маску в стерильную воду на 3 мин, а затем дважды ополосните всю поверхность маски другой чистой стерильной водой, чтобы полностью удалить возможные остатки дезинфицирующего раствора.</p>

Сушка	<ul style="list-style-type: none"> Соберите компоненты небулайзера и подключите его к воздуховыпускному отверстию, включите прибор и дайте ему поработать в течение 10–15 минут. Перед сборкой и повторным использованием дайте всем деталям полностью высохнуть, чтобы не допустить размножения микробов. Необходимо не допускать загрязнения деталей после их очистки и дезинфекции. Загрязнения можно не допустить, если хорошо вымыть руки и не прикасаться к внутренним частям прибора при выкладывании его на просушку или при сборке.
Инспекция	Осмотрите все детали изделия после каждой очистки и дезинфекции. Замените все вышедшие из строя, деформированные или сильно обесцвеченные детали.
Упаковка	Сухие детали, если они не используются, необходимо упаковать в чистый и герметичный контейнер. НЕ упаковывайте мокрые или влажные детали.
хранение и транспортировка 	<p>Условия хранения см. в «Технические характеристики».</p> <p>Примечание: повторно очистите и продезинфицируйте детали, если они хранятся более одного дня.</p>
Транспортировка	После очистки и дезинфекции детали должны перевозиться исключительно в чистой и герметичной таре. Загрязнения можно избежать, если хорошо мыть руки и не прикасаться к внутренним частям деталей при их извлечении и сборке для использования.

Производитель медицинского изделия подтверждает, что приведенные выше инструкции позволяют подготовить данное медицинское изделие к повторному использованию. Переработчик несет ответственность за обеспечение того, чтобы обработка, фактически выполняемая с использованием оборудования, материалов и персонала на переработы-

вающем предприятии, достигала желаемого результата. Для этого требуется верификация и/или валидация, а также регулярный мониторинг процесса.

4. Техническое обслуживание и уход

Комплектующие для ингалятора Вы можете заказать в аптеке или в сервисном центре Microlife (см. введение).

Замена распылителя

Замените распылитель ⑤ после того, как он долго не использовался, если есть видимые деформации, трещины, или если головка распылителя ⑤-а засорена высохшим лекарством, пылью, и пр. Мы рекомендуем заменить распылитель после периода использования от 6 месяцев и до 1 года в зависимости от использования.

 Используйте только оригинальный распылитель!

Замена воздушного фильтра

В условиях обычного использования воздушный фильтр ⑬ должен быть заменен после 200 рабочих часов или ежегодно. Мы рекомендуем периодически проверять воздушный фильтр(каждые (10 – 12 использований), и если фильтр будет иметь серый или бурый цвет, или будет мокрым - замените его. Извлеките фильтр и вставьте новый.

 Не пытайтесь очистить фильтр для повторного использования.

 Нельзя менять или обслуживать фильтр во время использования прибора пациентом.

 Используйте оригинальные фильтры! Не используйте прибор без фильтра!

5. Возможные неисправности и способы их устранения

Прибор не включается

- Убедитесь, что сетевой кабель ② правильно включен в розетку.
- Убедитесь, что тумблер Вкл/Выкл ③ находится в положении «!».
- Убедитесь, что прибор используется согласно ограничениям, указанным в инструкции (30 min. (мин.) ВКЛ / 30 min. (мин.) ВЫКЛ).

В случае, если прибор не работает или функционирует плохо

- Убедитесь, что воздушный шланг ⑥ правильно закреплен с обеих сторон.
- Убедитесь, что воздушный шланг ⑥ не согнут, не сломан, не закупорен или не засорен. При необходимости замените воздушный шланг.
- Убедитесь, что прибор ⑤ полностью собран, а головка испарителя ⑤-а установлена правильно и ничто не мешает.
- Убедитесь в наличии ингаляционного раствора в приборе.

6. Гарантия

На прибор распространяется гарантия в течение **5 лет** с даты приобретения. В течение этого гарантийного периода, по нашему усмотрению, Microlife бесплатно отремонтирует или заменит неисправный продукт.

Вскрытие или изменение устройства аннулирует гарантию. Следующие пункты исключены из гарантии:

- Транспортные повреждения и риски, связанные с транспортом.
- Повреждения, вызванные неправильным применением или несоблюдением инструкции по применению.
- Повреждения, вызванные несчастным случаем или неправильным использованием.
- Упаковка и инструкции по применению.
- Регулярные проверки и обслуживание (калибровка).
- Аксессуары и изнашивающиеся части: распылитель, маски, насадка для рта, насадка для носа, трубка, фильтры, промыватель для носа (при необходимости).

Если требуется гарантийное обслуживание, обратитесь в местную службу поддержки Microlife. Вы можете связаться с местным сервисом Microlife через наш сайт: www.microlife.ru/support

Гарантия будет предоставлена, если товар будет возвращен целиком с оригинальным чеком или гарантийным талоном.

Ремонт или замена в рамках гарантии не продлевает и не восстанавливает сначала гарантийный срок. Юридические претензии и права потребителей не ограничены этой гарантией.

7. Утилизация

Изделие	Компонент	Описание утилизации
1	Прибор ①	В состав компонентов входят в основном пластмассовые и электронные детали. Все они соответствуют требованиям RoHS и REACH, и все могут быть безопасно утилизированы. Данное изделие подпадает под действие Европейской директивы 2012/19/EU об отходах электрического и электронного оборудования и имеет соответствующую маркировку. Стого запрещается утилизировать электронные приборы вместе с бытовыми отходами. Обратитесь к местным нормативным документам, регламентирующим правильную утилизацию электрических и электронных изделий.
2	Комплектующие: воздушная трубка ⑥, небулайзер ⑤, носовая насадка ⑫, ротовая насадка ⑦, маски ⑧ / ⑨	Компоненты пластиковые. Все компоненты соответствуют требованиям ROHS и REACH. Перед утилизацией все принадлежности необходимо очистить в соответствии с инструкцией, а затем продезинфицировать посредством кипячения в течение 5 минут.

8. Технические характеристики

Модель: NEB 200

Тип: GCE825

ХАРАКТЕРИСТИКИ АЭРОЗОЛЯ В СООТВЕТСТВИИ С EN ISO 27427:2019 на основе схемы вентиляции легких у взрослого человека с использованием фторида натрия (NaF):

Выход аэрозоля: 0,259 мл

Скорость выхода аэрозоля:	0,07 мл/мин	Условия транспортировки и хранения:	от -25 до +70 °C максимальная относительная влажность 10 – 95 % 700 – 1060 гПа атмосферного давления
Доля объема наполнения, выбрасываемого в минуту:	3.5 %	Масса:	Приблизительно 1306 г.
Остаточный объем:	0,8 мл	Размеры:	103 x 160 x 140 мм
Размер частиц (MMAD):	2,83 мкм	Класс защиты:	IP21
GSD (геометрическое стандартное отклонение):	0,73 µm	Соответствие стандартам:	EN ISO 27427; EN 60601-1; EN 60601-1-2; EN 60601-1-6; IEC 60601-1-11
RF (вдыхаемая фракция < 5 мкм):	63.3 %	Ожидаемый срок службы:	1000 часов
Диапазон крупных частиц (> 5 мкм):	36.7 %	Устройство, отвечающее классу безопасности II, согласно защите от поражения электротоком.	
Диапазон средних частиц (35 мкм):	12 %	Распылитель, мундштук и маски являются изделиями типа BF.	
Диапазон малых частиц (< 3 мкм):	51.3 %	 Технические спецификации могут быть изменены без предварительного уведомления.	
Рабочий воздушный поток:	5.31 л/мин.	Пожалуйста, сообщайте о любом серьезном инциденте, который произошел в связи с использованием устройства, травме или неблагоприятном событии, производителю или уполномоченному представителю.	
Уровень акустического шума:	52 дБА	Контакты ответственного лица: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts	
Источник питания:	230V 60 Hz AC переменного тока	АЭРОЗОЛЬНЫЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ В СООТВЕТСТВИИ С РЕГЛАМЕНТОМ EN ISO27427	
Ток:	≤ 1000 mA	Применяемые стандарты: Стандарты электробезопасности CEI EN 60601-1, электромагнитная совместимость в соответствии с CEI EN 60601-1-2.	
Длина шнура питания:	1,6 м	Прибор относится к медицинским изделиям класса IIa. Прибор соответствует Европейскому регламенту по медицинским изделиям EU MDR 2017/745.	
Объем лекарств:	Минимальный 2 мл; максимальный 8 мл	Важная информация по электромагнитной совместимости (ЭМС): данное изделие, изготовленное компанией Globalcare Medical Technology Co., Ltd., соответствует стандарту электромагнитной совместимости (ЭМС) EN 60601-1-2:2015/A1:2021. Дополнительную документацию по соблюдению данного стандарта ЭМС можно получить в компании Microlife на сайте www.microlife.com/electro-magnetic-compatibility .	
Режим работы:	30 мин вкл / 30 мин выкл		
Условия применения:	от +10 °C до +40 °C максимальная относительная влажность 10 – 95 % 700 – 1060 гПа атмосферного давления		

- ① Компресор
- ② Захранващ кабел
- ③ Бутон Вкл/Изкл
- ④ Камера на въздушния филтър
- ⑤ Разпръсквател
 - а: Небулизираща глава
- ⑥ Въздушен маркуч
- ⑦ Мундшук
- ⑧ Маска за възрастен
- ⑨ Детска маска
- ⑩ Подмяна на въздушния филтър
- ⑪ Сглобяване на разпръсквателя
- ⑫ Накрайник за нос
- ⑬ Въздушен филтър



Този продукт е предмет на Европейската директива 2012/19/EC относно отпадъците от електрическо и електронно оборудване и е съответно маркиран. Никога не изхвърляйте електронните устройства с битови отпадъци. Моля, потърсете информация за местните разпоредби относно правилното изхвърляне на електрически и електронни продукти. Правилното изхвърляне помага за опазване на околната среда и човешкото здраве.



Прочетете внимателно инструкциите, преди да ползвате този уред.



Класификация на използваните детайли - тип BF



Оборудване Клас II



Сериен номер



Референтен номер



Производител



Дата на производство



Вкл (ON)



Изкл (OFF)

IP21

EC REP

MD



UDI

#

C E 0123

CE маркировка за съответствие

Предназначение:

Този небулизатор е система за аерозолна терапия, подходяща за домашна употреба.

Този инхалатор е предназначен за производство на състен въздух за производство на аерозол с лекарства за лечение на респираторни заболявания.

Популация от пациенти:

Изделието е предназначено за употреба при деца над 2-годишна възраст, юноши и възрастни пациенти.

Целеви потребители:

Употреббата на изделието не изисква специфични знания или професионални умения. Пациентът е предвиденият оператор, с изключение на случаите на деца и пациенти, които се нуждаят от специална помощ.

Показания:

Остри или хронични белодробни заболявания на дихателните органи или възпаление на горните дихателни пътища.

Противопоказания:

Изделието не е предназначено за употреба с лекарства за бързо облекчаване на астмата по време на животозастрашаващи пристъпи. Няма противопоказания за прилагане на аерозоли чрез инхалация. Противопоказанията, свързани с използването лекарство, трябва да се проверят в листовката на лекарството. При съмнения се обрънете към вашия лекар.

Уважаеми потребителю,

Този небулайзер представлява система за аерозолна терапия, подходяща за домашна употреба. Това устройство се използва за пулверизирането на течности и течни лекарства (аерозоли) за лечение на горните и долните дихателни пътища.

Ако имате въпроси, проблеми или искате да поръчате резервни части, моля, свържете се с местния представител на Microlife-Клиентски услуги. Вашият дистрибутор или аптекар може да ви даде адреса на дистрибутора на Microlife във вашата страна. Друга възможност е да посетите Интернет на www.microlife.bg, където можете да намерите изключително полезна информация за продуктите ни.

Бъдете здрави – Microlife Corporation!

Съдържание

1. Важни инструкции за безопасност

2. Подготовка за работа и експлоатация на апарат

3. Почистване и дезинфекциране

4. Техническо обслужване и грижи за апарат

Замяна на разпръсквателя

Замяна на въздушния филтър

5. Възможни неизправности и начини за тяхното обслужване

Приборът не се включва

Разпръсквателят работи неправилно или изобщо не работи

6. Гаранция

7. Депониране

8. Технически спецификации

1. Важни инструкции за безопасност

- Използвайте изделието само като е описано в това ръководство и следователно като система за аерозолна терапия, като следвате указанията на лекаря си. Всяка употреба, различна от предвидената, се счита за неправилна и следователно опасна; производителят не носи отговорност за щети, причинени вследствие на неподходяща, неправилна и или неразумна употреба, или ако оборудването е съврзано към електрически инсталации, които не отговарят на действащите разпоредби за безопасност.
- Запазете ръководството за употреба за бъдещи справки.
- Не използвайте уреда в присъствие на каквато и да е анестетична смес, запалима с кислород или диазотен оксид.
- Правилното функциониране на оборудването може да бъде засегнато от електромагнитни смущения, които превишават границите, посочени в действащите европейски стандарти. В случай че изделието пречи на други електрически устройства, преместете го и го включете в друг електрически контакт.
- В случай на повреда и/или неизправност прочетете «Възможни неизправности и начини за тяхното обслужване» в ръководството за потребителя. Не манипулирайте и не отваряйте корпуса на компресора.
- За ремонтни дейности се обръщайте само към уполномощен от производителя център за техническо обслужване и изисквате да се използват оригинални резервни части. Неспазването на посочените по-горе показания може да компрометира безопасността на изделието.
- Спазвайте правилата за безопасност, относящи се за електрически уреди и по-специално:
 - използвайте само оригинални принадлежности и компоненти;
 - никога не попавяйте изделието във вода;

- никога не мокрете изделието, то не е защитено от проникване на вода;
 - никога не докосвайте изделието с мокри или влажни ръце;
 - не оставяйте изделието изложено на атмосферни влияния;
 - поставете изделието върху стабилна и хоризонтална повърхност по време на експлоатацията му;
 - употребата на това изделие от деца и хора с увреждания винаги изисква строг надзор от страна на възрастен с пълни умствени способности;
 - не дърпайте захранващия кабел или самото изделие, за да го изключите от контакта;
 - щепселят е отделящият елемент от захранващата мрежа; осигурете достъп до щепсела, когато изделието се използва.
- Преди да включите устройството, се уверете, че електрическото напрежение, показано на табелката на дъното на уреда, отговаря на напрежението на мрежата.
 - В случай, че захранващият кабел, предоставен с устройството, не пасва с контакта, свържете се с квалифициран специалист за подмяна на щепсела с подходящ такъв. Като цяло, използването на адаптери/преходници – обикновени или многофункционални – и/или удължители, не се препоръчва. Ако тяхното използване е неизбежно, е необходимо да се използват такива, които отговарят на правилата за безопасност, като се обръща внимание, че не надвишават максимално допустимите стойности на мощността, посочена на адаптерите/преходниците и удължителите.
 - Не оставяйте уреда включен, когато не е в употреба; изключете устройството от контакта, когато не е в експлоатация.
 - Инсталацията трябва да се извърши в съответствие с инструкциите на производителя. Неправилната инсталация може да доведе до увреждане на хора, животни или предмети, за което производителят не може да бъде държан отговорен.
 - Захранващият кабел на това изделие не може да се замени от потребителя. В случай на повреда на захранващия кабел се обрънете към утълномощен от производителя център за техническо обслужване за неговата подмяна.
 - Захранващият кабел трябва винаги да бъде напълно развит, за да се предотврати опасно прегряване.
- Преди извършването на всяко техническо обслужване или почистване, изключете устройството и извадете щепсела от захранването.
 - Някои части на изделието са толкова малки, че могат да бъдат погълнати от деца; дръжте оборудването на място, недостъпно за деца.
 - Ако решите да не използвате повече изделието, препоръчваме да го изхвърлите в съответствие с действащите разпоредби.
 - Уверете се, че:
 - използвате това изделие само с лекарства, предписани от вашия лекар;
 - провеждате лечението само с препоръчаните от вашия лекар принадлежности в зависимост от патологията;
 - използвате принадлежността за нос само по изричното указание на вашия лекар и като внимавате НИКОГА да не въвеждате бифуркациите в носа, а само да ги приближавате възможно най-близо.
 - Проверете в инструкциите за употреба лекарството за eventualни противопоказания при използване в системи за общ аерозолна терапия.
 - За да избегнете задушаване и заплитане, дръжте кабела и шлаухите за въздух на места, недостъпни за малки деца.
 - Не поставяйте устройството, така, че да ви е трудно да го изключите при необходимост.
 - Разпрашителят и аксесоарите са за използване от един пациент. Устройството може да се ползва от много пациенти.
 - Тази небулизираща система не е подходяща за употреба в анестезиологична система за обдишване или система за командно дишане. Пациентът не може да бъде подлаган на ЯМР изследване, докато използва това изделие.
 - Това устройство е предназначено за разпращаване на физиологичен разтвор и супензионни течности.
 - Не ползвайте прибора, ако мислите, че е повреден или забележите нещо нередно.
 - В този прибор има чувствителни детайли и с него трябва да се борави внимателно. Спазвайте условията за съхранение и експлоатация, описани в раздел «Технически спецификации»!
 - Употребата на това изделие не замества посещението при лекар. Ако след лечението няма подобрене на здравословното състояние, обрънете се отново към вашия лекар.

2. Подготовка за работа и експлоатация на апарат

- Изделието трябва да се проверява преди всяка употреба, за да се идентифицират евентуални неизправности и/или повреди, причинени по време на транспортиране и/или съхранение. По време на инхалация седнете с изправен гръб и бъдете отпуснати, за да избегнете притискане на дихателните пътища и влошаване на ефективността на лечението. Аксесоарите трябва да се използват само с един пациент, не се препоръчва използването им с няколко пациенти.
 - След като разопаковате изделието, проверете го за видими повреди или дефекти; обърнете особено внимание за пукнатини в пластмасовия корпус, които могат да оголят електрическите компоненти. Проверете дали аксесоарите са в непокънатото състояние.
 - Преди да използвате изделието, продължете с операциите по почистване, както е описано в главата «Почистване и дезинфекция».
1. Поставете разпръсквателя (1). Убедете се, че не липсват съставни части от комплекта.
 2. Напълнете с разтвор за инхалация разпръсквателя в съответствие с указанията на Вашия лекар. Убедете се, че нивото на течността не превишава максималното ниво.
 3. Свържете разпръсквателя с компресора (1) като използвате въздушния маркуч (6), а след това включете апаратата в електрическата мрежа (230V 50 Hz AC) с помощта на захранващия кабел (2).
 4. За да започнете лечението, натиснете бутона Вкл/Изкл (3) в положение «1».
 - Мундшукът (7) осигурява по-добро доставяне на лекарствения препарат в долните дихателни пътища.
 - Изберете между маска за взърастен (8) и детска маска (9) и с уверение, че маската напълно обхваща областта на устата и носа.
 - Използвайте всички приставки, включително и накрайника за нос (12), така както е указан Вашият лекар.
 5. По време на сеанса седнете в отпусната поза на масата, а не в кресло, изправете гръба, за да не свивате дихателните пътища и по този начин да нарушавате ефективността на лечението. **Не лягайте по време на инхалацията.** Ако почувствате, че не сте добре, прекратете веднага инхалацията.

6. Вдишайте аерозолния разтвор, като използвате предписания аксесоар.

7. След като приключи лечението, изключете уреда, като натиснете превключвателя за Вкл/Изкл (3).

8. Отстранете остатъците от лекарствения препарат от разпръсквателя и извършете дезинфекционна обработка на апаратът в съответствие с указанията на това ръководство «Почистване и дезинфекция».

 **Това изделие е проектирано за периодична употреба от 30 минути вкл. / 30 минути изкл.**

Изключете изделието след 30 минути употреба и изчакайте още 30 минути, преди да възстановите лечението.

 Устройството не се нуждае от калибриране.

 Подправянето на изделието е абсолютно забранено.

 Не се разрешава никаква модификация на устройството.

3. Почистване и дезинфекция

Изделие(я):

Принадлежности за небулизатор за аерозолна терапия



Преди първата употреба и след всяко третиране

Следвайте внимателно инструкциите за почистване и дезинфекция на принадлежностите, тъй като те са много важни за работата на изделието и успеха на терапията.

- **Използвайте само оригинални принадлежности.**
- **Не почиствайте и не дезинфекцирайте шлауха за въздух.**
- **Принадлежностите не могат да се почистват и дезинфекцират чрез автоматичен метод.**
- **Не изварявайте и не автоклавирайте маските.**

Ограничения на обработката	<p>Небулизаторът трябва да се смени след дълъг период на неактивност, в случай че са налице деформации или счупвания, или когато дюзата на небулизатора е запушена от сухо лекарство, прах и др. Препоръчваме да смените небулизатора след период от 6 месеца до 1 година в зависимост от начина на употреба. Максималният брой почиствания и дезинфекции на маската, накрайника за нос и уста е 360 пъти.</p> <p>Максималният брой почиствания и дезинфекции на маската, накрайника за нос и уста е 360 пъти.</p>	
Инструкции		
Подготовка преди почистване	<ul style="list-style-type: none"> • Отстранете шлауха за въздух от небулизатора. • Отстранете накрайника за уста, накрайника за нос или маската от небулизатора. • Уверете се, че целият остатъчен обем е отстранен от небулизатора. • Разглобете небулизатора (5), като завъртите горната част по посока обратно на часовниковата стрелка и извадите конуса за отвеждане на лекарствата. <p>Забележка: За да избегнете развитието на микроорганизми и за съзъването на остатъчни количества от лекарството, почистайте и дезинфекцирайте принадлежностите непосредствено след всяка употреба.</p>	
		<p>Почистване</p> <p>Предварително изплакнете за кратко всички части под течаща чешмияна вода за поне 10 секунди.</p> <p>Смесете малко препарат за миене на съдове и топла чешмияна вода (напр. препарат за миене на съдове марка FAIRY за ръчно миене в съотношение 2 ml : 1 l) в чист съд.</p> <p>Потопете компонентите на разглобения небулизатор, маската, накрайника за уста и накрайника за нос в сместа с вода за около 5 минути. След това почистете цялата повърхност на всички компоненти с чиста, мека четка поне 8 пъти.</p> <p>След това изплакнете обилно всички части под течаща чешмияна вода за поне 30 секунди, за да отстраните напълно евентуалните остатъци от препарата за миене на съдове.</p> <p>Дезинфекция</p> <ul style="list-style-type: none"> • След почистването дезинфекцирайте всички разглобени части (само почистените части могат да се дезинфекцират ефективно). • Изварете разглобения небулизатор, накрайника за уста и накрайника за нос в продължение на 5 минути във връща чешмияна вода. <p>Потопете маската в 2% разтвор на натриев хипохлорит (NaOCl) за 15 минути (т.e. разтвор, пригответ от дезинфекция агент Amuchina® или 2% разтвор на натриев хипохлорит, смесен от вашия фармацевт). След това потопете маската в стерилна вода за 3 минути, след което изплакнете цялата повърхност на маската с друга чиста стерилна вода два пъти, за да отстраните напълно всички възможни остатъци от дезинфекционния разтвор.</p>

Сушене	<ul style="list-style-type: none"> Сглобете отново компонентите на небулизатора и го свържете към изхода за въздух, включете изделието и го оставете да работи в продължение на 10 – 15 минути. Оставете всички части да изсъхнат напълно, преди да ги сглобите отново и да ги използвате отново, за да избегнете риска от развитието на микроби. <p>Трябва да се внимава да не се замърсят частите след почистването и дезинфекцията им. Замърсяването може да се избегне чрез старательно измиване на ръцете и недокосване на вътрешните части на изделието при оставянето им да съхнат или повторното им сглобяване.</p>
Проверка	<p>Проверявайте всички компоненти на продукта след всяко почистване и дезинфекция. Заменете всички счупени, деформирани или силно обезцветени части.</p>
Опаковане	<p>Опаковайте сухите части в чист и запечатан контейнер, когато не ги използвате. НЕ опаковайте мокри или влажни части.</p>
Съхранение	<p>За условия за съхранение вижте «Технически спецификации».</p> <p>Забележка: почистете и дезинфекцирайте отново частите, ако са съхранявани повече от един ден.</p>
Транспортиране	<p>След почистване и дезинфекция винаги транспортирайте частите в чист и запечатан контейнер.</p> <p>Замърсяването може да се избегне чрез старательно измиване на ръцете и недокосване на вътрешните повърхности на частите при изваждането и повторното им сглобяване за употреба.</p>

Предоставените по-горе инструкции са валидирани от производителя на медицинското изделие като подходящи за подготовката му за повторна употреба. Задължение на лицето, извършващо обработката, е да гарантира, че обработката, която действително се извършва с помощта на оборудването,

материалите и персонала на мястото на обработка, постига желания резултат. Това изиска проверка и/или валидиране и рутинно съблудяване на процеса.

4. Техническо обслужване и грижи за апарат

Можете да поръчате всички резервни части от вашия доставчик или фармацевт, или да се обърнете към сервизния център на Microlife (виж предговора и www.microlife.bg).

Замяна на разпръсквателя

Сменете разпръсквателя ⑤ след дълъг период на бездействие, в случаите, когато има деформации, счупвания или когато небулизиращата глава ⑥-а е запушена от застъпило лекарство, прах и т.н. Ние препоръчваме разпръсквателят да се заменя след период на ползване между 6 месеца и 1 година в зависимост от използването.



Използвайте само оригинални разпръскватели!

Замяна на въздушния филтър

При нормални условия на употреба, въздушният филтър ⑬ трябва да се смени приблизително след 200 работни часа или всяка година. Ние препоръчваме да проверявате периодично въздушния филтър (на 10 – 12 инхалации) и ако филтърът е сив или кафяв на цвят или е мокър, да го замените. Извадете филтъра и го сменете с нов.



Не се опитвайте да почиствате филтъра за повторно използване.



Въздушният филтър не се обслужва или подменя по време на използване на уреда.



Използвайте само оригинални филтри! Не използвайте устройството без филър!

5. Възможни неизправности и начини за тяхното обслужване

Приорът не се включва

- Проверете дали захранващият кабел ② е правилно включен към електрическата мрежа.
- Убедете се, че бутона Вкл/Изкл ③ се намира в положение «I».
- Уверете се, че устройството е в експлоатация в рамките на експлоатационните ограничения, посочени в това ръководство (30 мин. Вкл. / 30 мин. Изкл.).

Разпръсквателят работи неправилно или изобщо не работи

- Проверете дали правилно е свързан въздушният маркуч ⑥ с двете страни.
- Убедете се, че въздушният маркуч не е притиснат или не е запушен.
- Убедете се, че правилно сте сглобили разпръсквателя ⑤ и цветната пулверизираща глава ⑤-а е поставена правилно и не пречи.
- Убедете се, че има лекарство.

6. Гаранция

Този уред е с **5-годишна гаранция** от датата на закупуване. По време на този гаранционен период, по наша преценка, Microlife ще поправи или замени дефектния продукт безплатно.

Отварянето или модификациите по прибора правят гаранцията невалидна.

Следните артикули са изключени от гаранцията:

- Транспортни разходи и рискове от транспорта.
- Повреда, причинена от неправилно приложение или неспазване на инструкциите за употреба.
- Повреда, причинена от злополука или неправилна употреба.
- Опаковъчен / съхраняващ материал и инструкции за употреба.
- Редовни проверки и поддръжка (калибриране).
- Аксесоари и износвачи се части: Небулизаторна чашка, маски, мундшук, накрайник за нос, тръба, филтри, накрайник за промивка на носа (по избор).

Ако се изиска гаранционно обслужване, моля, свържете се с дилъра, от който е закупен продуктът, или с местния представител на Microlife. Можете да се свържете с местния представител на Microlife чрез нашия уебсайт:
www.microlife.com/support

Компенсацията е ограничена до стойността на продукта.

Гаранцията ще бъде предоставена, ако целият продукт бъде върнат с оригиналната фактура. Ремонтът или подмяната в рамките на гаранцията не удължава или подновява гаранционния период. Юридическите претенции и правата на потребителите не са ограничени от тази гаранция.

7. Депониране

Артикул	Компонент	Описание на депонирането
1	Изделие ①	Компонентът включва основно пластмасови и електронни елементи. Всички те отговарят на изискванията на Директивата относно ограничението за употребата на определени опасни вещества в електрическото и електронното оборудване (RoHS) и Регламента относно регистрацията, оценката, разрешаването и ограничаването на химикали (REACH) и могат да бъдат изхвърлени безопасно. Този продукт е предмет на Европейската директива 2012/19/EU относно отпадъците от електрическо и електронно оборудване и е обозначен по съответния начин. Никога не изхвърляйте електронни изделия заедно с битовите отпадъци. Потърсете информация относно местните разпоредби по отношение на правилното депониране на електрически и електронни продукти.
2	Аксесоари: шлаух за въздух ⑥, небулизатор ⑤, накрайник за нос ⑫, накрайник за уста ⑦, маски ⑧ / ⑨	Компонентите са пластмасови. Всички те отговарят на изискванията на ROHS и REACH. Преди изхвърляне всички принадлежности трябва да се почистят съгласно инструкциите в ръководството и след това да се дезинфекцират, като се изварят в продължение на 5 минути.

8. Технически спецификации

Модел: NEB 200

Тип: GCE825

АЕРОЗОЛНИ ПОКАЗАТЕЛИ В СЪОТВЕТСТВИЕ С EN ISO 27427:2019 въз основа на схема за обдишване на възрастни с натриев флуорид (NaF):

Мощност на разпрашаване: 0.259 мл

Скорост на разпрашаване: 0.07 мл/мин.

Процент на изпусканния обем за

минута: 3,5 %

Остатъчен обем: 0.8 мл

Размер на частиците MMAD: 2.83 μm

ГМС (геометрично стандартно отклонение): 0.73 μm

Вдишвана фракция

< 5 μm : 63.3 %

Диапазон на частиците (> 5 μm): 36.7 %

Диапазон на средноголемите

частици (3-5 μm): 12 %

Диапазон на малките частици (< 3 μm): 51.3 %

Работен въздущен поток: 5.31 л/мин.

Ниво на шум: 52 dBA

Източник на захранване: 230V 50 Hz AC

ток: ≤ 1000 mA

Дължина на захранващия кабел: 1,6 м

Вместимост на разпърсквателя:

мин. 2 мл; макс. 8 мл

Ограничения за работа:

30 минути вкл. / 30 минути изкл.

Работни условия: 10 - 40 °C / 50 - 104 °F

10 - 95 % относителна максимална влажност

700 - 1060 hPa атмосферно налягане

Условия за съхранение и транспорт: -25 - +70 °C / -4 - +140 °F
10 - 95 % относителна максимална влажност

700 - 1060 hPa атмосферно налягане

Тегло: около 1306 гр.

Габарити: 103 x 160 x 140 мм

IP клас на защита: IP21

Препратка към стандарти: EN ISO 27427; EN 60601-1; EN 60601-1-2; EN 60601-1-6; IEC 60601-1-11

Очакван срок на експлоатация: 1000 часа

Устройство Клас II по отношение на защита срещу електрически шокове.

За разпърсквателят, мундшукът и маските са приложени тип BF части.

 Техническите спецификации могат да се променят без предизвестие.

Моля, докладвайте за всеки сериозен инцидент във връзка с устройството, нараняване или нежелано събитие на местния компетентен орган и на производителя или на европейския упълномощен представител (EC REP).

Контакти за граждани:

<https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts>
ХАРАКТЕРИСТИКИ НА АЕРОЗОЛА В СЪОТВЕТСТВИЕ С EN ISO 27427

Прилагани стандарти:

Стандарти за електрическа безопасност CEI EN 60601-1, електромагнитна съвместимост съгласно CEI EN 60601-1-2.

Изделието е медицинско изделие от клас IIa. Изделието е в съответствие с Европейския регламент за медицинските изделия EU MDR 2017/745.

Важна информация относно електромагнитната съвместимост (EMC): този продукт, произведен от Globalcare Medical Technology Co., Ltd., отговаря на стандарта за електромагнитна съвместимост (EMC) EN 60601-1-2:2015/A1:2021. Допълнителна документация за съответствие с този стандарт за електромагнитна съвместимост е налична от Microlife на адрес www.microlife.com/electro-magnetic-compatibility.

- ① Compresor cu piston
- ② Cablu de alimentare
- ③ Comutator Pornit/Oprit
- ④ Compartiment filtru de aer
- ⑤ Recipient medicație (nebulizator)
 - a: Cap pulverizator
- ⑥ Furtun de aer
- ⑦ Piesă de gură
- ⑧ Mască facială adult
- ⑨ Mască facială copil
- ⑩ Înlăturarea filtrului de aer
- ⑪ Asamblarea kitului de nebulizare
- ⑫ Piesă nazală
- ⑬ Filtru de aer



Acest produs este subiectul Directivei Europene 2012/19/EU pentru deșeurile electrice și electronice și este marcat corespunzător. Niciiodată nu aruncați dispozitivele electronice împreună cu gunoiul menajer. Vă rugăm să vă informați despre reglementările locale pentru eliminarea corectă a produselor electrice sau electronice. Eliminarea corectă ajută la protecția mediului și a sănătății umane.



