

**microlife®**



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](http://www.donawa.com/contacts)



**Importer**  
Microlife UAB  
P. Lukšio g. 32  
08222 Vilnius / Lithuania  
[www.microlife.com](http://www.microlife.com)

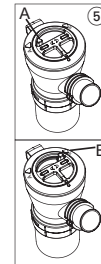
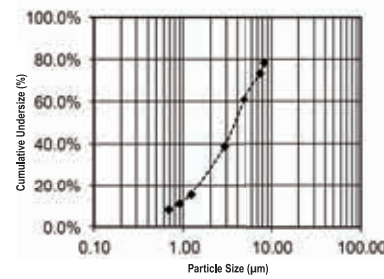
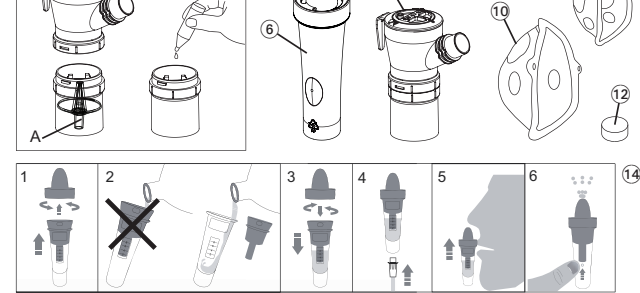
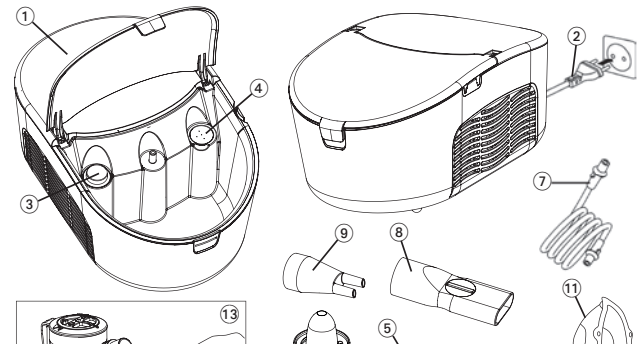
CE0123

IB NEB PRO N-V9 4024  
Revision Date: 2024-09-06

## NEB PRO

Professional Compressor Nebuliser

EN → 1	DA → 25	LT → 49
SV → 9	NO → 33	EE → 57
FI → 17	LV → 41	RU → 64



## Guarantee Card

Name of Purchaser / Inköparens namn /  
Ostajan nimi / Forhandlers navn / Kjøpers navn /  
Pircēja vārds un uzvārds / Pirkējo pavardē / Ostja  
nimi / Ф.И.О. покупателя

---

Serial Number / Sarjanumero / Serienummer /  
Serienummer / Sērijas numurs / Serijos numeris /  
Seerianumber / Серийный номер

---

Date of Purchase / Inköpsdatum /  
Ostopäivämäärä / Købsdato / Kjøpsdato /  
Iegādes datums / Pardavimo data /  
Ostukuupeaev / Дата покупки

---

Specialist Dealer / Återförsäljare / Alan kauppias /  
Special-forhandler / Spesialist forhandler /  
Specializētais pārstāvis / Pardavusi istaiga /  
Ametlik müügiesindaja / Специализированный  
дилер

---

- ① Piston compressor
- ② Power lead
- ③ ON/OFF Switch
- ④ Air filter compartment
- ⑤ Nebuliser
  - A: Advanced treatment (position A)
  - B: Short treatment (position B)
- ⑥ Nasal washer
- ⑦ Air tube
- ⑧ Mouthpiece with valve
- ⑨ Nose piece
- ⑩ Adult face mask
- ⑪ Child face mask
- ⑫ Air filter
- ⑬ Filling the nebuliser
- ⑭ Assembling and usage of the nasal washer



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



Protection against solid foreign objects and harmful effects due to the ingress of water



Authorized representative  
in the European Community



Medical device



Importer



Caution



Single patient  
multiple use (for applied parts only)



Humidity limitation for operating **and** storage



Temperature limitation for operating **or** storage



Ambient pressure limitation



Unique Device Identifier



Type number



CE 0123

CE Marking of Conformity

**Intended use:**

The device is an aerosolotherapy 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](http://www.microlife.com) where you will find a wealth of invaluable information on our products.

Stay healthy – Microlife AG!

**Table of contents**

- 1. Important safety instructions**
- 2. Preparation and usage of this device**
- 3. NEB 2 in 1 - Aerosol therapy**
  - Advanced treatment
  - Short treatment

**4. Nasal washer****5. Cleaning and disinfecting****6. Maintenance, care and service**

Replacement of the nebuliser

Replacement of the air filter

**7. Malfunctions and actions to take**

The device cannot be switched on

The nebuliser functions poorly or not at all

**8. Guarantee****9. Disposal****10. Technical specifications****1. Important safety instructions**

- Use the device only as described in this manual and therefore as an aerosolotherapy 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 ⑯. 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 ⑦ 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 ⑧ gives you a better drug delivery to the lungs.
    - Choose between adult ⑩ or child face mask ⑪ and make sure that it encloses the mouth and nose area completely.
    - Use all applied parts including the nose piece ⑨ 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»
- ☞ The device requires no calibration.
- ☞ Tampering with the device is absolutely forbidden.



No modification to the device is permitted.

### 3. NEB 2 in 1 - Aerosol therapy

The advanced «NEB 2 in 1» aerosol therapy allows effective treatments of the medium and lower respiratory tract (asthma, chronic bronchitis, cystic fibrosis etc.).

#### Advanced treatment

This treatment option allows the maximum amount of medication to be delivered thus reaching the respiratory capacity of each patient. The valve system optimally adapts the flow of medication during inhalation, reducing medication loss during exhalation. Use the breath-enhanced valve system (synchronized with breathing) to optimize the therapeutic effects of the medication and to get the maximal benefit.

- ▶ Close the valve on the nebuliser top ⑤-A (position A) and use the mouthpiece with expiratory valve ⑧.
- ▶ Fill with medication ⑯ and connect the nebuliser top to the nebuliser bottom by rotating it clockwise.
- ▶ Follow the usage steps as described in «Section 2.».

- ☞ To enable the synchronized with breathing function of the nebuliser, use only the mouthpiece with the expiration valve ⑧. Do not use with masks or nose piece.

#### Short treatment

The therapeutic session will be reduced if the valve is open (position B) ⑤-B.

- ☞ A synchronized nebulisation is not possible using this treatment option.

### 4. Nasal washer

The nasal washer ⑥ is a medical device suitable for cleaning nasal cavities. The nasal washer helps to moisturize the nasal mucosa and creates a micronized jet for the treatment of respiratory problems of the upper airways (allergic and nonallergic rhinitis, rhinosinusitis, nasal polyps etc.).

1. Remove the nasal washer cover ⑯-1 by rotating counter clockwise.
2. Fill the container of the nasal washer with isotonic solution ⑯-2. Ensure that you do not exceed the maximum level.
3. Close the cover tightly by rotating clockwise ⑯-3.
4. Connect the nasal washer with the air hose ⑯-4 to the compressor ① and plug the power lead ② into the socket (230V 50 Hz AC).
5. Close the non-treated nostril with your finger.
6. Position the nasal washer cover on nostril and inhale through the nose ⑯-5.
7. Switch the ON/OFF switch ③ to position «I» to turn on the device and place your finger over the aperture on the nasal washer to start the treatment ⑯-6.

- ☞ We recommend changing from one nostril to the other every 10 – 20 seconds.

- ☞ Children and people in need of care must be assisted for usage.



Only use with isotonic saline solution.

## 5. Cleaning and disinfecting

### Device(s): Aerosoltherapy nebuliser applied parts

 <p><b>Before the first use and after each treatment</b> Follow carefully the cleaning and disinfection instructions of the applied parts as they are very important for the device performances and the therapy success.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Use original applied parts only.</li> <li>• Do not clean or disinfect the air tube.</li> <li>• The applied parts cannot be cleaned and disinfected by automated method.</li> </ul>	<p><b>Cleaning</b></p> <p>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.</p>
<p><b>Limitations on processing</b></p> <p>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.</p>	<p><b>Disinfection</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• After cleaning, disinfect all of the disassembled parts (only parts that have been cleaned can be disinfected effectively).</li> <li>• Boil the disassembled nebuliser, the masks, the mouthpiece and the nosepiece for 5 minutes in boiling tap water.</li> </ul>
<p><b>Instructions</b></p> <p><b>Preparation before cleaning</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Detach the air tube from the nebuliser.</li> <li>• Detach the mouthpiece or nosepiece or mask from the nebuliser.</li> <li>• Make sure that all residual volume is removed from the nebuliser.</li> <li>• Disassemble the nebuliser ⑤ by turning the top counterclockwise and remove the medicine conduction cone.</li> </ul> <p><b>Note:</b> To avoid microbial growth and residual drug drying, clean and disinfect the applied parts immediately after each use.</p> 	<p><b>Drying</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Reassemble the nebuliser components and connect it to the air-outlet, switch the device on and let it work for 10 –15 minutes.</li> <li>• 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.</li> </ul>
	<p><b>Inspection</b></p> <p>Inspect all product components after each cleaning and disinfection. Replace any broken, misshapen or seriously discolored parts.</p> <p><b>Packaging</b></p> <p>Pack dry parts in a clean and sealed container when not in use. Do <b>NOT</b> pack wet or damp parts.</p>

<b>Storage</b>	Storage conditions refer to «Technical specifications».  <b>Note:</b> re-clean and re-disinfect the parts if they are stored more than one day.
<b>Transportation</b>	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.

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

## 6. Maintenance, care and service

Order all spare parts from your dealer or pharmacist, or contact Microlife-Service (see foreword).

### 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.



Only use original nebulisers!

### Replacement of the air filter

In normal conditions of use, the air filter (12) 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.



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.



Only use original filters! Do not use the device without filter!

## 7. 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 «I».

### The nebuliser functions poorly or not at all

- Ensure the air tube (7) 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.

## 8. 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](http://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.

## 9. 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 ⑦, nebuliser ⑥, nose piece ⑨, mouth- piece ⑧, masks ⑩ / ⑪	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.