Cititi instrucțiunile cu atenție înainte de a utiliza acest aparat.



Partea aplicată - de tip BF



Echipament clasa a II-a



Număr de serie



Număr de referință



Producător



Data fabricării



Pornit (ON)

Oprit (OFF)

IP21

[EC REP]

MD



Protecție împotriva corpurilor străine solide și efectelor nocive cauzate de pătrunderea apei
Reprezentant autorizat în comunitatea Europeană

Dispozitiv medical



Importator



Precauție



Pacient unic
uz multiplu (numai pentru accesorii)



Limitarea umidității pentru funcționare
și depozitare



Limitarea temperaturii pentru operare
sau depozitare



Limitarea presiunii ambientale

UDI

#

Identifierul unic al dispozitivului

Numărul tipului

CE 0123

Marcajul CE de Conformitate

Utilizare preconizată:

Acest nebulizator este un sistem de tratament cu aerosoli, pentru uz casnic.

Acest nebulizator este conceput pentru producerea de aer comprimat, pentru a opera un kit de nebulizare, care produce aerosoli medicali, pentru disfuncțiile respiratorii.

Pacienți:

Dispozitivul este destinat pacienților copii mai mari de 2 ani, adolescenți și adulți.

Utilizatori preconizați:

Utilizarea dispozitivului nu necesită cunoștințe specifice sau abilități profesionale. Utilizatorul preconizat este chiar pacientul, cu excepția cazului în care acesta este copil sau are nevoie de asistență specială.

Indicații:

Boli acute sau cronice pulmonare sau ale altor organe din sistemul respirator sau inflamații ale sistemului respirator superior.

Contraindicații:

Dispozitivul nu trebuie utilizat cu medicamente cu eliberare rapidă administrate în timpul crizelor de astm care pun viața în pericol. Nu există contraindicații pentru administrarea de aerosoli prin inhalare. Contraindicațiile oricărui medicament administrat trebuie aflate din prospectul acestuia. În caz de îndoieri, întrebați medicul.

Stimate utilizator,

Acest nebulizator este un sistem de terapie cu aerosoli pentru uz la domiciliu. Acest aparat este utilizat pentru nebulizare de lichide și medicamente lichide (aerosoli) cât și pentru tratamentul tractului respirator superior și inferior.

În cazul în care aveți orice fel de întrebări, probleme sau dorîți să comandați piese de schimb, vă rugăm contactați Service-ul local Microlife. Vânzătorul sau farmacia dvs. vor fi în măsură să vă ofere adresa distribuitorului Microlife din țara dvs. Alternativ, vizitați pe Internet la www.microlife.com, unde puteți găsi multe informații importante cu privire la produsele noastre.

Aveți grijă de sănătatea dvs. – Microlife Corporation!

Cuprins

1. Instrucțiuni de siguranță importante

2. Pregătirea și utilizarea acestui dispozitiv

3. Curățarea și dezinfecțarea

4. Întreținere, atenționări și service

Înlăuirea recipientului pentru medicament

Înlăuirea filtrului de aer

5. Disfuncționalități și remedii

Aparatul nu poate fi pornit

Aparatul dispersează puțin sau deloc

6. Garanția

7. Salubrizarea

8. Specificații tehnice

1. Instrucțiuni de siguranță importante

• Utilizați dispozitivul doar aşa cum este descris în acest manual, adică pentru tratament cu aerosoli, urmând indicațiile medicului. Orice utilizare diferită de cea preconizată va fi considerată necorespunzătoare și, prin urmare, periculoasă; producătorul nu poate fi considerat responsabil pentru daunele produse de utilizarea necorespunzătoare, incorectă și/sau nerezonabilă și nici dacă echipamentul este conectat la instalări electrice care nu respectă normele de siguranță în vigoare.

- Păstrați manualul de utilizare, pentru consultare ulterioară.
- Nu folosiți aparatul în prezența unui amestec inflamabil cu oxigen sau toxicid de azot.
- Funcționarea corectă a echipamentului poate fi afectată de interfețe electromagnetice care depășesc limitele indicate de standardele europene în vigoare. Dacă acest dispozitiv interferează cu alte dispozitive electrice, mutați-l și conectați-l la altă priză.
- În cazul unei defecțiuni și/sau al funcționării necorespunzătoare, citiți «Disfuncționalități și remedii» din manualul de utilizare. Nu manipulați și nu deschideți carcasa compresorului.
- Pentru reparații, adresati-vă doar unui centru de service tehnic autorizat de producător și solicitați utilizarea unor piese de schimb originale. Nerespectarea indicațiilor menționate mai sus poate afecta siguranța dispozitivului.
- Respectați reglementările de siguranță privind dispozitivele electrice și în special:
 - utilizați doar accesorii și componente originale;
 - nu scufundați dispozitivul în apă;
 - nu udați dispozitivul: acesta nu este protejat împotriva pătrunderii apei;
 - nu atingeți dispozitivul cu mâinile ude sau umede;
 - nu lăsați dispozitivul expus la temperaturi;
 - așezați dispozitivul pe o suprafață stabilă și orizontală în timpul funcționării;
 - dacă dispozitivul este utilizat de copii sau de persoane cu dizabilități, este necesară întotdeauna supravegherea atentă de către un adult responsabil;
 - nu trageți de cablul de alimentare sau de dispozitiv pentru a-l deconecta de la priză;
 - ștecarul este elementul de separare față de rețea electrică; mențineți-l accesibil atunci când dispozitivul este în uz.
- Înainte de a conecta aparatul, asigurați-vă că datele nominale electrice, indicate pe plăcuță de serie din partea de jos a unității, corespund cu cele ale rețelei electrice.

- În cazul în care ștecherul cablului de alimentare furnizat împreună cu dispozitivul nu se potrivește la priza de perete, contactați personalul calificat pentru înlocuirea acestuia cu unul adecvat. În general, utilizarea adaptoarelor, simple sau multiple, și/sau cabluri de extensie nu este recomandată. În cazul în care utilizarea acestora este indispensabilă, este necesar să se utilizeze tipuri conforme cu reglementările de siguranță, acordând atenție faptului ca acestea să nu depășească limitele maxime de putere, indicate pe adaptoare și cabluri de extensie.
 - Nu lăsați aparatul conectat când nu este în uz; deconectați aparatul de la priza de perete atunci când nu este pus în funcțiune.
 - Asamblarea trebuie efectuată conform instrucțiunilor producătorului. O asamblare greșită poate provoca daune persoanelor, animalelor sau obiectelor, pentru care producătorul nu se face responsabil.
 - Cablul de alimentare al acestui dispozitiv nu trebuie înlocuit de utilizator. În cazul deteriorării cablului de alimentare, adresați-vă unui centru de service tehnic autorizat de producător, pentru înlocuirea acestuia.
 - Cablul de alimentare trebuie să fie întotdeauna pe deplin întins pentru a preveni supraîncălzirea periculoasă.
 - Înainte de a efectua orice lucrări de întreținere sau curățare, opriți aparatul și deconectați-l de la sursa de curent.
 - Unele componente ale dispozitivului sunt foarte mici și pot fi înghițite de copii; nu țineți echipamentul la îndemâna copiilor.
 - Dacă decideți să nu mai utilizați dispozitivul, se recomandă să îl aruncați, respectând reglementările în vigoare.
 - Asigurați-vă că:
 - utilizați acest dispozitiv doar cu medicamentele prescrise de medic;
 - efectuați tratamentul folosind doar accesoriul recomandat de medic în funcție de patologie;
 - folosiți accesoriul pentru nas doar la indicația explicită a medicului și având grijă ca bifurcațiile să NU fie introduse în nas, ci doar appropriate cât mai mult.
 - Verificați în broșura cu instrucțiuni privind medicamentele dacă există contraindicații în utilizarea sistemului de terapie cu aerosoli.
 - Pentru evitarea strangulării și a încurcării, nu țineți cablul și tuburile de aer la îndemâna copiilor mici.
 - Nu poziționați echipamentul astfel încât să fie dificil să deconectați dispozitivul.
- Nebulizatorul și accesoriile sunt de utilizare unică per pacient. Dispozitivul este pentru utilizare multiplă per pacient.
 - Acest sistem de nebulizare nu este adecvat utilizării în sistemul de respirație sub anestezie sau în cel al unui ventilator. Pacientul nu poate fi supus unei scanări RMN în timpul utilizării acestui dispozitiv.
 - Dispozitivul este destinat să nebulizeze soluții sau suspensiile lichide.
 - Nu utilizați instrumentul dacă aveți impresia că este deteriorat sau observați ceva neobișnuit la el.
 - Acest instrument include componente sensibile și trebuie tratat cu atenție. Respectați condițiile de păstrare și funcționare descrise în secțiunea «Specificații tehnice»!
 - Utilizarea acestui dispozitiv nu înlocuiește vizita la medic. Dacă starea de sănătate nu se îmbunătățește după tratament, consultați medicul din nou.

2. Pregătirea și utilizarea acestui dispozitiv

- Dispozitivul trebuie verificat înainte de fiecare utilizare, pentru a se identifica eventualele defecțiuni și/sau daune produse în timpul transportului și/sau al depozitării. În timpul inhalării, stați în sezut și relaxați-vă, pentru a evita comprimarea căilor respiratorii și reducerea eficacității tratamentului. Accesoriile trebuie utilizate doar pe un singur pacient; utilizarea lor pentru mai mulți pacienți este contraindicată.
- După despachetarea dispozitivului, verificați dacă există daune sau defecte vizibile; acordați o atenție deosebită carcaselor din plastic, a cărei fisurare poate pune în pericol componentele electrice. Verificați dacă accesoriile sunt intacte.
- Înainte de a utiliza dispozitivul, efectuați operațiunile de curățare descrise în capitolul «Curățarea și disinfectarea».
- 1. Ansamblarea kitului de inhalare ca la punctul ⑪. Asigurați-vă că sunt toate părțile componente.
- 2. Umpleți camera de amestec cu soluția de inhalare conform prescripției și instrucțiunilor medicului. Asigurați-vă că soluția nu depășește nivelul maxim.
- 3. Conectați camera de amestec cu furtunul de aer ⑥ la compresor ① și conectați cablul de alimentare ② la priza electrică cu tensiune (230V 50 Hz AC).
- 4. Pentru a începe tratamentul, puneți comutatorul Pornit/Oprit ③ pe poziția «».
 - Utilizarea piesei de gură ⑦ conferă o mai bună pătrundere a aerosolului în plămâni.

<ul style="list-style-type: none"> Alegeți între masca facială, pentru adulți ⑧ sau pentru copil ⑨ și asigurați-vă că aceasta acoperă complet întreaga zonă a gurii și nasului. Utilizați toate accesorile, inclusiv piesa nazală ⑫ conform recomandării medicului. <p>5. În timpul inhalării, stați în poziție verticală și relaxați la o masă și nu într-un fotoliu, pentru a se evita comprimarea căilor respiratorii și eficacitatea tratamentului. Nu stați întinși (în poziție orizontală) în timpul inhalării. Oprimă inhalarea dacă vă simțiți rău.</p> <p>6. Inhalati solutia pentru aerosol folosind accesoriul recomandat.</p> <p>7. După ce ați încheiat tratamentul, opriți aparatul apăsând comutatorul de pornire/oprire ③.</p> <p>8. Goliți camera de amestec de medicamentele rămase și curătați dispozitivul aşa cum este descris în secțiunea «Curătarea și dezinfecțarea».</p>	<p>Limitări ale utilizării</p> <p>Nebulizatorul trebuie înlocuit după o perioadă îndelungată de inactivitate, dacă prezintă deformări sau rupturi sau dacă duza acestuia este obstrucționată de medicamente uscate, praf etc. Recomandăm înlocuirea nebulizatorului după o perioadă cuprinsă între 6 luni și 1 an, în funcție de utilizare. Nebulizatorul poate fi curătat și dezinfecțat de maximum 360 de ori. Masca, accesoriul pentru nas și accesoriul pentru gură pot fi curățate și dezinfecțiate de maximum 360 de ori.</p>
---	--

- ☞ **Acest dispozitiv a fost conceput pentru utilizarea intermitentă, adică 30 min pornit / 30 min oprit.** Oprimă dispozitivul după 30 min de utilizare și așteptați încă 30 min înainte de a-l reporni.
- ☞ Aparatul nu necesită calibrare.
- ☞ Modificarea dispozitivului este strict interzisă.

 Nu este permisă vreo modificare a dispozitivului.

3. Curătarea și dezinfecțarea

Dispozitiv(e): Accesoriile nebulizatorului pentru tratament cu aerosoli

	<p>Înainte de prima utilizare și după fiecare tratament</p> <p>Respectați cu strictețe instrucțiunile de curătare și dezinfecțare pentru accesorii, deoarece acestea sunt foarte importante pentru performanțele dispozitivului și pentru succesul tratamentului.</p> <ul style="list-style-type: none"> Utilizați doar accesorii originale. Nu curătați și nu dezinfecțați tubul de aer. Accesorile nu trebuie curătate și dezinfecțate printr-o metodă automată. Nu fierbeți și nu autoclavizați măștile.
--	--

<p>Instrucțiuni</p> <table border="1"> <tr> <td> <p>Pregătirea înainte de curătare</p> <ul style="list-style-type: none"> Detaşați tubul de aer de la nebulizator. Detaşați accesoriul pentru gură, accesoriul pentru nas sau masca de la nebulizator. Asigurați-vă că toată cantitatea de material rezidual este eliminată din nebulizator. Demontați nebulizatorul ⑤ prin rotirea părții superioare în sens antiorar și scoateți conul de conducte a medicamentului. <p>Notă: Pentru a evita proliferarea microbiană și uscarea medicamentelor reziduale, curătați șidezinfecțați accesorile imediat după fiecare utilizare.</p> </td><td>  </td></tr> <tr> <td> <p>Curătare</p> <p>În prealabil, clătiți toate componentele sub jet de apă de la robinet timp de cel puțin 10 secunde.</p> <p>Într-un recipient curat, amestecați puțin detergent de vase (de exemplu, marca FAIRY cu apă caldă de la robinet, în proporție de 2 ml la 1 L). Scufundați componentele nebulizatorului dezasamblat, masca, accesoriul pentru gură și accesoriul pentru nas în această soluție timp de aproximativ 5 min. Apoi, frecăți-le pe toate, pe întreaga lor suprafață, cu o perie mică și curată, de cel puțin 8 ori.</p> <p>După aceea, clătiți bine toate componentele sub jet de apă de la robinet cel puțin 30 secunde, pentru a îndepărta orice urmă de detergent de vase.</p> </td><td>  </td></tr> </table>	<p>Pregătirea înainte de curătare</p> <ul style="list-style-type: none"> Detaşați tubul de aer de la nebulizator. Detaşați accesoriul pentru gură, accesoriul pentru nas sau masca de la nebulizator. Asigurați-vă că toată cantitatea de material rezidual este eliminată din nebulizator. Demontați nebulizatorul ⑤ prin rotirea părții superioare în sens antiorar și scoateți conul de conducte a medicamentului. <p>Notă: Pentru a evita proliferarea microbiană și uscarea medicamentelor reziduale, curătați șidezinfecțați accesorile imediat după fiecare utilizare.</p>		<p>Curătare</p> <p>În prealabil, clătiți toate componentele sub jet de apă de la robinet timp de cel puțin 10 secunde.</p> <p>Într-un recipient curat, amestecați puțin detergent de vase (de exemplu, marca FAIRY cu apă caldă de la robinet, în proporție de 2 ml la 1 L). Scufundați componentele nebulizatorului dezasamblat, masca, accesoriul pentru gură și accesoriul pentru nas în această soluție timp de aproximativ 5 min. Apoi, frecăți-le pe toate, pe întreaga lor suprafață, cu o perie mică și curată, de cel puțin 8 ori.</p> <p>După aceea, clătiți bine toate componentele sub jet de apă de la robinet cel puțin 30 secunde, pentru a îndepărta orice urmă de detergent de vase.</p>	
<p>Pregătirea înainte de curătare</p> <ul style="list-style-type: none"> Detaşați tubul de aer de la nebulizator. Detaşați accesoriul pentru gură, accesoriul pentru nas sau masca de la nebulizator. Asigurați-vă că toată cantitatea de material rezidual este eliminată din nebulizator. Demontați nebulizatorul ⑤ prin rotirea părții superioare în sens antiorar și scoateți conul de conducte a medicamentului. <p>Notă: Pentru a evita proliferarea microbiană și uscarea medicamentelor reziduale, curătați șidezinfecțați accesorile imediat după fiecare utilizare.</p>				
<p>Curătare</p> <p>În prealabil, clătiți toate componentele sub jet de apă de la robinet timp de cel puțin 10 secunde.</p> <p>Într-un recipient curat, amestecați puțin detergent de vase (de exemplu, marca FAIRY cu apă caldă de la robinet, în proporție de 2 ml la 1 L). Scufundați componentele nebulizatorului dezasamblat, masca, accesoriul pentru gură și accesoriul pentru nas în această soluție timp de aproximativ 5 min. Apoi, frecăți-le pe toate, pe întreaga lor suprafață, cu o perie mică și curată, de cel puțin 8 ori.</p> <p>După aceea, clătiți bine toate componentele sub jet de apă de la robinet cel puțin 30 secunde, pentru a îndepărta orice urmă de detergent de vase.</p>				

Dezinfectare	<ul style="list-style-type: none"> După curățare, dezinfecțați toate componentele dezasamblate (doar componentele curățate pot fi dezinfecțate eficient). Fierbeți nebulizatorul dezasamblat, accesoriul pentru gură și accesoriul pentru nas timp de 5 minute în apă de la robinet. <p>Scufundați masca într-o soluție de hipoclorit de sodiu (NaOCl) 2% (de exemplu, preparată din dezinfector Amuchina® sau o soluție de hipoclorit de sodiu 2% preparată de farmacist) timp de 15 minute. După aceea, scufundați masca în apă sterilă timp de 3 minute, apoi clătiți întreaga suprafață a măștii cu altă apă sterilă, de două ori, pentru a elmina complet orice urmă de soluție dezinfectorantă.</p>	Transport	<p>După curățare și dezinfecțare, transportați întotdeauna componentele într-o pungă sau cutie curată și etanșă.</p> <p>Puteți evita contaminarea dacă vă spălați bine pe mâini și nu atingeți secțiunile interioare ale dispozitivului atunci când le scoateți din pungă sau cutie și în timpul reasamblării lor.</p>
Uscare	<ul style="list-style-type: none"> Reasamblați componentele nebulizatorului și conectați-l la priza de aer, porniți dispozitivul și lăsați-l să funcționeze timp de 10 – 15 minute. Înainte de reasamblare și reutilizare, lăsați toate componentele să se usuce complet, pentru a evita riscul dezvoltării microbilor. <p>Trebuie avută grijă să nu se contamineze componentele după ce au fost curățate și dezinfecțate. Puteți evita contaminarea dacă vă spălați bine pe mâini și nu atingeți secțiunile interioare ale dispozitivului atunci când sunt la uscat sau în timpul reasamblării lor.</p>	4. Întreținere, atenționări și service	<p>Comandă toate piesele de schimb la importator/farmacie sau contactați Service-ul Microlife (a se vedea prefață).</p>
Inspectare	Inspectați toate componentele produsului după fiecare curățare și dezinfecțare. Înlocuiți orice piesă ruptă, deformată sau foarte decolorată.	Înlocuirea recipientului pentru medicament	<p>Înlocuiți recipientul ⑤ după o lungă perioadă de inactivitate, în cazurile în care se arată deformări, spargere, sau în cazul în care capul pulverizator ⑥-a este infundat de medicament uscat, praf, etc. Vă recomandăm să înlocuiți recipientul după o perioadă între 6 luni și 1 an, în funcție de utilizare.</p>
Ambalare	Ambalați componentele uscate într-o pungă sau cutie curată și etanșă atunci când nu le folosiți. NU ambalați componente ude sau umede.	Utilizați numai recipiente originale!	
Depozitare	Condițiile de depozitare se găsesc în «Specificații tehnice». Notă: Curățați și dezinfecțați din nou componente, dacă au fost depozitate mai mult de o zi.	Înlocuirea filtrului de aer	<p>În condiții normale de utilizare, filtrul de aer ⑬ trebuie să fie înlocuit după aproximativ 200 de ore de lucru sau în fiecare an. Vă recomandăm să verificați periodic filtrul de aer (10 – 12 tratamente), iar în cazul în care filtrul este de culoare gri, maro sau este umed, înlocuiți-l. Se extrage filtrul și se înlocuiește cu unul nou.</p>
		 Nu încercați să curățați filtrul pentru reutilizarea lui.	
		 Filtrul de aer nu trebuie să fie reparat sau întreținut în timpul utilizării de către un pacient.	
		 Utilizați numai filtre originale! Nu utilizați dispozitivul fără filtru	

5. Disfuncționalități și remedii

Aparatul nu poate fi pornit

- Asigurați-vă că cordonul de alimentare ② este conectat la priză.
- Asigurați-vă dacă comutatorul Pornit/Oprit ③ este în poziția «!».
- Asigurați-vă că dispozitivul a funcționat în limitele de funcționare indicate în acest manual (30 min. Pornit / 30 min. Oprit).

Aparatul dispereaza puțin sau deloc

- Asigurați-vă că furtunul de aer ⑥ este corect conectat la ambele capete.
- Asigurați-vă că furtunul de aer să nu fie strângut, îndoit, murdar sau înfundat. Dacă este necesar înlocuiți cu unul nou.
- Asigurați-vă că nebulizatorul ⑤ este complet asamblat și capul de vaporizare ⑤-a este poziționat corect și nu este blocat.
- Asigurați-vă că medicația a fost adăugată.

6. Garanția

Acest instrument are o perioadă de **5 ani garanție** de la data achiziționării. Pe toată perioada garanției, Microlife va repara sau înlocui produsul defect gratuit.

Deschiderea sau modificarea instrumentului anulează garanția. Următoarele sunt excluse din garanție:

- Costul transportului și riscul transportului.
- Deteriorări produse prin aplicarea incorectă sau nerrespectarea instrucțiunilor de utilizare.
- Deteriorare produsă prin accident sau folosirea incorectă.
- Material pentru ambalare/depozitare și instrucțiuni de utilizare.
- Verificări periodice și menenanță (calibrare).
- Accesorii și părți componente: Nebulizator, măști, piesa de gură, piesa de nas, furtun, filtre, spălător nazal(optional).

Dacă aveți nevoie de service în garanție, vă rugăm să contactați vânzătorul produsului sau serviceul local Microlife. Puteți contacta serviceul local Microlife prin pagina noastră web -

www.microlife.com/support

Compensarea este limitată la valoarea produsului. Garanția este acordată dacă produsul este returnat complet și însoțit de factura originală. Repararea sau înlocuirea în timpul garanției nu prelungesc sau reînnoiesc perioada de garanție. Drepturile și cererile legale ale consumatorului nu sunt limitate la această garanție.

7. Salubrizarea

Articol	Componentă	Descrierea eliminării
1	Dispozitiv ①	Componenta conține în principal piese din plastic și electronice. Toate sunt în conformitate cu RoHS și REACH și pot fi eliminate în siguranță. Acest produs respectă Directiva europeană 2012/19/UE privind deșeurile de echipamente electrice și electronice, fiind marcat corespunzător. Nu aruncați dispozitivele electronice în locurile pentru deșeuri menajere. Vă recomandăm să căutați informații despre reglementările locale privind eliminarea corectă a produselor electrice și electronice.
2	Accesorii: tub de aer ⑥, nebulizator ⑤, accesoriu pentru nas ⑫, accesoriu pentru gură ⑦, măști ⑧ / ⑨	Componentele sunt din plastic. Toate sunt în conformitate cu ROHS și REACH. Înainte de eliminare, toate accesoriole trebuie curățate conform instrucțiunilor din manual și dezinfecțiate prin fierbere timp de 5 minute.

8. Specificații tehnice

Model: NEB 200

Tip: GCE825

PERFORMANȚE AEROSOL ÎN CONFORMITATE CU EN ISO 27427:2019, pe baza modelului de ventilare a adulților cu fluorură de sodiu (NaF):

Fluxul de aerosoli: 0.259 ml

Rata fluxului de aerosoli: 0.07 ml/min.

Procentul volumului de umplere emis pe minut: 3,5 %

Volum rezidual: 0.8 ml

Dimensiunea particulei (MMAD):	2.83 µm
GSD (deviația standard geometrică):	0.73 µm
RF (fracția respirabilă < 5 µm):	63.3 %
Limita particulelor mari (> 5 µm):	36.7 %
Gama de particule medii (3-5 µm):	12 %
Gama de particule mici (< 3 µm):	51.3 %
Rata de nebulizare:	5.31 l/min.
Nivelul de zgomot:	52 dBA
Sursă de curent electric:	230V 50 Hz AC
Actual:	≤ 1000 mA
Lungimea cablului de alimentare:	1,6 m
Capacitatea camerei de amestec (nebulizatorului):	min. 2 ml; max. 8 ml
Timp de funcționare:	30 min. pornit / 30 min. oprit
Condiții de funcționare:	10 – 40 °C 10 – 95 % umiditate relativă maximă 700 – 1060 hPa presiune atmosferică
Condiții de păstrare și transport:	-25 – +70°C 10 – 95 % umiditate relativă maximă 700 – 1060 hPa presiune atmosferică
Greutate:	aprox. 1306 gr
Dimensiuni:	103 x 160 x 140 mm
Clasa IP:	IP21
Standarde de referință:	EN ISO 27427; EN 60601-1; EN 60601-1-2; EN 60601-1-6; IEC 60601-1-11
Durata de viață probabilă:	1000 ore

Dispozitiv de clasa a II în ceea ce privește protecția împotriva șocurilor electrice.

Recipientul (nebulizatorul), piesa bucală și măștile sunt părți de tip BF.

 Specificațiile tehnice pot fi modificate fără notificare prealabilă.

Vă rugăm să raportați orice incident serios care apare în legătură cu dispozitivul, răpire sau eveniment advers la autoritățile locale competente și producătorului sau reprezentantului european autorizat (EC REP)

Contactul pentru vigilență:

<https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts>
CARACTERISTICI AEROSOL ÎN CONFORMITATE CU REGULAMENTUL EN ISO27427

Standarde aplicate:

Standardele pentru siguranță electrică IEC EN 60601-1 privind compatibilitatea electromagnetică în conformitate cu IEC EN 60601-1-2.

Dispozitivul este un dispozitiv medical din clasa IIa.

Dispozitivul respectă Regulamentul european privind dispozitivele medicale 2017/745.

Informații importante privind compatibilitatea electromagnetică (CEM): acest produs, fabricat de Globalcare Medical Technology Co., Ltd., este în conformitate cu standardul privind compatibilitatea electromagnetică (CEM) EN 60601-1-2:2015/A1:2021.

Microlife pune la dispoziție documente suplimentare cu privire la acest standard EMC pe www.microlife.com/electro-magnetic-compatibility.

- ① Pístový kompresor
- ② Napájecí kabel
- ③ Přepínač ON/OFF
- ④ Prostor pro vzduchový filtr
- ⑤ Rozprašovač
 - a: Rozprašovací hlavice
- ⑥ Vzduchová hadice
- ⑦ Náustek
- ⑧ Maska na tvář pro dospělé
- ⑨ Maska na tvář pro děti
- ⑩ Výměna vzduchového filtru
- ⑪ Sestavení jednotlivých částí inhalátoru
- ⑫ Nosový nástavec
- ⑬ Vzduchový filtr



Tento výrobek podléhá evropské směrnici 2012/19 / EU o odpadních elektrických a elektronických zařízeních a je podle ní označen. Nikdy nevyhazujte elektronické zařízení do domovního odpadu. Vyhledejte informace o místních předpisech týkajících se správné likvidace elektrických a elektronických výrobků. Správná likvidace pomáhá chránit životní prostředí a zdraví lidí.



Před použitím tohoto výrobku si pečlivě přečtěte návod.



Přiložné části typu BF



Zařízení třídy ochrany II



Sériové číslo



Referenční číslo



Výrobce



Datum výroby



ZAPNUTÉ (ON)

IP21

EC REP

MD



UDI

#

CE0123

VYPNUTÉ (OFF)

Ochrana před vniknutím cizích těles a škodlivým účinkům v důsledku vniknutí vody

Autorizovaný zástupce v Evropské unii

Zdravotnícky prostredok

Dovozce

Pozor

Jeden pacient
vícenásobné použití (pouze pro příslušenství)

Vlhkostní rozsah pro provoz a skladování

Omezení teploty pro provozní nebo skladování

Rozsah okolního tlaku

Jedinečný identifikátor přístroje

Typové číslo

Zamýšlené použití:

Tento inhalační rozprašovač je aerosolový terapeutický přístroj vhodný pro domácí použití.

Tento rozprašovač je navržen na tvorbu stlačeného vzduchu pro výrobu aerosolů při léčbě respiračních chorob.

Populace pacientů:

Přístroj je určen pro použití u dětí od 2 let, dospívajících a dospělých pacientů.

Zamýšlení uživatelé:

Používání přístroje nevyžaduje specifické znalosti ani odborné schopnosti. Zamýšleným uživatelem je pacient, s výjimkou případů, jako jsou děti a pacienti, kteří vyžadují při použití přístroje zvláštní pomoc.

Indikace:

Akutní nebo chronické plicní onemocnění dýchacích orgánů nebo zánět horních cest dýchacích.

Kontraindikace:

Přístroj není určen k použití společně s léky pro rychlou úlevu při život ohrožujících astmatických záchvatech. U inhalaciálního podání aerosolů neexistují žádné kontraindikace. Kontraindikace související s používaným léčivem je třeba ověřit v příbalovém letáku. V případě pochybností se poradte se svým lékařem.

Vážený zákazníku,

Tento inhalátor je aerosolový terapeutický systém vhodný pro domácí použití. Přístroj je určen k inhalaci všech běžných tekutých léčiv určených k léčbě horních a dolních cest dýchacích.

Máte-li jakékoli otázky, problémy nebo chcete-li objednat náhradní díly, kontaktujte prosím místní zákaznický servis Microlife. Vaš prodejce nebo lékárna Vám dají adresu prodejce Microlife ve Vaší zemi. Alternativně můžete navštítit webové stránky www.micro-life.cz, kde najdete mnoho cenných informací o našich výrobcích. Budte zdrávi – Microlife Corporation!

Obsah

1. Důležité bezpečnostní pokyny
2. Príprava a použití tohoto přístroje
3. Čištění a dezinfekce
4. Údržba, péče a servis
Výměna rozprašovače
Výměna vzduchového filtru
5. Poruchy a možné příčiny
Přístroj nejde zapnout
Rozprašovač funguje špatně nebo vůbec
6. Záruka
7. Likvidace
8. Technické specifikace

1. Důležité bezpečnostní pokyny

- Přístroj používejte pouze tak, jak je popsáno v této příručce, tedy jako aerosolový terapeutický systém, podle pokynů lékaře. Jakékoli jiné než zamýšlené použití je považováno za nesprávné, a tudíž nebezpečné; výrobce nenese odpovědnost za škody způsobené nevhodným, nesprávným a/nebo nepřiměřeným používáním, nebo pokud je přístroj připojen k elektrické sítí, která neodpovídá platným bezpečnostním předpisům.
- Uživatelskou příručku si uschovejte pro budoucí použití.
- Neprovozujte přístroj v přítomnosti jakékoli hořlavé směsi anestetik spolu se sloučeninami kyslíku nebo dusíku.
- Správná funkce přístroje může být ovlivněna elektromagnetickým rušením, které překračuje limity stanovené platnými evropskými normami. V případě, že tento přístroj ruší jiná elektrická zařízení, přemístěte jej a zapojte do jiné zásuvky.
- V případě poruchy a/nebo závady si přečtěte «Poruchy a možné příčiny», v uživatelské příručce. S tělesem kompresoru nemaniplujte ani jej neotvírejte.
- Ohledně oprav se obraťte výhradně na autorizovaný technický servis výrobce a vyžadujte použití originálních náhradních dílů. Nedodržení výše uvedených indikací může ohrozit bezpečnost přístroje.
- Dodržujte zásady bezpečnosti při používání elektrických přístrojů a to zejména:
 - používejte pouze originální příslušenství a součásti;
 - přístroj nikdy neponořujte do vody;
 - přístroj nikdy nemámečejte, není chráněn proti vniknutí vody;
 - přístroje se nikdy nedotýkejte mokrýma nebo vlhkýma rukama;
 - přístroj nevystavujte povětrnostním lítivům;
 - během provozu umístěte přístroj na stabilní a vodorovný povrch;
 - používání tohoto přístroje dětmi a osobami se zdravotním postižením vyžaduje vždy přísný dohled dospělé osoby s nenarušenými duševními schopnostmi;
 - při odpojování přístroje ze zásuvky netahejte za síťový kabel ani samotný přístroj;
 - síťová zástrčka je prvek oddělující přístroj od napájecí sítě; při používání přístroje mějte zástrčku vždy přistupnou.
- Před připojením přístroje do elektrické sítě se přesvědčte, že údaje uvedené na typovém štítku přístroje, který se nachází na spodní straně přístroje, se shodují s hodnotami elektrické sítě.

- V případě, že napájecí kabel dodávaný s přístrojem se nehodí do vaši zásuvky, obratě se na kvalifikovaný personál kvůli náhradnímu nástavci. Obecně platí, že použití adaptérů, jednoduchých nebo vícenásobných a/nebo prodlužovacích kabeleů se nedoporučuje. V případě jejich použití je nutné použít typy vyhovující bezpečnostním předpisům. Dbejte, aby nebyly překročeny maximální hodnoty pro napájení, které jsou uvedeny na adaptérech a prodlužovacích kabelech.
- Nenechávejte přístroj zapojen do elektrické sítě, když se přístroj nepoužívá; odpojte přístroj ze zásuvky, pokud není v provozu.
- Instalace musí být provedena v souladu s pokyny výrobce. Při nesprávné instalaci může dojít k poškození osob, zvýfalt nebo předmětu, za které výrobce nemůže nést odpovědnost.
- Napájecí kabel tohoto přístroje nesmí uživatel nahradit jiným. V případě poškození napájecího kabelu se ohledně jeho výměny obraťte na autorizované servisní středisko výrobce.
- Napájecí kabel musí být vždy natažený, aby se zabránilo nebezpečí jeho přehřátí.
- Před zahájením jakékoli údržby nebo čištění, vypněte přístroj a odpojte síťový kabel od elektrické sítě.
- Některé části přístroje jsou tak malé, že je mohou děti spolknout; přístroj proto uchovávejte mimo dosah dětí.
- Pokud se rozhodnete přístroj dále nepoužívat, doporučujeme jej zlikvidovat v souladu s platnými předpisy.
- Ujistěte se, že:
 - tento přístroj používáte pouze s léčivy předepsanými lékařem;
 - léčbu provádíte pouze s použitím příslušenství doporučeného lékařem v závislosti na výsledcích patologie;
 - nosní nástavec používáte pouze na výslovné doporučení lékaře a dbejte na to, abyste jej NIKDY nezavádili do nosní dírky, ale pouze jej k nosu co nejvíce přiblížili.
- Přečtěte si příbalový leták vybraného léčiva kvůli možné kontraindikaci při použití s běžnou aerosolovou léčbou.
- Uchovávejte kabely a vzduchové hadičky mimo dosah malých dětí, aby nedošlo k zamotání nebo uškrcení.
- Umístěte zařízení tak, aby se dalo snadno odpojit.
- Rozprašovač a příslušenství jsou určeny pro používání jedním pacientem. Přístroj (kompresor) je určen pro používání více pacienty.
- Tento inhaláční rozprašovací systém není vhodný pro použití v anestesiologickém dýchacím systému nebo v dýchacím systému ventilátoru. Při používání tohoto přístroje nesmí pacient podstoupit vyšetření magnetickou rezonancí.

- Tento přístroj je určen k rozprašování roztoků a tekutých suspenzí.
- Přístroj nepoužívejte, pokud se domníváte, že je poškozený nebo si na něm všimnete čehokoli neobvyklého.
- Tento přístroj obsahuje citlivé komponenty a nutno s ním zacházet opatrně. Dodržujte podmínky pro skladování a provoz popsáne v oddíle «Technické specifikace»!
- Použití tohoto přístroje nenahrazuje návštěvu lékaře. V případě, že po léčbě nedojde ke zlepšení zdravotního stavu, obratěte se znovu na svého lékaře.

2. Příprava a použití tohoto přístroje

- Přístroj je nutné pøed každým použitím zkontrolovat a oviøit, že nejsou pøítomny žádné závady a že nedošlo k poškození pøi pøepravì èi skladování. Pøi inhalaci seøte rovnì v uvolnìnì poloze, aby nedošlo ke stlaèení dýchacích cest, což by vedlo ke snížení úèinnosti léèeby. Pøíslušenství smí být použito pouze u jednoho pacienta; nedoporuèujeme jeho opakováne použití u více pacientù.
- Po rozbalení pøístroje zkontrolujte viditelná poškození a vady a zamiøte se pøítom jezmná na praskliny v plastovém pouzdro, kvùli nimž by mohlo dojít k odhalení elektrických souèástí. Zkontrolujte, zda je pøíslušenství neporušeno.
- Pøed použitím pøístroje proveðte postup èistìní popsány v kapitole «Èistìní a dezinfekce».
- 1. Sestavte jednotlivé části inhalátoru ⑪. Zkontrolujte, zda jsou všechny díly kompletní.
- 2. Naplňte pøístroj inhaláèním roztokem podle pokynu lékaře a dbejte na to, abyste neprekročili maximální hladinu.
- 3. Propojte vzduchovou hadici ⑥ s kompresorem ① a zapojte napájecí kabel ② do zásuvky elektrické sítě (230V 50 Hz AC).
- 4. Přepínaè ON/OFF přepněte ③ do polohy «I» a zahájíte léèbu.
 - Pomocí náustku ⑦ se vám léèivo dostane lépe do plic.
 - Vyberte si mezi maskou pro dospìlé ⑧ nebo maskou pro děti ⑨ a ujistìte se, že máte pevnì zavřenou oblast kolem úst a oblast nosu.
 - Použijte všechny komponenty, také nosní nástavec ⑫, podle toho, jak urçil lékař.
- 5. Během inhalace sedøte vzpřímenè a uvolněnè u stolu, a ne v kresle, aby se zabránilo stlaèení dýchacích cest a snížení efektivity léèby. **Během inhalace si nikdy nelehejte.** Pokud se necítíte dobře, inhalaci přerušte.

6. Aerosolový roztok inhalujte pomocí pøedepsaného pøíslušenství.
7. Po dokonèenì léèby pøístroj vypnìte vypínaèem ③.
8. Odstráøte z rozprašovaèe zbylé léèivo dle pokynù v části «Čištění a dezinfekce».

 **Tento pøístroj byl navržen ke střídavému používání 30 min. zapnuto / 30 min. vypnuto.** Po 30 minutách pøístroj vypnìte a než budeste pokraèovat, vyčkejte dalších 30 minut.

 Zaøízení nevyžaduje kalibraci.

 Je pøísnì zakázáno provádìt jakoukoli manipulaci s pøístrojem.

 Nejsou povoleny žádné úpravy zaøízení.

3. Čištění a dezinfekce

Pøístroj(e):
Pøíslušenství pro inhalaèní rozprašovací aerosolovou terapii

	<p>Pøed prvním použitím a po každé terapii</p> <p>Peèlivě dodržujte pokyny k čištění a dezinfikování pøíslušenství, protože jsou velmi důleèité pro funkènost pøístroje a úspøenosnost terapie.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Použivejte pouze originální pøíslušenství. • Vzduchovou hadici nečistøete ani nedezinfikujte. • Pøíslušenství nelze čistit a dezinfikovat automatickým zpùsobem. • Masky nedezinfikujte pøevaøením ani v autoklávu.
---	---

Limity čištění a dezinfikování	<p>Inhalaèní rozprašovaè je tøeba po delší dobì nepoužívání vymìnit, vykazuje-li deformace nebo nalomení, nebo je-li tryska inhalaèního rozprašovaèe ucpaná suchymi zbytky léèiva, prachem apod. Inhalaèní rozprašovaè doporuèujeme vymìnit po uplynutí 6 mèsícù až 1 roku v závislosti na zpùsobu používání. Maximální poèet čištění a dezinfikování inhalaèního rozprašovaèe je 360. Maximální poèet čištění a dezinfikování masky, nosního nástavce a nástupku je 360.</p>
---------------------------------------	---

Pokyny	
Pøíprava před čištěním	<ul style="list-style-type: none"> • Odpøete vzduchovou hadičku od inhalaèního rozprašovaèe. • Odpøete nástupek nebo nosní nástavec nebo masku od inhalaèního rozprašovaèe. • Ujistøete se, že je z inhalaèního rozprašovaèe odstranèen veškerý zbytkový obsah. • Inhalaèní rozprašovaè ⑤ odpojte otáèením horní části proti smìru hodinových ruèíèek a vymìte kornout pro zavádèení léèiva. <p>Poznámka: Abyste zabránili množení mikroorganismù a zasychaní zbytkù léèiva, pøíslušenství ihned po každém použití vycistøete a vyzdeñifikujte.</p>
Čištění	 <p>Pøedtím všechny díly krátce opláchnete v tekoucí vodì z kohoutku po dobu alespoñ 10 sekund.</p> <p>V čisté nádobì smíchejte trochu prostøedku na mytí nádobí s teplou vodou z kohoutku (napø. prostøedek na mytí nádobí znaèky FAIRY pro ruèní mytí v pomìru 2 ml : 1 l).</p> <p>Do roztoku ponoøte souèásti rozebraného inhalaèního rozprašovaèe, masku, nástupek a nosní nástavec na dobu pøibližnì 5 min. Poté vydrhnìte alespoñ 8 krát celý povrch všech souèástí malým, čistým kartáèkem.</p> <p>Následnì všechny díly dûkladnì opláchnete pod tekoucí vodou z kohoutku – alespoñ po dobu 30 sekund, abyste zcela odstranili připadné zbytky prostøedku na mytí nádobí.</p>

Dezinfikování	<ul style="list-style-type: none"> Po vyčištění všechny demontované díly vydezinfikujte (účinně dezinfikovat lze pouze vyčištěné díly). Rozložený inhalační rozprašovač, náustek a nástavec na nos pováreť 5 minut ve vroucí vodě z kohoutku. <p>Ponořte masku na 15 minut do 2% roztoku chlorinu sodného (NaOCl) (tj. roztoku vyrobeného z dezinfekčního prostředku Amuchina® nebo 2% roztoku chlorinu sodného namíchaného vaším lékárníkem). Poté masku ponořte na 3 minutu do sterilní vody a následně celý povrch masky dvakrát opláchněte další čistou sterilní vodou, abyste zcela odstranili případné zbytky dezinfekčního roztoku.</p>	Doprava	<p>Po vyčištění a vydezinfikování přepravujte díly vždy v čistém a uzavřeném obalu. Kontaminaci lze zabránit důkladným mytem rukou a nedotykáním se vnitřních částí dílů při jejich výjmáni a opětovném sestavování k použití.</p> <p>Výše uvedené pokyny byly ověřeny výrobcem zdravotnického přístroje jako vhodné pro přípravu zdravotnického přístroje k opakovánému použití. Osoba provádějící čištění a dezinfikování i nadále nese odpovědnost za to, že čištění a dezinfikování probíhá skutečně za použití zařízení, materiálů a personálu příslušného zařízení a dosahuje požadovaného výsledku. Vyžaduje to ověření a/nebo potvrzení a rutinní monitorování procesu čištění a dezinfikování.</p>
Sušení	<ul style="list-style-type: none"> Součásti inhalačního rozprašovače znova sestavte, připojte jej k výstupu vzduchu, zapněte přístroj a nechte jej 10 až 15 minut pracovat. Před opětovným sestavením a použitím nechte všechny díly zcela vyschnout, abyste předešli riziku množení bakterii. <p>Je třeba dbát na to, aby po jejich vyčištění a vydezinfikování nedošlo ke kontaminaci dílů. Kontaminaci lze předejít správným mytem rukou a nedotykáním se vnitřních částí přístroje při jejich odkládání na suché místo nebo při opětovném sestavování.</p>	4. Údržba, péče a servis	<p>Veškeré náhradní díly objednávejte výhradně u svého prodejce, lékárnika nebo kontaktujte Microlife servis (viz. předmluva).</p>
Kontrola	<p>Po každém čištění a dezinfikování všechny součásti výrobku zkонтrolujte. Jakékoli poškozené, deformované nebo silně zbarvené díly vyměňte.</p>	Výměna rozprašovače	<p>Vyměňte rozprašovač (5) po dlouhé době nečinnosti, pokud vypadá deformovaně, je prasklý nebo rozprašovací hlavice (5)-a je blokována zaschlým lečivem, nečistotami apod. Doporučujeme výměnu rozprašovače po době 6 měsíců až 1 roku v závislosti na intenzitě využívání.</p>
Balení	<p>Pokud nebudeste suché díly ihned používat, zabalte je do čisté a uzavřené nádoby. Dávejte pozor, aby díly při balení nebyly stále mokré nebo vlhké.</p>	⚠ Používejte pouze originální rozprašovač!	<p>Vzduchový filtr (13) musí být za normálních podmínek měněn přibližně po 200 hodinách provozu nebo po jednom roce. Doporučujeme pravidelnou kontrolu vzduchového filtru (po 10 – 12 inhalacích), a pokud je filtr šedé nebo hnědě zbarvený nebo je mokrý, vyměňte ho. Vyměňte z přístroje starý filtr a nahradte ho novým.</p> <p>☞ Nepokoušejte se vyčistit filtr pro jeho opakování použití.</p> <p>☞ Během používání přístroje vzduchový filtr nevyměňujte ani nekontrolujte jeho stav.</p> <p>⚠ Používejte pouze originální filtry! Nepoužívejte přístroj bez filtru!</p>
Uchovávání	<p>Podmínky uchovávání viz «Technické specifikace».</p> <p>Poznámka: pokud jsou díly skladovány déle než jeden den, znovu je vyčistěte a vydezinfikujte.</p>		<p>microlife</p>

5. Poruchy a možné příčiny

Přístroj nejde zapnout

- Ujistěte se, že je napájecí kabel ② správně zapojen do zásuvky.
- Ujistěte se, že vypínač ON/OFF ③ je v poloze «I».
- Ujistěte se, že přístroj je používán v rámci provozních omezení uvedených v tomto návodu (30 min. ZAPNUTO / 30 min. VYPNUTO).

Rozprašovač funguje špatně nebo vůbec

- Ujistěte se, že vzduchová hadice ⑥ je na obou koncích správně připojená.
- Ujistěte se, že vzduchová hadice není pomačkaná, zohýbaná, špinavá nebo ucpaná. Pokud je to nutné, vyměňte ji za novou.
- Ujistěte se, že rozprašovač ⑤ je kompletně sestaven a barevná rozprašovací hlavice ⑥-a je umístěna správně a není blokována.
- Zkontrolujte, zda byly přidány vhodné léky.

6. Záruka

Na tento přístroj se vztahuje záruka **5 let** od data nákupu. Během této záruční doby společnost Microlife bezplatně opraví nebo vymění vadný produkt.

Záruka propadá v případě otevření nebo úprav přístroje.

Záruka se nevztahuje na:

- Dopravní náklady a rizika přepravy.
- Škody způsobené nesprávným použitím nebo nedodržením návodu k použití.
- Škody způsobené nehodou nebo nesprávným zacházením.
- Obaly / obalové materiály a návod k použití.
- Pravidelné kontroly a údržby (kalibrace).
- Příslušenství a opotřebitelné části / součásti: Rozprašovač, masky, náustek, nosní nástavec, hadička, filtry, nosní sprcha (volitelné příslušenství).

Pokud je potřebný záruční servis, kontaktujte prodejce, od kterého byl produkt zakoupen, nebo místní Microlife servis. Místní servis Microlife můžete kontaktovat prostřednictvím naší webové stránky: www.microlife.com/support.

Kompenzace je omezena na hodnotu produktu. Záruka bude poskytnuta, pokud bude produkt vrácen kompletní s původní fakturou (dokladem o zaplacení). Oprava nebo výměna v rámci záruky neprodlužuje ani neobnovuje záruční lhůtu. Právní nároky a práva spotřebitelů nejsou touto zárukou omezena.

7. Likvidace

Položka	Součást	Popis likvidace
1	Přístroj ①	Součásti zahrnují především plastové a elektronické části. Všechny splňují požadavky nařízení RoHS a REACH a všechny mohou být bezpečně zlikvidovány. Tento produkt podléhá evropské směrnici 2012/19/EU o odpadních elektrických a elektronických zařízeních a je odpovídajícím způsobem označen. Elektronická zařízení nikdy nevyhazujte do domovního odpadu. Příslušné informace najdete v místních předpisech týkajících se správné likvidace elektrických a elektronických zařízení.
2	Příslušenství: vzduchová trubice ⑥, inhalační rozprašovač ⑤, nosní nástavec ⑫, náustek ⑦, masky ⑧ / ⑨	Součásti jsou vyrobeny z plastu. Všechny splňují požadavky nařízení RoHS a REACH. Před likvidací je třeba veškerá příslušenství vycistit podle návodu k použití a následně vydezinfikovat vařením po dobu 5 minut.

8. Technické specifikace

Model: NEB 200

Typ: GCE825

FUNGOVÁNÍ AEROSOLOVÝCH RESPIRAČNÍCH PŘÍSTROJŮ PODLE EN ISO 27427:2019 na základě vzorce pro ventilaci dospělých osob s použitím fluoridu sodného (NaF):

Výstup aerosolu: 0.259 ml

Rychlosť výstupu

aerosolu: 0.07 ml/min.

Procento objemu
náplně emitovaného

za minutu: 3,5 %

Zbytkový objem: 0.8 ml

Velikost částic (MMAD):	2.83 µm
GSD (geometrická standardní odchylka):	0.73 µm
RF (vdechované částice < 5 µm):	63.3 %
Dosah velkých částic (> 5 µm):	36.7 %
Rozsah středních částic (3-5 µm):	12 %
Rozsah malých částic (< 3 µm):	51.3 %
Provozní průtok vzduchu:	5.31 l/min.
Hlučnost:	52 dBA
Napájecí zdroj:	230V 50 Hz AC
Proud:	≤ 1000 mA
Délka napájecího kabelu:	1,6 m
Kapacita inhalátoru:	min. 2 ml; max. 8 ml
Provozní omezení:	30 min. zapnuto / 30 min. vypnuto
Provozní podmínky:	10 – 40 °C / 50 – 104 °F max. relativní vlhkost 10 – 95 % 700 – 1060 hPa atmosférického tlaku
Skladovací a přepravní podmínky:	-25 – +70 °C / -4 – +140 °F max. relativní vlhkost 10 – 95 % 700 – 1060 hPa atmosférického tlaku
Hmotnost:	přibližně 1306 g
Rozměry:	103 x 160 x 140 mm
IP třída:	IP21
Související normy:	EN ISO 27427; EN 60601-1; EN 60601-1-2; EN 60601-1-6; IEC 60601-1-11
Předpokládaná životnost:	1000 hodin

Zařízení třídy II s ochranou před úrazem elektrickým šokem.
Rozprašovač, náustek a masky jsou připojné části typu BF.

 Technické specifikace mohou být změněny bez předchozího upozornění.
Prosíme, jakékoli závažné události, které se vyskytly v souvislosti s přístrojem, zprávimi nebo nežádoucími událostmi, nahláste místně příslušnému orgánu a výrobci nebo evropskému autorizovanému zástupci (EC REP).

Kontaktní místo pro dohled nad bezpečností:
<https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts>.
VLASTNOSTI AEROSOLU V SOULADU S NAŘÍZENÍM EN ISO27427

Použité normy:

Normy pro bezpečnost elektrických přístrojů CEI EN 60601-1 a elektromagnetickou kompatibilitu CEI EN 60601-1-2.

Přístroj je zdravotnický prostředek třídy IIa.

Zařízení je v souladu s evropským nařízením o zdravotnických prostředcích EU MDR 2017/745.

Důležité informace týkající se elektromagnetické kompatibility (EMC): Tento produkt, vyrobený společností Globalcare Medical Technology Co., Ltd., splňuje normu pro elektromagnetickou kompatibilitu (EMC) EN 60601-1-2:2015/A1:2021. Další dokumentace v souladu s normou EMC je k dispozici u společnosti Microlife na adresě www.microlife.com/electro-magnetic-compatibility.

- ① Piestový kompresor
- ② Napájací kábel
- ③ Prepínač ON/OFF
- ④ Priestor pre vzduchový filter
- ⑤ Rozprašovač
 - a: Rozprašovacia hlavica
- ⑥ Vzduchová hadica
- ⑦ Náustok
- ⑧ Tvárová maska pre dospelých
- ⑨ Tvárová maska pre deti
- ⑩ Výmena vzduchového filtra
- ⑪ Zostavanie jednotlivých častí rozprašovača
- ⑫ Nosový nadstavec
- ⑬ Vzduchový filter



Tento výrobok podlieha európskej smernici 2012/19 / EÚ o odpade z elektrických a elektronických zariadení a je podľa nej označený. Nikdy nevyhazujte elektronické výrobky do domového odpadu. Vyhľadajte informácie o miestnych predpisoch týkajúcich sa správnej likvidácie elektrických a elektronických výrobkov. Správna likvidácia pomáha chrániť životné prostredie a zdravie ľudí.



Pred použitím zariadenia si pozorne prečítajte návod.



Príložné časti typu BF
Zariadenie triedy ochrany II



Sériové číslo



Referenčné číslo



Výrobca



Dátum výroby



IP21

[EC REP]

MD



UDI

#

ZAPNUTÉ (ON)

VYPNUTÉ (OFF)

Ochrana pred vniknutím cudzích telies a škodlivým účinkom v dôsledku vniknutia vody

Autorizovaný zástupca v Európskej únii

Zdravotnícka pomôcka

Dovozca

Pozor

Jeden pacient,
viacnásobné použitie
(iba pre príslušenstvo)

Obmedzenie vlhkosti pri prevádzke
a skladovaní

Obmedzenie teploty pre prevádzku
alebo skladovanie

Rozsah okolitého tlaku

Jedinečný identifikátor pomôcky

Typové číslo

C E 0123 CE Označenie o zhode

Určené použitie:

Tento nebulizačor je aerosolový terapeutický systém vhodný na domáce použitie.

Tento rozprašovač je navrhnutý na tvorbu stlačeného vzduchu na výrobu aerosolov pri liečbe respiračných chorôb.

Populácia pacientov:

Pomôcka je určená na používanie u detí od 2 rokov, dospelých a dospeívajúcich pacientov.

Určení používateľa:

Používanie pomôcky si nevyžaduje špecifické znalosti ani odborné schopnosti. Pacient je zamýšľaným operátorom, pokiaľ nejde o dieťa a pacienta, ktorý si vyžaduje osobitnú pomoc.

Indikácie:

Akútne alebo chronické plúcne ochorenia plúc alebo zápalys horných dýchacích ciest.

Kontraindikácie:

Pri stroj nie je určený na používanie s liekmi na rýchlú úľavu počas života ohrozujúcich astmatických záchvatov. Neexistujú žiadne kontraindikácie podávania aerosolov inhaláciou. Kontraindikácie súvisiace s používaním liekom je potrebné skontrolovať v písomnej informácii pre používateľa lieku. V prípade pochybností sa poraďte so svojím lekárom.

Väžený zákazník,

tento inhalátor je aerosolový terapeutický systém vhodný na domáce použitie. Pri stroj je určený na inhaláciu všetkých bežných tekuťich liečív určených na liečbu horných a dolných dýchacích ciest.

Ak máte akékoľvek otázky, problémy alebo si chcete objednať náhradné diely, kontaktujte prosím svoje zákaznícke stredisko Microlife. Vás predajca alebo lekár Vám poskytnú adresu distribútoru Microlife vo Vašej krajinе. Prípadne navštívte internetovú stránku www.microlife.sk, kde môžete nájsť množstvo neoceniteľných informácií o výrobku.

Zostaňte zdraví – Microlife Corporation!

Obsah

- 1. Dôležité bezpečnostné pokyny**
- 2. Príprava a použitie tohto prístroja**
- 3. Čistenie a dezinfekcia**
- 4. Údržba, starostlivosť a servis**
 - Výmena rozprášovača
 - Výmena vzduchového filtra
- 5. Poruchy a možné príčiny**
 - Pri stroj sa nedá zapnúť
 - Funguje nesprávne alebo vôbec
- 6. Záruka**
- 7. Likvidácia použitého prístroja**
- 8. Technické údaje**

1. Dôležité bezpečnostné pokyny

- Pomôcku používajte len tak, ako je opísané v tomto návode, a teda ako systém aerosolovej liečby, pričom sa riadte pokynmi svojho lekára. Akékoľvek iné použitie, ako je určené, sa považuje za nesprávne, a teda nebezpečné. Výrobca nenesie zodpovednosť za škody spôsobené nevhodným, nesprávnym ani neprimenaným používaním, alebo ak je zariadenie pripojené k elektrickej inštalácii, ktorá nie je v súlade s platnými bezpečnostnými predpismi.
- Používateľskú príručku si uschovajte na budúce použitie.
- Neprevádzkujte prístroj v prítomnosti akejkoľvek horľavej zmesi anestetik spolu so zlúčeninami kyslíka alebo dusíka.
- Správnu funkciu zariadenia môže ovplyvniť elektromagnetické rušenie, ktoré prekračuje limity uvedené v platných európskych normách. V prípade, že táto pomôcka ruší iné elektrické zariadenia, premiestnite ju a zapojte do inej zásuvky.
- V prípade poruchy a/alebo nesprávnej funkcie si prečítajte «Poruchy a možné príčiny» v používateľskej príručke. S telesom kompresora nemanipulujte ani ho neotvárajte.
- Pri opravách sa obrátte len na technické servisné stredisko autorizované výrobcom a žiadajte o použitie originálnych náhradných dielov. Nedodržanie uvedených indikácií môže ohrozíť bezpečnosť pomôcky.
- Dodržiavajte zásady bezpečnosti pri používaní elektrických prístrojov a to najmä:
 - používajte iba originálne príslušenstvo a komponenty,
 - jednotku nikdy neponárajte do vody,
 - pomôcku nikdy nemamáčajte, nie je totiž chránená proti vniknutiu vody,
 - nikdy sa nedotýkajte jednotky mokrými ani vlhkými rukami,
 - jednotku nenechávajte vystavenú poveternostným vplyvom,
 - počas prevádzky umiestnite jednotku na stabilnú a vodorovnú povrch,
 - používanie tejto pomôcky deťmi a osobami so zdravotným postihnutím si vždy vyžaduje prísný dohľad dospelej osoby s úplnými duševnými schopnosťami,
 - neodpájajte sieťový kábel ani samotnú pomôcku ľahánim zo zásuvky,
 - zástrčka je oddelovací prvok od elektrickej siete; keď sa pomôcka používa, nechajte zástrčku prístupnú.
- Pred pripojením prístroja do elektrickej siete sa presvedčte, že údaje uvedené na typovom štítku prístroja, ktorý sa nachádza na

spodnej strane prístroja, sa zhodujú s hodnotami elektrickej siete.

- V prípade, že napájací kábel dodávaný s prístrojom sa nehodí do vašej zásuvky, obráťte sa na kvalifikovaný personál kvôli náhradnému nadstavcu. Všeobecne platí, že použitie adaptérov, jednoduchych alebo viacnásobných a/alebo predlžovacích káblow sa neodporúča. V prípade ich použitia je nevyhnutné použiť typy vyhovujúce bezpečnostným predpisom. Dbajte, aby neboli prekročené maximálne hodnoty pre napájanie, ktoré sú uvedené na adaptéroch a predlžovacích káblach.
- Nenechávajte prístroj zapojený do elektrickej siete, keď sa prístroj nepoužíva; odpojte prístroj zo zásuvky, pokiaľ nie je v prevádzke.
- Inštalácia musí byť vykonaná v súlade s pokynmi výrobcu. Pri nesprávnej inštalácii môže dôjsť k poškodeniu osôb, zvierat alebo predmetov, za ktoré výrobcu nemôže niesť zodpovednosť.
- Napájací kábel tejto pomôcky nemôže používateľ vymeniť. V prípade poškodenia napájacieho kábla sa obráťte na stredisko technického servisu autorizované výrobcom, ktoré ho vymeni.
- Napájací kábel musí byť vždy natiahnutý, aby sa zabránilo nebezpečenstvu jeho prehriatia.
- Pred začiatkom akejkoľvek údržby alebo čistenia, vypnite prístroj a sieťový kábel odpojte od elektrickej siete.
- Niektoré časti jednotky sú také malé, že ich deti môžu prehltnúť; zariadenie uchovávajte mimo dosahu detí.
- Ak sa rozhodnete pomôcku ďalej nepoužívať, odporúčame ju zlikvidovať v súlade s platnými predpismi.
- Dbajte na to, aby:
 - sa táto pomôcka používala len s liekmi, ktoré vám predpísal lekár,
 - sa liečba vykonáva len s použitím príslušenstva, ktoré vám odporučil lekár v závislosti od patológie,
 - príslušenstvo nosovej hubice používajte len vtedy, ak to výslovne určí lekár, pričom dbajte na to, aby ste do nosa NIKDY nezasunuli rozdrojky, ale len ich čo najviac k nemu priblížili.
- Prečítajte si príbalový leták vybratého liečiva kvôli možným kontraindikáciám pri použíti s bežnou aerosolovou liečbou.
- Kábel a vzduchové hadičky uchovávajte mimo dosahu malých detí, aby ste zabránili uškrteniu a zamotaniu.
- Umiestnite zariadenie tak, aby sa dalo ľahko odpojiť.

- Rozprašovač a príslušenstvo sú určené pre používanie jedným pacientom. Prístroj (kompresor) je určený pre používanie viacerými pacientmi.
- Tento rozprašovač systém nie je vhodný na použitie v anestetickom dýchacom systéme ani v dýchacom systéme ventilátora. Počas používania tejto pomôcky pacient nemôže podstúpiť vyšetrenie magnetickou rezonanciou.
- Tento prístroj je určený na rozprašovanie roztokov a tekutých suspenzií.
- Nepoužívajte prístroj, ak si myslíte, že je poškodený alebo ak na ňom spozorujete niečo nezvyčajné.
- Tento prístroj obsahuje citlivé súčiastky, preto je potrebné s ním zaobchádzať opatrne. Dodržiavajte podmienky skladovania a prevádzky popísané v kapitole «Technické údaje»!
- Používanie tejto pomôcky nie je náhradou za návštěvu lekára. V prípade, že po liečbe nedôjde k zlepšeniu zdravotného stavu, obráťte sa opäť na svojho lekára.

2. Priprava a použitie tohto prístroja

- Pred každým použitím sa prístroj musí skontrolovať s cieľom zistiť prípadné poruchy a/alebo poškodenia, ku ktorým môže dôjsť počas prípravy a/alebo skladovania. Počas inhalácie sedzte vzpriamene a uvoľnenie, aby ste zabránili stláčaniu dýcháčich ciest a neznížovali účinnosť liečby. Príslušenstvo sa smie používať iba u jedného pacienta, neodporúča sa ho používať u viacerých pacientov.
- Po vybalení skontrolujte prístroj, či nie je viditeľne poškodený alebo nemá poruchu; mimoriadnu pozornosť pritom venujte prasklinám v plastovom kryte, pri ktorých môže dôjsť k odokrytiu elektrických komponentov. Skontrolujte, či je príslušenstvo v poriadku.
- Pred použitím prístroja vykonajte čistenie podľa pokynov uvedených v kapitole «Čistenie a dezinfekcia».
- 1. Poskladajte rozprašovač ⑪ podľa obrázka a skontrolujte, či obsahuje všetky komponenty.
- 2. Napiľte komoru rozprašovača inhalačným roztokom podľa pokynov lekára a dbajte na to, aby ste neprekročili maximálnu hladinu.
- 3. Najprv pripojte vzduchovú hadicu ⑥ ku kompresoru ① a potom napájací kábel ② zapojte do elektrickej siete (230V 50 Hz AC).
- 4. Teraz môžete prístroj zapnúť ON/OFF ③ pozícia «I» a začať liečbu.
 - Pomocou náustka ⑦ sa Vám liečivo dostane lepšie do plúc.

- Vyberte si masku pre dospelých (8) alebo masku pre deti (9) a uistite sa, že máte pevne utesnenú oblasť okolo úst a nosa.
 - Použite všetky komponenty, taktiež nosový nadstavec (12), podľa toho, ako určil lekár.
5. Počas inhalácie sedzte vzpriamene a uvoľnene pri stole a nie v kresle, aby sa zabránilo stlačeniu dýchacích ciest a zniženiu efektivity liečby. **Počas inhalácie si nikdy nelíhajte.** Pokiaľ sa necítite dobre, inhaláciu prerušte.
6. Pomocou predpisaneho príslušenstva inhalujte aerosolový roztok.
7. Pod dokončením liečby vypnite prístroj stlačením vypínača ON/OFF (3).
8. Vyprázdnite rozprášovaci hlavicu a očistite ju od zvyškov použitého liečiva podľa návodu, časť «Čistenie a dezinfekcia».
-  **Táto pomôcka bola navrhnutá na prerušované používanie, kedy je 30 minút zapnutá a 30 minút vypnutá.** Pomôcku po 30 minútach vypnite a počakajte ďalších 30 minút, kým znova nezačnete liečbu.
-  Prístroj nevyžaduje kalibráciu.
-  Je absolútne zakázané manipulovať so zariadením nedovoleným spôsobom.

 Nie sú povolené žiadne úpravy prístroja.