**GSD (geometric standard deviation):** 2.9 µm

**RF (respirable fraction < 5 µm):** 62 %

**Large particle range (> 5 µm):** 38 %

**Middle particle range (2-5 µm):** 34 %

**Small particle range (< 2 µm):** 28 %

**Operating air flow (with calibrated nozzle):** 2.8 ~ 5.0 l/min.

**Sound noise level (average level):** 52 dBA

**Power source:** 230V 50 Hz AC

**Current:** ≤ 1000 mA

**Power lead length:** 1.4 m

**Nebuliser capacity:** min. 2 ml; max. 8 ml

**Operating limits:** Continuous use

**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. 1765 g

**Dimensions:** 289 x 180 x 127 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

## 10. Technical specifications

**Model:** NEB PRO

**Type:** GCE841

### AEROSOL PERFORMANCES ACCORDING TO EN ISO

27427:2019 based on adult ventilatory pattern with Sodium

Fluoride (NaF):

**Aerosol output:** 0.25 ml

**Aerosol output rate:** 0.089 ml/min.

**Percentage of fill volume emitted per min:** 4.5 %

**Residual Volume:** 1.74 ml

**Particle size (MMAD):** 3.5 µm

**Max. free air flow:** 15 l/min.

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](http://www.microlife.com/electro-magnetic-compatibility).

- ① Kolvkompressor
- ② Elsladd
- ③ ON/OFF brytare
- ④ Luftfilterfack
- ⑤ Inhalator
  - A: Avancerad behandling (position A)
  - B: Kart behandling (position B)
- ⑥ Nässköljare
- ⑦ Luftslang
- ⑧ Munstycke med ventil
- ⑨ Nässtycke
- ⑩ Ansiktsmask, vuxen
- ⑪ Ansiktsmask, barn
- ⑫ Luftfilter
- ⑬ Päfyllning av nebulisator
- ⑭ Montering och användning av nässköljaren



Denna produkt är föremål för Europaparlamentets och rådets direktiv 2012/19/EU om avfall som utgörs av eller innehåller elektrisk och elektronisk utrustning och är märkt i enlighet därför. Elektronisk utrustning får aldrig kasseras med hushållsavfall. Innehålls information om lokala regler avseende hur elektriska och elektroniska produkter ska kasseras på rätt sätt. Korrekt kassering hjälper till att skydda miljön och mänskors hälsa.



Läs dessa instruktioner noga innan du använder instrumentet.



Tillämplighetsklass BF



Klass II utrustning



Serienummer



Referens nummer



IP21



MD



CE 0123

Tillverkare

Tillverkningsdag

På (ON)

Avstängd (OFF)

Skydd mot främmande fasta föremål och skadligt inträngande vatten

Auktoriserade representanter i Europiska länder

Medicinsk utrustning

Importör

Försiktighet

En patient  
flerångsbruk (endast för tillbehör)

Fuktgräns för drift **och** förvaring

Temperaturbegränsning för drift **eller** lagring

Temperaturgräns

Unik produktidentifierare

Modellnummer

Märkning för överensstämmelse (konformitet)

## **Avsedd användning:**

Nebulisatorn är ett system för aerosolbehandling som lämpar sig för hemmabruk.

Denna nebulisator är utformad för att producera komprimerad luft för att driva en nebulisatorsats för produktion av medicinsk aerosol för olika andningstillstånd.

## **Patientgrupp:**

Nebulisatorn är avsedd för användning på barn från 2 år, ungdomar och vuxna.

## **Avsedda användare:**

Användningen av nebulisatorn kräver ingen specifik kunskap eller yrkeskompetens. Patienten är den avsedda användaren förutom vid barn och patienter som kräver särskild assistans.

## **Indikationer:**

Akuta eller kroniska lungsjukdomar i andningsorganen eller inflammation i de övre luftvägarna.

## **Kontraindikationer:**

Enheten är inte avsedd att användas tillsammans med snabbverkande läkemedel vid livshotande astmaattacker. Det finns inga kontraindikationer för administrering av aerosoler genom inhalation. Kontraindikationer relaterade till det använda läkemedlet måste kontrolleras i läkemedlets bipacksedel. Rådfråga läkare i tveksamma fall.

## Bäste kund

Denna inhalator är ett behandlingssystem för hemmabruk. Denna utrustning är gjord för inhalation av vätskor och mediciner i vätskeform (aerosoler) och för behandling av övre och lägre luftvägarna. Om du har frågor, problem eller vill beställa reservdelar ber vi dig kontakta Microlifes lokala kundservice. Din återförsäljare eller ditt apotek kan ge dig kontaktuppgifter till en Microlife-representant i ditt land. Alternativt kan du besöka adressen [www.microlife.com](http://www.microlife.com) där du finner värdefull information om våra produkter.

Med önskan om ett hälsosamt liv – Microlife AG!

## **Innehållsförteckning**

- 1. Viktiga säkerhetsinstruktioner**
- 2. Jordningsställande och användning av apparaten**
- 3. NEB 2 i 1 - Inhalationsbehandling**
  - Avancerad behandling
  - Kortvarig behandling

## **4. Nässköljare**

### **5. Rengöring och desinficering**

### **6. Underhåll, skötsel och service**

Utbryte av inhalatordele

Utbryte av luftfilter

### **7. Funktionsstörningar och åtgärder**

Det går inte att starta apparaten

Inhalatorn fungerar dåligt eller inte alls

### **8. Garanti**

### **9. Avfallshantering**

### **10. Tekniska data**

## **1. Viktiga säkerhetsinstruktioner**

- Ändast enheten enligt beskrivningen i denna bruksanvisning, det vill säga som ett aerosolbehandlingssystem, i enlighet med din läkares anvisningar. All annan användning än den avsedda skall betraktas som felaktig och därmed farlig; tillverkaren kan inte hållas ansvarig för skador som orsakas av felaktig, olämplig och/eller orimlig användning, eller om utrustningen ansluts till elektriska installationer som inte överensstämmer med gällande säkerhetsföreskrifter.
- Spara bruksanvisningen för framtida bruk.
- Använd ej utrustningen i närväro av brandfarliga bedövningsmedel med syre och kväveoxid.
- Utrustningens korrekta funktion kan påverkas av elektromagnetiska störningar som överskrider de gränsvärden som anges i gällande europeiska standarder. Om apparaten stör andra elektriska apparater ska du flytta den och ansluta den till ett annat eluttag.
- I händelse av fel och/eller funktionsstörning, läs «Funktionsstörningar och åtgärder» i användarhandboken. Kompressorhuset får inte hanteras eller öppnas.
- Reparationer får endast utföras av ett tekniskt servicecenter som auktoriseras av tillverkaren och kräver användning av originalreservdelar. Om de ovan nämnda indikationerna inte iakttas kan det äventyra enhetens säkerhet.
- Utrustningen överensstämmer med säkerhetsregler beträffande elektrisk utrustning och särskilt avseende:
  - använd endast originaltilbehör och originalkomponenter
  - sänk aldrig ned enheten i vatten
  - blöt aldrig enheten, den är inte skyddad mot inträngande vatten
  - vidrör aldrig enheten med våta eller fuktiga händer

- låt inte enheten utsättas för väderelement
- placera enheten på en stabil och horisontell yta under drift
- användning av denna enhet av barn och personer med funktionshinder kräver alltid noggrann övervakning av en vuxen med full mental förmåga
- dra inte i nätsladden eller i själva apparaten för att dra ut den ur eluttaget
- stickkontakten är det element som separerar från elnätet; stickkontakten ska vara åtkomlig när enheten används.
- Innan anslutning av utrustningen, kontrollera att den elektrisk märkning, som visas på märk- plattan bak på utrustningen, stämmer överens med elnätets uppgifter.
- Om nätkontakten som levereras med utrustningen ej passar till Ert vägguttag, kontakta en godkänd elektriker för att byta till en kontakt som passar ert vägguttag. Generellt avråder vi från att använda adapter (enkel eller multi) eller förlängningskablar. Om användning av dessa är oumbärligt, är det nödvändigt att använda sådana som överensstämmer med säkerhetsreglerna, ta hänsyn till att max effektränser ej överskrids, anger på adaptern och på förlängningskablna.
- Lämna inte utrustningen ansluten när den ej används, koppla ur utrustningen från vägguttaget när den ej användes.
- Anslutningen måste göras enligt tillverkarens instruktioner. En felaktig anslutning kan orsaka skada på person, djur eller föremål, för detta kan tillverkaren ej hållas ansvarig för.
- Nätkabeln till denna enhet kan inte bytas ut av användand. Om nätsladden är skadad ska du vända dig till ett av tillverkaren auktoriserat servicecenter för att få den utbytt.
- Strömkabeln skal alltid vara helt oskadad för att skydda mot farlig överhettning.
- Innan underhåll eller rengöring utförs, stäng av utrustningen och koppla ur den från strömkällan (vägg kontakten).
- Vissa delar av enheten är så små att de kan sväljas av barn; förvara utrustningen utom räckhåll för barn.
- Om du bestämmer dig för att inte använda enheten längre, rekommenderar vi att du kasseras den enligt gällande bestämmelser.
- Se till att:
  - använd denna apparat endast med läkemedel som ordinerats av din läkare
  - gör behandlingen med endast det tillbehör som din läkare rekommenderar beroende på patologin
- använd nässtycket endast om din läkare uttryckligen indikerar detta och var noga med att ALDRIG föra in förgreningarna i näsan, utan bara föra dem så nära som möjligt.
- Kontrollera medicin informationen (bipacksedeln) för möjlig kontraindikationer, vid användning av vanlig aerosol terapi-system.
- Förvara kablar och luftslangar utom räckhåll för små barn för att undvika strypning och intrassling.
- Placerar ej utrustningen så att den är svårt att använda urkopplad.
- Nebulisatorn och tillbehör är endast avsedda för användning till en patient. Utrustning avsedd för flerpatientbruk.
- Detta nebulisatorsystem är inte lämpligt för användning i andningssystem för anestesi eller för ventilator. Patienten kan inte genomgå en MRT-undersökning när denna anordning används.
- Denna utrustning är utformad för finfördela lösnings- och suspensionsvätskor.
- Använd inte instrumentet om du tror att det är skadat eller inte fungerar normalt.
- Instrumentet innehåller känsliga komponenter och skall hanteras varsamt. Följ förvarings- och användningsinstruktionerna i avsnittet «Tekniska data».
- Användningen av denna apparat ersätter inte läkarbesök. Vid uteblivna hälsoförbättring efter behandling kontakta din läkare igen.

## **2. Iordningsställande och användning av apparaten**

- Enheten måste kontrolleras innan varje användning för att identifiera felfunktioner och/eller skada orsakad under transport eller förvaring. Vid inhaling ska du sitta upprätt och avkopplat för att undvika att trycka ihop luftvägarna och äventyra behandlingens effekt. Tillbehören får bara användas på en patient, det rekommenderas inte att använda dem på flera patienter.
  - Efter att enheten packats upp ska du kontrollera om det finns synliga skador eller defekter; var särskilt uppmärksam på sprickor i plasthöljet som kan exponera elektriska komponenter. Kontrollera om tillbehören är intakta.
  - Innan användning av enheten gå vidare med rengöringsoperationer så som beskrivs i kapitlet «Rengöring och desinficering».
1. Montera inhalationshet  14. Säkerställ att alla delar är kompletta.

2. Fyll inhalatorn med inhalationslösning enligt din läkares ordination. Var noga med att inte överskrida den maximalt tillåtna nivån.
  3. Anslut inhalatorn med luftslangen **⑦** till kompressorn **①** och sätt elssladden **②** i eluttaget (230V 50 Hz AC).
  4. Ställ ON/OFF brytaren **③** på «» för att starta apparaten.
    - Munstycket **⑧** ger en effektivare tillförsel av medicin till lungorna.
    - Välj mellan ansiktsmask för vuxna **⑩** eller för barn **⑪**. Var noga med att masken helt täcker området runt mun och näsa.
    - Använd alla tillbehör inklusive nässtycket **⑨** enligt din läkares ordination.
  5. Under inhalation, sitt upprätt och avslappnat vid ett bord och ej i en stol med armstöd, för att undvika att komprimera dina andningsvägar och försämra effektiviteten av behandlingen.  
**Ligg inte ner under inhalation.** Avbryt inhalationen om du inte mår bra.
  6. Inhalera aerosollsningen med det ordinerade tillbehöret.
  7. När behandlingen avslutats slå av apparaten genom att trycka på ON/OFF-brytaren **③**.
  8. Töm ut kvarvarande medicin och rengör apparaten enligt beskrivningen i avsnitt «Rengöring och desinficering».
-  Utrustningen behöver ej kalibreras.
-  Det är absolut förbjudet att manipulera enheten.



Ingen modifikation/ändring av utrustningen är tillåten.

### 3. NEB 2 i 1 - Inhalationsbehandling

Detta avancerade «NEB 2 i 1» instrument för nebulisering är anpassat för effektiv inhalationsbehandling av sjukdomar i nedre luftvägar (astma, kronisk bronkit, KOL, cystisk fibros etc.).

#### Avancerad behandling

Det här behandlingsalternativet gör att maximal mängd läkemedel kan tillföras då varje patients andningskapacitet utnyttjas. Ventilsystemet anpassar läkemedelsflödet så att det är optimalt under inhalering. Detta minskar läkemedelsförlusten under utandning. Använd det andningsstyrda ventilsystemet (synkronisera nebuliseringen med inandningen) för att optimera behandlingen och få maximal behandlingseffekt.

- ▶ Stäng ventilen på nebulisatorns överdel **⑤-A** (position A) och använd munstycket med utandningsventil **⑧**.
  - ▶ Fyll på medicinlösning **⑬** och anslut den övre delen av nebulisatorn till den undre genom att skriva medsols.
  - ▶ Följ användningsstegen i «Avsnitt 2.».
-  För att aktivera funktionen andningssynchronisering på nebulisatorn, använd utandningsventilen **⑧**. endast med munstycket. Använd inte med mask eller nässtycke.

#### Kortvarig behandling

Den terapeutiska behandlingen kommer att reduceras om ventilen är öppen (position B) **⑤-B**.

-  Synkroniserad nebulisering är inte möjlig med detta behandlingsalternativ.

### 4. Nässköljare

Nässköljaren **⑥** är en medicinsk utrustning som lämpar sig för rengöring av näshåloma. Nässköljaren hjälper till att återfukta nässleminnhan och skapar en mikroniserad stråle för behandling av andningsproblem i de övre luftvägarna (allergisk och icke allergisk rinit, rhinosinusit, näsplörper osv.).

1. Avlägsna nässköljarens lock **⑭-1** genom att vrinda det moturs.
2. Fyll nässköljarens behållare med isotonisk lösning **⑭-2**. Se till att du inte överskrider maximal nivå.
3. Stäng locket ordentligt genom att vrinda det medurs **⑭-3**.
4. Anslut nässköljaren med luftslangen **⑭-4** till kompressor **①** och sätt i strömsladden **②**i uttaget (230V 50 Hz AC).
5. Täpp till den andra näsborren med ditt finger.
6. Positionera nässköljarens lock på näsborren och andas in genom näsan **⑭-5**.
7. Knäpp på strömbrytaren **③** till position «I» för att slå på utrustningen och placera ditt finger över nässköljarens öppning för att starta behandlingen **⑭-6**.

 Vi rekommenderar att man växlar mellan näsborrarna med 10 – 20 sekunders mellanrum.

 Barn och handikappade måste får hjälp med användningen.



Använd endast med isotonisk saltlösning.

## 5. Rengöring och desinficering

### Enhet(er): Tillbehör till nebulisator för aerosolterapi

	<p><b>Före första användning och efter varje behandling</b> Följ noggrant rengörings- och desinfektionsanvisningarna för tillbehören eftersom de är mycket viktiga för enhetens prestanda och behandlingens resultat.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Använd endast originaltillbehör.</li> <li>• Du ska inte rengöra eller desinficera luftslangen.</li> <li>• Tillbehören kan inte rengöras och desinficeras med automatiserade metoder.</li> </ul>	<p><b>Rengöring</b></p> <p>Skölj alla delar i rinnande kranvattnen i minst 10 sekunder innan du börjar. Blanda lite diskmedel och varmt kranvattnet (t.ex. diskmedel för handtvätt av märket FAIRY i förhållanden 2 ml: 1 l) i en ren behållare. Sänk ned den demonterade nebulisatorns komponenter, masknen, munstycket och nässtycket i det blandade vattnet i ca 5 min. Skrubba sedan hela ytan på alla komponenter med en ren och liten borste minst 8 gånger. Skölj därefter alla delar noggrant i rinnande kranvattnet i minst 30 sekunder, för att helt avlägsna eventuella rester av diskmedel.</p>
	<p><b>Begränsningar i bearbetningen</b></p> <p>Nebulisatorn måste bytas ut efter en längre tids inaktivitet, om den uppvisar deformationer eller brott, eller om nebulisatorns munstycke blockeras av torr medicin, damm etc. Vi rekommenderar att nebulisatorn byts ut efter mellan 6 månader och 1 år, beroende på hur den används. Nebulisatorn får rengöras och desinficeras högst 360 gånger. Masknen, nässtycket och munstycket får rengöras och desinficeras högst 360 gånger.</p>	<p><b>Desinfektion</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Desinficera alla demonterade delar efter rengöringen (endast delar som har rengjorts kan desinficeras effektivt).</li> <li>• Koka den demonterade nebulisatormaskerna, munstycket och nässtycket i 5 minuter i kokande kranvattnet.</li> </ul>
	<p><b>Instruktioner</b></p> <p><b>Förberedelser före rengöring</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Lossa luftslangen från nebulisatormasknen.</li> <li>• Ta bort munstycket, nässtycket eller masknen från nebulisatormasknen.</li> <li>• Se till att all kvarvarande volym avlägsnas från nebulisatormasknen.</li> <li>• Plocka isär nebulisatormasknen (5) genom att vrida toppen moturs och ta bort konen som leder läkemedlet.</li> </ul> <p><b>Obs:</b> För att undvika mikrobiell tillväxt och läkemedelsrester som torkar ska tillbehören rengöras och desinficeras omedelbart efter varje användning.</p>	<p><b>Torkning</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Montera ihop nebulisatorns komponenter igen och anslut den till luftuttaget, slå på enheten och låt den arbeta i 10–15 minuter.</li> <li>• Låt alla delar torka helt innan de återmonteras och återanvänds för att undvika risk för bakterietillväxt.</li> </ul> <p>Var noga med att inte kontaminera delarna efter att de har rengjorts och desinficrats. Kontamineringsrisk kan undvikas genom noggrann handtvätt och genom att inte vidröra enhetens inre delar när de läggs ut för att torka eller när de monteras ihop igen.</p>
	<p><b>Inspektion</b></p> <p>Inspektera alla produktkomponenter efter varje rengöring och desinfektion. Byt ut trasiga, missformade eller kraftigt missfärgade delar.</p>	<p><b>Forpackning</b></p> <p>Förpacka torra delar i en ren och tillsluten behållare när de inte används. Förpacka INTE våta eller fuktiga delar.</p>
	<p><b>Förvaring</b></p> <p>Förvaringsförhållanden se «Tekniska data».</p> <p><b>Uppmärksamma:</b> Rengör och desinficera delarna på nytt om de förvaras längre än en dag.</p>	

<b>Transport</b>	Efter rengöring och desinfektion ska delarna alltid transporteras i rena och tillslutna behållare. Kontaminering kan undvikas genom god handhygien och genom att inte vidröra delarnas insidor när delarna tas ut och sätts ihop igen för användning.
------------------	--

Instruktionerna ovan har validerats av tillverkaren av den medicintekniska produkten som lämpliga för att förbereda en medicinteknisk produkt för återanvändning. Det är fortfarande bearbetarens ansvar att se till att bearbetningen, så som den faktiskt utförs med hjälp av utrustning, material och personal i bearbetningsanläggningen, ger det önskade resultatet. Detta kräver verifiering och/eller validering och rutinmässig övervakning av processen.

## 6. Underhåll, skötsel och service

Beställ alla reservdelar från din leverantör eller apotek, eller kontakta Microlife-service (se förord).

### Utbyte av inhalatordelen

Byt ut inhalatordelen (5) efter en lång period då den ej används, eller om den är deformerad, skadad, eller om förångar huvudet (5)-a är blockerat av torr medicin, damm etc. Vi rekommenderar att byta ut inhalatordelen efter 6 till 12 månadars användning beroende på hur mycket den används.



Använd bara original inhalator!

### Utbyte av luftfilter

Vid normal användning luftfiltret (12) måste bytas ungefär efter 200 timmar eller efter varje år. Vi rekommenderar att regelbundet kontrollera luftfiltret (10 – 12 behandlingar) och om filtret visar en grå eller brun färg eller om det är vått. Dra ut filtret och byt ut det mot ett nytt.

☞ Rengöra ej filtret för återanvändning.

☞ Luftfiltret skall ej servas eller underhållas när det används av en patient.



Använd endast original filter! Använd ej utrustning utan filter!

## 7. Funktionsstörningar och åtgärder

### Det går inte att starta apparaten

- Kontrollera att elsladden (2) sitter ordentligt i eluttaget.
- Kontrollera att ON/OFF brytaren (3) står på «I».

### Inhalatorn fungerar dåligt eller inte alls

- Kontrollera att luftslangen (7) är korrekt ansluten i båda ändarna.
- Kontrollera att luftslangen inte är klämd, böjd, smutsig eller blockerad. Byt ut den om det behövs.
- Säkerställ att nebulisatorn (5) är helt monterad och sprejhuset (5)-a är korrekt placerat och inte är blockerat.
- Kontrollera om erforderlig medicin har fyllts på.