3. Čistenie a dezinfekcia

Pomôcka/y Príslušenstvo nebulizátora pre aerosolovú liečbu

	Pred prvým použitím a po každom ošetroení Dôkladne dodržiavajte pokyny na čistenie a dezinfekciu príslušenstva, pretože sú veľmi dôležité pre výkon zariadenia a úspešnosť liečby. <ul style="list-style-type: none"> • Používajte len originálne príslušenstvo. • Vzduchovú trubicu nečistite ani nedezinfikujte. • Príslušenstvo sa nedá čistiť ani dezinfikovať automatizovaným spôsobom. • Masky nevarte ani nesterilizujte v autokláve.
--	--

Obmedzenia spracovania	Nebulizátor sa musí vymeniť po dlhšej dobe nečinnosti, v prípade, že vykazuje deformácie alebo zlomy, alebo keď je dýza rozprášovača zablokovaná suchým liekom, prachom atď. Nebulizátor odporúčame vymeniť po 6 mesiacoch až 1 roku v závislosti od spôsobu používania. Maximálny čas čistenia a dezinfekcie rozprášovača je 360-krát. Maximálny čas čistenia a dezinfekcie masky, nosového nadstavca a náustku je 360-krát.
-------------------------------	---

Pokyny	
Priprava pred čistením	<ul style="list-style-type: none"> • Odpojte vzduchovú trubicu od nebulizátora. • Odpojte náustok alebo nosový nadstavec alebo masku od nebulizátora. • Uistite sa, že je z nebulizátora odstránený všetok zvyšný objem. • Rozmontujte nebulizátor (5) otočením hornej časti proti smeru hodinových ručičiek a vyperte kužel' na vedenie lieku. <p>Poznámka: Aby ste zabránili rastu mikroorganizmov a zasychaniu zvyškov liečiva, príslušenstvo čistite a dezinfikujte ihned po každom použití.</p>
Cistenie	Predtým všetky časti krátko opláchnite v tečúcej vode z vodovodu aspoň na 10 sekúnd. V čistej nádobe zmiešajte trochu prostriedku na umývanie riadu a teplej vody z vodovodu (napr. prostriedok na umývanie riadu značky FAIRY na ručné umývanie riadu v pomere 2 ml : 1 l). Ponorte súčasti rozobratého nebulizátora, masku, náustok a nosový nadstavec do zmiešanej vody na približne 5 min. A potom vydrhnite celý povrch všetkých súčastí čistou a malou kefkou aspoň 8-krát. Potom všetky časti dôkladne opláchnite pod tečúcou vodou z vodovodu aspoň 30 sekúnd, aby ste úplne odstránilí prípadné zvyšky prostriedku na umývanie riadu.

Dezinfekcia	<ul style="list-style-type: none"> Po vyčistení vydezinifikujte všetky demontované časti (účinne dezinfikovať možno len vyčistené časti). Rozložený nebulizátor, náustok a nosový nadstavec varte 5 minút vo vriacej vode z vodovodu. <p>Ponorte masku na 15 minút do 2 % roztoku chlóru sodného (NaOCl) (t. j. roztoku vyrobeného z dezinfekčného prostriedku Amuchina® alebo 2 % roztoku chlórnanu sodného, ktorý vám namiešať lekárnik). Potom ponorte masku na 3 minuty do sterilnej vody a potom celý povrch masky dvakrát opláchnite inou čistou sterilnou vodou, aby ste úplne odstránili prípadné zvyšky dezinfekčného roztoku.</p>	Doprava Po vyčistení a dezinfekciu prepravujte diely vždy v čistom a uzavretom obale. Kontamináciu sa dá predísť dobrým umývaním rúk a nedotýkaním sa vnútorných častí dielov pri ich vyberaní a opäťovnom zostavovaní na použitie.
Sušenie	<ul style="list-style-type: none"> Znovu zostavte komponenty nebulizátora, pripojte ho k výstupu vzduchu, zapnite pomôcku a nechajte ho pracovať 10 – 15 minút. Pred opäťovným zostavením a použitím nechajte všetky časti úplne vyschnúť, aby ste predišli riziku rastu zárodkov. <p>Po vyčistení a dezinfekcii dielov je potrebné dbať na to, aby nedošlo k ich kontaminácii. Kontamináciu sa dá predísť dôkladným umývaním rúk a nedotýkaním sa vnútorných častí pomôcky pri ich ukladaní na sušenie alebo pri opäťovnej montáži.</p>	Vyššie uvedené pokyny boli overené výrobcom zdravotníckej pomôcky ako vhodné na prípravu zdravotníckej pomôcky na opäťovné použitie. Osoba vykonávajúca spracovanie zodpovedá za vykonanie spracovania pomocou vhodného vybavenia, materiálov a personálu v zariadení na vykonávanie spracovanie tak, aby sa dosiahol požadovaný výsledok. Tento postup obyčajne vyžaduje overenie a/alebo potvrdenie a sústavné monitorovanie procesu.
Kontrola	Po každom čistení a dezinfekcii skontrolujte všetky súčasti výrobku. Vymeňte všetky zlomené, zdeformované alebo silne sfarbené časti.	4. Údržba, starostlivosť a servis
Balenie	Suché diely, ktoré sa nepoužívajú, zabalte do cistej a uzavretej nádoby. NEBAL'TE mokré ani vlhké časti.	Výmena rozprašovača
Skladovanie	Podmienky skladovania sú uvedené v «Technické údaje».	Výmena vzduchového filtra
	Poznámka: ak sú diely skladované dlhšie ako jeden deň, znova ich vyčistite a vydezinifikujte.	 Nepokúšajte sa vyčistiť filter pre jeho opakovane použitie.
		 Počas používania prístroja vzduchový filter nevymieňajte ani nekontrolujte jeho stav.



Používajte iba originálne filtre! Nepoužívajte prístroj bez filtra!

5. Poruchy a možné príčiny

Prístroj sa nedá zapnúť

- Overte, či je napájací kábel ② správne zapojený do elektrickej siete.
- Uistite sa, že je vypínač ③ v polohe «I».
- Uistite sa, že prístroj je používaný v rámci prevádzkových obmedzení uvedených v tomto návode(30 min. ZAPNUTÝ / 30 min. VYPNUTÝ).

Funguje nesprávne alebo vôbec

- Overte, či je hadica ⑥ správne pripojená na oboch koncoch.
- Skontrolujte, či hadica nie je stlačená, zalomená, špinavá alebo upchátá. Ak to je nutné, vymeňte ju za novú.
- Uistite sa, že rozprašovač ⑤ je kompletne zostavený a farebná rozprašovacia hlavica ⑤-a je umiestnená správne a nie je blokovaná.
- Uistite sa, či ste pridali požadovaný roztok.

6. Záruka

Na prístroj sa vzťahuje záručná doba **5 rokov**, ktorá plynie od dátumu jeho kúpy. Počas tejto záručnej doby spoločnosť Microlife bezplatne opraví alebo vymení chybný produkt.

Neoborné rozoberanie prístroja alebo výmena súčiastok v prístroji ruší platnosť záruky.

Záruka sa nevzťahuje na:

- Dopravné náklady a riziká prepravy.
- Škody spôsobené nesprávnym použitím alebo nedodržaním návodu na použitie.
- Škody spôsobené nehodou alebo nesprávnym zaobchádzaním.
- Obaly / obalové materiály a návod na použitie.
- Pravidelné kontroly a údržby (kalibrácia).
- Príslušenstvo a opotrebitelné časti/súčasti: Rozprašovač, masky, náustok, nosový nástavec, hadička, filtre, nosová sprcha (voliteľné príslušenstvo).

Ak je potrebný záručný servis, kontaktujte predajcu, u ktorého bol produkt zakúpený alebo miestny servis Microlife. Miestny servis Microlife môžete kontaktovať prostredníctvom našej webovej stránky: www.microlife.sk/support.

Komprenzácia je obmedzená na hodnotu produktu. Záruka bude poskytnutá, iba ak bude produkt vrátený kompletný s pôvodnou faktúrou (dokladom o zaplatení). Oprava alebo výmena v rámci záruky nepredlžuje ani neobnovuje záručnú dobu. Právne nároky a práva spotrebiteľov nie sú obmedzené touto zárukou.

7. Likvidácia použitého prístroja

Položka	Komponent	Opis likvidácie
1	Pomôcka ①	Komponent zahŕňa najmä plastové a elektronické súčiastky. Všetky sú v súlade s nariadeniami RoHS a REACH a všetky môžu byť bezpečne zlikvidované. Tento výrobok podlieha európskej smernici 2012/19/EÚ o odpade z elektrických a elektronických zariadení a je podľa toho označený. Elektronické zariadenia nikdy nevyhazujte do domového odpadu. Vyhľadajte si informácie o miestnych predpisoch týkajúcich sa správnej likvidácie elektrických a elektronických výrobkov.
2	Príslušenstvo: vzduchová trubica ⑥, nebulizátor ⑤, nosový nadstavec ⑫, náustok ⑦, masky ⑧ / ⑨	Komponenty sú plastové. Všetky sú v súlade s nariadeniami ROHS a REACH. Pred likvidáciou by sa malo všetko príslušenstvo vyčistiť podľa návodu na použitie a potom vydezinfikovať varením počas 5 minút.

8. Technické údaje

Model: NEB 200

Typ: GCE825

ÚČINNOSŤ AEROSOLOV PODĽA NORMY EN ISO 27427:2019
na základe ventilačného modelu dospelých s fluoridom sodiným (NaF):

Výstup aerosolu: 0.259 ml

Rýchlosť výstupu aerosolu: 0.07 ml/min.

Percento objemu náplne emitovaného

za minútu: 3,5 %

Zvyškový objem: 0.8 ml

Veľkosť častic (MMAD): 2.83 µm

GSD (geometrická štandardná odchýlka): 0.73 µm

RF (vdychované častice < 5 µm): 63.3 %

Pomer veľkých častic(> 5 µm): 36.7 %

Stredný rozsah častic (3-5 µm): 12 %

Rozsah malých častic (< 3 µm): 51.3 %

Prevádzkový prietok vzdchu: 5.31 l/min.

Hlučnosť: 52 dBA

Zdroj napájania: 230V 50 Hz AC

Prúd: ≤ 1000 mA

Dĺžka prívodnej šnúry: 1,6 m

Kapacita inhalátora: min. 2 ml; max. 8 ml

Prevádzkové obmedzenia: 30 min. zap. / 30 min. vyp.

Prevádzkové podmienky:

10 – 40 °C

maximálna relativná vlhkosť 10 – 95 %

700 – 1060 hPa atmosférického tlaku

Skladovanie a podmienky prepravy:

-25 – +70 °C

maximálna relativná vlhkosť 10 – 95 %

700 – 1060 hPa atmosférického tlaku

Hmotnosť:

približne 1306 g

Rozmery:

103 x 160 x 140 mm

IP trieda:

IP21

Odkaz na normy:

EN ISO 27427; EN 60601-1; EN 60601-1-2; EN 60601-1-6; IEC 60601-1-11

Prepredkladaná životnosť:

1000 hodín

Zariadenie triedy II s ochranou pred úrazom elektrickým šokom.
Rozprašovač, náustok a masky sú príložné časti typu BF.

 Technické špecifikácie môžu byť zmenené bez predchádzajúceho upozornenia.

Prosíme, akékolvek závažné udalosti, ktoré sa vyskytli v súvislosti s prístrojom, zraneniami alebo nežiaducimi udalostami, nahláste miestne príslušnému orgánu a výrobcomu alebo európskemu autorizovanému zástupcovu (EC REP).

Kontaktné miesto pre dohľad nad bezpečnosťou:

<https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts>

VLASTNOSTI AEROSÓLU V SÚLADE S NORMOU EN ISO27427

Uplatnené normy:

Elektrické bezpečnostné normy CEI EN 60601-1 elektromagnetická kompatibilita podľa normy CEI EN 60601-1-2.

Táto pomôcka je zdravotnícka pomôcka triedy IIa. **Pomôcka je v súlade s európskym nariadením EU MDR 2017/745 o zdravotníckych pomôckach.**

Dôležité informácie týkajúce sa elektromagnetickej kompatibility (EMC): Tento výrobok, ktorý vyrábila spoločnosť Globalcare Medical Technology Co., Ltd., Ltd., spĺňa normu elektromagnetickej kompatibility (EMC) EN 60601-1-2:2015/A1:2021. Ďalšia dokumentácia v súlade s touto normou EMC je k dispozícii od spoločnosti Microlife na adrese www.microlife.com/electro-magnetic-compatibility.

- ① Batni kompresor
- ② Napajalni kabel
- ③ Stikalo za vklop in izklop (ON/OFF)
- ④ Zračni filter
- ⑤ Razpršilna komora
 - a: Glava vaporizatorja
- ⑥ Zračna cev
- ⑦ Ustni nastavek
- ⑧ Inhalacijska maska za odrasle
- ⑨ Inhalacijska maska za otroke
- ⑩ Zamenjava zračnega filtra
- ⑪ Komplet za sestavo razpršilne komore
- ⑫ Nosni nastavek
- ⑬ Zračni filter



Za ta izdelek velja evropska direktiva 2012/19 / EU o odpadni električni in elektronski opremi in je ustrezno označen. Elektronskih naprav nikoli ne odvrzite med gospodinjske odpadke. Poisčite informacije o lokalnih predpisih glede pravilnega odstranjevanja električnih in elektronskih izdelkov. Pravilno odstranjevanje pomaga varovati okolje in zdravje ljudi.



Pred uporabo naprave natančno preberite navodila.



Tip BF



Medicinski pripomoček razreda II



Serijska številka



Referenčna številka



Proizvajalec



Datum proizvodnje



Vklop (ON)



Izklop (OFF)



Zaščita pred trdimi delci in škodljivimi vplivi zaradi vdora vode



Pooblaščeni predstavnik v Evropski skupnosti



Medicinski pripomoček



Uvoznik



Opozorilo



En bolnik
večkratna uporaba (samo za dodatno opremo)



Omejitev vlažnosti za delovanje in skladiščenje



Omejitev temperature za delovanje ali skladiščenje



Omejitev zunanjega tlaka



Enolični identifikator naprave



Tipska številka



CE0123 Oznaka za skladnost CE

Predvidena uporaba:

Ta nebulator je aerosolni terapevtski sistem, primeren za domačo uporabo.

Zasnovan je za proizvodnjo stisnjenega zraka za delovanje kompleta razpršilcev za pripravo medicinskih aerosolov za dihalne motnje

Populacija bolnikov:

Naprava je namenjena za uporabo pri otrocih od 2 let naprej, mladostnikih in odraslih bolnikih.

Predvideni uporabniki:

Uporaba naprave ne zahteva posebnega znanja ali strokovnih sposobnosti. Predvideva se, da je bolnik tudi upravljačec, razen v primeru otroka in bolnika, ki potrebuje posebno pomoč.

Indikacije:

Akutne ali kronične pljučne bolezni dihalnih organov ali vnetja zgornjih dihal.

Kontraindikacije:

Naprava ni indicirana za uporabo z zdravili za hitro lajšanje med smrtno nevamimi napadi astme. Za inhalacijsko dajanje aerosolov ni kontraindikacija. Kontraindikacije v zvezi z uporabljenjem zdravilom je treba preveriti v navodilu za uporabo zdravila. V primeru dvomov se posvetujte z zdravnikom.

Spoštovana stranka,

ta inhalator predstavlja sistem za aerosolno terapijo, ki je primeren za uporabo doma. Ta naprava se uporablja za razprševanje tekočin in tekočih oblik zdravil (aerosoli) ter za zdravljenje zgornjega in spodnjega dela dihalnega sistema.

Če imate kakršnakoli vprašanja, težave, če želite naročiti rezervne dele, o tem obvestite vašega lokalnega predstavnika za izdelke Microlife. Vaš prodajalec ali lekarna vam bosta posredovala naslov prodajalca izdelkov Microlife v vaši državi. Lahko pa obiščete tudi našo spletne stran www.microlife.com, kjer so vam na voljo vse informacije o naših izdelkih.

Ostanite zdravi – Microlife Corporation!

Vsebina

1. Pomembna varnostna navodila

2. Priprava in uporaba naprave

3. Čiščenje in razkuževanje

4. Vzdrževanje in servis

Zamenjava razpršilne komore

Zamenjava zračnega filtra

5. Okvare in ustrezni ukrep

Naprave ni mogoče vklopiti

Inhalator slabo deluje ali sploh ne deluje

6. Garancija

7. Odstranjevanje

8. Tehnične specifikacije

1. Pomembna varnostna navodila

- Napravo uporabljajte le tako, kot je opisano v tem priročniku, torej kot sistem za aerosolno terapijo, in po navodilih vašega zdravnika. Vsaka drugačna uporaba od predvidene velja za nepravilno in s tem nevarno; proizvajalec ne more biti odgovoren za kakršno koli škodo, nastalo zaradi neustrezne, nepravilne in/ali nerazumno uporabe, ali če je oprema priključena na električne instalacije, ki niso v skladu z veljavnimi varnostnimi predpisi.
- Uporabniški priročnik shranite za prihodnjo uporabo.
- Naprave ne uporabljajte v prisotnosti katerih koli mešanic anestetikov, ki so vnetljivi s kisikom ali dušikovim protoksidom.
- Na pravilno delovanje opreme lahko vplivajo elektromagnetne motnje, ki presegajo meje, ki jih določajo veljavni evropski standardi. Če ta naprava moti druge električne naprave, jo premaknite in priključite v drugo vtičnico.
- V primeru okvare in/ali nepravilnega delovanja v uporabniškem priročniku preberite »Okvare in ustrezni ukrep«. Ne prijemajte in ne odpirajte ohišja kompresorja.
- Za popravila se obrnite samo na servisni center, ki ga je pooblaštil proizvajalec, in zahtevajte uporabo originalnih nadomestnih delov. Neupoštevanje zgoraj navedenega lahko ogrozi varnost naprave.
- V skladu s predpisi o varnosti, ki se nanašajo na električne naprave:
 - uporabljajte samo originalne dodatke in komponente;
 - enote nikoli ne potopite v vodo;
 - naprave nikoli ne zmočite, ker ni zaščitenata pred vdorom vode;
 - enote se nikoli ne dotikajte z vlažnimi ali mokrimi rokami;
 - enote ne izpostavljajte vremenskim vplivom;
 - enote med delovanjem postavite na stabilno in vodoravno površino;
 - če napravo uporabljajo otroci in invalidi, morajo biti pod natančnim nadzorom odrasle osebe s popolnimi mentalnimi sposobnostmi;
 - ne vlecite napajalnega kabla ali same naprave, da bi jo izključili iz vtičnice;
 - vtikač za napajanje je element, ki je ločen od omrežnega napajanja; vtikač naj bo med uporabo naprave dostopen.
- Pred priklopom naprave, preverite ali ta ustreza vaši lokalni električni mreži, s tem da primerjate zapis na ploščici na spodnjem delu naprave.

- V primeru, da vtičnik, ki ste ga dobili z napravo, ne ustreza vtičnici, kontaktirajte ustrezeno usposobljeno osebje, ki vam bo vtičnik zamenjalo za ustreznega. Na splošno se uporaba razdelilcev, enostavnih ali večkratnih, ter uporaba podaljškov ne priporoča. V kolikor je njihova uporaba potrebna, uporabljajte le tiste, ki so v skladu s predpisi o varnosti pri čemer pazite, da ne presegajo zgomje meje moči napajanja, kar je označeno na razdelilcih in podaljških.
- Ne puščajte naprave priklopljene v vtičnico, ko ni v uporabi; ko napravo ne uporabljate jo izklopite iz vtičnice.
- Namestitev naprave je potrebeno izvesti v skladu z navodili proizvajalca. Nepravilno ravnanje z napravo lahko privede do poškodb oseb, živali ali objektov, za katere proizvajalec ne more odgovarjati.
- Napajalnega kabla te naprave ne sme zamenjati uporabnik sam. Če je napajalni kabel poškodovan, se za zamenjavo obrnite na tehnični servis, ki ga je pooblastil proizvajalec.
- Napajalni kabel mora biti vedno popolnoma odvit, da bi se preprečilo nevarno pregrevanje.
- Pred katerim koli popravilom ali čiščenjem naprave je potrebeno napravo ugasniti in izključiti iz vtičnice.
- Nekateri deli enote so tako majhni, da jih otroci lahko pogoltnejo; opremo shranjujte nedosegljivo otrokom.
- Če se odločite, da naprave ne boste več uporabljali, pripomočamo, da jo zavrzete v skladu z veljavnimi predpisi.
- Poskrbite za naslednje:
 - to napravo uporabljajte le z zdravili, ki vam jih je predpisal zdravnik;
 - zdravljenje opravite samo s pripomočki, ki vam jih je priporočil zdravnik v skladu na patologijo;
 - nosni nastavek uporabljajte le, če vam je to izrecno predpisal zdravnik, in bodite pozorni, da NIKOLI ne vnašate bifurkacij v nos, ampak jih le čim bolj približate.
- V navodilih za zdravila preverite ali obstajajo kontraindikacije pri uporabi z aerosolnimi terapevtskimi sistemi.
- Da preprečite davljenje in zapletanje, shranujte kable in cevi za zrak zunaj dosegajo majhnih otrok.
- Opreme ne odlagajte na takšen način, da je otežena izključitev naprave.
- Inhalator in dodatki so namenjeni uporabi enemu bolniku. Naprava je namenjena več bolnikom.

- Ta razprtlni sistem ni primeren za uporabo v dihalnem sistemu za anestezijo ali dihalnem sistemu za ventilator. Med uporabo te naprave bolnik ne more opraviti slikanja MRI.
- Ta naprava je namenjena razprtjevanju raztopin in suspenzijskih tekočin.
- Naprave ne uporabljajte, če menite, da je poškodovana ali če ste opazili kaj neobičajnega.
- Naprava vsebuje občutljive komponente, zato je potrebeno z njo ravnati skrbno. Upoštevajte navodila za shranjevanje in delovanje, ki so opisana v poglavju »Tehnične specifikacije«!
- Uporaba tega pripomočka ni nadomestilo za obisk zdravnika. Če po zdravljenju ni izboljšanja, se ponovno posvetujte z zdravnikom.

2. Priprava in uporaba naprave

- Pripomoček je treba pred vsako uporabo preveriti, da se ugodovijo morebitne napake v delovanju in/ali poškodbe, ki so nastale med prevozom in/ali skladisjenjem. Med vdihavanjem sedite vzrvzano in sprošeno, da ne bi stisnili dihalnih poti in zmanjšali učinkovitosti zdravljenja. Dodatno opremo je dovoljeno uporabljati le pri enem bolniku, uporaba pri več bolnikih ni pripočeljiva.
 - Po razpakirjanju pripomočka preverite, ali so na njem vidne poškodbe ali okvare; posebno pozornost namenite razpokam v plastičnem ohisu, ki lahko razkrijejo električne komponente. Preverite, ali je dodatna oprema nepoškodovana.
 - Pred uporabo pripomočka izvedite čiščenje, kot je opisano v poglavju »Čiščenje in razkuževanje«.
1. Sestavite komplet za inhalacijo ⑪. Vsi deli morajo biti dobro pritrjeni.
 2. Razprtlni komoro napolnite z raztopino za inhaliranje v skladu z zdravnikovimi navodili. Najvišje ravni ne smete preseči.
 3. Razprtlno komoro povežite z zračno cevjo ⑥ na kompresor ① in vključite napajalni kabel ② v vtično dozo (230V 50 Hz AC).
 4. Začeti zdravljenje, nastavite gumb za vklop in izklop ③ v položaj »».
 - Ustni nastavek ⑦ omogoča boljše dovajanje zdravil v pljuča.
 - Izberate lahko med masko za odrasle ⑧ ali otroke ⑨, maska pa mora vedno popolnoma prekrivati usta in nos.

- Vse pripomočke, vključno z nosnim nastavkom ⑫, uporabljajte kot vam to priporoča zdravnik.
- 5. Med inhaliranjem ne sedite v naslanjaču ampak za mizo, vzravzano in sproščeno, da bi se izognili pritisku na dihalne poti in izboljšali učinkovitost tretmaja. **Ne inhalirajte v ležečem položaju.** Če se počutite slabo, prenehajte z inhaliranjem.
- 6. Aerosolna raztopino vdihavajte s predpisanim dodatkom.
- 7. Ko končate z zdravljenjem, aparat izklopite s pritiskom stikala za vklop/izklop ⑬.
- 8. Izpraznite preostanek zdravila in napravo očistite, kot je opisano v Poglavlju »Čiščenje in razkuževanje».

- Ta naprava je bila zasnovana za občasno uporabo
30 min vklopljeno / 30 min izklopljeno. Izklopite napravo po 30 min uporabe in počakajte še 30 min preden nadaljujete z zdravljenjem.
- Naprava ne zahteva kalibracije.
- Poseganje v pripomoček je strogo prepovedano.

Spremembe na napravi niso dovoljene.

3. Čiščenje in razkuževanje

Naprava(e): Dodatki za nebulatorje za aerosolno terapijo

	Pred prvo uporabo in po vsakem zdravljenju Natančno upoštevajte navodila za čiščenje in razkuževanje pripomočkov, saj so zelo pomembni za delovanje naprave in uspeh terapije. <ul style="list-style-type: none"> • Uporabljalite samo originalno dodatno opremo. • Cevi za zrak ne čistite in ne razkužujte. • Dodatkov ni mogoče čistiti in razkuževati z avtomatizirano metodo. • Mask ne kuhanje ali avtoklavirajte.
--	---

Omejitve pri obdelavi	Nebulator je treba po daljšem obdobju nedeljanosti zamenjati, če so vidne deformacije ali zlomi ali če je nastavek nebulatorja zamašen zaradi zasušenega zdravila, prahu itd. Priporočamo, da nebulator zamenjate po obdobju od 6 mesecov do 1 leta., odvisno od uporabe. Nebulator lahko očistite in dezinficirate največ 360-krat. Masko, nosni nastavek in ustnik lahko očistite in dezinficirate največ 360-krat.
------------------------------	---

Navodila	
Priprava pred čiščenjem	<ul style="list-style-type: none"> • Z nebulatorja odstranite cev za zrak. • Z nebulatorja odstranite ustnik ali nosni nastavek ali masko. • Preprčajte se, da je vsa preostala količina odstranjen iz nebulatorja. • Nebulator ⑤ razstavite, tako da zavrtite zgornji del v nasprotni smeri urinega kazalca in odstranite stožec za prevajanje zdravila. <p>Opomba: Da preprečite rast mikrobov in sušenje ostankov zdravila, pripomočke očistite in razkužite takoj po vsaki uporabi.</p>
Čiščenje	<p>Pred tem vse dele vsaj 10 sekund na kratko spirajte v tekoči vodi iz pipe. V čisti posodi zmešajte malo detergenta za posodo in toplo vodo iz pipe (npr. sredstvo za ročno pomivanje posode znamke FAIRY v razmerju 2 ml : 1 L). Sestavne dele razstavljenega nebulatorja, masko, ustnik in nosni nastavek potopite v vodo z detergentom za približno 5 min. Nato zdrgnite vso površino vseh komponent s čisto in majhno ščetko vsaj 8-krat. Nato vse dele vsaj 30 sekund temeljito spirajte pod tekočo vodo iz pipe, da v celoti odstranite morebitne ostanke sredstva za pomivanje posode.</p>

Dezinfekcija	<ul style="list-style-type: none"> Po čiščenju razkužite vse razstavljene dele (le dele, ki so bili očiščeni, je mogoče učinkovito razkužiti). Razstavljen nebulator, ustrik in nosni nastavek kuhatje 5 minut v vreli vodi iz pipe. Masko za 15 minut potopite v 2% raztopino natrijevega hipoklorita (NaOCl) (tj. raztopino iz razkužila Amuchina® ali 2% raztopino natrijevega hipoklorita, ki vam jo je pripravil farmacevt). Nato masko za 3 minute potopite v sterilno vodo in nato celotno površino maske dvakrat sperite s čisto sterilno vodo, da v celoti odstranite vse morebitne ostanke razkužilne raztopine. 	Prenašanje	Po čiščenju in razkuževanju dele vedno prenašajte v čisti in zaprti posodi. Kontaminaciji se lahko izognete tako, da si dobro umijete roke in se ne dotikate notranjih delov, ko jih vzamete ven in ponovno sestavite za uporabo.
Sušenje	<ul style="list-style-type: none"> Ponovno sestavite sestavne dele nebulatorja in ga priključite na izhod zraka, vklopite napravo in pustite delovati 10 – 15 minut. Pustite, da se vsi deli popolnoma posušijo, preden jih ponovno sestavite in uporabite, da se izognete nevarnosti rasti bakterij. <p>Paziti morate, da ne kontaminirate delov, potem ko so bili očiščeni in razkuženi. Kontaminaciji se lahko izognete tako, da dobro umijete roke in se ne dotikate notranjih delov naprave, ko jih postavljate na sušenje ali pri ponovnem sestavljanju.</p>	Zamenjava razpršilne komore	Razpršilno komoro (5) zamenjajte kadar ni v uporabi daljše časovno obdobje, v primerih, ko se kažejo deformacije, znaki kvarjenja ali, ko je glava razpršilne (5)-a komore zamašena zaradi suhih ostankov zdravil, prahu itd. Priporočamo menjavo razpršilne komore po 6 mesecih oziroma 1 letu, odvisno od uporabe.
Preverjanje	Po vsakem čiščenju in razkuževanju preglejte vse komponente izdelka. Zamenjajte vse zlomljene, deformirane dele ali dele z močno spremenjeno barvo.	 Uporabljajte samo originalne razpršilne komore!	Zamenjava zračnega filtra V normalnih pogojih uporabe je potrebno zračni filter (13) zamenjati po 200 urah uporabe oz. vsako leto. Priporočamo periodično preverjanje zračnega filtra (10 – 12 tretmajev), v kolikor je sive ali rjave barve oziroma je moker, ga zamenjamo z novim filtrom.
Pakiranje	Ko niso v uporabi, suhe dele zapakirajte v čisto in zaprto posodo. NE pakirajte mokrih ali vlažnih delov.	 Ne poskušajte očistiti filtra za ponovno uporabo.	 Zračni filter se ne sme popravljati medtem, ko ga uporablja pacient.
Shranjevanje	Pogoji shranjevanja se nanašajo na »Tehnične specifikacije«. Opomba: dele ponovno ocistite in razkužite, če so shranjeni več kot en dan.	 Uporabljajte samo originalne filtre! Ne uporabljajte naprave brez filtra!	5. Okvare in ustrezni ukrep

Naprave ni mogoče vklopiti

- Zagotovite, da je napajalni kabel (2) ustrezno vklopljen v vtičnico dozo.

- Poskrbite, da je gumb za vklop/izklop ③ v ustrezem položaju «!».
- Preverite, ali naprava deluje v okviru omejenega delovanja, ki je naveden v teh navodilih (30 min. delovanja / 30 min. mirovanja).

Inhalator slabo deluje ali sploh ne deluje

- Poskrbite, da je zračna cev ⑥ pravilno povezana na obeh straneh.
- Preglejte, da zračna cev ni zmečkana, upognjena, umazana ali zablokirana. Če je potrebno, jo zamenjajte z novo.
- Poskrbite, da je razpršilna komora ⑤ popolnoma sestavljena in da je barvna glava vaporizatorja ⑤-a ustreznno nameščena in ni zamšena.
- Zagotovite, da je bilo vstavljenko ustrezeno zdravilo.

6. Garancija

Za to napravo velja **5-letna garancija** od dneva nakupa. V tem garancijskem obdobju bo po naši presoji Microlife brezplačno popravil ali zamenjal pokvarjen izdelek.

Garancija ne velja, če napravo odprete ali jo kakorkoli spremojte. Naslednji elementi so izključeni iz garancije:

- Transportni stroški in nevarnosti prevoza.
- Škoda zaradi napačne uporabe ali neupoštevanja navodil za uporabo.
- Škoda zaradi nesreče ali zlorabe.
- Embalažni / skladiščni material in navodila za uporabo.
- Redni pregledi in vzdrževanje (umerjanje).
- Dodatna oprema in obrabni deli: Nebulator, maske, ustnik, nosni del, cevi, filtri, podložka za nos (neobvezno).

Če potrebujejo garancijsko storitev, se obrnite na prodajalca, od koder je bil izdelek kupljen, ali na vaš lokalni Microlife servis. Na lokalno storitev Microlife se lahko obrnete preko našega spletnega mesta: www.microlife.com/support

Nadomestilo je omejeno na vrednost izdelka. Garancija se odobri, če se celoten izdelek vrne z originalnim računom. Popravilo ali zamenjava znotraj garancije ne podaljša ali obnovi garancijske dobe. Pravni zahtevki in pravice potrošnikov s to garancijo niso omejeni.

7. Odstranjevanje

Postavka	Komponenta	Opis odstranjevanja
1	Naprava ①	Komponenta vključuje predvsem plastične in elektronske komponente. Vse so v skladu z RoHS in REACH in vse je mogoče varno odstraniti. Ta izdelek je predmet Evropske direktive 2012/19/EU o odpadkih električnih in elektronskih opremi in je ustrezen označen. Elektronskih naprav nikoli ne odvržite med gospodinjske odpadke. Poiščite informacije o lokalnih predpisih v zvezi s pravilnim odlaganjem električnih in elektronskih izdelkov.
2	Dodatki: cev za zrak ⑥, nebulator ⑤, nosni nastavek ⑫, ustnik ⑦, maske ⑧ / ⑨	Komponente so plastične. Vsi so v skladu z ROHS in REACH. Pred odlaganjem med odpadke je treba ves pribor očistiti v skladu z navodili za uporabo in nato razkužiti s petminutnim vremenjem.