## 8. Garanti

Detta instrument har **5 års garanti** från inköpsdatum. Under denna garantiperiod, ska Microlife reparera eller byta ut feaktig produkt utan kostnad.

Garantin gäller inte om instrumentet öppnats eller modifierats.

Följande varor är undantagna från garantin:

- Transport kostnader och transport risker.
- Fel som orsakats av felaktig användning eller bristande efterföld av bruksanvisningen.
- Fel orsakade av olyckor eller misstag
- Förpacknings-/lagringsmaterial och använder instruktioner.
- Regelbundna kontroller och underhåll (kalibrering).
- Tillbehör och reservdelar: Nebulisator, masker, munstycke, näsdel, slang, filter, näs skiva (tilval).

Om garantiservice behövs kontakta affären där produkten köptes, eller din lokala Microlife service. Du kan kontakta din lokala Microlife service via vår website:

[www.microlife.com/support](http://www.microlife.com/support)

Kompenseringen är begränsad till värdet av produkten. Garantin gäller om komplett produkt returneras med original kvitto. Reparation eller utbyte av produkt inom garantin förlänger eller förrör ej garantiperiod. Legala reklamationer och rättigheter för konsumenter begränsas ej av denna garanti.

## 9. Avfallshantering

Artikel	Komponent	Avfallshanteringsbeskrivning
1	Enhet ①	Komponenterna består huvudsakligen av plast och elektroniska komponenter. Alla uppfyller kraven i RoHS och REACH, och alla kan vara säkerhetssavfall. Denna produkt är föremål för Europaparlamentets och rådets direktiv 2012/19/EU om avfall som utgörs av eller innehåller elektrisk och elektronisk utrustning och är märkt i enlighet därrmed. Elektroniska enheter får aldrig kasseras med hushållsavfall. Innehåmta information om lokala regler med avseende på hur elektriska och elektroniska produkter ska kasseras på rätt sätt.
2	Tillbehör: luftslang ⑦, nebulisator ⑤, nässtycke ⑨, munstycke ⑧, masker ⑩ / ⑪	Komponenterna är av plast. Alla uppfyller kraven i ROHS och REACH. Före kassering ska alla tillbehör rengöras enligt bruksanvisningen och sedan desinficeras genom kokning i 5 minuter.

## 10. Tekniska data

Modell:	NEB PRO
Typ:	GCE841
<b>AEROSOLPRESTANDA I ENLIGHET MED ISO 27427:2019 baserad på ventilationsmönster hos vuxna med natriumfluorid (NaF):</b>	
Aerosoluteffekt:	0.25 ml
Effekt av aerosolutefekt:	0.089 ml/min.
Procentandel avgivande fyllnadsvolym per minut:	4.5 %
Residualvolym:	1.74 ml
Partikelstorlek (MMAD):	3.5 µm
<b>Max. fritt flöde:</b> 15 l/min.	
<b>GSD (geometrisk standardavvikelse):</b> 2.9 µm	
<b>RF (respirabel fraktion &lt; 5 µm):</b> 62 %	
<b>Partikelstorleksintervall (&gt; 5 µm):</b> 38 %	
<b>Medelpartikelsintervall (2-5 µm):</b> 34 %	
<b>Litet partikel intervall (&lt; 2 µm):</b> 28 %	
<b>Driftluftflöde (med kalibrerat munstycke):</b> 2.8 ~ 5.0 l/min.	
<b>Ljudnivå (medelnvå):</b> 52 dBA	
<b>Strömkälla:</b> 230V 50 Hz AC	
<b>Ström:</b> ≤ 1000 mA	
<b>Längd elsladd:</b> 1.4 m	
<b>Inhalationskapacitet:</b> min. 2 ml; max. 8 ml	
<b>Användnings begränsning:</b> Får användas kontinuerligt	
<b>Driftsförhållanden:</b> 10 - 40 °C / 50 - 104 °F 10 - 95 % maximal relativ luftfuktighet 700 - 1060 hPa (atm)	
<b>Förvarings- och fraktförhållanden:</b> -25 - +70 °C / -4 - +140 °F 10 - 95 % maximal relativ luftfuktighet 700 - 1060 hPa (atm)	
<b>Vikt:</b> ca. 1765 g	
<b>Dimensioner:</b> 289 x 180 x 127 mm	
<b>IP Klass:</b> IP21	
<b>Uppfyllda normer:</b> EN ISO 27427; EN 60601-1; EN 60601-1-2; EN 60601-1-6; IEC 60601-1-11	
<b>Förväntad användningstid:</b> 1000 timmar	
Klass II utrustning som behöver skydd mot elektrisk chock/stötar. För inhalatorm, munstycke och masken tillämpas type BF.	
 Tekniska specifikationer kan ändras utan föregående information.	

Du ombeds att rapportera alla allvarliga incidenter som har inträffat i förhållande till utrustningen, skador eller avvikande händelser, till behörig tillsynsmyndighet samt till tillverkaren eller europeisk auktoriseras representant (EC REP).

Vigilance-kontakt:

<https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts>  
AEROSOLEGENSKAPER I ENLIGHT MED FÖRORDNING EN ISO27427

Tillämpade standarder:

Elektriska säkerhetsstandarder CEI EN 60601-1 elektromagnetisk kompatibilitet enligt CEI EN 60601-1-2.

Enheten är en medicinteknisk produkt i klass IIa. Enheten överensstämmer med den europeiska förordningen om medicintekniska produkter EU MDR 2017/745.

**Viktig information om elektromagnetisk kompatibilitet (EMC):**

Denna produkt, tillverkad av Globalcare Medical Technology Co., Ltd., överensstämmer med standarden för elektromagnetisk kompatibilitet (EMC) EN 60601-1-2:2015/A1:2021. Ytterligare dokumentation om efterlevnaden av denna EMC-standard kan erhållas från Microlife på [www.microlife.com/electro-magnetic-compatibility](http://www.microlife.com/electro-magnetic-compatibility).

- ① Mäntäkompressorri
- ② Virtajohdo
- ③ ON/OFF-kytkin
- ④ Ilmansuodatinlokero
- ⑤ Sumutin
  - A: Tehohoito (asento A)
  - B: Perushoito (asento B)
- ⑥ Nenäsuihkuin
- ⑦ Ilmaletku
- ⑧ Suukappale venttiiliillä
- ⑨ Nenäkappale
- ⑩ Aikuisten maski
- ⑪ Lasten maski
- ⑫ Ilmansuodatin
- ⑬ Sumuttimen täyttö
- ⑭ Nenäsuihkuimien kokoaminen ja käyttö



Euroopan parlamentin ja neuvoston direktiivi 2012/19/EU sähkö- ja elektroniikkalaiteromusta koskee tätä tuotetta ja se on merkity vastavasti. Älä koskaan hävitä elektroniikkalaitteita kotitalousjätteen mukana. Tutustu paikallisiiin määäräysiin sähkö- ja elektroniikkalaitteiden oikeasta hävittämisestä. Oikea hävittäminen auttaa suojelemaan ympäristön ja ihmisten terveyttä.



Lue ohjeet huolellisesti ennen kuin käytät laitetta.



Soveltuvuusluokka BF



Luokan II laite



Sarjanumero



Viitenumero



IP21



CE 0123

Valmistaja

Valmistuspäivä

Pääällä (ON)

Pois pääältä (OFF)

Suojaa vierailta esineiltä ja vedessä olevilta haitallisilta vaikutuksilta, jotka voivat tukkia laitteen.

Valtuutettu edustaja Euroopan yhteisössä

Lääkinnällinen laite

Maahantuojia

Varoitus

Yhden potilaan käyttöön  
useisiin käyttökertoihin (vain lisätarvikkeille)

Kosteusrajoitus käyttöä ja varastointia varten

Lämpötilarajoitus käytön tai varastointiin

Lämpötilarajoitus

Yksilöllinen laitetunniste

Mallinumero

CE vaatimusten mukainen merkintä

## Käyttötarkoitus:

Tämä sumutin on kotikäytöön sopiva aerosolihoitojärjestelmä. Tämä sumutin on suunniteltu tuottamaan paineilman, jonka avulla laite tuottaa lääkinäillisen aerosolin hengitysvaikeuksista kärsiville.

## Kohdeväestö:

Laite on tarkoitettu yli kaksivuotiaiden lapsipotilaiden sekä nuorten ja aikuisien potilaiden käyttöön.

## Aiotut käyttäjät:

Laitteen käyttö ei edellytä erityistä tietoa tai ammattitaitoa. Aiottu käyttäjä on potilas itse, jollei potilas ole lapsi tai tarvitse erityisavustusta.

## Käyttöihheet:

Hengityselinten akutit tai krooniset keuhkosairaudet tai ylähengitystekiiden tulehdus.

## Vasta-aiheet:

Laitetta ei ole tarkoitettu käytettäväksi nopeasti vaikuttavien lääkkeiden kanssa hengenvaarallisten astmakohtausten aikana. Aerosolien antamiselle inhalationia ei ole vasta-aiheita. Käytettävään lääkkeeseen liittyvät vasta-aiheet on tarkistettava lääkkeen pakkausselosteesta. Kysy lääkäriltäsi, jos olet epävarma.

## Hyvä asiakas,

Tämä sumutin on aerosolihoitalaitojärjestelmä, joka soveltuu kotikäytöön. Tätä laitetta käytetään nesteiden ja nestemäisten lääkkeiden (aerosolien) sumutukseen ja ylempien- ja alempien hengitystekiiden hoitoon.

Jos sinulla on kysyttyvä, ongelmia tai, jos tarvitset varaosia, ota yhteys paikalliseen Microlife-asiakaspalveluusi. Saat paikallisen Microlife-jälleenmyyjän osoitteen kauppialtaisi tai apteekistasi. Voit vaihtoehtoisesti käydä [www.microlife.fi-sivustollamme](http://www.microlife.fi-sivustollamme), josta löydät paljon tuotteiamme koskevia tärkeitä tietoja.

Pysy terveenä – Microlife AG!