8. Tehnične specifikacije

Model: NEB 200

Tip: GCE825

**UČINKOVITOST AEROSOLA V SKLADU Z EN ISO 27427:
2019 na podlagi prezračevalnega vzorca odraslih z natrijevim fluoridom (NaF):**

Izhod aerosola: 0.259 ml

**Stopnja izpusta
aerosola:** 0.07 ml/min.

**Odstotek dovoljene
prostornine polnjenja
na minuto:** 3,5 %

**Prostornina
preostale snovi:** 0.8 ml

**Velikost delcev
(MMAD):** 2.83 µm

GSD (geometrični standardni odklon):	0.73 µm
RF (vdihljiva frakcija < 5 µm):	63.3 %
Veliko območje delcev (> 5 µm):	36.7 %
Srednje območje delcev (3-5 µm):	12 %
Razpon majhnih delcev (< 3 µm):	51.3 %
Delovni zračni pretok:	5.31 l/min.
Glasnost:	52 dBA
Napajanje:	230V 50 Hz AC
Tok:	≤ 1000 mA
Dolžina napajalnega kabla:	1,6 m
Kapaciteta posodice:	min. 2 ml; maks. 8 ml
Omejitve delovanja:	30 min vklopljeno / 30 min izklopljeno
Delovni pogoji:	10 – 40 °C / 50 – 104 °F 10 – 95 % najvišja relativna vlažnost atmosferski tlak 700 – 1060 hPa
Shranjevanje in pogoji dostave:	-25 – +70 °C / -4 – +140 °F 10 – 95 % najvišja relativna vlažnost atmosferski tlak 700 – 1060 hPa
Teža:	pribl. 1306 g
Dimenzijs:	103 x 160 x 140 mm
Razred IP:	IP21
Referenčni standard:	EN ISO 27427; EN 60601-1; EN 60601-1-2; EN 60601-1-6; IEC 60601-1-11
Servisna življenska doba:	1000 ur

Naprava spada v II razred glede na zaščito pred električnim udarom.

Razprtislana komora, ustni nastavek in maske so deli tipa BF.



Tehnične specifikacije se lahko spremeni brez predhodne najave.

Prosimo, da o morebitnih resnih neželenih dogodkih, poškodbah ali neželenih učinkih na napravi sporočite lokalnim oblastem in proizvajalcu ali evropskemu pooblaščenemu zastopniku (EC REP).

Kontaktna točka vigilance:

<https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts>

KARAKTERISTIKE AEROSOLA V SKLADU Z UREDOBENISO 27427

Uporabljeni standardi:

Standardi električne varnosti CEI EN 60601-1 elektromagnetna združljivost v skladu s CEI EN 60601-1-2.

Naprava je medicinski pripomoček razreda IIa.

Naprava je skladna z Evropsko uredbo o medicinskih pripomočkih EU MDR 2017/745.

Pomembne informacije o elektromagnetni združljivosti (EMC): Ta izdelek, ki ga proizvaja Globalcare Medical Technology Co., Ltd., je skladen s standardom za elektromagnetno združljivost (EMC) EN 60601-1-2:2015/A1:2021. Nadaljnja dokumentacija v skladu s standardom EMC je na voljo pri Microlife na www.micro-life.com/electro-magnetic-compatibility.

- ① Klipni kompresor
- ② Kabl za napajanje
- ③ Prekidač Uključi/Izključi (ON/OFF)
- ④ Odeljak za vazdušni filter
- ⑤ Raspršivač
 - a: Glava raspršivača
- ⑥ Crevo za vazduh
- ⑦ Nastavak za usta
- ⑧ Maska za odrasle
- ⑨ Maska za decu
- ⑩ Zamena filtera za vazduh
- ⑪ Sklapanje raspršivača
- ⑫ Nastavak za nos
- ⑬ Vazdušni filter



Ovaj proizvod podleže evropskoj direktivi 2012/19/EU o otpadnoj električnoj i elektronskoj opremi i obavežen je u skladu sa tim. Nikada ne bacajte elektronske uređaje se kućnim otpadom. Molimo potražite informacije o lokalnim propisima u vezi sa ispravnim odlaganjem elektronskog i električnog otpada. Pravilno odlaganje pomaže u zaštiti životne sredine i ljudskog zdravlja.



Pre upotrebe pažljivo pročitajte uputstvo.



Tip BF



Medicinsko sredstvo klase II



Serijski broj



Kataloški broj



Proizvođač



Datum proizvodnje



Uključen (ON)



Izključen (OFF)



Zaštitu od čvrstih stranih objekata i štetnih efekata usled prodora vode



Ovlašćeni predstavnik za Evropsku uniju

Medicinsko sredstvo



Uvoznik



Upozorenje



Jedan pacijent

Višestruka upotreba (samo za dodatke)



Ograničenje vlažnosti za rad i skladištenje



Ograničenje temperature za rad ili skladištenje



Ograničenje ambijentalnog pritiska



Jedinstveni identifikator uređaja



Tipski broj

CE 0123

CE oznaka usklađenosti

Namena:

Ovaj inhalator je sistem aerosolne terapije pogodan za kućnu upotrebu.

Ovaj inhalator je dizajniran za proizvodnju komprimovanog vazduha koji se koristi za proizvodnju medicinskog aerosola za poremećaje u disanju, u kompletu za nebulizaciju.

Populacija pacijenata:

Uređaj je namenjen za upotrebu sa decom od 2 godine, adolescentima i odraslim pacijentima.

Predviđeni korisnici:

Korišćenje uređaja ne zahteva specijalizovano znanje ili profesionalne sposobnosti. Pacijent je predviđeni operater, osim u slučajevima kada je detetu i pacijentu bila potrebna posebna pomoć.

Indikacije:

Akutne ili hronične bolesti pluća, respiratornih organa sa poremećajima ili upala gornjih disajnih puteva.

Kontraindikacije:

Uredaj nije namenjen za upotrebu sa lekovima za brzo delovanje tokom napada astme opasnih po život. Ne postoje kontraindikacije za inhalacionu upotrebu aerosola. Kontraindikacije povezane sa ovim lekom koji se koristi moraju se proveriti na listiću u pakovanju leka. U slučaju da imate sumnje, konsultujte se sa svojim lekarom.

Poštovani korisniče,

Ovaj inhalator je sistem za aerosol terapiju pogodan za kućnu upotrebu. Ovaj uredaj se koristi za raspršivanje tečnosti, tečnih lekova (aerosola) i za tretman gornjih i donjih delova respiratornog trakta.

Ukoliko imate bilo kakva pitanja, probleme ili želite da naručite rezervne delove, molimo kontaktirajte Vaš lokalni Microlife – Uslužni servis. Vaš prodavac ili apoteka će Vam dati adresu Microlife dobavljača u Vašoj zemlji. Kao alternativa, možete da posetite internet sajt www.microlife.com, gde ćete naći mnoštvo dragocenih informacija o našim proizvodima.

Ostanite zdravo – Microlife Corporation!

Sadržaj

1. Važna bezbednosna uputstva

2. Priprema i korišćenje uredaja

3. Čišćenje i dezinfekcija

4. Održavanje, briga i servis

Zamena raspršivača

Zamena filtera za vazduh

5. Problemi i njihovo rešavanje

Uredaj ne može da se uključi

Inhalator radi slabo ili nikako

6. Garancija

7. Odlaganje

8. Tehničke specifikacije

1. Važna bezbednosna uputstva

- Koristite uredaj samo onako kako je opisano u ovom uputstvu, a samim tim i kao sistem aerosolne terapije, prateći uputstva vašeg lekara. Svaka upotreba koja nije predviđena smatra se nepravilnom i samim tim opasnom; proizvođač nije odgovoran za bilo kakvu štetu prouzrokovana nepravilnom, netačnom i/ili nerazumnoj upotreboom ili ako je oprema povezana na električne instalacije koje ne ispunjavaju važeće sigurnosne propise.
- Sačuvajte Uputstvo za upotrebu za kasniju upotrebu.
- Ne uključivati uredaj u prisustvu anestetičkih mešavina zapaljivih u prisustvu kiseonika ili azot protoksida.
- Na pravilno funkcionisanje opreme mogu uticati elektromagnetsne smetnje koje premašuju ograničenja navedena evropskim standardima koji su na snazi. U slučaju da ovaj uredaj ometa druge električne uredaje, pomerite ga i uključite u drugu utičnicu.
- U slučaju kvara i/ili neispravnosti, pročitajte Poglavlje «Problemi i njihovo rešavanje». Nemojte rukovati sa ili otvarati kućište kompresora.
- Za popravke kontaktirajte samo profesionalni servisni centar koji je odobrio proizvođač i zahtevajte upotrebu originalnih rezervnih delova. Nepoštovanje gore navedenih uputstava može ugroziti sigurnost uredaja.
- U skladu sa propisima o bezbednosti koji se odnose na električne uredaje:
 - koristite samo originalne dodatke i komponente;
 - nikada nemojte potapati uredaj u vodu;
 - nikada nemojte vlažiti uredaj, nije zaštićen od prodiranja vode;
 - nikada nemojte dodirivati jedinicu mokrim ili vlažnim rukama;
 - nemojte ostavljati jedinicu izloženu uticaju vremenskih faktora;
 - postavite jedinicu na stabilnu i horizontalnu površinu tokom njenog rada;
 - korišćenje ovog uredaja od strane dece i osoba sa invaliditetom uvek zahteva pažljiv nadzor od strane odrasle osobe sa punim mentalnim sposobnostima;
 - nemojte povlačiti kabl za napajanje niti sam uredaj da biste ga iskopčali iz utičnice;
 - utikač je element za odvajanje od električne mreže; držite utikač pristupačnim tokom korišćenja uredaja.
- Pre povezivanja uredaja na električnu mrežu, na pločici na donjem delu uredaja proverite da li uredaj odgovara vašoj lokalnoj električnoj mreži.

- U slučaju da utikač koji ste dobili s uređajem ne odgovara vašoj zidnoj utičnici, kontaktirajte kvalifikovanu osobu koja će vam zameniti tu utičnicu odgovarajućom. Generalno, upotreba adaptera, jednostavnih ili višestrukih, i/ili produžnih kablova, se ne preporučuje. Ako je njihova upotreba neophodna, potrebno je koristiti tipove koji su uskladjeni s propisima o bezbednosti, pažeći da ne prelaze maksimalnu dozvoljenu granicu napajanja, što je označeno na adapterima i produžnim kablomima.
 - Uredaj ne ostavljajte priključen kada nije u upotrebi; isključite uređaj iz utičnice kada nije uključen.
 - Postavljanje uređaja se mora obaviti u skladu sa uputstvom proizvođača. Nepravilno postavljanje može uzrokovati i oštećenja na ljudima, životinjama ili objektima, za koje se proizvođač ne može smatrati odgovornim.
 - Korisnik ne može zameniti kabl za napajanje ovog uređaja. U slučaju oštećenja kabla za napajanje, obratite se profesionalnom servisnom centru kojeg je ovlastio proizvođač za njegovu zamenu.
 - Kabal za napajanje uvek mora biti odmotan kako bi se sprečilo opasno pregrevanje.
 - Pre održavanja ili čišćenja, isključite uređaj i izvucite utikač iz utičnice.
 - Neki delovi uređaja su toliko mali da ih deca mogu prugutati; držite opremu van domaća dece.
 - Ukoliko odlučite da više ne koristite ovaj uređaj, preporučuje se ga odložite u skladu sa važećim propisima.
 - Proverite da li:
 - koristite ovaj uređaj samo sa lekovima koje je propisao vaš lekar;
 - primenjujete terapiju koristeći samo dodatke koje preporučuje vaš lekar, u zavisnosti od patologije;
 - koristite dodatak mlaznice za nos samo prema direktnom uputstvu vašeg lekara i obratite pažnju da NIKADA ne stavlјate bifurkacije u nos, već samo da ih približite što je moguće bliže.
 - Proverite u uputstvu za upotrebu leka moguće kontraindikacije sa uobičajenim sistemima za aerosol terapiju.
 - Da biste izbegli gušenje i zapetljavanje, držite kablove i cevi za vazduh van domaća male dece.
 - Ne postavljajte opremu na način koji otežava upravljanje isključivanjem uređaja.
 - Raspršivač i dodaci namenjeni su za upotrebu od strane jednog pacijenta. Uredaj može koristiti više pacijenata.
- Ovaj sistem raspršivanja nije pogodan za upotrebu u sistemima za disanje pod anestezijom ili mehaničkom ventilacijom. Pacijent ne sme biti podvrgnut snimanju magnetnom rezonancom dok koristi ovaj uređaj.
- Ovaj uređaj je dizajniran za raspršivanje rastvora i tečnih suspenzija.
- Nemojte koristiti ovaj uređaj ukoliko smatrate da je oštećen ili primete nešto neobično.
- Ovaj uređaj sadrži osetljive komponente i sa njim se mora oprezno rukovati. Pogledati čuvanje i uslove rada opisane u delu «Tehničke specifikacije».
- Korišćenje ovog uređaja nije zamena za posetu lekaru. U slučaju da nema poboljšanja zdravstvenog stanja nakon terapije, ponovo se konsultujte sa svojim lekarom.

2. Priprema i korišćenje uređaja

- Ovaj uređaj se mora proveriti pre svake upotrebe kako bi se otkrile sve neispravnosti i/ili oštećenja nastala tokom transporta i/ili skladištenja. Tokom inhalacije, sedite uspravno i opušteno kako biste izbegli kompresiju disajnih puteva i smanjenje efikasnosti terapije. Dodatna oprema se mora koristiti samo na jednom pacijentu, ne preporučuje se da se koristi na nekoliko pacijenata.
- Nakon otvaranja uređaja, proverite da li ima vidljivih oštećenja ili defekata; posebnu pažnju obratite na pukotine na plastičnom kućištu koje mogu da izlože električne komponente. Proverite da li je dodatna oprema neoštećena.
- Pre korišćenja uređaja, obavite operacije čišćenja kao što je opisano u poglavljiju «Čišćenje i dezinfekcija».
- 1. Sklopite raspršivač ⑪. Vodite računa da su svi delovi kompletни.
- 2. Napunite rašpršivač rastvrom za inhalaciju, u skladu sa instrukcijama lekara. Vodite računa da ne prekoraci maksimalni označeni nivo tečnosti.
- 3. Povežite raspršivač creva za vazduh ⑥ sa kompresorom ① i uključite kabl za napajanje ② u utičnicu (230V 50 Hz AC).
- 4. Stavite prekidač Uključi/Iisključi (On/Off) ③ u položaj «I» kako biste započeli tretman.
 - Nastavak za usta ⑦ omogućava bolju distribuciju leka ka plućima.

- Izaberite masku za odrasle ⑧ ili masku za decu ⑨ i pobrinite se da ona u potpunosti prekriva područje oko usta i nosa.
 - Koristite sve dodatke, uključujući i nastavak za nos ⑫, na način kako je to prepisao Vaš lekar.
5. Tokom inhalacije sednite uspravno i opušteno za sto, ne u fotelu, kako biste izbegli pritiskanje disajnih puteva i smanjenje efikasnosti tretmana. **Nemojte ležati tokom inhalacije.**
Ukoliko se ne osećate dobro, prekinite inhalaciju.
6. Uduhnite aerosolni rastvor pomoću propisane dodatne opreme.
7. Kada završite terapiju, isključite uređaj pritiskanjem prekidača ON/OFF (Uključivanje/isključivanje) ③.
8. Ispraznите preostalu količinu leka iz raspršivača i očistite uređaj na način kako je to opisano u odeljku «Čišćenje i dezinfekcija».
- Ovaj uređaj je osmišljen za upotrebu sa prekidima od 30 min. uključeno / 30 min. isključeno.** Isključite uređaj nakon 30 minuta rada i sačekajte još 30 minuta pre nego što nastavite terapiju.
- Uredaj ne zahteva kalibraciju.
- Neovlašćena potreba uređaja je apsolutno zabranjena.

Nisu dozvoljene izmene na uređaju.

3. Čišćenje i dezinfekcija

Uredaj(i): Dodatna oprema za inhalator za aerosolnu terapiju

	<p>Pre prve upotrebe i nakon svake terapije</p> <p>Pažljivo sledite uputstva za čišćenje i dezinfekciju dodatne opreme, jer je ona veoma važna za delotvornost uređaja i uspeh terapije.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Koristite samo originalnu dodatnu opremu. • Nemojte čistiti ili dezinfikovati cev za vazduh. • Dodatna oprema se ne sme čistiti i dezinfikovati automatskim metodom. • Nemojte kuvati niti sterilisati maske u autoklavu.
--	--

Ograničenja obrade	Inhalator se mora zameniti nakon dužeg perioda neaktivnosti, u slučaju da se pojave deformacije ili napuknuća ili kada je mlaznica inhalatora začepljena sasušenim lekovima, prašinom itd., preporučujemo zamenu inhalatora nakon perioda od 6 meseci i 1 godine, u zavisnosti od upotrebe. Maksimalno vreme čišćenja i dezinfekcije inhalatora je 360 puta. Maksimalno vreme čišćenja i dezinfekcije maske, mlaznice za nos i usnik je 360 puta.
---------------------------	---

Uputstva	
Priprema pre čišćenja	<ul style="list-style-type: none"> • Odvojite cev za vazduh od inhalatora. • Odvojite usnik, mlaznicu za nos ili masku od inhalatora. • Proverite da li je sva preostala količina uklonjena iz inhalatora. • Rastavite inhalator ⑤ okretanjem vrha u smeru suprotnom od kazaljke na satu i uklonite konus za provodljivost leka. <p>Napomena: Da biste izbegli razmnožavanje kliča i isušivanje ostataka leka, očistite i dezinfikujte dodatnu opremu odmah nakon svake upotrebe.</p>

Čišćenje	<p>Prethodno kratko isperite sve delove pod tekućom vodom iz slavine najmanje 10 sekundi. Pomešajte malu količinu deterdženta za posude i toplu vodu iz slavine (t.j. tečnosti za pranje posuda marke FAIRY za ručno pranje u razmeri od 2ml : 1l) u čistu posudu. Potopite komponente rastavljenog inhalatora, masku, usnik i mlaznicu za nos u mešavinu vode oko 5 minuta, a zatim očistite celu površinu svih komponenti čistom malom četkom najmanje 8 puta. Nakon toga, temeljno isperite sve delove pod tekućom vodom iz slavine najmanje 30 sekundi da biste u potpunosti uklonili moguće ostatke tečnosti za pranje posuda.</p>
-----------------	---

Dezinfekcija	<ul style="list-style-type: none"> Nakon čišćenja dezinfikujte sve rastavljene delove (samo delovi koji su očišćeni mogu se efikasno dezinfikovati). Prokuvajte rastavljeni inhalator, usnik i mlaznicu za nos 5 minuta u ključaloj vodi iz slavine. <p>Potpotite masku u rastvor natrijum hipohlorita od 2% (NaOCl) na 15 minuta (tj., u rastvor napravljen od dezinfekcionog sredstva Amuchina® ili rastvor natrijum hipohlorita od 2% koji je izmešao vaš farmaceut). Nakon toga, potopite masku u sterilnu vodu 3 minuta, a zatim dvaput isperite celu površinu maske drugom čistom sterilnom vodom da biste u potpunosti uklonili moguće ostatke rastvora za dezinfekciju.</p>	Prevoz	<p>Nakon čišćenja i dezinfekcije, uvek transportujte delove u čistoj i hermetički zatvorenoj posudi.</p> <p>Kontaminacija se može izbeći temeljnim pranjem ruku i ako ne dodirujete unutrašnje delove uređaja prilikom ponovnog vađenja i ponovnog sastavljanja delova za upotrebu.</p>
Sušenje	<ul style="list-style-type: none"> Ponovo sastavite komponente inhalatora i povežite ga sa otvorom za vazduh, uključite uređaj i pustite da radi 10 do 15 minuta. Ostavite da se svih delova potpuno osuše pre ponovnog sastavljanja i ponovne upotrebe kako biste izbegli rizik od razmnožavanja klika. <p>Mora se voditi računa da se delovi ne kontaminiraju nakon čišćenja i dezinfekcije. Kontaminacija se može izbeći temeljnim pranjem ruku i ako ne dodirujete unutrašnje delove uređaja prilikom polaganja da se osuše ili prilikom ponovnog sastavljanja.</p>	Zamena raspršivača	<p>Zamenite raspršivač (5) nakon dužeg perioda nekorišćenja, u slučajevima kada pokazuje deformacije, znakove kvarenja, ili kada je glava raspršivača (5)-a začpljena osušenim ostacima leka, prašinom, itd. Preporučujemo zamenu raspršivača nakon 6 meseci do 1 godine, zavisno od upotrebe.</p>
Pregled	Proverite sve komponente proizvoda nakon svakog čišćenja i dezinfekcije. Zamenite sve polomljene, iskrivljene ili jako obojene delove.	 Koristite samo originalne raspršivače!	
Pakovanje	Spakujte suve delove u čistu i hermetički zatvorenu posudu kada se ne koriste. NEMOJTE pakovati mokre ili vlažne delove.	Zamena filtera za vazduh	<p>U normalnim uslovima upotrebe, filter za vazduh (13) treba zameniti nakon otprilike 200 radnih sati ili nakon svake godine.</p> <p>Preporučujemo da povremeno proveravate filter za vazduh (10 – 12 tretmana), a ako je filter sive ili smeđe boje ili je mokar, zamenite ga novim.</p>
Cuvanje	<p>Uslovi skladištenja dati su u poglavljju „Tehničke specifikacije“.</p> <p>Napomena: ponovo očistite i dezinfikujte delove ako su bili pohranjeni duže od jednog dana.</p>		<p> Nemojte pokušavati da očistite filter u svrhu ponovne upotrebe.</p> <p> Filter za vazduh se ne sme servisirati ili održavati tokom korišćenja od strane pacijenta.</p> <p> Upotrebljavajte samo originalne filtere! Ne koristite uređaj bez filtera!</p>

5. Problemi i njihovo rešavanje

Uredaj ne može da se uključi

- Proverite da li je utikač za struju (2) ispravno ubačen u utičnicu.
- Proverite da li je prekidač Uključi/Iisključi (3) u poziciji «1».
- Proverite da li uređaj funkcioniše u okviru ograničenja rada navedenih u ovom uputstvu (30 min. uključen / 30 min. isključen).

Inhalator radi slabo ili nikako

- Proverite da li je crevo za vazduh (6) ispravno povezano na oba kraja.
- Proverite da crevo za vazduh nije zgnjećeno, savijeno, prljivo ili blokirano. Ukoliko je neophodno, zamenite ga novim.
- Postaraјte se da raspršivač (5) bude kompletno sklopljen kao i da je glava raspršivača (5)-a pravilno postavljena i nije zapušena..
- Proverite da li je stavljen odgovarajući lek.

6. Garancija

Aparat je pod **garancijom 5 godina**, počev od datuma kupovine. Tokom ovog garantnog perioda, u skladu sa našom procenom, Microlife će popraviti ili zameniti uređaj bez naknade troškova. Otvaranje ili prepravljanje aparata čini garanciju nevažećom. Sledće stavke nisu obuhvaćene garancijom:

- Troškovi transporta i rizik od transporta.
- Oštećenja izazvana neadekvatnom upotrebotom ili nepridržavanjem uputstva za upotrebu.
- Oštećenja izazvana nezgodama ili nepravilnom upotrebotom.
- Materijal za pakovanje/skladištenje i uputstvo za upotrebu.
- Redovne provere i održavanje (kalibracija).
- Dodaci i prenosivi delovi: Čašica za lek, maske, nastavak za usta, nastavak za nos, crevo, filteri, nastavak za ispiranje nosa (opciono).

U slučaju da je potreban servis u garantnom roku, kontaktirajte prodajno mesto na kome ste kupili proizvod ili lokalni Microlife servis. Možete kontaktirati vaš lokalni Microlife servis putem našeg web sajta: www.microlife.com/support

Komprenzacija je ograničena na vrednost proizvoda. Garancija će biti uvažena ako se vrati kompletan proizvod sa originalnim računom. Popravka ili zamena u garantnom roku ne produžava niti obnavlja garantni period.

7. Odlaganje

Artikl	Komponenta	Opis odlaganja
1	Uredaj (1)	Ova komponenta uglavnom uključuje plastične i elektronske komponente. Sve oni ispunjavaju RoHS i REACH zahteve i sve se mogu bezbedno odložiti. Ovaj proizvod podleže Evropskoj direktivi 2012/19/EU o otpadnoj električnoj i elektronskoj opremi i ima odgovarajuće oznake. Nikada nemojte bacati elektronske uređaje zajedno sa kućnim otpadom. Potražite informacije o lokalnim propisima o pravilnom odlaganju električnih i elektronskih proizvoda.
2	Dodaci: cev za vazduh (6), inhalator (5), mlaznica za nos (12), usnik (7), maske (8) / (9)	Komponente su napravljene od plastike. Sve ispunjavaju RoHS i REACH zahteve. Pre odlaganja, svu dodatnu opremu treba očistiti prema uputstvima za upotrebu, a zatim dezinfikovati kuvanjem 5 minuta.

8. Tehničke specifikacije

Model: NEB 200

Vrsta: GCE825

PERFORMANSE AEROSOLA PREMA EN ISO 27427:2019,
zasnovane na obrascu ventilacije za odrasle pomoću
natrijum fluorida (NaF):

Oslobadanje aerosola: 0.259 ml

Brzina oslobadanja aerosola: 0.07 ml/min.

Procenat popunjene zapremine koji se emituje u minutu: 3,5 %

Rezidualni volumen: 0.8 ml

Veličina čestica (MMAD): 2.83 µm

GSD (standardna geometrijska devijacija):	0.73 µm
RF (frakcija koja se udije < 5 µm):	63.3 %
Raspon velikih čestica (>5µm):	36.7 %
Raspon srednjih čestica (3-5 µm):	12 %
Raspon malih čestica (< 3 µm):	51.3 %
Radni protok vazduha:	5.31 l/min.
Nivo akustične buke:	52 dBA
Napon struje:	230V 50 Hz AC
Struja:	≤ 1000 mA
Dužina kabla za napajanje:	1,6 m
Kapacitet raspršivača:	min. 2 ml; max. 8 ml
Radna ograničenja:	30 min. uključeno / 30 min. isključeno 10 – 40 °C / 50 – 104 °F
Radni uslovi:	10 – 95 % relativna maksimalna vlažnost Atmosverski pritisak 700 – 1060 hPa
Uslovi čuvanja i transporta:	-25 – +70 °C / -4 – +140 °F 10 – 95 % relativna maksimalna vlažnost Atmosverski pritisak 700 – 1060 hPa
Težina:	približno 1306 g
Dimenzije:	103 x 160 x 140 mm
IP Klasa:	IP21
Referentni standardi:	EN ISO 27427; EN 60601-1; EN 60601-1-2; EN 60601-1-6; IEC 60601-1-11
Očekivani vek trajanja:	1000 sati

Medicinsko sredstvo klase II u pogledu zaštite od električnog udara.

Raspršivač, nastavak za usta i maske su delovi tip BF.

 Tehničke specifikacije se mogu menjati bez predhodne najave.

Molimo prijavite lokalnim nadležnim organima i proizvođaču ili evropskom ovlašćenom predstavniku (EC REP) svaki ozbiljan incident koji se dogodi u vezi sa uređajem, povedu ili neželjeni događaj.

Kontakt centar za vigilancu:

<https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts>

KARAKTERISTIKE AEROSOLA PREMA UREDBI EN ISO27427

Primenjeni standardi:

Standardi električne sigurnosti CEI EN 60601-1 elektromagnetska kompatibilnost prema CEI EN 60601-1-2.

Uređaj pripada Klasi IIa medicinskih uređaja. **Uređaj je u skladu sa Evropskom Uredbom o medicinskim uređajima EU MDR 2017/745.**

Važne informacije u vezi sa elektromagnetnom kompatibilnošću (EMC): ovaj proizvod, koji proizvodi kompanija Globalcare Medical Technology Co., Ltd., usklađen je sa standardom elektromagnetske kompatibilnosti (EMC) EN 60601-1-2:2015/A1:2021. Dodatna dokumentacija u skladu sa ovim EMC standardom može se dobiti na internet stranici Microlife na adresi www.microlife.com/electro-magnetic-compatibility.

- ① Dugattyús kompresszor
- ② Elektromos kábel
- ③ Be/Ki kapcsoló
- ④ Légszűrő rekesze
- ⑤ Porlasztó
 - a: Porlasztóidom
- ⑥ Légtömlő
- ⑦ Szájrézs
- ⑧ Arcmaszk felnőtteknek
- ⑨ Arcmaszk gyerekeknek
- ⑩ Cserélhető légszűrő
- ⑪ Porlasztó összeállítása
- ⑫ Orrjáratú idom
- ⑬ Légszűrő



Ez a termék az elektromos és elektronikus berendezések hulladékairól szóló 2012/19 / EU európai irányelv hatálya alá tartozik, és ennek megfelelően van jelölve. Az elektronikus eszközöket soha ne dobja a háztartási hulladékba. Kérjük, tájékozódjon az elektromos és elektronikus termékek helyes ártalmatlanítására vonatkozó helyi előírásokról. A helyes ártalmatlanítás elősegíti a környezet és az emberi egészség védelmét.



Az eszköz használata előtt gondosan olvassa végig ezt az útmutatót!



BF típusú védelem



II. érintésvédelmi osztály



Sorozatszám



Referenciaszám



Gyártó



Gyártási dátum



Be (ON)



Ki (OFF)



Idegen anyagok, környezeti behatások valamint vízbehatolás elleni védelem szintje



Meghatalmazott képviselő az Európai Unióban



Gyógyászati készülék



Importőr



Figyelmeztetés



Egy beteg többszöri használat (csak a tartozékokhoz)



Páratartalom-határérték a működéshez és a tároláshoz



Hőmérsékletkorlátozás az üzemeltetéshez vagy tároláshoz



Környezetinyomás-határérték



Egyedi eszközazonosító



Típusszám



CE 0123

CE megfelelősségi jelölés

Rendeltetésszerű használat:

Ez a porlasztó egy otthoni használatra alkalmas aeroszolterápiás rendszer.

Ezt az inhalátorról sűrített levegő létrehozására terveztek, ami egy porlasztóegység segítségével orvosi aeroszolt készít a légitű rendellenességek ellátásához.

Betegcsoport:

Az eszköz 2 éves kortól gyermekek, serdülők és felnőtt betegek esetében használható.

Célfelhasználók:

Az eszköz használata nem igényel különleges tudást vagy szakmai képességet. Az eszköz kezelője a beteg, kivéve a gyermek és a speciális ellátást igénylő beteg esetében.

Javallatok:

A légszövverek akut vagy krónikus tüdőbetegségei vagy a felső légutak gyulladása.

Ellenjavallatok:

Az eszköz használata nem javallott életveszélyes asztmás rohamok során a gyors hatású gyógyszerekkel együtt történő használatra. Az aeroszolok inhaláció útján történő alkalmazásának nincs ellenjavallata. Az alkalmazott gyógyszerrel kapcsolatos ellenjavallatokat a betegtájékoztatóban kell ellenőrizni. Kétség esetén forduljon kezelőorvosához.

Kedves Vásárló!

Ez az inhalátori aeroszolterápiás használatra alkalmas. A készülék folyadékok és folyékony gyógyszerek (aeroszolok) porlasztására képes a felső és alsó légutak kezeléséhez.

Ha bármilyen kérdése, problémája van, keresse a helyi Microlife ügyfélszolgálatot! A Microlife hivatalos forgalmazójával kapcsolatos felvilágosításért forduljon az eladóhoz vagy a gyógyszertárhoz! A www.microlife.com oldalon részletes leírást talál a termékeinkről.

Jó egészséget kívánunk – Microlife Corporation!

Tartalomjegyzék

1. Biztonsági előírások

2. A készülék előkészítése és használata

3. Tisztítás és fertőtlenítés

4. Karbantartás, gondozás és szerviz

A porlasztó cseréje

A légszűrő cseréje

5. Teendők működési zavarok esetén

A készüléket nem lehet bekapszni

A készülék csak gyengén vagy egyáltalán nem porlaszt

6. Garancia

7. Elhasznált elemek kezelése

8. Műszaki adatok

1. Biztonsági előírások

• Az eszközt csak a jelen felhasználói kézikönyvben leírtak szerint, tehát aeroszolterápiás rendszerként használja, az orvos utasításait követve. A rendeltetésszerűtől eltérő használat nem megfelelőnek és ezáltal veszélyesnek minősül; a gyártó nem vállal felelősséget a nem megfelelő, helytelen és/vagy ézszerűen használatból eredő károkról, vagy ha az eszköz olyan elektromos berendezésekhez csatlakoztatják, amelyek nem felelnek meg a hatállyós biztonsági előírásoknak.

• Tartsa meg a felhasználói kézikönyvet a későbbi használathoz.

• Ne használja a készüléket olyan érzéstelenítőszerek jelenlétében, amely oxigénnel vagy nitrogén protóxiddal gyúlékony keveréket alkot!

• A berendezés megfelelő működését a hatállyós európai szabványokban megadott határértékeket meghaladó elektromágneses zavarok befolyásolhatják. Ha ez az eszköz zavarja más elektromos eszközök működését, helyezze át, és csatlakoztassa egy másik konnektorba.

• Meghibásodás és/vagy üzemzavar esetén olvassa el az «Teendők működési zavarok esetén» című részt a felhasználói kézikönyvben. Ne kezelje, illetve ne nyissa ki a kompresszorházt.

• A javítási műveletek elvégzése érdekében kizárolag a gyártó által meghatalmazott műszaki szervizközponthoz forduljon, és csak eredeti pót�타ktársézeket használjon. A fent említett jelzések figyelmen kívül hagyása veszélyeztetheti az eszköz biztonságát.

• Be kell tartani az elektromos készülékekre vonatkozó biztonsági előírásokat, főképpen:

- kizárolag eredeti tartozékokat és alkatrészeket használjon;
- soha ne merítse az eszközt vízbe;
- soha ne nedvesítse meg az eszközt, mert nem védett a víz behatolása ellen;
- soha ne érintse meg az eszközt vizes vagy nedves kézzel;
- ne tegye ki az eszközt az időjárás viszontagságainak;
- helyezze az eszközt stabil és vízszintes felületre működés közben;
- gyermekkel és fogyatékkossággal elők az eszközt csak cselekvőképes felnőtt szoros felügyelete mellett használhatják;
- az eszköz hálózatból való kihúzáshoz ne a kábelt vagy magát az eszközt húzza meg;
- a tápcsatlakozó a tápellátástól külön elem; az eszköz használatakor a csatlakozódugó tartsa hozzáférhető helyen.

- Mielőtt az elektromos hálózathoz csatlakoztatja a készüléket, ellenőrizze hogy a készülék ház alján található adattáblán szereplő feszültségekről megfelel-e az elektromos hálózat feszültségének!
- Ha a hálózati kábel dugója nem illeszkedik a konnektorba, lépj kapcsolatba egy szakemberrel, aki kicséríti azt megfelelőre! Elosztóból vagy hosszabbítóból általában egynél több használata nem ajánlott! Ha ilyet használ válassza azt a típust, amely biztonsági szempontból és elektromos adatait tekintve is megfelel!
- Amikor a készüléket nem használja, a hálózati kábele ne legyen a konnektorba dugva!
- A készülék beüzemelését a gyártó utasításai szerint kell végezni! Egy helytelen beüzemelés kárt okozhat embereknél, állatoknál, tárgyaknál, amiért a gyártó nem vonható felelősségre.
- Az eszköz tápkábelét a felhasználó nem cserélheti ki. A tápkábel sérülése esetén forduljon a gyártó által meghatalmazott műszaki szervizközponthoz annak kicserélése érdekében.
- Működés közben a hálózati kábel legyen minden kikert állapotban, hogy veszélyes túlmelegedés ne jöhetzen létre!
- Mielőtt bármilyen karbantartási vagy tisztítási munkát végezne a készüléken, kapcsolja ki és zsinórját húzza ki a konnektorból!
- Az eszköz egyes részei olyan kicsik, hogy a gyermekek lenyelhetik őket; az eszköz gyermekktől távol tartandó.
- Ha úgy dönt, hogy nem használja tovább az eszközt, ajánlott a hatályos előírásoknak megfelelően ártalmatlannítani.
- Ügyeljen rá, hogy:**
 - ezt az eszközt csak az orvos által felírt gyógyszerekkel együtt használja;
 - a kezelést csak az orvos által ajánlott kiegészítővel végzi, az adott betegségtől függően;
 - csak akkor használja az orr-rész tartozékot, ha azt az orvosa kifejezetten jelzi, és ügyeljen rá, hogy SOHA ne vezesse be a bifurkációt (elágazást) az orra, hanem csak a lehető legkózelebb vigye azt.
- Ellenőrizze a gyógyszer tájékoztatójában az inhalációs kezeléssel kapcsolatban lehetséges ellenjavallatokat!
- A fojtás és a beakadás elkerülése érdekében tartsa a kábelt és a levegőcsöveget kisgyermek számára elérhetetlen helyen.
- A készüléket minden úgy helyezze el, hogy adott esetben könnyen le tudja majd vásárolni!
- A porlasztóegységet és a tartozékokat csak egy személy használja! A gép több személy által is használható.

- Ez a porlasztó rendszer nem alkalmas altató légzőrendszerben vagy lélegeztetőgépes légzőrendszerben való használatra. Az eszköz használata közben nem végezhető MRI-vizsgálat!
- Ezt a készüléket oldatok és szuszpenziók porlasztására terveztek.
- Ne használja a készüléket, ha az megsérült vagy bármilyen szokatlan dolgot tapasztal vele kapcsolatban!
- A készülék sérülékeny alkatrészeket tartalmaz, ezért óvatosan kezelendő. Szigorúan be kell tartani a tárolásra és az üzemeltetésre vonatkozó előírásokat, amelyek a «Műszaki adatok» részben találhatók!
- Az eszköz használata nem helyettesíti az orvosi ellátást. Ha a kezelés után nem javul az egészségi állapota, forduljon ismét kezelőorvosahoz.

2. A készülék előkészítése és használata

- A készüléket minden használat előtt ellenőrizni kell, hogy a szállítás és/vagy tárolás során keletkezett meghibásodásokat és/vagy kárt fel lehessen métni. Az inhaláció során üljön egyenesen és laza tartással, így nem nyomódnak össze a légitak, ami negatívan befolyásolná a kezelés hatékonyságát. A tartozékok csak egyetlen betegnél használhatók, a használatuk többet betegnél nem ajánlott.
- A kicsomagolás után ellenőrizze, hogy van-e a készüléken látható sérülés vagy hiba; fordítón külön figyelmet a műanyag ház esetleges repedéseire, amelyek szabadon hagyhatják az elektromos alkatrészeket. Ellenőrizze, hogy a tartozékok sértetlenek-e.
- A készülék használata előtt végezze el a tisztítási eljárásokat a «Tisztítás és fertőtlenítés» című fejezetben leírtak szerint.
- Szerelje össze a porlasztót ①! Bizonyosodjon meg róla, hogy a tartozékok hiánytalanul megvannak!
- Töltsse meg a porlasztótartályt az orvos utasításai szerinti inhalációs oldallal! Kérjük, ügyeljen arra, hogy a maximális töltési mennyiséget mutató jelzést ne lépje túl!
- Csatlakoztassa a porlasztót a légtömlővel ⑥ a kompresszorhoz ① és a hálózati kábel csatlakozóját ② dugja be a hálózatba (230V 50 Hz AC)!
- Kapcsolja a Be/Ki kapcsolót ③ «!» állásba, hogy meg tudja kezdeni a kezelést!
 - A szájárrész ⑦ segítségével könnyebben jut a gyógyszer a tüdőbe.

- Az arcmaszkból két különböző méretű áll rendelkezésre, aszerint, hogy felnőtt (8) vagy gyermek (9) használja. A maszknak a száj- és orrkörnyéket teljesen körül kell fognia.
 - A tartozékokat, beleértve az orrjáratú idomot (12) is, az orvos előírása szerint használja!
5. Inhaláláskor üljen egyenesen és ellazultan az asztalnál egy széken és nem fotelben, annak érdekében hogy a légitak ne legyenek zsugorítva és ne romoljon a kezelés hatásfoka! **Soha ne inhaláljon fekvő helyzetben!** Ha nem érzi jól magát, szakítsa meg az inhalálást!
6. Inhalálja az aeroszolos oldatot az előírt tartozékkal.
7. A kezelés befejezése után kapcsolja ki a készüléket az ON/OFF kapcsoló (3) megnymásával.
8. Tisztítsa meg a gyógyszermaradványoktól az inhalátort a «Tisztítás és fertőtlenítés» fejezetben leírtak alapján!

Ez az eszköz szakaszos használatra készült: 30 perces bekapsolás / 30 perces kikapsolás. 30 perc használat után kapcsolja ki az eszközt és várjon 30 percig, mielőtt újra bekapsolja.

A készülék nem igényel kalibrálást.

A készülék manipulálása szigorúan tilos.

A készüléken változtatások nem megengedettek.

3. Tisztítás és fertőtlenítés

Eszközök: Aeroszolterápiás porlasztó tartozékok



A első használat előtt és minden egyes kezelés után

Figyelmesen kövesse a tartozékok tisztítási és fertőtlenítési utasításait, mivel ezek nagyon fontosak az eszköz teljesítménye és a terápia sikere szempontjából.

- Csatlakoztassa a tartozékokat használjon.
- Ne tisztítsa vagy fertőtlenítse a levegőcsövet.
- A tartozékok nem tisztíthatók és fertőtleníthetők automatizált módszerrel.
- A maszkokat ne sterilizálja forralással, illetve autoklávozással.

A feldolgozásra vonatkozó korlátozások	A porlasztót ki kell cserélni hosszabb használaton kívüli időszak után, deformáció vagy törés esetén, vagy ha a porlasztó fűvőkaját száraz gyógyszer, por stb. elzárja. Javasoljuk, hogy a porlasztót 6 hónap és 1 év közötti időszak után cserélje ki, a használattól függően. A porlasztó maximum 360 alkalommal tisztítható és fertőtleníthető. A maszk, az orr- és a szájrész maximum 360 alkalommal tisztítható és fertőtleníthető.
---	--

Utasítások

Tisztítás előtti előkészítés	<ul style="list-style-type: none"> • Vegye le a levegőcsövet a porlasztóról. • Vegye le a szájrész vagy az orr-részt vagy a maszkat a porlasztóról. • Győződjön meg róla, hogy az összes anyagmennyiséget eltávolította a porlasztóból. • Szerelje szét a porlasztót (5) a tetejének az óramutató járásával ellenéltétes irányba történő elfordításával, és vegye ki a gyógyszerelvezető kúpot. <p>Megjegyzés: A mikrobák elszaporodásának és a gyógyszermaradványok kiszáradásának elkerülése érdekében a tartozékokat minden használat után azonnal tisztítsa meg és fertőtlenítse.</p>
-------------------------------------	--

Tisztítás	Előzetesen röviden öblítse át az összes alkatrészt folyó csapvízzel legalább 10 másodpercig. Kevés mosogatószeret és meleg csapvizet (pl. FAIRY márkkújú kézmosó folyadékot) keverjen össze 2 ml : 1 l arányban) egy tisztta tartályban. Merítse a szétszerelt porlasztó alkatrészeit, a maszkat, a szájrész és az orr-rész a bekevert oldatba kb. 5 percre. Ezután sürolja le az összes alkatrészt felületét egy kicsi, tisztta kefével legalább 8 alkalommal. Ezután alaposan öblítse le az összes alkatrészt folyó csapvízzel legalább 30 másodpercig, hogy az esetleges mosogatószer-maradványokat teljesen eltávolítsa.
------------------	--

Fertőtenítés	<ul style="list-style-type: none"> A tisztítás után fertőtenítse az összes szétszerelt alkatrészt (csak a megtisztított alkatrészek fertőteníthetők hatékonyan). Merítse a szétszerelt porlasztót, a száj- és az orr-részét 5 percre forrásban lévő csapvízbe. <p>Merítse a maszkot 2%-os nátrium-hipoklorit (NaOCl) oldatba (azaz az Amuchina® fertőtlenítőszerből készült oldatba vagy a gyógyszerész által kevert 2%-os nátrium-hipoklorit oldatba) 15 percre. Ezután merítse a maszkot steril vízbe 3 percre, majd öblítse le a maszk teljes felületét kétszer tiszta steril vízzel, hogy a fertőtenítő oldat esetleges maradványait teljesen eltávolítsa.</p>
Száritás	<ul style="list-style-type: none"> Szerelje össze újra a porlasztó alkatrészeit, csatlakoztassa a levegőkimenetet, kapcsolja be az eszközt, és hagyja működni 10 – 15 percig. Hagyja az összes alkatrészt teljesen megszáradni, mielőtt újra összeszerelné és újra felhasználná, ezzel megelőzve a csírák elszaporodását. <p>Ügyelni kell arra, hogy a tisztítás és fertőtenítés után az alkatrészek ne szennyeződjenek. A szennyeződések elkerülhetők megfelelő kézmosással és azáltal, hogy nem érintjük meg az eszköz belső részeit, amikor kihelyezzük őket száradni, vagy amikor összeszereljük.</p>
Ellenőrzés	Minden tisztítás és fertőtenítés után ellenőrizze a termék összes alkatrészét. Cserélje ki a törött, eldeformálódott vagy jelentősen elszíneződött alkatrészeket.
Csomagolás	A száraz alkatrészeket használaton kívül csomagolja tiszta és lezárt tartályba. Nedves vagy vizes alkatrészeket NEM szabad becsomagolni.
	<p>Tárolás </p> <p>A tárolási feltételekről lásd a «Műszaki adatok» című részt.</p> <p>Megjegyzés: tisztítsa meg és fertőtenítse újra az alkatrészeket, ha egy napnál hosszabb ideig tárolja őket.</p> <p>Szállítás</p> <p>A tisztítás és fertőtenítés után az alkatrészeket mindig tiszta és lezárt tartályban szállítsa. A szennyeződések elkerülhetők megfelelő kézmosással és azáltal, hogy az alkatrészek kivétele és újbóli összeszerelése során nem érintjük meg az alkatrészek belső részeit.</p>

A fent megadott utasításokat az orvostechnikai eszköz gyártója validálta és alkalmASNak minősítette az orvostechnikai eszköz újrafelhasználásra való előkészítésére. Továbbra is a feldolgozó felelőssége annak biztosítása, hogy a feldolgozó létesítményben a berendezések, anyagok felhasználásával és a személyzet által ténylegesen elvégzett feldolgozással a kívánt eredményt érje el. Ehhez ellenőrzés és/vagy validálás, és a folyamat rutinszerű nyomon követése szükséges.

4. Karbantartás, gondozás és szerviz

Minden alkatrész megrendelhető a forgalmazótól, gyógyszertáraktól vagy közvetlenül a Microlife szerviztől (lásd az előzőben).

A porlasztó cseréje

Cserélje ki a porlasztót ⑤ hosszú idejű állás után, ha alakváltozás, törés látható rajta vagy ha a párvártócsúcs ⑥-a eltomódott a beszáradt gyógyszeről, portól, stb. Javasoljuk a porlasztót kicserélni 6 hónap és 1 év közötti időszakonként, a használtságtól függően.



Csak eredeti porlasztót használjon!

A légszűrő cseréje

Normál használat során a légszűrőt ⑦ kb. 200 üzemóra vagy 1 év eltelte után kell cserélni. Célszerű rendszeresen ellenőrizni a légszűrőt (10 – 12 kezelés után) és ha szürke vagy barna elszíneződésű vagy nedves, akkor kicserélni. Ilyenkor vegye ki a régi szűrőt és tegyen be egy újat!



Ne próbálja tisztítani és újra használni a szűrőt!

☞ A levegőszűrőt nem kell ápolni vagy karbantartani azután, hogy valaki használta a készüléket.

⚠ Csak eredeti szűrőt használjon! Ne működtesse a készüléket szűrő nélkül!

5. Teendők működési zavarok esetén

A készüléket nem lehet bekapszolni

- Bizonyosodjon meg róla, hogy a hálózati kábel ② csatlakoztatva van a dugaljba!
- Bizonyosodjon meg róla, hogy a Be/Ki kapcsoló ③ «» állásban van!
- Győződjön meg arról, hogy a készüléket a használati utasításoknak megfelelően használja (30 perc Be / 30 perc Ki)!

A készülék csak gyengén vagy egyáltalán nem porlaszt

- Bizonyosodjon meg róla, hogy a légtömlő ⑥ mindenkorban helyesen csatlakozik!
- Bizonyosodjon meg róla, hogy a légtömlő nincs összenyomódva, elgörbültve, nem piszkos és nincs eltömődve! Ha szükseges, cserélje le egy újra!
- Bizonyosodjon meg róla, hogy a porlasztó ⑤ jól van összerakva és a színes, műanyag porlasztóidom ⑥-aa helyén van, és nincs eldugulva!
- Ellenőrizze, hogy valóban betöltötte-e a gyógyszert!

6. Garancia

A készülékre a vásárlás napjától számítva **5 év garancia** vonatkozik. Ezen garanciaidőszak alatt, saját belátásunk szerint, a Microlife ingyenesen kijavítja vagy kicseréli a hibás terméket.

A készülék felnyitása vagy módosítása a garancia elvesztését vonja maga után.

A garancia nem vonatkozik a következőre:

- Szállítási költségek és a szállítás kockázata.
- Nem megfelelő használat vagy a használati útmutatóban leírtak be nem tartása.
- Balesetből vagy helytelen használatból keletkező kár.
- Csomagoló-/tárolóanyag és használati útmutató.
- Rendszeres ellenőrzések és karbantartás (kalibrálás)
- Tartozékok és kopó alkatrészek: Porlasztó, maszk, csutora, orrjárat idom, cső, szűrő, ormosó (tartozék).

Ha garanciális szolgáltatásra van szükség, kérjük vegye fel a kapcsolatot a kereskedővel, akitől a terméket vásárolta, vagy a helyi

Microlife szervizzel. Honlapunkon keresztül felveheti a kapcsolatot a helyi Microlife szervizzel:

www.microlife.com/support

A kártérítés a termék értékére korlátozódik. A garanciának akkor teszünk eleget, ha a teljes terméket visszajuttatják az eredeti számával együtt. A garancián belül javítás vagy csere elvégzése nem hosszabbítja vagy újítja meg a játallási időszakot. A fogyasztók jogait és jogos követeléseit ez a garancia nem korlátozza.

7. Elhasznált elemek kezelése

Tétel	Alkatrész	Ártalmatlanítás leírása
1	Eszköz ①	Az alkatrész főként műanyag és elektronikus alkatrészeket tartalmaz. Mindegyik megfelel a RoHS és a REACH előírásoknak, és mindegyiket biztonságosan lehet ártalmatlanítani. Ez a termék az elektromos és elektronikus berendezések hulladékairól szóló 2012/19/EU európai irányelv hatálya alá tartozik, és ennek megfelelően van megjelölve. Az elektronikus eszközöket soha ne dobja a háztartási hulladékba. Kérjük, tájékozódjon az elektromos és elektronikus termékek helyes ártalmatlanítására vonatkozó helyi előírásokról.
2	Tartozékok: levegőcső ⑥, porlasztó ⑤, orr-rész ⑫, szájrézs ⑦, maszkok ⑧ / ⑨	Az alkatrészek műanyagok. Mindegyik megfelel a ROHS és a REACH előírásoknak. Ártalmatlanítás előtt meg kell tisztítani az összes tartozékot a kézikönyv utasításai szerint, majd 5 percig tartó forralással fertőtleníteni kell.

8. Műszaki adatok

Modell: NEB 200

Típus: GCE825

PORLASZTÓRENDSZEREK TELJESÍTŐKÉPESSÉGE az EN ISO 27427:2019 szabvány szerint, felnőtt légzési mintázat alapján, nátrium-fluorid (NaF) alkalmazásával:

Aeroszol kimenet: 0.259 ml

Porlasztási sebesség:	0.07 ml/min.	Szabvány:	EN ISO 27427; EN 60601-1; EN 60601-1-2; EN 60601-1-6; IEC 60601-1-11
Tér fogat töltési százaléka percenként:	3,5 %	Elvárt élettartam:	1000 óra
Visszamaradó mennyiség:	0.8 ml	II osztályú érintésvédelem áramütéssel szemben. Porlasztó, szájrezs, maszkok BF besorolásúak.	
Részecskeméret (MMAD):	2.83 µm	 A műszaki paraméterek előzetes értesítés nélkül megváltoztathatóak. Kérjük jelentesen bármilyen súlyos esetet a készülékkel, sérüléssel vagy nemkívánatos eseménnyel kapcsolatban a helyi illetékes hatóságnak és a gyártónak vagy az európai meghatalmazott képviselőnek (EC REP).	
GSD (geometriai szórás):	0.73 µm	Felügyeleti kapcsolattartási pont: https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts PORLASZTÓRENDSZEREK JELLEMZŐI AZ EN ISO 27427 SZABVÁNY ELŐIRÁSAINAK MEGFELELŐEN	
RF (belélegezhető hárnyad < 5 µm):	63.3 %	Alkalmazott szabványok: Elektromos biztonsági szabványok CEI EN 60601-1 elektromágneses kompatibilitás a CEI EN 60601-1-2 szerint.	
Nagy részecsketartomány (> 5 µm):	36.7 %	Az eszköz IIa. osztályú orvostechnikai eszköz. Az eszköz megfelel az orvostechnikai eszközökről szóló EU MDR 2017/745 európai rendeletnek.	
Közepes részecskeméret-tartomány (3-5 µm):	12 %	Fontos információk az elektromágneses kompatibilitással (EMC) kapcsolatban: Ez a Globalcare Medical Technology Co., Ltd. által gyártott termék megfelel az elektromágneses kompatibilitásra (EMC) vonatkozó szabványnak EN 60601-1-2:2015/A1:2021. Az EMC-szabványnak megfelelő további dokumentáció elérhető a Microlife-tól a www.microlife.com/electro-magnetic-compatibility honlapon.	
Kis részecskeméret-tartomány (< 3 µm):	51.3 %		
Üzemi légáram:	5.31 l/min.		
Zajszint:	52 dBA		
Áramforrás:	230V 50 Hz AC		
Áram:	≤ 1000 mA		
Hálózati kábel hossza:	1,6 m		
Porlasztási mennyiség:	min. 2 ml; max. 8 ml		
Üzemeltetési idő:	30 perces bekapszolás / 30 perces kikapszolás		
Üzemi feltételek:	10 és 40 °C között 10 – 95 % maximális relatív páratartalom 700 – 1060 hPa légköri nyomás		
Tárolási és szállítási feltételek:	-25-től +70 °C-ig 10 – 95 % maximális relatív páratartalom 700 – 1060 hPa légköri nyomás		
Súly:	kb. 1306 g		
Méretek:	103 x 160 x 140 mm		
IP osztály:	IP21		

- ① Klipni kompresor
- ② Kabel za napajanje
- ③ Prekidač za uključivanje/isključivanje (ON/OFF)
- ④ Odjeljak filtera za zrak
- ⑤ Raspršivač
 - a: Glava raspršivača
- ⑥ Cijev za zrak
- ⑦ Nastavak za usta
- ⑧ Maska za odrasle
- ⑨ Maska za djecu
- ⑩ Zamjena filtera za zrak
- ⑪ Sastavljanje sustava za raspršivanje
- ⑫ Nastavak za nos
- ⑬ Filter za zrak



Ovaj proizvod podliježe Europskoj direktivi 2012/19 / EU o otpadnoj električnoj i elektroničkoj opremi i sukladno tome je označen. Nikada ne bacajte električne uređaje s kućnim otpadom. Molimo potražite informacije o lokalnim propisima u vezi s ispravnim odlaganjem električnih i elektroničkih proizvoda. Ispravno odlaganje pomaže u zaštiti okoliša i ljudskog zdravlja.



Pažljivo pročitajte upute prije primjene ovog uređaja.



Tip BF uređaja koji dolazi u dodir s pacijentom.



Medicinski proizvod klase II



Serijski broj



Referentni broj



Proizvođač



Datum proizvodnje



Uključeno (ON)



Isključeno (OFF)



Zaštitu od krutih stranih tijela i štetnih učinaka uslijed prolaza vode



Ovlašteni zastupnik u EU



Medicinski proizvod



Uvoznik



Pažnja



Jedan pacijent

višestruka upotreba (samo za dodatke)



Ograničenje vlažnosti za rad i skladištenje



Ograničenje temperature za rad ili skladištenje



Ograničenje vanjskog tlaka



Jedinstvena identifikacija proizvoda



Broj vrste



CE oznaka sukladnosti

Namjeravana uporaba:

Ovaj raspršivač je sustav za aerosol terapiju prikladan za kućnu upotrebu.

Dizajniran je za proizvodnju komprimiranog zraka za rad pribora za raspršivanje za proizvodnju medicinskog aerosola za respiratorne poremećaje.

Populacija pacijenata:

Uredaj je namijenjen za uporabu kod djece od 2 godine, adolescenata i odraslih pacijenata.

Predviđeni korisnici:

Uporaba uređaja ne zahtijeva posebno znanje niti stručne sposobnosti. Pacijent je predviđeni operator osim u slučaju djeteta i pacijenta koji zahtijevaju posebnu pomoć.

Indikacije:

Akutne ili kronične plućne bolesti dišnih organa ili upale gornjeg dišnog sustava.

Kontraindikacije:

Uređaj nije indiciran za uporabu s lijekovima za brzo ublažavanje tijekom po život opasnih napadaja astme. Ne postoje kontraindikacije za primjenu aerosola inhalacijom. Kontraindikacije koje se odnose na upotrijebljeni lijek moraju se provjeriti na uputi o lijeku. U slučaju nedoumica zatražite savjet liječnika.

Dragi korisniče,

Ovaj inhalator je sustav aerosolne terapije pogodan za kućnu uporabu. Ovaj uređaj se koristi za raspršivanje tekućina i tekućih oblika lijekova (aerosoli) te za liječenje gornjeg i donjeg djela dišnog sustava.

Ako imate pitanja, problema ili želite naručiti rezervne dijelove, kontaktirajte svoju lokalnu korisničku službu tvrtke Microlife.

Adresu zastupnika za Microlife za vašu državu možete zatražiti kod prodavača ili u ljekarni. Možete i posjetiti internetsku stranicu www.microlife.com, gdje se nalazi mnoštvo korisnih informacija o našim proizvodima.

Ostanite zdravi – Microlife Corporation!

Sadržaj

1. Važne sigurnosne upute

2. Priprema i uporaba uređaja

3. Čišćenje i dezinfekcija

4. Održavanje, njega i servis

Zamjena raspršivača

Zamjena filtera za zrak

5. Kvarovi i kako ih ukloniti

Uređaj se ne može uključiti

Inhalator loše ili uopće ne funkcionira

6. Jamstvo

7. Zbrinjavanje

8. Tehničke specifikacije

1. Važne sigurnosne upute

- Upotrebljavajte uređaj samo kao što je opisano u ovom priručniku odnosno kao sustav za aerosol terapiju, prema uputama liječnika. Svaka uporaba drugačija od one namjeravane smatra se neprikladnom i stoga opasnom; proizvođač se ne može smatrati odgovornim za bilo kakvu štetu prouzročenu nepravilnom, netočnom i/ili nerazumnoj uporabom ili ako je oprema spojena na električne instalacije koje nisu u skladu s važećim sigurnosnim propisima.
- Sačuvajte korisnički priručnik za buduću upotrebu.
- Ne koristiti uređaj u prisutnosti bilo kakvih mješavina anestetika zapaljivih s kisikom ili dušikovim protoksidom.
- Na ispravan rad opreme mogu utjecati elektromagnetske smetnje koje prelaze granice naznačene u važećim europskim standardima. U slučaju da ovaj uređaj ometa druge električne uređaje, premjestite ga i uključite u drugu utičnicu.
- U slučaju kvara i/ili neispravnosti, pročitajte »Kvarovi i kako ih ukloniti» u korisničkom priručniku. Nemojte rukovati niti otvarati kućište kompresora.
- Za popravke se obratite samo tehničkom servisnom centru koji je ovlastio proizvođača i zahtijevajte upotrebu originalnih rezervnih dijelova. Nepridržavanjem prethodno navedenih indikacija može se ugroziti sigurnost uređaja.
- U skladu s propisima o sigurnosti koji se odnose na električne uređaje:
 - upotrebljavajte samo originalne dodatke i komponente;
 - nikada ne uranljajte jedinicu u vodu;
 - nikada nemojte smršati uređaj, nije zaštićen od prodora vode;
 - nikada nemojte dirati uređaj mokrim ili vlažnim rukama;
 - nemojte ostaviti jedinicu izloženu vremenskim uvjetima;
 - postavite uređaj na stabilnu i vodoravnu površinu tijekom rada;
 - ako djeca i osobe s invaliditetom upotrebljavaju uređaj, potrebno je pomni nadzor odrasle osobe s punim mentalnim sposobnostima;
 - nemojte povlačiti kabel napajanja ili sam uređaj da biste ga isključili iz utičnice;
 - utikač za napajanje zasebni je element iz strujne mreže; utikač mora biti pristupačan kada je uređaj u upotrebi.
- Prije povezivanja uređaja na električnu mrežu, na pločici na donjem dijelu uređaja provjerite je li uređaj namijenjen vašoj lokalnoj električnoj mreži.
- U slučaju da utikač koji ste dobili s uređajem ne odgovara vašoj zidnoj utičnici, kontaktirajte kvalificirano osoblje koje će vam

zamijeniti taj utikač s prikladnim. Općenito se, korištenje adaptera, jednostavnih ili višestrukih, i/ili produžnih kabela, ne prepričuča. Ako je njihova upotreba neophodna, potrebno je konstituti tipove koji su uskladeni s propisima o sigurnosti, pazeti da ne prelaze maksimalnu dozvoljenu granicu napajanja, što je označeno na adaptlerima i produžnim kabelima.

- Uredaj ne ostavljajte priključen kada nije u upotrebni; isključite uredaj iz utičnice kada nije uključen.
- Namještanje uredaja se mora provesti u skladu s uputama proizvođača. Nepravilno namještanje može uzrokovati oštećenja na ljudima, životinjama ili objektima, za koje se proizvođač ne može smatrati odgovornim.
- Korisnik ne može zamijeniti kabel za napajanje uredaja. U slučaju oštećenja kabela za napajanje radi njegove zamjene обратите se tehničkom servisu koji je ovlastio proizvođača.
- Naponski kabel uvijek mora biti odmotači kako bi se spriječilo opasno pregrijavanje.
- Prijе održavanja ili čišćenja, isključite uredaj i odspojite utikač iz utičnice.
- Neki dijelovi jedinice su toliko mali da ih djeca mogu prugotati; opremu držite izvan dohvata djece.
- Ako odlučite da više nećete upotrebljavati uredaj, preporučuje se da ga zbrinete u skladu s važećim propisima.
- Pobrinite se za sljedeće:
 - upotrebljavajte ovaj uredaj samo s lijekovima koje vam je propisao liječnik;
 - provedite trećman samo uporabom pribora koji je preporučio liječnik ovisno o patologiji;
 - upotrijebite nastavak za nos samo ako je to liječnik izričito preporučio i pazite da NIKADA ne uvodite bifurkacije u nos, već ih samo približite što je više moguće.
- U uputi o lijeku provjerite moguće kontraindikacije s ubočajenim aerosolnim terapijskim sustavima.
- Kako biste izbjegli davljenje i zapetljavanje, držite kabele i cijevi za zrak izvan dohvata male djece.
- Ne postavljajte opremu na način da je teško upravljati isključivanjem uredaja.
- Rasršivač i dodaci su za upotrebu jednog pacijenta. Uredaj je namijenjen više pacijenata.
- Ovaj sustav za raspršivanje nije prikidan za upotrebu u anestesijskom dišnom sustavu ili ventilirajućem dišnom sustavu. Pacijent se ne može podvrgnuti pretrazi magnetskom rezonancijom dok upotrebljava ovaj uredaj.

- Uredaj je dizajniran za raspršivanje otopina i suspenzijskih otopina.
- Ovaj uredaj ne upotrebljavajte ako mislite da je oštećen ili ako primijetite nešto neobično.
- Uredaj sadrži osjetljive dijelove te se njime mora rukovati oprezno. Pridržavajte se uvjeta čuvanja i rada opisanih u poglavljju «Techničke specifikacije».
- Upotreba ovog uredaja nije zamjena za posjet liječniku. U slučaju da nakon liječenja nema poboljšanja zdravstvenog stanja, ponovno zatražite savjet liječnika.

2. Priprema i uporaba uredaja

- Uredaj se mora pregledati prije svake uporabe kako bi se utvrdili kvarovi i/ili oštećenje nastalo tijekom transporta i/ili skladištenja. Tijekom inhalacije sjedite uspravno i opušteno kako ne biste stisnuli dišne puteve i narušili uèinkovitost lijeèenja. Dodatna oprema smije se upotrebljavati samo na jednom pacijentu, ne preporučuje se uporaba dodatne opreme na više pacijenata.
- Nakon raspakiravanja proizvoda provjerite ima li na njemu vidljivih oštećenja ili nedostataka; osobito pažljivo pregledajte ima li lukotina u plastiènom kuæstu, zbog èega mogu biti vidljive elektriène komponente. Provjerite je li dodatna oprema netaknuta.
- Prije uporabe proizvoda primijenite radnje èišæenja kako je opisano u poglavljju «Čišćenje i dezinfekcija».
- 1. Sastavite sustav za raspršivanje (1). Provjerite jesu li svi dijelovi na broju.
- 2. Raspršivač napunite inhalacijskom otopinom prema uputi lijeènika. Pazite da ne prekoraci maksimalnu razinu.
- 3. Uz pomoè cijevi za zrak (6) povežite raspršivač s kompresorom (1), a kabel za napajanje (2) ukopçajte u utičnicu (230V 50 Hz AC).
- 4. Prekidač ON/OFF (3) postavite u položaj »l« kako bi započeli s lijeèenjem.
 - Nastavak za usta (7) omogućuje bolju isporuku lijeka u pluvač.
 - Odaberite masku za odrasle (8) ili za djecu (9) i provjerite prekriva li u potpunosti podruèje usta i nosa.
 - Sve dodatke, uključujući i nastavak za nos (12), upotrebljavajte kako vam je preporučio vaš liječnik.