## Sisällysluettelo

1. Tärkeät turvallisuusohjeet
2. Laitteen valmistelu ja käyttö
3. NEB 2 in 1 - Aerosolihoito  
Kehittynyt hoito  
Lyhyt hoito
4. Nenäsuihku

## 5. Puhdistus ja desinfiointi

## 6. Kunnossapito, hoito ja huolto

Sumuttimen vaihto  
Ilmansuodattimen vaihtaminen

## 7. Toimintahäiriöt ja toimenpiteet

Laite ei kytkeydy päälle  
Sumutin toimii heikosti tai ei lainkaan

## 8. Takuu

## 9. Hävittäminen

## 10. Tekniset tiedot

## 1. Tärkeät turvallisuusohjeet

- Käytä laitetta vain tässä käyttöohjeessa kuvatulla tavalla eli aerosolihoitojärjestelmään lääkärin antamien ohjeiden mukaisesti. Kaikella käyttötarkoituksesta poikkeavaa käyttöä on pidettävä epäasiaanmukaisena ja nähän oluen vaaralisena. Valmistaja ei ole vastuussa vahingoista, jotka johtuvat epäasiaanmukaisesta, virheellisestä ja/tai kohtuuttomasta käytöstä tai vahingoista tilanteissa, joissa laite on litetty sähköasennuksiin, jotka eivät ole voimassa olevien turvallisuusmääräysten mukaisia.
- Säilytä käytööpas myöhempää käyttöä varten.
- Älä käytä laitteessa mahdollisia anestesia sekoituksia, jotka palavat hapella tai typellä.
- Sähkömagneettiset häiriöt, jotka ylittävät voimassa olevissa eurooppalaisissa standardeissa ilmoitetut rajat, voivat vaikuttaa laitteen moitteettomaan toimintaan. Jos tämä laite häiritsee muita sähkölaitteita, siirrä se ja kytké se toiseen pistorasiaan.
- Vian ja/tai toimintahäiriön sattuessa lue käytööppaan «Toimintahäiriöt ja toimenpiteet». Älä käsitlee tai avaa kompressorin ketoloa.
- Käännä korjaustoimia varten ainoastaan valmistajan valtuuttaman teknisen huoltokeskuksen puoleen ja vaadi käytämään alkuperäisiä varaosia. Jos edellä mainittuja ohjeita ei noudata, laitteen turvallisuus voi vaarantua.
- Noudata sähkölaitteita erityisesti koskevia turvallisuusohjeita:
  - käytä vain alkuperäisiä lisävarusteita ja komponentteja;
  - älä koskaan upota laitetta veteen;
  - älä koskaan kastele laitetta, sillä sitä ei ole suojuettu veden tunkeutumiselta;
  - älä koskaan koske laitteeseen märiillä tai kosteilla käsillä;
  - älä jätä laitetta alttiiksi sääolosuhteille;

- aseta laite vakaalle ja vaakasuoralle alustalle sen käytön ajaksi;
  - lasten ja varmaisten henkilöiden on käytettävä tätä laitetta aina täysi-ikäisen, harkintakykyisen aikuisen tarkassa valvonnassa;
  - älä vedä virtajohdosta tai itse laitteesta irrottaaksesi sen pistorasiasta;
  - verkkopistoke on erotuselementti verkkovirrasta; pidä pistoke tavoitetavissa, kun laite on käytössä.
- Ennen laitteen kytkemistä, varmista että sähkömerkinnät, jotka näkyvät laitteineen pohjassa, vastaavat sähköveron luokitusta.
  - Siinä tapauksessa, jos laitteen pistoke ei sovi pistorasiaan, ota yhteyttä ammattiinhenkilöön, joka voi vaihtaa pistokkeen. Yleensä käytetään adaptereita, yhtä tai useampaa ja/tai jatkojohdta ei suositella käytettäväksi. Jos jatkojohdon käyttö on välttämätöntä, niin on tarpeellista noudattaa turvallisuusmääryksiä, kiinnittää huomiota siihen, että käyttö ei saa ylittää maksimitehoroja, koskee myös adapttereita ja jatkojohjota.
  - Älä pidä laitetta kylkettiynä, kun sitä ei käytetä; irrota laite pistorasiasta, kun se ei ole toiminnessa.
  - Asennus on suoritetava valmistajan ohjeiden mukaisesti. Virheellisestä asennuksesta voi koitua vahinkoa ihmisiille, eläimille tai esineille, joista valmistaja ei ole vastuussa.
  - Käyttäjä ei voi vaihtaa tämän laitteen virtajohdtoa. Jos virtajohdoa vaurioituu, käännä valmistajan valtuuttaman teknisen huoltokeskuksen puoleen sen vaittamiseksi.
  - Virtajohdon pitää olla aina täysin aukirullattu, vaarallisen ylikuumenemisen estämiseksi.
  - Ennen laitteen huoltoa ja puhdistusta, sammuta laite ja irrota pistoke sähköpistokkeesta.
  - Jotkin laitteen osat ovat niin pieniä, että lapset voivat niellä ne; pidä laite poissa lasten ulottuvilta.
  - Jos päättää olla käytämättä laitetta enää, on suositteltavaa hävittää se voimassa olevien säännösten mukaisesti.
  - Varmista, että:
    - käytät tätä laitetta vain lääkärin määräämien lääkkeiden kanssa;
    - suoritat hoidon käytämällä vain lääkärin suosittelemia lisälaitteita patologian mukaan;
    - käytät nenäkappalelisävarustetta vain lääkärin nimenomaan antamien ohjeiden mukaan ja kiinnität huomiota siihen, että haarakohdia EI SAA KOSKAAN viedä nenään, vaan ne on ainoastaan tuotava mahdollisimman lähelle.
- Tarkista lääkkeen käyttöohjeesta mahdolliset kontraindikaatiot käytettäessä yhdessä sumutin terapia järjestelmän kanssa.
  - Pidä kaapeli ja ilmaletkut poissa pienien lasten ulottuvilta kurisutumisen ja takertumisen väältämiseksi.
  - Älä sijoita laitetta, niin että on vaille sammuttaa laitetta.
  - Sumutin ja lisävarusteet on tarkoitettu yhden potilaan käyttöön. Laite on tarkoitettu monen potilaan käyttöön.
  - Tämä sumutinjärjestelmä ei sovi käytettäväksi anestesiahengitysjärjestelmässä tai ventilaattorihengitysjärjestelmässä. Potilaalei ei voida tehdä magneettikuvausta tätä laitetta käytettäessä.
  - Tämä laite on suunniteltu sumuttamaan liuoksia ja suspensiostenesteiä.
  - Älä käytä laitetta, jos uskot sen olevan vaurioitunut tai jos huomaat jotakin epätavallista.
  - Laitteessa on herkkiä osia ja sitä täytyy käsitellä varoen. Noudata säälytys- ja käytöölosuhteita koskevia neuvoja, jotka on mainittu «Tekniset tiedot» -kappaleessa!
  - Tämän laitteen käyttö ei korvaa lääkärissä käyntiä. Jos terveydentila ei parane hoidon jälkeen, ota uudelleen yhteyttä lääkäriin.

## 2. Laitteen valmistelu ja käyttö

- Laite on tarkistettava ennen jokaista käyttökertaa, jotta voidaan tunnistaa mahdolliset virheitoiminnot ja/tai tuljetuksesta ja/tai säilytyksestä aiheutuneet vahingot. Istu sisäähnengityksen aikana suorassa ja rentona, jotta hengitystiet eivät puristu ja hoidon tehokkuus heikkene. Lisävarusteita saa käyttää vain yhden potilaan kanssa. Ei ole suositeltavaa käyttää niitä usean potilaan kanssa.
  - Kun laite on purettu pakkauksesta, tarkasta se näkyvien vahinkojen tai vikojen varalta. Kiinnitä erityistä huomiota mahdollisim muovikotelon halkeamiin, jotka voisivat jättää sähkökomponentteja paljaaksi. Tarkista, että lisävarusteet ovat ehjäitä.
  - Tee ennen laitteen käyttöä puhdistustoimenpiteet, jotka kuvataan luvussa «Puhdistus ja desinfointi».
1. Kokoa sumutin **(1)**. Varmista, että kaikki osat ovat mukana.
  2. Täytä sumutin sisäähnengitettävällä liuoksella lääkärisi ohjeiden mukaisesti. Varmista, ettet ylitä maksimitasoa.
  3. Kytke sumutin ilmaletkuineen **(7)** kompressorioriin **(1)** ja laita virtajohto **(2)** pistorasiaan (230V 50 Hz AC).
  4. Kytke laite päälle laittamalla ON/OFF-kytkin **(3)** «l»-asentoon.

- Suukappale ⑧ kuljettaa lääkeaineen paremmin keuhkoihin.
  - Valitse joko aikuisen ⑩ tai lapsen maski ⑪ ja varmista, että se peittää suun ja nenän täysin.
  - Käytä kaikkia lisäsösiä, mukaan lukien nenäkappaletta ⑨, lääkärisi määräämällä tavalla.
5. Inhalaatiohoidon aikana istu suorassa ja rentona pöydän ääressä, ei nojatuolissa, jotta vältetään omien hengitysteiden kokoonpuristumista ja haitataan hoidon tehokkuutta. **Älä käy makuulle inhalaatiohoidon aikana.** Lopeta hoito, jos voit huonosti.
6. Hengitä aerosoliliuosta käyttämällä määrittyä lisävarustetta.
7. Kun olet lopettanut hoidon, sammuta laite painamalla ON/OFF-painiketta ③.
8. Tyhjennä jäljelle jäänyt lääkeaine sumuttimesta ja puhdista laite kuten kappaleessa «Puhdistus ja desinfiointi» on kuvattu.

☞ Laitetta ei tarvitse kalibroida.

☞ Laitteen muuttaminen on ehdottomasti kielletty.

 Muutosten tekeminen laitteeseen ei ole sallittua.

### 3. NEB 2 in 1 - Aerosolihoito

Kehittyneet «NEB 2 in 1» aerosolihoito mahdollistaa tehokkaan keski- ja alahengitysteiden hoidon (astma, krooninen keuhkoputkenpulehdus, kystinen fibroosi jne.).

#### Kehittynty hoito

Tämä hoitomuoto mahdollistaa suurimman mahdollisen lääke-määran antamisen kunkin potilaan hengityskapasiteetin mukaisesti. Venttiilijärjestelmä mukauttaa lääkkeen virtauksen optimallisesti sisähengityksen aikana, minkä ansiosta lääkettä menee mahdollisimman vähän hukkaan uloshengityksen aikana.

Käytä hengityksen huomiointava venttiilijärjestelmää (synkronoitu hengityksen kanssa) optimoidaksesi lääkityksen hoitavat vaikuttaset ja saavuttaaksesi maksimaalisen hyödyn.

- ▶ Sulje sumuttimen yläässä oleva venttiili ⑤-A (asento A) ja käytä suukappaletta, jossa on uloshengitysventtiili ⑧.
- ▶ Täytä lääkeellä ⑬ ja kiinnitä sumuttimen yläässä sumuttimen alaosaan kiertämällä myötäpäivään.
- ▶ Seuraa käytööhjestrusta kuten kohdassa «2.» on kuvattu.