- Tijekom inhaliranja sjednite za stol, ne u naslonjač, uspravno i opušteno kako bi izbjegli pritiskanje dišnih putova i ugrožavanje učinkovitosti liječenja. **Ne inhalirajte u ležećem položaju.** Ako se ne osjećate dobro, prekinite inhalaciju.
- Inhalirajte se otopinom aerosola s pomoću propisane dodatne opreme.
- Kada završite s lijeešenjem, isključite uređaj pritiskom na tipku za uključivanje/isključivanje ③.
- Iz raspršivača uklonite preostali lijek i očistite ga kako je opisano u odjeljku «Čišćenje i dezinfekcija».

-  **Ovaj uređaj namijenjen je za naizmjeničnu uporabu od 30 min uključeno / 30 min isključeno.** Isključite uređaj nakon 30 minuta uporabe i pričekajte daljnjih 30 minuta prije nastavka liječenja.
-  Uredaj ne zahtjeva kalibraciju.
-  Neovlašteno rukovanje proizvodom potpuno je zabranjeno.

 Nisu dozvoljene izmjene na uređaju.

3. Čišćenje i dezinfekcija

Uredaj(i): pribor za raspršivač za aerosol terapiju

	<p>Prije prve uporabe i nakon svakog liječenja Pažljivo slijedite upute za čišćenje i dezinfekciju dodatne opreme jer je vrlo važna za rad uređaja i uspjeh terapije.</p> <ul style="list-style-type: none"> Upotrebjavajte samo originalnu dodatnu opremu. Nemojte čistiti ili dezinficirati cijev za zrak. Dodatačna oprema ne može se čistiti i dezinficirati automatiziranim metodom. Nemojte prokuhavati niti sterilizirati maske u autoclavu.
--	---

Ograničenja obrade	Raspršivač se mora zamijeniti nakon dugog razdoblja neaktivnosti, u slučaju prisutnih deformacija ili lomova, ili kada je mlaznica raspršivača začepljena suhim lijekom, prašinom itd. Preporučujemo zamjenu raspršivača nakon razdoblja između 6 mjeseci i 1 godine, ovisno o upotrebi. Maksimalan broj čišćenja i dezinfekcije raspršivača je 360. Maksimalan broj čišćenja i dezinfekcije maske, nastavka za nos i nastavka za usta je 360.
---------------------------	--

Upute	
Priprema prije čišćenja	<ul style="list-style-type: none"> Odvojite cijev za zrak od raspršivača. Odvojite nastavak za usta ili nos ili masku od raspršivača. Provjerite je li sav preostali volumen uklonjen iz raspršivača. Rastavite raspršivač ⑤ okretanjem vrha u smjeru suprotnom od smjera kazaljke na satu i uklonite stožac za provođenje lijeka. <p>Napomena: kako biste izbjegli rast mikroba i sušenje ostataka lijeka, očistite i dezinficirajte pribor odmah nakon svake uporabe.</p>

	<p>Prethodno kratko isperite sve dijelove u tekućoj vodi iz slavine najmanje 10 sekundi. Pomiješajte malo deterdženta za posude i toplu vodu iz slavine (tj. sredstvo za pranje posuda marke FAIRY za ručno pranje u omjeru 2 ml : 1 l) u čistoj posudi. Uronite komponente rastavljenog raspršivača, masku, nastavak za usta i nastavak za nos u promiješanu vodu na oko 5 minuta. Zatim izribajte sve površine svih komponenti čistom i malom četkom najmanje 8 puta. Nakon toga sve dijelove temeljito isperite u tekućoj vodi iz slavine najmanje 30 sekundi kako biste u potpunosti uklonili moguće ostatke sredstva za pranje posuda.</p>
---	---

Dezinfekcija	<ul style="list-style-type: none"> Nakon čišćenja dezinficirajte sve rastavljene dijelove (samo očišćeni dijelovi mogu se učinkovito dezinficirati). Prokuhajte rastavljeni raspršivač, nastavak za usta i nastavak za nos 5 minuta u kipućoj vodi iz slavine. <p>Uronite masku u 2%-tnu otopinu natrijevog hipoklorita (NaOCl) na 15 minuta (tj. otopinu napravljenu od dezinfekcijskog sredstva Amuchina® ili 2%-tну otopinu natrijevog hipoklorita koju je pripravio ljekarnik). Nakon toga uronite masku u sterilnu vodu na 3 minute, a zatim isperite cijelu površinu maske drugom čistom sterilnom vodom dva puta, kako biste u potpunosti uklonili eventualne ostatke otopine za dezinfekciju.</p>	Prijevoz	Nakon čišćenja i dezinfekcije, uvijek prevozite dijelove u čistom i zatvorenom spremniku. Kontaminacija se može izbjegi dobrim pranjem ruku i ne dodirivanjem unutarnjih površina dijelova tijekom vađenja i ponovnog sastavljanja dijelova za uporabu.
Sušenje	<ul style="list-style-type: none"> Ponovo sastavite komponente raspršivača i spojite ga na izlaz zraka, uključite uređaj i ostavite da radi 10 – 15 minuta. Pustite da se svi dijelovi potpuno osuše prije ponovnog sastavljanja i ponovne upotrebe kako biste izbegli rizik od rasta klica. <p>Treba paziti da se dijelovi ne kontaminiraju nakon što su očišćeni i dezinficirani. Kontaminacija se može izbjegi dobrim pranjem ruku i ne dodirivanjem unutarnjih dijelova uređaja kada ih stavljate na sušenje ili kada ponovno sastavljate.</p>	Zamjena raspršivača	Zamijenite raspršivač  nakon dužeg perioda nekorištenja, u slučajevima kada pokazuje deformacije, znakove kvarenja, ili kada je glava raspršivača  -a začpljena osušenim ostacima lijeka, prašinom, itd. Preporučamo zamjenu raspršivača nakon 6 mjeseci do 1 godine, ovisno o uporabi.
Provjera	Provjerite sve komponente proizvoda nakon svakog čišćenja i dezinfekcije. Zamijenite sve slomljene, izobličene dijelove ili dijelove koji su znatno promijenili boju.	 Koristite samo originalne raspršivače!	Zamjena filtera za zrak
Ambalaža	Spremite suhe dijelove u čistu i zatvorenu posudu kada nisu u upotrebni. NEMOJTE spremati mokre ili vlažne dijelove.	U normalnim uvjetima uporabe, filter za zrak  treba zamijeniti nakon otprilike 200 radnih sati ili nakon svake godine. Preporučamo da povremeno provjeravate filter zraka (10 – 12 tretmana liječenja), a ako filter pokazuje sivo ili smeđe obojenje ili je mokar, zamijenite ga novim.	 Nemojte pokušati očistiti filter u svrhu ponovne uporabe.
Skladištenje	Uvjete skladištenja potražite u „Techničke specifikacije“. Napomena: ponovno očistite i dezinficirajte dijelove ako su pohranjeni duže od jednog dana.	 Filter zraka se ne smije servisirati ili održavati tijekom korištenja od strane pacijenta.	 Upotrebljavajte samo originalne filtere! Ne koristite uređaj bez filtera!

5. Kvarovi i kako ih ukloniti

Uredaj se ne može uključiti

- Provjerite je li kabel za napajanje (2) ispravno umetnut u utičnicu.
- Provjerite je li prekidač ON/OFF (3) u položaju «1».
- Provjerite da li uređaj djeluje u okviru ograničenja rada navedenih u ovim uputama (30 min. rada / 30 min. mirovanja).

Inhalator loše ili uopće ne funkcioniра

- Provjerite je li cijev za zrak (6) ispravno spojena na oba kraja.
- Provjerite je li cijev za zrak prigijećena, savijena, priljava ili začepljena. Ako je potrebno, zamjenite je novom.
- Osigurajte da je raspršivač (5) u potpunosti sastavljen, a da je glava isparivača (5)-a pravilno postavljena te nije začepljena.
- Provjerite je li stavljenja potrebna količina lijeka.

6. Jamstvo

Ovaj uređaj ima **5 godišnje jamstvo** od datuma kupnje. Tijekom ovog jamstvenog perioda Microlife će po vlastitom nahođenju popraviti ili zamjeniti neispravni proizvod.

Otvaranje ili mijenjanje uređaja poništava jamstvo.

Slijedeći dijelovi nisu uključeni u jamstvo:

- Cijena trasporta i rizik transporta.
- Oštećenja nastala zbog neispravne primjene ili neusklađenosti s uputama za uporabu.
- Oštećenje uzrokovano nesrećom ili krivom upotrebom.
- Materijal za pakiranje/skladištenje i uputa za uporabu.
- Redoviti pregledi i održavanje (kalibracija).
- Dodaci i potrošni dijelovi: Raspršivač, maske, nastavak za usta, nastavak za nos, cijev, filteri, ispirač nosa (neobavezno).

U slučaju potrebe jamstvenog servisa, molimo Vas da kontaktirate Vašeg trgovca na mjestu gdje je proizvod kupljen ili Vaš lokalni Microlife servis. Vaš lokalni Microlife servis možete kontaktirati putem web stranice: www.microlife.com/support

Kompenzacija je ograničena na vrijednost proizvoda. Jamstvo će biti odobreno ako se cijeli proizvod vrati sa originalnim računom.

Popravak ili zamjena unutar jamstva ne produžuje jamstvo razdoblje. Pravni zahtjevi i prava potrošača nisu ograničeni ovim jamstvom.

7. Zbrinjavanje

Artikl	Komponenta	Opis zbrinjavanja
1	Uredaj (1)	Komponenta uglavnom obuhvaća plastične i električne komponente. Svi su u skladu s direktivama RoHS i REACH i svi mogu biti zbrinuti na siguran način. Ovaj proizvod podliježe Europskoj direktivi 2012/19/EU o otpadnoj električnoj i električnoj opremi te je u skladu s tim označen. Nikada ne odlaze električne uređaje s kućnim otpadom. Potražite informacije o lokalnim propisima koji se odnose na ispravno odlaganje električnih i električnih proizvoda.
2	Dodaci: cijev za zrak (6), raspršivač (5), nastavak za nos (12), nastavak za usta (7), maske (8) / (9)	Komponente su plastične. Svi su u skladu s direktivama ROHS i REACH. Prije odlaganja svu dodatnu opremu treba očistiti u skladu s priručnikom s uputama, a zatim dezinficirati kuhanjem 5 minuta.

8. Tehničke specifikacije

Model: NEB 200

Tip: GCE825

PERFORMANSE AEROSOLA PREMA STANDARDU

EN ISO 27427:2019 na temelju uzorka za ventiliranje odraslih s natrijevim fluoridom (NaF):

Izlaz aerosola: 0.259 ml

Brzina izlaska

aerosola: 0.07 ml/min.

Postotak ispunjenog

volumena u minutu: 3,5 %

Rezidualni volumen: 0.8 ml

Veličina čestice

(MMAD): 2.83 µm

GSD (geometrijska standardna devijacija):	0.73 µm
RF (dišna frakcija < 5 µm):	63.3 %
Raspon velikih čestica (> 5 µm):	36.7 %
Srednji raspon čestica (3-5 µm):	12 %
Raspon malih čestica (< 3 µm):	51.3 %
Radni protok zraka:	5.31 l/min.
Razina buke:	52 dBA
Izvor napajanja:	230V 50 Hz AC
Struja:	≤ 1000 mA
Dužina kabela za napajanje:	1,6 m
Kapacitet raspršivača:	min. 2 ml; maks. 8 ml
Ograničenje rada:	30 min. uključeno / 30 min. isključeno
Radni uvjeti:	10 – 40 °C / 50 – 104 °F 10 – 95% relativna maksimalna vлага 700 – 1060 hPa atmosferski tlak
Čuvanje i uvjeti prijevoza:	-25 – +70 °C / -4 – +140 °F 10 – 95% relativna maksimalna vлага 700 – 1060 hPa atmosferski tlak
Masa:	oko 1306 g
Dimenzije:	103 x 160 x 140 mm
IP razred:	IP21
Relevantne norme:	EN ISO 27427; EN 60601-1; EN 60601-1-2; EN 60601-1-6; IEC 60601-1-11
Očekivani vijek trajanja:	1000 sati

Medicinski uređaj klase II u pogledu zaštite od električnog udara. Raspršivač, nastavak za usta i maske su dijelovi tip BF.



Tehničke specifikacije se mogu mijenjati bez prethodne najave.

Molimo prijavite lokalnom nadležnom tijelu i proizvođaču ili europskom ovlaštenom predstavniku (EC REP) svaki ozbiljni štetni događaj, ozljedu ili nuspojavu koja se dogodila u vezi s uređajem.

Kontakt za vigilancu:

<https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts>

KARAKTERISTIKE AEROSOLA U SKLADU S REGULACIJOM EN ISO 27427

Primjenjeni standardi:

Standardi za sigurnost električne opreme CEI EN 60601-1, elektromagnetska kompatibilnost prema CEI EN 60601-1-2.

Uređaj je medicinski proizvod klase IIa. **Proizvod je u skladu s Europskom uredbom o medicinskim proizvodima EU MDR 2017/745.**

Važne informacije o elektromagnetskoj kompatibilnosti (EMC):

Ovaj proizvod, koji je proizvela tvrtka Globalcare Medical Technology Co., Ltd. u skladu je sa standardom o elektromagnetskoj kompatibilnosti (EMC) EN 60601-1-2:2015/A1:2021. Dodatna dokumentacija u skladu s ovim standardom za EMC dostupna je kod tvrtke Microlife na www.microlife.com/electro-magnetic-compatibility.

- ① Kompressor
- ② Kabel sieciowy
- ③ Włącznik główny
- ④ Przegroda filtra powietrza
- ⑤ Nebulizator (pojemnik na lek)
 - a: Rozpylacz
- ⑥ Przewód powietrzny
- ⑦ Ustnik
- ⑧ Maska inhalacyjna dla dorosłych
- ⑨ Maska inhalacyjna dziecięca
- ⑩ Sposób wymiany filtra powietrza
- ⑪ Montaż zestawu inhalującego
- ⑫ Końcówka do nosa
- ⑬ Filtr powietrza



Ten produkt podlega europejskiej dyrektywie 2012/19/UE w sprawie zużytego sprzętu elektrycznego i elektronicznego i jest odpowiednio oznaczony. Nigdy nie wyrzucaj urządzeń elektronicznych razem z odpadami domowymi. Prosimy o zapoznanie się z lokalnymi przepisami dotyczącymi prawidłowej utylizacji produktów elektrycznych i elektronicznych. Prawidłowa utylizacja pomaga chronić środowisko i zdrowie ludzi.



Przed rozpoczęciem eksploatacji należy dokładnie zapoznać się z niniejszą instrukcją obsługi.



Typ zastosowanych części - BF



Produkt klasy II



Numer seryjny



Numer referencyjny



Producent



Data produkcji



Włączony (ON)



Wyłączony (OFF)



Ochrona przed ciałami obcymi i szkodliwymi skutkami spowodowanymi wnikaniem wody
Autoryzowany przedstawiciel we Wspólnocie Europejskiej



Urządzenie medyczne



Importer



Uwaga



Jeden pacjent
Wielokrotnego użytku (tylko dla akcesoriów)



Ograniczenie wilgotności podczas pracy
i przechowywania



Ograniczenie temperatury podczas pracy
lub przechowywania



ograniczenie ciśnienia otoczenia



Unikalny identyfikator urządzenia



Numer typu



Oznakowanie zgodności CE

Przeznaczenie:

Ten nebulizator to system terapii aerosolowej odpowiedni do użytku domowego.

Nebulizator ten przeznaczony jest do wytwarzania sprężonego powietrza do produkcji aerosolu w leczeniu chorób układu oddechowego.

Populacja pacjentów:

Urządzenie jest przeznaczone do stosowania u dzieci w wieku od 2 lat, młodzieży i dorosłych.

Użytkownicy docelowi:

Korzystanie z urządzenia nie wymaga szczególnej wiedzy ani profesjonalnych umiejętności. Zamierzonymi operatorami są pacjenci, z wyjątkiem dzieci i pacjentów wymagających specjalnej pomocy.

Wskazania:

Ostre lub przewlekłe choroby płuc lub zapalenie górnych dróg oddechowych.

Przeciwskazania:

Urządzenie nie jest przeznaczone do stosowania z lekami szybko łagodzącymi objawy podczas zagrażających życiu napadów astmy. Nie ma przeciwskazań do podawania aerosoli drogą wziewną. Przeciwskazania związane ze stosowanym lekiem należy sprawdzić na ulotce dołączonej do opakowania. W razie wątpliwości należy skonsultować się z lekarzem.

Drogi Klienci,

Ten nebulizator to wysokiej jakości urządzenie do terapii aerosolowej, przeznaczone do użytku domowego. To urządzenie jest stosowane do rozpylania płynnych leków (aerosoli), do leczenia górnych i dolnych dróg oddechowych.

W przypadku jakichkolwiek pytań lub problemów oraz w celu zamówienia części zapasowych, prosimy o kontakt z lokalnym Biurem Obsługi klienta Microlife. Adres dystrybutora produktów Microlife na terenie swojego kraju znajdziecie Państwo w sprzedawcy lub farmacie. Zapraszamy także na naszą stronę internetową www.microlife.com, na której można znaleźć wiele użytecznych informacji na temat naszych produktów.

Zadbaj o swoje zdrowie – Microlife Corporation!

Spis treści

- 1. Ważne wskazówki dotyczące bezpieczeństwa**
- 2. Przygotowanie urządzenia do pracy oraz jego używanie**
- 3. Czyszczenie i dezynfekcja**
- 4. Przechowywanie, konserwacja urządzenia oraz serwis**
Wymiana nebulizatora
Wymiana filtra powietrza
- 5. Występujące problemy oraz środki zaradcze**
Gdy nie można włączyć urządzenia

Gdy inhalator działa, lecz słabo rozpyla lek

6. Gwarancja

7. Utylizacja

8. Specyfikacja techniczna

1. Ważne wskazówki dotyczące bezpieczeństwa

- Z urządzenia należy korzystać wyłącznie w sposób opisany w tej instrukcji, a więc jako systemu do terapii aerosolowej, zgodnie ze wskazaniami lekarza. Każde użycie niezgodne z przeznaczeniem jest uważane za niewłaściwe, a tym samym niebezpieczne. Producent nie ponosi odpowiedzialności za jakiekolwiek szkody spowodowane niewłaściwym, nieprawidłowym i/lub nieuzasadnionym użyciem lub jeśli urządzenie jest podłączone do instalacji elektrycznej, która nie jest zgodna z obowiązującymi przepisami dotyczącymi bezpieczeństwa.
- Zachować instrukcję obsługi na przyszłość.
- Nie używaj urządzenia w obecności łatwopalnych środków znieczulających, mieszanin z tlenem lub protoxide azotu.
- Na prawidłowe działanie urządzenia mogą wpływać zakłócenia elektromagnetyczne, które przekraczają limity określone w obowiązujących normach europejskich. Jeśli urządzenie zakłóca działanie innych urządzeń elektrycznych, należy je przenieść i podłączyć do innego gniazda elektrycznego.
- W przypadku awarii i/lub nieprawidłowego działania należy przeczytać «Występujące problemy oraz środki zaradcze» w instrukcji obsługi. Nie dotykać i nie otwierać obudowy sprzętarki.
- W przypadku napraw należy zwracać się wyłącznie do autoryzowanego przez producenta centrum serwisowego i korzystać z oryginalnych części zamiennych. Nieprzestrzeganie powyższych wskazań może zagrozić bezpieczeństwu urządzenia.
- Przestrzegaj przepisów bezpieczeństwa dotyczących urządzeń elektrycznych, a w szczególności:
 - używać wyłącznie oryginalnych akcesoriów i komponentów;
 - nigdy nie zanurzać urządzenia w wodzie;
 - nigdy nie moczyć urządzenia; nie jest ono zabezpieczone przed wnikaniem wody;
 - nigdy nie dotykać urządzenia mokrymi lub wilgotnymi rękami;
 - nie należy wystawiać urządzenia na działanie czynników atmosferycznych;
 - podczas pracy urządzenie należy umieścić na stabilnej i poziomej powierzchni;

- korzystanie z tego urządzenia przez dzieci i osoby niepełnosprawne zawsze wymaga ścisłego nadzoru osoby dorosłej w pełni władz umysłowych;
 - nie ciągnąć za przewód zasilający ani za samo urządzenie w celu odłączenia go od gniazda zasilania;
 - wtyczka zasilania jest elementem oddzielającym od zasilania sieciowego; wtyczka powinna być łatwo dostępna, gdy urządzenie jest używane.
 - Przed podłączeniem urządzenia należy się upewnić, że parametry elektryczne podane na tabliczce znamionowej umieszczonej na spodzie urządzenia, odpowiadają parametrom gniazdka sieciowego.
 - W przypadku, gdy wtyczka sieciowa w której wyposażone jest urządzenie nie pasuje do gniazdka sieciowego, należy skontaktować się z wykwalifikowanym personelem aby wymienić ją na prawidłową. Ogólnie rzecz biorąc, korzystanie z adapterów, jednorazowe lub wielokrotne i / lub przedłużaczy nie jest zalecane. Jeżeli ich stosowanie jest niezbędne, to konieczne jest stosowanie typów zgodnych z przepisami bezpieczeństwa, zwracając uwagę, aby nie przekroczyć maksymalnych limitów mocy wskazana na adapterze i przedłużaczku.
 - Nie należy pozostawiać podłączonego urządzenia, gdy nie jest w użyciu; odłączyć urządzenie od gniazdku elektrycznego, gdy nie pracuje.
 - Instalacja musi być przeprowadzona zgodnie z instrukcjami producenta. Nieprawidłowa instalacja może spowodować obrażenia osób, zwierząt lub przedmiotów, za które producent nie może być pociągnięty do odpowiedzialności.
 - Przewód zasilający tego urządzenia nie może być wymieniany przez użytkownika. W przypadku uszkodzenia przewodu zasilającego należy zwrócić się do autoryzowanego przez producenta centrum serwisowego w celu jego wymiany.
 - Przewód zasilający powinien być zawsze w pełni rozwinięty w celu uniknięcia niebezpiecznego przegrzania.
 - Przed wykonaniem jakichkolwiek operacji konserwacyjnych lub czyszczenia należy wyłączyć urządzenie i wyjąć wtyczkę z sieci zasilającej.
 - Niektóre części urządzenia są na tyle małe, że mogą zostać polknięte przez dzieci; urządzenie należy przechowywać w miejscu niedostępny dla dzieci.
- W przypadku rezygnacji z dalszego korzystania z urządzenia zaleca się jego utylizację zgodnie z obowiązującymi przepisami.
 - Należy upewnić się, że:
 - to urządzenie jest używane wyłącznie z lekami przepisanyimi przez lekarza;
 - terapia jest wykonywana przy użyciu wyłącznie akcesoriów zalecanych przez lekarza w zależności od schorzenia;
 - końcówka nosowa jest używana tylko wtedy, gdy jest to wyraźnie wskazane przez lekarza, zwracając uwagę, aby NIGDY nie wprowadzać wąsów do nosa, a jedynie umieszczać je jak najbliżej nosa.
 - Sprawdzić w ulotce leku czy nie ma ewentualnych przewikszań do stosowania w łączonych systemach terapii aerosolowych.
 - Aby uniknąć uduszenia i zapłatania, kabel i przewody powietrza należy przechowywać poza zasięgiem małych dzieci.
 - Nie należy umieszczać urządzenia tak, aby było trudne w obsłudze oraz utrudniało wyłączenie urządzenia.
 - Nebulizator i akcesoria są przeznaczone do użytku przez jednego pacjenta. Urządzenie natomiast jest przeznaczone do użytku przez wielu pacjentów.
 - Ten system nebulizacyjny nie nadaje się do stosowania w anestezjologicznym obwodzie oddechowym ani w obwodzie oddechowym respiratora. Pacjent nie może zostać poddany badaniu MRI podczas korzystania z tego urządzenia.
 - To urządzenie jest przeznaczone do nebulizacji roztworów oraz zawiesin.
 - Prosimy nie używać urządzenia, jeżeli zauważa Państwo niepokojące objawy, które mogą wskazywać na jego uszkodzenie.
 - Urządzenie zbudowane jest z delikatnych podzespołów i dlatego musi być używane ostrożnie. Prosimy o przestrzeganie wskazówek dotyczących przechowywania i użytkowania zamieszczonych w części «Specyfikacja techniczna».
 - Korzystanie z tego urządzenia nie zastępuje wizyty u lekarza. W przypadku braku poprawy stanu zdrowia po leczeniu należy ponownie skonsultować się z lekarzem.

2. Przygotowanie urządzenia do pracy oraz jego używanie

- Urządzenie należy sprawdzić przed każdym użyciem w celu wykrycia ewentualnych usterek i/lub uszkodzeń powstałych podczas transportu i/lub przechowywania. Podczas inhalacji należy siedzieć prosto i zrelaksować się, aby uniknąć uciskania dróg oddechowych oraz wystąpienia niekorzystnego wpływu na skuteczność leczenia. Akcesoria mogą być używane wyłącznie u jednego pacjenta; nie zaleca się stosowania ich u kilku pacjentów.
- Po rozpakowaniu urządzenia należy sprawdzić je pod kątem widocznych uszkodzeń lub usterek, zwracając szczególną uwagę na pęknięcia plastikowej obudowy, które mogą odsłonić podzespoły elektryczne. Należy sprawdzić, czy akcesoria są nienaruszone.
- Przed użyciem urządzenia należy przeprowadzić jego czyszczenie zgodnie z opisem w rozdziale «Czyszczenie i dezynfekcja».
 1. Zmontuj zestaw do inhalacji ⑪. Upewnij się czy posiadasz wszystkie jego części.
 2. Napełnij komorę środkiem inhalacyjnym, stosując dawki zgodne z zaleceniami lekarza. Zwróć uwagę, czy nie został przekroczony znak maksymalnego napełnienia komory.
 3. Podłącz zestaw inhalujący z przewodem powietrznym ⑥ do kompresora ① i podłącz wtyczkę ② do sieci (230V 50 Hz AC).
 4. Aby uruchomić urządzenie, należy ustawić przełącznik ON / OFF ③ w pozycji «I».
 - Użycie usta ⑦ pozwala na lepszym dostarczeniu leku do płuc.
 - Wybierz właściwą maskę - dla dorosłych ⑧ lub dla dzieci ⑨ i upewnij się, że wybrana maska pokrywa w całości obszar ust i nosa.
 - Wykorzystaj wszystkie załączone akcesoria do inhalatora, w tym również końcówkę do nosa ⑫ zgodnie z zaleceniem lekarza.
 5. Podczas inhalacji, należy siedzieć zrelaksowanym prosto przy stole, a nie w fotelu, aby uniknąć kompresji dróg oddechowych i osłabienia skuteczności leczenia. **Nie należy leżeć podczas inhalacji.** W razie gorszego samopoczucia należy inhalację przerwać.
 6. Wdychać roztwór aerosolu za pomocą zaleconego akcesoriu.

7. Po zakończeniu leczenia należy wyłączyć urządzenie za pomocą przycisku WL./WYŁ ③.

8. Opróżnij zestaw inhalacyjny z pozostałego leku i wyczyść urządzenie jak opisano w rozdziale «Czyszczenie i dezynfekcja».

☞ **To urządzenie zostało zaprojektowane do pracy przyrównanej 30 min wl./ 30 min wyl.** Wyłączyć urządzenie po 30 min użytkowania i odczekać kolejne 30 min przed wznowieniem leczenia.

☞ Urządzenie nie wymaga kalibracji.

☞ Otwieranie urządzenia jest bezwzględnie zabronione.

 **! Źadna modyfikacja urządzenia jest nie jest dozwolona.**

3. Czyszczenie i dezynfekcja

Urządzenie(-a):

Akcesoria do nebulizatora do terapii aerosolowej



Przed pierwszym użyciem i po każdym zabiegu

Należy dokładnie przestrzegać instrukcji czyszczenia i dezynfekcji akcesoriów, ponieważ są one bardzo ważne dla działania urządzenia i powodzenia terapii.

- **Należy używać wyłącznie oryginalnych akcesoriów.**
- **Nie czyścić i nie dezynfekować przewodu powietrza.**
- **Akcesoria nie mogą być czyszczone ani dezynfekowane w procesie automatycznym.**
- **Masek nie wolno gotować ani sterylizować w autoklawie.**

Ograniczenia dotyczące dekontaminacji	<p>Nebulizator należy wymienić po długim okresie bezczynności, jeśli ma odkształcenia lub pęknięcia, lub jeśli dysza nebulizatora jest zatkana suchym lekiem, kurzem itp. Zalecamy wymianę nebulizatora po upływie od 6 miesięcy do 1 roku, w zależności od sposobu użytkowania. Maksymalna liczba cykli czyszczenia i dezynfekcji nebulizatora wynosi 360 razy. Maksymalny czas czyszczenia i dezynfekcji maski, elementu nosowego i ustnika wynosi 360 razy.</p>	
Instrukcje		
Przygotowanie przed czyszczeniem	<ul style="list-style-type: none"> • Odłączyć przewód powietrza od nebulizatora. • Odłączyć ustnik, element nosowy lub maskę od nebulizatora. • Upewnić się, że cała pozostała objętość została usunięta z nebulizatora. • Zdemontować nebulizator ⑤, obracając górną część w lewo i wyjąć stożek prowadzący lek. <p>Uwaga: Aby uniknąć rozwoju drobnoustrojów i wysychania pozostałości leku, akcesoria należy czyścić i dezynfekować natychmiast po każdym użyciu.</p>	<p></p> <p>Czyszczenie</p> <p>Wcześniej należy krótko przepłukać wszystkie części pod bieżącą wodą z kranu przez co najmniej 10 sekund. Wymieszać niewielką ilość płynu do mycia naczyń z ciepłą wodą z kranu (np. płyn do ręcznego mycia naczyń marki FAIRY) w proporcji 2 ml : 1 l) w czystym pojemniku. Zanurzyć elementy zdemontowanego nebulizatora, maskę, ustnik i element nosowy w przygotowany roztwór i pozostawić na około 5 min. Następnie wyszorować całą powierzchnię wszystkich elementów czystą, małą szoteczką co najmniej 8 razy. Następnie dokładnie przepłukać wszystkie części pod bieżącą wodą z kranu przez co najmniej 30 sekund, aby całkowicie usunąć wszelkie możliwe pozostałości płynu do mycia naczyń.</p> <p>Dezynfekcja</p> <ul style="list-style-type: none"> • Po wyczyszczeniu należy zdezynfekować wszystkie zdemontowane części (tylko wyczyszczone części mogą zostać skutecznie zdezynfekowane). • Gotować zdemontowany nebulizator, ustnik i końcówkę przez 5 minut we wrzącej wodzie z kranu. Zanurzyć maskę w 2% roztworze podchlorynu sodu (NaOCl) na 15 minut (tj. roztwór sporządzony ze środka dezynfekującego Amuchina® lub 2% roztwór podchlorynu sodu przygotowanym przez farmaceutę). Następnie zanurzyć maskę w sterylnej wodzie na 3 minuty, a potem dwukrotnie splukać całą powierzchnię maski czystą sterylną wodą, aby całkowicie usunąć wszelkie możliwe pozostałości roztworu dezynfekującego.

Suszenie	<ul style="list-style-type: none"> Ponownie zmontować elementy nebulizatora i podłączyć go do wylotu powietrza, włączyć urządzenie i pozwolić mu pracować przez 10 – 15 minut. Przed ponownym montażem i użyciem należy pozostawić wszystkie części do całkowitego wyschnięcia, aby uniknąć ryzyka wzrostu drobnoustrojów. <p>Należy uważać, aby nie zanieczyć części po ich wyczyszczeniu i zdezynfekowaniu. Zanieczyszczenia można uniknąć poprzez prawidłowe mycie rąk i unikanie dotykania wewnętrznych części urządzenia podczas rozkładania ich do wyschnięcia lub podczas ponownego montażu.</p>
Kontrola	Po każdym czyszczeniu i dezynfekcji należy sprawdzić wszystkie elementy produktu. Wszystkie uszkodzone, zniekształcone lub poważnie odbarwione części należy wymienić.
Opakowanie	Gdy urządzenie nie jest używane, suche części należy zapakować do czystego i szczelnego pojemnika. NIE pakować mokrych lub wilgotnych części.
Przechowywanie	Warunki przechowywania podano w Rozdziale «Specyfikacja techniczna». Uwaga: ponownie wyczyścić i zdezynfekować części, jeśli są przechowywane dłużej niż jeden dzień.
Transport	Po czyszczeniu i dezynfekcji części należy zawsze transportować w czystym i szczelnie zamkniętym pojemniku. Zanieczyszczenia można uniknąć poprzez prawidłowe mycie rąk i unikanie dotykania wnętrza części podczas wyjmowania i ponownego montażu części do użytku.

Powyższe instrukcje zostały zatwierdzone przez producenta wyrobu medycznego jako umożliwiające przygotowanie go do ponownego użycia. Podmiot przetwarzający pozostaje odpowiedzialny za zapewnienie, że przetwarzanie, tak jak zostało faktycznie przeprowadzone przy użyciu sprzętu, materiałów i personelu w zakładzie dekontaminacji, osiąga pożądany rezultat.

Wymaga to weryfikacji i/lub walidacji oraz rutynowego monitorowania procesu.