☞ Voit mahdollistaa synkronoinnin sumuttimen hengitystominnon kanssa käyttämällä ainostaan suukappaletta, jossa on uloshengitysventtiili ⑧. Älä käytä maskien tai nenäkappaleen kanssa.

#### Lyhyt hoito

Terapeuttiin hyöty pienenee, jos venttiili on auki (asento B) ⑤-B.

☞ Synkronoitu sumutus ei ole mahdollinen tätä hoitomuota käytettäessä.

## 4. Nenäsuihkutin

Nenäsuihkutin ⑥ on nenäonteloiden puhdistamiseen soveltuva lääkinnällinen laite. Nenäsuihkutin auttaa kosteuttamaan nenän limakalvoja ja tuottaa mikronoidun suihkeen ylhähengitysteiden hengitysongelmien hoitamiseen (allerginen ja ei-allerginen nuha, rinosinuitti, nenän polypit jne.).

1. Irrota nenäsuihkuttimen suoja ⑭-1 kiertämällä sitä vastapäivään.
2. Lisää nenäsuihkuttimen säiliöön isotonista liuosta ⑭-2. Varmista, ettet ylitä enimmäisraaja.
3. Sulje suoja tiukasti kiertämällä sitä myötäpäivään ⑭-3.
4. Yhdistä nenäsuihkutin ja ilmaletku ⑭-4 kompressorin ① ja liitä virtajohto ② pistorasiaan (230V 50 Hz AC).
5. Paina hoitamaton sierain kiinni sormellasi.
6. Aseta nenäsuihkuttimen suoja sieraimen ja hengitä sisään nenän kautta ⑭-5.
7. Kytke laite päälle siirtämällä ON/OFF-kytkin ③ asentoon «I» ja aloita hoito asettamalla sormesi nenäsuihkuttimen aukon päälle ⑭-6.
- ☞ Suosittelemme hoidettavan sieraimen vaihtamista 10 – 20 sekunnin välein.
- ☞ Lapsia ja avustuksien tarpeessa olevia ihmisiä on autettava laitteen käytössä.

 Käytä vain isotonista suolaliuosta.

## 5. Puhdistus ja desinfiointi

### Laite (laitteet): Aerosolihoidon sumuttimen tarvikkeet

	<p><b>Ennen ensimmäistä käyttöä ja jokaisen hoidon jälkeen</b></p> <p>Noudata huolellisesti lisävarusteiden puhdistus- ja desinfiointiohjeita, sillä ne ovat erittäin tärkeitä laitteen suorituskyvyn ja hoidon onnistumisen kannalta.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Käytä vain alkuperäisiä lisävarusteita.</li> <li>• Älä puhdista tai desinfioi ilmaletkua.</li> <li>• Tarvikkeita ei voida puhdistaa ja desinfioida automaattisella menetelmällä.</li> </ul>
<b>Käyttöä koskevat rajoitukset</b>	<p>Sumutin on vahdettava, kun se on ollut pitkään käytämättömänä, jos siinä on muodonmuutoksia tai rikkoutumia tai jos kuiva lääke, pöly jne. tukkii sumuttimen suuttimen. Suosittelemme sumuttimen vaihtamista 6 kuukauden ja 1 vuoden välein käytöstä riippuen. Sumuttimen puhdistus- ja desinfiointikertojen enimmäismäärää on 360 kertaa.</p> <p>Maskin, nenäkappaleen ja suukappaleen puhdistus- ja desinfiointikertojen enimmäismäärää on 360 kertaa.</p>

### Ohjeet

	<p><b>Valmistelu ennen puhdistusta</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Irrota ilmaletku sumutimesta.</li> <li>• Irrota suukappale tai nenäkappale tai maski sumutimesta.</li> <li>• Varmista, että kaikki jäätöt on poistettu sumutimesta.</li> <li>• Pura sumutin ⑤ käänämällä ylösaan vastapäivään ja irrottamalla lääkkeen johtokartio.</li> </ul> <p><b>Huom:</b> Mikrobikavuston ja lääkejäämien kuivumisen välttämiseksi puhdista ja desinfioi tarvikkeet välittömästi jokaisen käytön jälkeen.</p>
---	--

<b>Puhdistaminen</b>	<p>Huuhtelee kaikkia osia lyhyesti juoksevalla vesijohtovedellä vähintään 10 sekunnin ajan. Sekoita vähän astianpesuainetta ja lämmintä vesijohtovettä (esim. FAIRY-merkkistä astianpesuainetta käsipesuun suhteessa 2 ml: 1 l) puhtaaseen astiaan.</p> <p>Upota puretun sumuttimen osat, maski, suukappale ja nenäkappale sekotettuun veteen noin 5 minuutiksi. Hankaa sitten kaikien osien kaikki pinnat puhtaalla ja pienellä harjalla vähintään 8 kertaa.</p> <p>Huuhtelee sen jälkeen kaikki osat huolellisesti juoksevalla vesijohtovedellä vähintään 30 sekunnin ajan, jotta mahdolliset astianpesuainejäämät saadaan kokonaan poistettua.</p>
<b>Desinfiointi</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Puhdistuksen jälkeen desinfioi kaikki puretut osat (vain puhdistetut osat voidaan desinfoida tehokkaasti).</li> <li>• Keitä purettua sumutinta, maskeja, suukappaletta ja nenäkappaletta 5 minuutia kiehuvassa vesijohtovedessä.</li> </ul>
<b>Kuivaus</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Kokoa sumuttimen osat uudelleen ja yhdistä ilmaluitimeen, kytke laite päälle ja anna käydä 10 – 15 minuutin ajan.</li> <li>• Anna kaikkien osien kuivua kokonaan ennen kokoamista ja uudelleenkäyttöä, jotta välttyää bakterikavun riskiltä.</li> </ul> <p>On huolehdittava siitä, etteivät osat saastu puhdistuksen ja desinfioinnin jälkeen. Saastuminen voidaan välttää pesemällä kädet huolellisesti ja olemailla koskematta laitteet sisäosiin, kun ne asetetaan kuivumaan tai kun niitä kootaan uudelleen.</p>
<b>Tarkastus</b>	<p>Tarkasta kaikki tuoteen osat jokaisen puhdistuksen ja desinfioinnin jälkeen. Vaihda kaikki rikkinaiset, epämuidostuneet tai voimakkaasti värjätyneet osat.</p>
<b>Pakkaaminen</b>	<p>Pakkaa kuivut osat puhtaaseen ja suljettuun astiaan, kun niitä ei käytetä. <b>ÄLÄ</b> pakkaa märkiä tai kosteita osia.</p>

<b>Varastointi</b>	Varastointioloosuhteet katso «Tekniset tiedot».
<b>Huomautus:</b>	puhdista ja desinfio osat uudelleen, jos niitä säilytetään yli yhden päivän ajan.
<b>Kuljetus</b>	Kuljeta osat puhdistuksen ja desinfioinnin jälkeen aina puhtaassa ja suljetussa säiliössä. Saastuminen voidaan välttää pesemällä kädet huolellisesti ja olemalla koskematta osien sisäosiin, kun osia irrotetaan ja kootaan uudelleen käyttöä varten.

Lääkinnällisen laitteen valmistaja on validoinut edellä esitetty ohjeet siten, että ne soveltuват lääkinnällisen laitteen valmisteluun uudelleenkäytöö varten. Käsittelijän vastuulla on edelleen varmistaa, että käsittely, sellaisena kuin se tosiasiallisesti suoritetaan laitoksen laitteilla, materiaaleilla ja henkilöstöllä, johtaa haluttuun tulokseen. Tämä edellyttää todentamista ja/tai validointia sekä prosessin rutinimaista seurantaa.

## 6. Kunnossapito, hoito ja huolto

Tilaa kaikki varaosat jälleenmyyjältä tai apteekista tai ota yhteyttä Microlife-asiakaspalveluun (katso esipuhe).

### Sumuttimen vaihto

Vaihda sumutin (5) pitkän käyttämättömän ajan jälkeen, silloin, kun se osoittaa epämurodostumia, rikkoutumista tai kun sumuttimen pää (5-a on tukkeutunut kuiwalla lääkeellä, pöyllä jne. Suosittelemme sumuttimen pään vaihtoa 6 kuukauden tai 1 vuoden välein riippuen käytöstä.

 Käytä vain alkuperäisiä sumuttimia!

### Ilmansuodattimen vaihtaminen

Normaaliolosuhteissa ilmansuodatin (12) tätyy vaihtaa noin 200 käyttökerran jälkeen tai kerran vuodessa. Suosittelemme ilmansuodattimen säännöllistä tarkistusta (10 – 12 hoitokertaa) ja jos suodatin näyttää harmaalta tai ruskealta tai se on märkä, se on vahdettaava. Pura suodatin ja vaihda se uuteen.

 Älä yritä puhdistaa suodatinta ja käyttää sitä uudelleen.

 Ilmansuodatinta ei saa huoltaa potilaan hoidon aikana.

 Käytä vain alkuperäisiä suodattimia! Älä käytä laitetta ilman suodatinta!

## 7. Toimintahäiriöt ja toimenpiteet

### Laite ei kytkeydy päälle

- Varmista, että virtajohto (2) on laitettu oikein pistorasiaan.
- Varmista, että ON/OFF-kytkin (3) on laitettu «I»-asentoon.

### Sumutin toimii heikosti tai ei lainkaan

- Varmista, että ilmaletku (7) on liitetty oikein molemmissa päässä.
- Varmista, ettei ilmaletku ole litistynyt, taipunut, likainen tai tukossa. Vaihda tarvittaessa uuteen.
- Varmista, että sumutin (5) on koottu oikein ja höyrystinpää (5-a) on asetettu oikein eikä ole estynyt.
- Varmista, että laitteessa on vaadittua lääkeainetta.

## 8. Takuu

Laitteella on **5 vuoden takuu** ostopäivästä lukien. Takuujakson ikana Microlife harkintansa mukaan korjaaa tai vaihtaa viallisen laitteen veloituksetta.

Laitteen avaaminen tai muuttaminen mitätöi takuun.

Takuu ei kata seuraavia:

- Kuljetuskustannukset ja kuljetuksen riskit.
- Väärennä käytöltavan tai ohjeiden noudattamatta jättämisen aiheuttama vahinko.
- Onnettomuuden tai virheellisen käytön aiheuttama vahinko.
- Pakkauks-/säilytysmateriaalit ja käyttöohjeet.
- Säännölliset tarkastukset ja huolto (kalibrointi).
- Lisävarusteet ja kulutusosat: Sumutin, maskit, suukappale, nenäkappale, putki, suodatimet, nenäsuuhiuktin (valinnainen).

Mikäli takuuhuoltoa tarvitaan, ota yhteyttä jälleenmyyjään, jolta tuote ostettiin, tai paikalliseen Microlife -huoltoon. Voit ottaa yhteyttä paikalliseen Microlife-huoltoon verkkosivustomme kautta: [www.microlife.com/support](http://www.microlife.com/support)

Korvaus rajoitetaan tuotteen arvoon. Takuu myönnetään, jos koko tuote palautetaan yhdessä alkuperäisen laskun kanssa. Takuun mukainen korjaus tai vaihto ei pidennä tai uusi takuujaksoa. Tämä takuu ei rajoita kuluttajan lainmukaisia vaateita tai oikeuksia.

## 9. Hävittäminen

Kohde	Komponentti	Hävittämisen kuvaus
1	Laite ①	Komponentti sisältää pääasiassa muovia ja elektroniikkakomponentteja. Kaikki ovat RoHS- ja REACH-vaihtimusten mukaisia, ja kaikki voidaan hävittää turvallisesti. Sähkö- ja elektroniikkalaiteromusta annettu Euroopan parlamentin ja neuvoston direktiivi 2012/19/EU koskee tätä tuotetta, ja se on merkity vastavasti. Älä koskaan hävitä elektroniikkalaitteita kotitalousjätteen mukana. Tutustu paikallisiin määräyksiin sähkö- ja elektroniikkalaitteiden oikeasta hävitämisestä.
2	Lisävarusteet: ilmaletku ⑦, sumutin ⑥, nenäkappale ⑨, suukappale ⑧, maskit ⑩ / ⑪	Komponentit ovat muovia. Kaikki ovat ROHS- ja REACH-vaihtimusten mukaisia. Ennen hävittämistä kaikki lisävarusteet on puhdistettava käytööhiejden mukaisesti ja desinfioitava keittämällä 5 minuutin ajan.

## 10. Tekniset tiedot

Malli:	NEB PRO	Maksimi ilmavirtaus: 15 l/min.
Typpi:	GCE841	GSD (geometrisen vakiopoikkeama): 2.9 µm
AEROSOLITEHOT STANDARDIN EN ISO 27427:2019 mukaisesti aikuisen hengitysmallin perusteella käytettäessä natriumfluoridia (NaF):		RF (hengitettävä fraktio < 5 µm): 62 %
Aerosoli lähtö:	0.25 ml	Suurten hiukkasten väli (> 5 µm): 38 %
Aerosoli lähtönopeus:	0.089 ml/min.	Suuret hiukkaset (2-5 µm): 34 %
Luovutetun täytötilavuuden prosentuaalinen osuus minuutissa:	4.5 %	Pienet hiukkaset (> 2 µm): 28 %
Jäännöstilavuus:	1.74 ml	Käyttöilmavirtaus (kalibroidulla suuttimella): 2.8 ~ 5.0 l/min.
Hiukkaskoko (MMAD):	3.5 µm	Ääni Melutaso (keskimääräinen): 52 dBA
		Virtalähde: 230V 50 Hz AC
		Virta: ≤ 1000 mA
		Virtajohdon pituus: 1,4 m
		Sumuttimen kapasiteetti: min. 2 ml; maks. 8 ml
		Käytön rajoitukset: Soveltuu säännölliseen käyttöön
		Käyttöolosuhteet: 10 - 40 °C / 50 - 104 °F
		10 - 95 % suhteellinen maksimaalinen kosteus
		700 - 1060 hPa ilmakehän paine
		Säilytys- ja kuljetusolosuhteet: -25 - +70 °C / -4 - +140 °F
		10 - 95 % suhteellinen maksimaalinen kosteus
		700 - 1060 hPa ilmakehän paine
		Paino: noin 1765 g
		Mitat: 289 x 180 x 127 mm
		IP luokka: IP21
		Viittaukset normeihin: EN ISO 27427; EN 60601-1; EN 60601-1-2; EN 60601-1-6; IEC 60601-1-11
		Odottavissa oleva käyttöikä: 1000 tuntia
		Luokan II laite suojaus sähköiskuilta.
		Sumutin, suukappale ja maskit ovat tyypin BF sovellettuja osia.



Tekniset spesifikaatiot voivat muuttua iman ennakkoon ilmoitusta.

Ilmoita vakavasta haittataapatumasta, joka on tapahtunut tähän laitteen liityen, paikalliselle toimivaltaiselle viranomaiselle tai valtuutetulle edustajalle EU:n alueella.

Valvonnan yhteystiedot:

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

AEROSOLIOMINAISSUDET STANDARDIN EN ISO27427

MUKAISESTI

Sovellettavat standardit:

Sähköturvallisuusstandardit CEI EN 60601-1 sähkömagneettinen yhteensopivuus standardin CEI EN 60601-1-2 mukaisesti.

Laite on luokan IIa lääkinnällinen laite. Laite on lääkinnällisistä laitteista annetun eurooppalaisen asetuksen EU MDR 2017/745 mukainen.

Tärkeää tietoa sähkömagneettisesta yhteensopivuudesta (EMC): Tämä Globalcare Medical Technology Co., Ltd. valmis-tama tuote on sähkömagneettisen yhteensopivuuden (EMC) standardin EN 60601-1-2:2015/A1:2021 mukainen. Lisätietoja EMC-standardin mukaisuudesta on saatavilla Microlifen osoitteesta [www.microlife.com/electro-magnetic-compatibility](http://www.microlife.com/electro-magnetic-compatibility).

- ① Stempelkompressor
- ② El-ledning
- ③ Tænd/Sluk Knap
- ④ Luftfilterkammer
- ⑤ Forstøver
  - A: Avanceret behandling (position A)
  - B: Kort behandling (position B)
- ⑥ Næseskyller
- ⑦ Luftslange
- ⑧ Mundstykke med ventil
- ⑨ Næse-stykke
- ⑩ Voksenmaske
- ⑪ Børnemaske
- ⑫ Luftfilter
- ⑬ Fyldning af forstøver
- ⑭ Samling og brug af næseskylleren



Dette produkt er omfattet af EU-direktivet 2012/19/EU om affald af elektrisk og elektronisk udstyr og er mærket i overensstemmelse hermed.

Bortskaf aldrig elektronisk udstyr sammen med husholdningsaffald. Undersøg og overhold de lokale regler vedrørende korrekt bortskaffelse af elektriske og elektroniske produkter. Korrekt bortskaffelse er med til at beskytte miljøet og menneskers sundhed.



Læs instruktionerne omhyggeligt før brug af apparatet.



Type BF godkendt



Klasse II udstyr



Serienummer



Referencenummer



Producent

Fremstillingsdatoen

Tændt (ON)

Slukket (OFF)



CE 0123

Beskyttelse mod hårde fremmedlegemer og

beskyttelse mod intrængning af vand

Autoriseret repræsentant i den Europæiske Union

Medicinsk udstyr

Importør

Forsiktig

Til flergangsbrug på en enkelt patient  
(gælder kun for tilbehør)

Fugtbegrænsning for drift **og** opbevaring

Fugtbegrænsning for drift **og** opbevaring Temperaturbegrænsning for drift af **eller** opbevaring Temperaturgrænser

Unik udstyrsidentifikationskode

Typenummer

CE-mærkning

## Tilsigtedt anvendelse:

Denne nebulisator er et aerosolterapisystem egnet til hjemmebrug.

Nebulatoren er beregnet til produktion af trykluft til at drive et forstørsæt til produktion af medicinske aerosoler til luftvejslidelser.

## Patientpopulation:

Udstyret er beregnet til brug hos børn fra 2 år, unge og voksne.

## Tilsigtede brugere:

Brugen af udstyret kræver ikke specifik viden eller faglige evner.

Patienten selv er den tilsigtede bruger, undtagen når det drejer sig om børn og patienter, der kræver særlig assistance.

## Indikationer:

Akute eller kroniske lungesygdomme i respirationsorganerne eller betændelse i de øvre luftveje.

## Kontraindikationer:

Udstyret er ikke beregnet til brug med hurtigvirkende medicin under livstruende astmaanfald. Der er ingen kontraindikationer for administration af aerosoler ved indånding. Kontraindikationer relateret til den anvendte medicin skal kontrolleres på medicinens indlægsseddel. Hvis du er i tvivl, så kontakt egen læge.

Kære kunde,

Denne forstøver er et aerosol terapisystem til brug i husholdninger. Apparatet anvendes til forstørvning af vædske og vædske indeholdende medicin (aerosoler) og for behandling af de øvre og nedre luftveje.

Kontakt din lokale Microlife-kundeservice, hvis du har spørgsmål, problemer eller ønsker at bestille reservedele. Din forhandler eller apotek kan give dig adressen på Microlife importøren i dit land. Ellers kan du se på Internettet på [www.microlife.com](http://www.microlife.com), hvor du kan finde masser af information om vore produkter.

Hold dig sund – Microlife AG!

## Indholdsfortegnelse

- 1. Vigtige sikkerhedsanvisninger**
- 2. Indstilling og brug af apparatet**
- 3. NEB 2 in 1 - Aerosol terapi**
  - Avanceret behandling
  - Kort behandling
- 4. Næseskyller**
- 5. Rengøring og desinfektion**

## 6. Vedligehold, beskyttelse og service

Udskiftning af forstøveren

Udskiftning af luftfilteret

## 7. Funktionsfejl og tiltag

Apparatet kan ikke tændes

Forstøveren fungerer dårligt eller slet ikke

## 8. Garanti

## 9. Bortsaffelse

## 10. Tekniske specifikationer

## 1. Vigtige sikkerhedsanvisninger

- Brug kun udstyret som beskrevet i denne manual og derfor som et aerosolterapisystem, i overensstemmelse med din egen læges anvisninger. Enhver anden brug end den tilsigtede skal betragtes som ukorrekt og dermed farlig. Producenten kan ikke holdes ansvarlig for skader forårsaget af upassende, forkert og eller urimelig brug, eller hvis udstyret er tilsluttet elektriske installationer, der ikke overholder de gældende sikkerhedsbestemmelser.
- Opbevar brugervejledningen til fremtidig reference.
- Brug ikke dette apparat i forbindelse med anæstesigasser der anvendes sammen medilt og nitrogen.
- Udstyrets korrekte funktion kan påvirkes af elektromagnetiske forstyrrelser, som overskrider grænsene angivet i de gældende europæiske standarder. Hvis dette udstyr forstyrrer andre elektriske apparater, skal du flytte og tilslutte det i et andet strømkirt.
- I tilfælde af fejl og/eller funktionsfejl skal du læse «Funktionsfejl og tiltag» i brugervejledningen. Kompressorhuset må ikke håndteres eller åbnes.
- Reparationer må kun udføres af et teknisk servicecenter, der er autoriseret af producenten, og der må kun bruges originale reservedele. Hvis de ovennævnte indikationer ikke overholdes, kan det kompromittere udstyrets sikkerhed.
- Overholder sikkerhedsregulativer vedrørende elektrisk udstyr og vær særlig opmærksom på følgende:
  - brug kun originalt tilbehør og originale komponenter;
  - sænk aldrig enheden ned i vand;
  - lad aldrig udstyret blive vådt, da det ikke er beskyttet mod vandindtrængning;
  - rør aldrig enheden med våde eller fugtige hænder;
  - lad ikke enheden stå utsat for vejet;
  - placér enheden på en stabil og vandret overflade under brug;