4. Przechowywanie, konserwacja urządzenia oraz serwis

Wszystkie części zamienne zamawiaj w aptece lub u przedstawiciela Microlife (zobacz przedmowa).

Wymiana nebulizatora

Nebulizator należy wymienić ⑤ kiedy przez dłuższy czas nie był używany, w przypadku kiedy jest uszkodzony, zdeformowany, pęknięty lub ⑤-ą jest zaschnięty przez resztki leku, kurzu. Zalecamy wymienić nebulizator po 6 miesiącach lub po 1 roku, w zależności od częstotliwości stosowania.



Należy używać tylko oryginalnych nebulizatorów!

Wymiana filtra powietrza

W normalnych warunkach użytkowania, filtr powietrza ⑬ należy wymienić po około 200 godzinach pracy lub po upływie jednego roku. Zaleca się okresowe sprawdzanie filtra powietrza (10 – 12 zabiegów), a jeśli filtr ma szarą lub brązową barwę i jest mokry, należy go wymienić. Wyciągnij filtr i wymień go na nowy.

☞ Nie należy czyścić filtra i ponownie go stosować.

☞ Filtr powietrza nie powinien być serwisowany ani wymieniany w trakcie kiedy pacjent korzysta z urządzenia.

⚠ Używać tylko oryginalnych filtrów! Nie należy korzystać z urządzenia bez filtra!

5. Występujące problemy oraz środki zaradcze

Gdy nie można włączyć urządzenia

- Upewnij się, że wtyczka ② jest właściwie podłączona do gniazdka.
- Upewnij się, że włącznik ③ jest w pozycji «I».
- Upewnij się, że urządzenie działa w granicach operacyjnych wskazanych w niniejszej instrukcji (30 min pracy / 30 min odpoczynku).

Gdy inhalator działa, lecz słabo rozpyla lek

- Upewnij się, że przewód powietrzný ⑥ jest prawidłowo podłączony z obu stron.
- Upewnij się, że przewód powietrzný nie jest zatkany, zgięty lub brudny. Wymień go jeśli jest taka potrzeba.

- Upewnij się, że nebulizator ⑤ jest w pełni złożony, a rozpylacz ⑤-a jest umieszczony prawidłowo i nie jest zablokowany.
- Upewnij się, że odpowiednia ilość leku znajduje się w nebulizatorze.

6. Gwarancja

Urządzenie jest objęte 5-letnią gwarancją, licząc od daty zakupu. W okresie gwarancji, według naszego uznania, Microlife bezpłatnie naprawi lub wymieni wadliwy produkt.

Otwarcie lub dokonanie modyfikacji urządzenia unieważnia gwarancję.

Następujące elementy są wyłączone z gwarancji:

- Koszty transportu i ryzyko z nim związane.
- Szkody spowodowane niewłaściwym zastosowaniem lub nieprzestrzeganiem instrukcji użytkowania.
- Uszkodzenia spowodowane wypadkiem lub niewłaściwym użytkowaniem.
- Materiały opakowaniowe / magazynowe i instrukcje użytkowania.
- Regularne kontrole i konserwacja (kalibracja).
- Nebulizator, maski, ustnik, końcówka do nosa, rurka, filtry, irrigator do nosa (opcjonalnie).

Jeśli wymagana jest usługa gwarancyjna, skontaktuj się ze sprzedawcą, u którego produkt został zakupiony, lub z lokalnym serwisem Microlife. Możesz skontaktować się z lokalnym serwisem Microlife za pośrednictwem naszej strony internetowej: www.microlife.com/support

Odszkodowanie jest ograniczone do wartości produktu.

Gwarancja zostanie udzielona, jeśli cały produkt zostanie zwrócony z oryginalnym dokumentem zakupu oraz kartą gwarancyjną.

Naprawa lub wymiana w ramach gwarancji nie przedłuża ani nie odnawia okresu gwarancji. Roszczenia prawnie i prawa konsumentów nie są ograniczone przez tę gwarancję.

7. Utylizacja

Pozycja	Komponent	Opis utylizacji
1	Urządzenie ①	Komponent ten obejmuje głównie elementy plastikowe i elektroniczne. Wszystkie są zgodne z RoHS i REACH i wszystkie mogą być bezpiecznie usuwane. Ten produkt podlega postanowieniom europejskiej dyrektywy 2012/19/UE w sprawie zużytego sprzętu elektrycznego i elektronicznego i jest odpowiednio oznaczony. Nigdy nie wyrzucać urządzeń elektronicznych razem z odpadami domowymi. Należy zasięgnąć informacji na temat lokalnych przepisów dotyczących prawidłowej utylizacji produktów elektrycznych i elektronicznych.
2	Akcesoria: przewód powietrza ⑥, nebulizator ⑤, element nosowy ⑫, ustnik ⑦, maski ⑧ / ⑨	Komponenty są plastikowe. Wszystkie są zgodne z ROHS i REACH. Przed utylizacją wszystkie akcesoria należy wyczyścić zgodnie z instrukcją obsługi, a następnie zdezynfekować poprzez gotowanie przez 5 minut.

8. Specyfikacja techniczna

Model: NEB 200

Typ: GCE825

WYDAJNOŚĆ AEROZOLU ZGODNIE Z normą EN ISO 27427:2019 w oparciu o wzorzec wentylacji dla dorosłych z fluorkiem sodu (NaF):

Wydajność aerosolu: 0.259 ml

Wyjściowa wydajność aerosolu: 0.07 ml/min.

Procent objętości wypełnienia wyemitowanej na minutę: 3,5 %

Ilość osadu:	0.8 ml
Wielkość cząstek (MMAD):	2.83 µm
GSD (geometryczne odchylenie standardowe):	0.73 µm
RF (Frakcja respirabilna < 5 µm):	63.3 %
Duży zakres cząstek (> 5 µm):	36.7 %
Średni zakres wielkości cząstek (3-5 µm):	12 %
Zakres wielkości małych cząstek (< 3 µm):	51.3 %
Operacyjny przepływ powietrza:	5.31 l/min.
Odgłos pracy:	52 dBA
Zasilanie elektryczne:	230V 50 Hz AC
Natężenie:	≤ 1000 mA
Długość kabla sieciowego:	1.6 m
Pojemność zbiornika na lek:	min. 2 ml; max. 8 ml
Tryb pracy:	30 min wl./ 30 min wyl.
Warunki pracy:	10 – 40 °C / 50 – 104 °F Maksymalna wilgotność względna 10 – 95% 700 – 1060 hPa ciśnienia atmosferycznego
Warunki i transportu przechowywania:	-25 – +70 °C / -4 – +140 °F Maksymalna wilgotność względna 10 – 95% 700 – 1060 hPa ciśnienia atmosferycznego
Waga:	około 1306 g
Wymiary:	103 x 160 x 140 mm

Klasa IP:	IP21
Normy:	EN ISO 27427; EN 60601-1; EN 60601-1-2; EN 60601-1-6; IEC 60601-1-11
Przewidywana żywotność urządzenia:	1000 godzin

Urządzenie klasy II w odniesieniu do ochrony przed porażeniem prądem elektrycznym.

Nebulizator, ustrój i maski są częściami typu BF i.

 Dane techniczne mogą ulec zmianie bez uprzedniego powiadomienia.

Prosimy o zgłoszanie wszelkich poważnych incydentów, które miały miejsce w związku z urządzeniem, obrażeniami ciała lub działaniem niepożądanym, do właściwych władz lokalnych, producenta lub do autoryzowanego przedstawiciela w Europie (EC REP).

Punkt kontaktowy ds. czujności:

<https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts>.

CHARAKTERYSTYKA AEROZOLU ZGODNIE Z NORMĄ EN ISO27427

Obowiązujące normy:

Normy bezpieczeństwa elektrycznego CEI EN 60601-1 Kompatybilność elektromagnetyczna zgodnie z CEI EN 60601-1-2.

Urządzenie jest wyrobem medycznym klasy IIa. **Urządzenie jest zgodne z europejskim rozporządzeniem w sprawie wyrobów medycznych EU 2017/745 (MDR).**

Ważne informacje dotyczące kompatybilności elektromagnetycznej (EMC): ten produkt, wyprodukowany przez Globalcare Medical Technology Co., Ltd., Ltd., jest zgodny z normą dotyczącą kompatybilności elektromagnetycznej (EMC) EN 60601-1-2:2017/A1:2021. Dalsza dokumentacja dotycząca zgodności z tą normą dotyczącą EMC jest dostępna w firmie Microlife na stronie www.microlife.com/electro-magnetic-compatibility.

- ① Поршневий компресор
- ② Шнур живлення
- ③ Перемикач ВКЛ./ВИКЛ.
- ④ Відсік для повітряного фільтра
- ⑤ Розпилювач
 - а: Головка розпилювача
- ⑥ Повітряна трубка
- ⑦ Ротовий мундштук
- ⑧ Маска для дорослих
- ⑨ Маска для дітей
- ⑩ Заміна повітряного фільтра
- ⑪ Складові частини розпилювача
- ⑫ Носова насадка
- ⑬ Повітряний фільтр



На цей виріб поширюється дія Директиви ЄС 2012/19/ЄС щодо утилізації електричного й електронного обладнання, і він має відповідне маркування. Не утилізуйте електронні пристрій разом із побутовим сміттям. Дізнайтеся про вимоги щодо належної утилізації електричних і електронних виробів у своєму регіоні. Належна утилізація допомагає захистити навколошне середовище та здоров'я людей.



Перед використанням приладу уважно прочитайте цю інструкцію.



Виріб типу BF



Обладнання II класу захисту



Серійний номер



Номер за каталогом



Виробник



IP21

Дата виготовлення

ВКЛ.

ВИКЛ.

Захист від сторонніх предметів і шкідливих впливів, обумовлених проникненням води
Авторизований представник в
Європейському союзі



Медичний пристрій

Імпортер

Увага

Для одного пацієнта
багаторазове використання (лише для
аксесуарів)



Обмеження вологості при експлуатації
та зберіганні



Температурне обмеження для експлуатації
або зберігання



Обмеження атмосферного тиску



Унікальний ідентифікатор пристрою



Номер типу



CE 0123

Сертифікація CE

Призначення:

Цей розпилювач є системою аерозольної терапії, призначеною для домашнього використання.

Цей інгалятор призначено для створення стисненого повітря, яке приводить у дію розпилювальну систему, що дає змогу отримати медичний аерозоль для лікування розладів органів дихання.

Популяція пацієнтів:

Пристрій призначено для використання дітьми старше 2 років, підлітками та дорослими пацієнтами.

Призначені користувачі:

Для використання пристрою не потрібні спеціальні знання або професійні навички. Передбачається, що пристрій використовуватиметься пацієнтом, крім випадків із дітьми та пацієнтами, яким потрібна спеціальна допомога.

Показання до використання:

Гострі або хронічні захворювання легень, порушення в роботі органів дихальної системи або запалення верхніх дихальних шляхів.

Протипоказання:

Пристрій не призначено для використання з лікарськими засобами для швидкого полегшення симптомів під час небезпечних для життя нападів астми. Відсутні протипоказання щодо прийому аерозолів шляхом вдихання. Див. в інформаційному вкладиші в упаковці лікарського препарату протипоказання, пов'язані з використовуваними лікарськими препаратами. У разі сумнівів зверніться до лікаря.

Шановний покупець,

Цей інгалятор є системою аерозольної терапії для домашнього використання. Цей прилад призначений для розпилювання рідин та рідких лікарських засобів (аерозолей), а також для терапії верхніх та нижніх дихальних шляхів.

Якщо у Вас виникли запитання чи проблеми, або Ви бажаєте замовити запасні частини приладу, будь ласка, зверніться до місцевого сервісного центру Microlife. Ваш продавець зможе надати Вам адресу представника Microlife у Вашій країні. Або Ви можете відвідати інтернет-сайт www.microlife.ua, де знайдете безліч корисної інформації про наші вироби.

Будьте здорові!

Microlife Corporation

Зміст

- 1. Важливі інструкції з техніки безпеки**
 - 2. Підготовка й використання цього пристрою**
 - 3. Очищення та дезінфекція**
 - 4. Обслуговування, догляд і сервісна підтримка**
- Заміна розпилювача
Заміна повітряного фільтра

5. Поломки та рекомендовані дії

Не вдається ввімкнути пристрій
Прилад працює погано або взагалі не працює

6. Гарантія

7. Утилізація

8. Технічні характеристики

1. Важливі інструкції з техніки безпеки

- Використовуйте пристрій лише, як описано в цьому керівництві, тобто як систему аерозольної терапії згідно зі вказівками лікаря. Будь-яке використання не за призначенням має вважатися неналежним і, відповідно, небезпечним; виробник не буде нести відповідальність за будь-яку шкоду, що сталася через невідповідне, хибне та/або неналежне використання, або якщо обладнання підключастися до електричних установок, які не відповідають поточним вимогам до техніки безпеки.
- Звертайтесь до керівництва користувача, якщо вам буде потрібна інформація в майбутньому.
- Не використовуйте прилад поруч із будь-якими анестезійними сумішами, що можуть зайнятися при взаємодії із киснем або закисом азоту.
- На правильну роботу обладнання можуть впливати електромагнітні перешкоди, які перевищують обмеження, описані в діючих європейських стандартах. Якщо цей пристрій перешкоджає роботі інших електронних пристріїв, перемістіть його та підключіть до іншої електричної розетки.
- У разі поломки та/або хибного функціонування див. «Поломки та рекомендовані дії» в керівництві користувача. Не виконуйте роботи на корпусі компресора та не відкривайте його.
- Якщо вам потрібен ремонт, звертайтесь лише до центру технічного обслуговування, авторизованого виробником, і вимагайте використання оригінальних запчастин. Недотримання описаних вище вказівок може привести до небезпечної роботи пристрою.
- Дотримуйтесь вимог безпеки, які пред'являються до електрических приладів, зокрема:
 - використовуйте лише оригінальні аксесуари та компоненти;
 - не занурюйте пристрій у воду;
 - не допускайте потрапляння води на пристрій, оскільки він не захищений від цього;
 - не торкайтеся пристрою мокрими або вологими руками;

- не допускайте вплив атмосферних явищ на пристрій;
 - розміщуйте пристрій на стабільній і горизонтальній поверхні під час роботи;
 - якщо цей пристрій використовується дітьми та людьми з обмеженими можливостями, потрібно це робити під пільговим наглядом із боку дорослого, який має відповідний досвід і навички;
 - не тягніть за дріт живлення або сам пристрій, щоб від'єднати його від електричної розетки;
 - електрична вилка — це елемент, за допомогою якого можна від'єднатися від електричної мережі; вона має бути постійно доступною, доки пристрій використовується.
- Перед тим, як підключити прилад до мережі, переконайтесь, що вимоги до електро живлення, зазначені на таблиці на нижній поверхні приладу, відповідають параметрам електро мережі.
- У випадку, якщо вилка живлення, що постачається в комплекті, не підходить до вашої електророзетки, зверніться до кваліфікованих фахівців для заміни вилки на відповідну. Взагалі, використання адаптерів, простих або універсальних, а також подовжувачів, не рекомендується. Якщо цього не можна уникнути, то в такому випадку слід використовувати засоби, які відповідають вимогам безпеки, і стежити за тим, щоб не порушувалися ліміти максимального навантаження, зазначені на адаптерах та подовжувачах.
- Не залишайте прилад включеним у розетку; діставайте вилку з електророзетки, коли прилад не використовується.
 - Установка приладу повинна виконуватися згідно інструкцій виробника. Неправильна установка може завдати шкоди людям, тваринам або предметам, за що виробник не несе відповідальності.
 - Користувачу забороняється замінювати дріт живлення цього пристрою. У разі пошкодження дроту живлення зверніться до центру технічного обслуговування, авторизованого виробником, для заміни.
 - Кабель живлення приладу повинен бути повністю розмотаний, для запобігання перегріву.
 - Перед тим, як розпочинати обслуговування або чищення приладу, вимкніть його і від'єднайте від електромережі.
 - Деякі деталі пристрою такі маленькі, що їх можуть проковтнути діти; тримайте обладнання в місці, недоступному для дітей.
- Якщо ви вирішили більше не використовувати пристрій, рекомендується утилізувати його відповідно до поточних нормативних вимог.
- Переконайтесь в наступному:
 - використовуйте цей пристрій лише з лікарськими препаратами, які вписуються лікарем;
 - проводьте лікування лише з аксесуарами, які рекомендуються вашим лікарем, залежно від патології;
 - використовуйте насадку для носа лише відповідно до призначень лікаря та спідкійте за тим, щоб розгалужувач НІКОЛІ не вставлявся в ніс, його потрібно лише піднести до носа якомога більше.
 - Вивчіть інструкцію про використання лікарського засобу, для визначення можливих перешкод для використання зі звичайними системами загальної аерозольної терапії.
 - Щоб уникнути задущення або заплутування, тримайте кабелі та трубки подачі повітря в місці, недоступному для маленьких дітей.
 - Не ставте прилад таким чином, щоб його було важко від'єднати від мережі.
 - Інгалятор і аксесуари призначенні для одного пацієнта. Пристрій призначений для кількох пацієнтів.
 - Ця розпилювальна система не призначена для використання в анестезіологічній дихальній системі або для штучної вентиляції легень. Під час використання цього пристрою пацієнт не може проходити процедури МРТ.
 - Цей пристрій призначено для розпилювання рідких розчинів і супенсій.
 - Не використовуйте прилад, якщо Вам здається, що він пошкоджений, або якщо Ви помітили що-небудь незвичайне.
 - До складу приладу входять чутливі компоненти, що вимагають обережного поводження. Дотримуйтесь умов зберігання та експлуатації, що описані в розділі «Технічні характеристики»!
 - Використання цього пристрою — це не заміна візиту до лікаря. Якщо стан здоров'я не покращується після лікування, знову зверніться до лікаря.

2. Підготовка й використання цього пристрою

- Необхідно перевірити пристрій перед кожним використанням, щоб виявляти будь-які поломки та/або пошкодження, що сталися під час транспортування та/або зберігання. Під час інгаляції сидіть прямо та розслаблено, щоб не перетискати

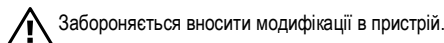
дихальні шляхи та не знижувати ефективність лікування. Приладдя потрібно використовувати лише з одним пацієнтом, не рекомендується використовувати його з кількома пацієнтами.

- Після розпакування пристрою перевірте його на видимі пошкодження або дефекти; приділіть особливу увагу тріщинам на пластиковому корпусі, що можуть впливати на електричні компоненти. Переконайтесь, що приладдя неушкоджене.
 - Перед використанням пристрою виконайте процедуру очищення, як описано в розділі «Очищення та дезінфекція».
1. Зберігіть комплект розпилювача ⑪. Переконайтесь, що всі його частини на своєму місці.
 2. Налопнівте розпилювач розчином для інгаляції, дотримуючись вказівок лікаря. Переконайтесь, що максимальний рівень не перевищено.
 3. За допомогою повітряної трубки ⑥ з'єднайте інгалятор з компресором ①. Під'єднайте шнур живлення ② до мережі (230V (B)~ / 50Hz (Гц) змінного струму).
 4. Щоб почати лікування, встановіть перемикач ВКЛ./ВИКЛ. ③ в положення «І».
 - Використання насадки ⑦ для ротової інгаляції забезпечує більш якісну доставку ліків до легенів.
 - Обираючи аерозольну маску для дорослих ⑧ або дітей ⑨, переконайтесь, що вона повністю закриває обlastі носа та рота.
 - Використовуйте усі комплектуючі частини, включаючи насадку для носа ⑫, так як це прописано Вашим лікарем.
 5. Під час інгаляції, сядьте прямо і розслаблено за столом, а не вкріслі, щоб уникнути стиснення ваших дихальних шляхів і не знизити ефективність лікування. **Не можна лежати під час інгаляцій.** Зупиніть процедуру, якщо Ви почуваєтесь недобре.
 6. Вдихайте аерозольний розчин, використовуючи відповідне приладдя.
 7. Після завершення лікування вимкніть пристрій, натиснувши кнопку УВІМК/ВІМК ③.
 8. Звільніть ємність розпилювача від залишків ліків. Проведіть очищення приладу, як це вказано в розділі «Очищення та дезінфекція».

☞ Цей пристрій призначено для переривчастого використання: 30 хв в увімкненому стані / 30 хв у вимкненому стані. Вимкніть пристрій через 30 хвилин використання та зачекайте ще 30 хвилин, перш ніж знову його використовувати.

☞ Пристрій не потрібно калібрувати.

☞ Забороняється втрачатися в конструкцію пристрою.



3. Очищення та дезінфекція

Пристрої:

Аксесуари розпилювача для аерозольної терапії



- Перед першим використанням і після кожного сеансу терапії**
Ретельно дотримуйтесь інструкцій з очищення та дезінфекції аксесуарів, оскільки це дуже важливо для належної роботи пристрою й успіху терапії.
- **Використовуйте лише оригінальні аксесуари.**
 - **Не очищуйте та не дезінфікуйте трубки подачі повітря.**
 - **Забороняється виконувати очищення та дезінфекцію автоматичним способом.**
 - **Не кип'ятіть і не обробляйте маски в автоклаві.**

Термін служби	<p>Розпилювач потрібно замінювати після довгої перерви в роботі, якщо наявні ознаки деформацій чи поломок або якщо форсунка розпилювача заблокована через висихання лікарського препарату, пил тощо.</p> <p>Рекомендується замінювати розпилювач із періодичністю від 6 місяців до 1 року, залежно від інтенсивності використання.</p> <p>Максимальна кількість циклів очищення та дезінфекції розпилювача — 360 циклів.</p> <p>Максимальна кількість циклів очищення та дезінфекції маски, насадок для носа та рота — 360 циклів.</p>		
Інструкції	<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 15%; vertical-align: top; padding: 5px;"> Підготовка перед очищеннем </td><td style="width: 85%; vertical-align: top; padding: 5px;"> <ul style="list-style-type: none"> • Від'єднайте трубку подачі повітря від розпилювача. • Від'єднайте насадку для носа чи рота або маску від розпилювача. • Переконайтесь, що всі залишки вилито з розпилювача. • Розберіть розпилювач (5), повернувши верхню частину проти годинникової стрілки, після чого витягніть конус подачі ліків. <p>Примітка: Щоб уникнути появи мікроорганізмів і висихання залишків ліків, очищуйте та дезінфікуйте аксесуари одразу після кожного використання.</p>  </td></tr> </table>	Підготовка перед очищеннем	<ul style="list-style-type: none"> • Від'єднайте трубку подачі повітря від розпилювача. • Від'єднайте насадку для носа чи рота або маску від розпилювача. • Переконайтесь, що всі залишки вилито з розпилювача. • Розберіть розпилювач (5), повернувши верхню частину проти годинникової стрілки, після чого витягніть конус подачі ліків. <p>Примітка: Щоб уникнути появи мікроорганізмів і висихання залишків ліків, очищуйте та дезінфікуйте аксесуари одразу після кожного використання.</p> 
Підготовка перед очищеннем	<ul style="list-style-type: none"> • Від'єднайте трубку подачі повітря від розпилювача. • Від'єднайте насадку для носа чи рота або маску від розпилювача. • Переконайтесь, що всі залишки вилито з розпилювача. • Розберіть розпилювач (5), повернувши верхню частину проти годинникової стрілки, після чого витягніть конус подачі ліків. <p>Примітка: Щоб уникнути появи мікроорганізмів і висихання залишків ліків, очищуйте та дезінфікуйте аксесуари одразу після кожного використання.</p> 		

Сушіння	<ul style="list-style-type: none"> Зберіть повторно компоненти розпилювача та під'єднайте його до отвору подачі повітря, увімкніть пристрій і залиште його працювати на 10 – 15 хвилин. Дочекайтесь, доки всі деталі повністю висохнуть, перш ніж повторно збирати та використовувати пристрій, щоб уникнути росту мікроорганізмів. Слідкуйте за тим, щоб не забруднити деталі, після того як їх було очищено та дезінфіковано. Щоб уникнути забруднення, потрібно ретельно мити руки та не торкатися внутрішніх стінок пристрію, коли він розкладається для сушіння або збирається повторно.
Перевірка	<p>Перевірійте всі компоненти продукту після кожного циклу очищення та дезінфекції. Замініть будь-які зламані, деформовані деталі або деталі, що значно змінили колір.</p>
Упаковка	<p>Упакуйте сухі деталі в чистий і герметичний контейнер, якщо не планується їх використовувати. НЕ КЛАДІТЬ в упаковку мокрі або вологі деталі.</p>
Зберігання	<p>Див. умови зберігання в розділі «Технічні характеристики».</p> <p>Примітка: повторно очистіть і дезінфікуйте деталі, якщо вони зберігалися більше одного дня.</p>
Транспортування	<p>Після очищення та дезінфекції завжди транспортуйте деталі в чистому та герметичному контейнері. Щоб уникнути забруднення, потрібно ретельно мити руки та не торкатися внутрішніх стінок пристрію, коли деталі витягаються та повторно збираються.</p>

Інструкції, наведені вище, були перевірені виробником медичного пристрію з точки зору підготовки медичного пристрію до повторного використання. Особа, яка виконує обробку, несе відповідальність за те, щоб обробка, виконувана з зачутченням обладнання, матеріалів і персоналу в місці обробки, забезпе-

чувала бажаний результат. Для цього потрібно здійснювати перевірки та/або валідації, а також рутинний моніторинг процесу.

4. Обслуговування, догляд і сервісна підтримка

Замовляйте всі необхідні запчастини у Вашого дилера чи у Вашій аптеці, або зверніться до сервісного центру Microlife (див. вступну частину цієї інструкції).

Заміна розпилювача

Слід замінити розпилювач ⑤ після тривалого періоду невикористання, також у випадках, якщо є деформації, тріщини або коли голівка розпилювача ⑤ – а замінена засохлими ліками, пилом і т.д. Ми рекомендуємо замінити розпилювач після періоду від 6 місяців до 1 року в залежності від використання.

 Використовуйте тільки оригінальні розпилювачі!

Заміна повітряного фільтра

За нормальних умов використання, повітряний фільтр ⑬ слід замінити приблизно після 200 годин роботи або щорічно. Ми рекомендуємо періодично перевіряти повітряний фільтр (після 10 – 12 процедур) і якщо фільтр має сіре або коричневе забарвлення, або ж мокрий, – слід його замінити.

 Не намагайтесь почистити фільтр для повторного використання.

 Не можна обслуговувати або міняти повітряний фільтр під час використання пацієнтом.

 Використовуйте тільки оригінальні фільтри! Не використовуйте прилад без фільтру!

5. Поломки та рекомендовані дії

Не вдається увімкнути пристрій

- Переконайтесь, що шнур живлення ② підключений до розетки мережі живлення.
- Переконайтесь, що перемикач ВКЛ./ВИКЛ. ③ встановлено у позицію «1».
- Переконайтесь, що прилад використовується згідно з обмеженнями експлуатації, що вказані у інструкції (30 min (хв) ВКЛ./30 min (хв) ВИКЛ.).

Прилад працює погано або взагалі не працює

- Переконайтесь, що повітряна трубка ⑥ правильно під'єднана з обох сторін.
- Переконайтесь, що повітряну трубку не стиснуто і не зігнуто, що вона не є забрудненою або заблокованою. При необхідності замініть повітряну трубку.
- Переконайтесь, що розпилювач ⑤ повністю зібрано та головка випарника належним чином встановлена та не заблокована ⑤-а.
- Переконайтесь, що у ємності приладу наявний медичний препарат.

6. Гарантія

На даний прилад поширюється гарантія **5 років з дати покупки**. Протягом цього терміну дії гарантії, на наш розсуд, Microlife безкоштовно відремонтує або замінить несправний продукт.

Відкриття корпусу або внесення змін у конструкцію приладу призводить до втрати гарантії.

Наступні пункти виключені з гарантії:

- Транспортні витрати та ризики транспорту.
- Пошкодження, спричинені неправильним застосуванням або недотриманням інструкцій із застосування.
- Пошкодження, спричинені аварією або неправильним використанням.
- Упаковочний матеріал/матеріал для зберігання та інструкція із застосування.
- Регулярні перевірки та обслуговування (калібрування).
- Аксесуари та витратні матеріали: Розпилювач, маски, насадка для рота, насадка для носу, трубка, фільтри, промивач для носової порожнини (додатково).

Якщо потрібне гарантійне обслуговування, зверніться до продавця, де ви придбали виріб, або до сервісної підтримки Microlife у своєму регіоні. Зв'язатися з сервісною підтримкою Microlife у своему регіоні можна через наш веб-сайт: www.microlife.com/support.

Компенсація обмежена вартістю товару. Гарантія буде надана, якщо буде повернений укомплектований товар з оригіналом розрахункового документу. Ремонт або заміна в межах гарантії не подовжує і не поновлює гарантійний строк. Юридичні вимоги та права споживачів цією гарантією не обмежені.

7. Утилізація

Деталь	Компонент	Опис утилізації
1	Пристрій ①	Компонент переважно включає пластикові й електронні деталі. Усі вони відповідають вимогам RoHS і REACH, і їх можна безпечно утилізувати. На цей виріб поширюється дія Директиви ЄС 2012/19/ЄС щодо утилізації електричного й електронного обладнання, і він має відповідне маркування. Не утилізуйте електронні пристрої разом із побутовим сміттям. Дізнайтеся про вимоги щодо належної утилізації електричних і електронних виробів у своєму регіоні.
2	Комплектуючі і частини: трубка подачі повітря ⑥, розпилювач ⑤, насадка для носа ⑫, насадка для рота ⑦, маски ⑧ / ⑨	Компонент виготовлено з пластику. Усі деталі відповідають вимогам ROHS і REACH. Перед утилізацією потрібно очистити всі аксесуари відповідно до інструкцій у керівництві та потім продезінфікувати шляхом кип'ятіння протягом 5 хвилин.

8. Технічні характеристики

Модель: NEB 200

Тип: GCE825

ХАРАКТЕРИСТИКИ АЕРОЗОЛЮ ВІДПОВІДНО ДО EN ISO 27427:2019 на базі схеми дихання дорослого з використанням фториду натрію (NaF):

Вихід аерозолю: 0.259 ml (мл)

Швидкість виходу аерозолю: 0.07 min (хв)

Частка об'єму наповнення, що викидається за хвилину:	3.5 %	Розмір часток (ММАД):	0.8 ml (мл)	Розмір часток (ГСВ (геометричне стандартне відхилення):	2.83 μm (мкм)	Розмір часток < 5 мкм:	0.73 μm (мкм)	Розмір часток (> 5 мкм):	63.3 %	Діапазон великих часток (3-5 мкм):	12 %	Діапазон середніх часток (< 3 мкм):	51.3 %	Робочий повітряний потік компресора:	5.31 L (л) / min (хв)	Рівень акустичного шуму:	52 dB(A (дБА))	Джерело живлення:	230V (B) 50 Hz (Гц) змінного струму	Потік:	≤ 1000 mA (mA)	Довжина шнуру живлення:	1,6 m (м)	Об'єм ліків:	від 2 ml (мл) до 8 ml (мл)	Режим роботи:	Увімкнений стан 30 хв / Вимкнений стан 30 хв	Умови застосування:	від +10 °C до +40 °C відносна вологість у межах 10 – 95 % 700 – 1060 hPa (гПа) атмосферного тиску	Умови транспортування та зберігання:	от -25 до +70 °C відносна вологість у межах 10 – 95 % 700 – 1060 hPa (гПа) атмосферного тиску	Вага брутто:	прибл 1306 g (г)
Розміри:	103 x 160 x 140 mm (мм)	Клас захисту:	IP21	Відповідність стандартам:	EN ISO 27427; EN 60601-1; EN 60601-1-2; EN 60601-1-6; IEC 60601-1-11	Очікуваний строк служби виробу (з моменту продажу виробу споживачу):	1000 годин	Клас безпеки II пристрою згідно вимог захисту від ураження електричним струмом.	Клас безпеки II пристрою згідно вимог захисту від ураження електричним струмом.	Розпилювач, мундштук і маски є виробами типу BF.	Розпилювач, мундштук і маски є виробами типу BF.																						
Технічні характеристики можуть змінюватися без попереднього повідомлення.	Сповіщайте про будь-які серйозні інциденти, пов'язані з пристроям, травмами або нещасними випадками відповідні органи влади у своєму регіоні та виробника або авторизованого представника в ЄС (EC REP).	Контактні дані служби нагляду:	https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts	ХАРАКТЕРИСТИКИ АЕРОЗОЛЮ ВІДПОВІДНО ДО ВИМОГ EN ISO 27427	Застосовувані стандарти:	Стандарти електричної безпеки CEI EN 60601-1, електромагнітна сумісність відповідно до CEI EN 60601-1-2.	Цей пристрій є медичним пристроєм класу IIa. Пристрій відповідає вимогам Директиви ЄС 2017/745 щодо медичних пристрій.	Важлива інформація щодо електромагнітної сумісності (EMC): цей продукт, який виробляється компанією Globalcare Medical Technology Co., Ltd., відповідає стандарту електромагнітної сумісності (EMC) EN 60601-1-2:2015/A1:2021. Додаткова документація щодо сумісності з цим стандартом EMC доступна на веб-сайті Microlife за адресою www.microlife.com/electro-magnetic-compatibility .																									