- børn og personer med handicap må kun bruge udstyret under tæt opsyn af en voksen med fuld mental kapacitet;
  - træk ikke i strømkablet eller i selve udstyret for at frakoble det fra stikkontakten;
  - strømstikket er adskillelselementet fra netstrømmen; sørg for, at stikket er tilgængeligt, når udstyret er i brug.
- Før apparatet anvendes i en stikkontakt skal man sørge for at spændingen i denne svarer til hvad apparatet er beregnet til.
  - I tilfælde af at netstikket der følger med apparatet ikke passer ind i stikkontakten, skal man kontakte kvalificeret personale til udskiftning af denne. Det er ikke anbefalet at anvende forskellige adaptorer samt at udskiftning af netkablet. Vær opmærksom på at spændingen i stikkontakten svarer til det som apparatet kan tåle.
  - Apparatet må ikke være tilsluttet stikkontakten, når det ikke er i brug.
  - Installationen skal være udført i henhold til vejledningen fra producenten. En forkert installation kan forårsage skade på personer, dyr eller ting, hvilket producenten ikke kan holdes ansvarlig for.
  - Stromkablet til udstyret kan ikke udskiftes af brugerne. I tilfælde af skade på strømkablet skal du kontakte et teknisk servicecenter, der er autoriseret af producenten, for at få den udskiftet.
  - Netledningen skal altid rulles helt ud for at undgå farlig overopredning.
  - Før man udfører vedligeholdelse eller rengøring af apparatet, skal apparatet være slukket og netledningen skal være taget ud af stikkontakten.
  - Nogle af udstyrets dele er så små, at de kan sluges af børn; hold udstyret uden for børns rækkevidde.
  - Hvis du ikke længere vil bruge udstyret, anbefales det at bortskaffe det i overensstemmelse med gældende lokale regler.
  - Sørg for at:
    - kun at bruge udstyret sammen med medicin ordineret af din læge;
    - kun at foretage behandlingen med det tilbehør, som din læge anbefaler, afhængigt af tilstanden og sygdommen;
    - kun at bruge næsestykket, hvis det udtrykkeligt er angivet af din læge, og vær opmærksom på ALDRIG at indføre forgrynderne i næsen, men kun at bringe dem så tæt på som muligt.
- Se lægemidlets indlægseddelen for oplysninger om eventuelle kontraindikationer for brugen med almindelige systemer til inhalationsbehandling med aerosoler.
  - For at undgå kværling og sammenfiltrering skal kabler og luftslanger opbevares utilgængeligt for små børn.
  - Anbring ikke apparatet så det er svært at nå afbryderfunktionen.
  - Nebulisatoren og tilbehørssdelene er til brug på en enkelt patient. Enheden er til brug på flere patienter.
  - Nebulisatorsystemet er ikke egnet til brug i anæstetiske respirationssystemer eller et respiratorsystem. Patienten må ikke gennemgå en MR-scanning, mens udstyret er i brug.
  - Dette udstyr er beregnet til forstørning af væskebaserede oplosninger og suspensioner.
  - Brug ikke apparatet, hvis du tror det er beskadiget eller du bemærker noget usædvanligt.
  - Dette apparat består af følsomme komponenter og bør behandles forsigtigt. Overhold opbevarings- og arbejdsstemperaturerne beskrevet i «Tekniske specifikationer» afsnittet!
  - Brugen af udstyret er ikke en erstattning for en lægekonsultation. Hvis der ikke er nogen forbedring af helbred efter behandlingen, skal du kontakte din læge igen.

## 2. Indstilling og brug af apparatet

- Udstyret skal kontrolleres før hver brug med henblik på at identificere eventuelle funktionsfejl og/eller skader opstået under transport og/eller opbevaring. Sid oprejst og afslappet under inhalationen for at undgå at klemme luftvejene sammen og dermed forringe behandlingens effektivitet. Tilbehørssdelene må kun anvendes til en enkelt patient, det frarådes at anvende dem til flere patienter.
- Pak udstyret ud, og kontrollér det for synlige skader eller defekter. Vær især opmærksom på revner i plastkabinetten, som kan blotlægge elektriske komponenter. Kontrollér, at tilbehørssdelene er intakte.
- Før udstyret tages i brug, skal det rengøres i henhold til den procedure, der er beskrevet i kapitlet «Rengøring og desinfektion».
  1. Saml forstøveren ⑭. Se efter om alle dele er der.
  2. Fyld forstøveren med væske til inhalation efter lægens instrukser. Fyld ikke forstøveren op med mere end max niveauet.
  3. Tilslut forstøveren med luftslange ⑦ med kompressor ① og ledningen ② sættes i stikkontakten (230V 50 Hz AC).

4. Tryk på Tænd/Sluk knappen ③ til indstilling «I» for at tænde apparatet.
  - Mundstykket ⑧ giver bedre forsyning af lægemidlet til lungerne.
  - Vælg mellem voksen ⑩ eller barnemaske ⑪ og væropmærksom på at mund og næse er helt dækket til.
  - Brug al tilbehør incl. næse-stykke ⑨ efter din læges anvisning.
5. Under inhalation, sid oprejst og afslappet ved et bord og ikke i en lænestol, for at undgå at luftvejene er klemt sammen så det kan påvirke effekten af behandlingen. **Læg dig ikke ned under inhalationen.** Stop behandlingen ved ubehag.
6. Aerosolopløsningen inhaleres med det ordinerede tilbehør.
7. Så snart behandlingen er gennemført, slukkes apparatet ved at trykke på TÆND/SLUK-knappen ③.
8. Fjern resterne af medicinen i forstøveren og vask udstyret som forklaret i del «Rengøring og desinfektion»

 Apparatet kræver ingen kalibrering.

 Det er strengt forbudt at foretage ændringer af udstyret.

 Det er ikke tilladt at modificere apparatet.

### 3. NEB 2 in 1 - Aerosol terapi

Den avancerede «NEB 2 in 1» aerosol terapi giver effektiv behandling af de nedre luftveje (astma, kronisk bronchitis, cystisk fibrose etc.).

#### Avanceret behandling

Denne behandlingsmetode gør det muligt at administrere den maksimale mængde lægemiddel og derved opnå den enkelte patients ventilationskapacitet. Ventilsystemet tilpasser flowet af lægemidlet optimalt under inhalationen, hvilket mindsker tabet af lægemiddel ved udånding.

Brug det respiration forstærkende (respirationssynkront) ventil system for at optimere den medicinske effekt og få maksimalt udbytte.

- ▶ Luk ventilen øverst på forstøveren ⑤-A (position A), og brug mundstykket med respirationsventilen ⑧.
- ▶ Påfyld medicin ⑬ og skru forstøvertoppen til forstøverbunden i urets retning.
- ▶ Følg trinene om brug som beskrevet i «Sektion 2.».

 Brug kun mundstykket med respirationsventilen ⑧ for at aktivere forstøverens funktion, der er synkroniseret med vejtrækningen. Brug ikke masker eller næseskykker.

#### Kort behandling

Den terapeutiske virkning forringes, hvis ventilen er åben (position B) ⑤-B.

 Ved denne behandling er synkroniseret forstøvning ikke mulig.

### 4. Næseskyller

Næseskylleren ⑥ er en medicinsk anordning, der er velegnet til rensning af næsehulen. Næseskylleren hjælper med at fugte næseslimhinden, og den skaber en ultrafin stråle til behandling af åndedrætsbesvær i de øvre luftveje (allergisk og ikke-allergisk rhinitis, rhinosinusitis, næsepolypper osv.).

1. Tag hæften af næseskylleren ⑭-1 ved at dreje den mod uret.
2. Fyld næseskyllerens beholdrer med isotonisk oplosning ⑭-2. Sørg for, at du ikke overskridet det maksimale niveau.
3. Luk hæften forsvarligt ved at dreje den med uret ⑭-3.
4. Forbind næseskylleren med luftslangen ⑭-4 til kompressoren ①, og sæt el-ledningen ② i stikkontakten (230V 50 Hz AC).
5. Luk af til det ubehandlede næsebor med en finger.
6. Anbring næseskyllerens hætte i næseboret, og træk vejret gennem næsen ⑭-5.
7. Stil tænd/sluk-kontakten ③ i stillingen «I» for at tænde for anordningen, og anbring din finger over hullet i næseskylleren for at starte behandlingen ⑭-6.

 Vi rekommenderer at skifte mellem næseborne hvert 10 – 20 sekund.

 Børn og plejekrævende personer skal assisteres ved brug.

 Må kun bruges med en isotonisk saltvandsopløsning.

## 5. Rengøring og desinfektion

### Udstyr og enheder: Tilbehør til nebulisatoren til aerosolterapi

	<p><b>Før første brug og efter hver behandling</b></p> <p>Følg omhyggeligt rengørings- og desinficeringsinstruktionerne for tilbehøret, da deres korrekte funktion er meget vigtige for udstyrets ydeevne og behandlingseffektivitet.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Brug kun originalt tilbehør.</li> <li>• Luftslangen må ikke rengøres eller desinficeres.</li> <li>• Tilbehøret kan ikke rengøres og desinficeres med en automatiseret metode.</li> </ul>
<b>Begrænsninger i behandlingen</b>	<p>Nebulisatoren skal udskiftes efter en lang periode uden aktivitet, hvis der er tydelige deformationer eller brud, eller hvis nebulisatordysen er blokeret af tør medicin, støv osv. Vi anbefaler at udskifte nebulisatoren efter en periode på mellem 6 måneder og 1 år, afhængigt af brugen. Det maksimale antal gange for rengøring og desinfektion af nebulisatoren er 360 gange.</p> <p>Det maksimale antal gange for rengøring og desinfektion af masken, næsestykket og mundstykket er 360 gange.</p>

### Instruktioner

	<p><b>Forberedelse før rengøring</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Fjern luftslangen fra nebulisatoren.</li> <li>• Fjern mundstykket, næsestykket eller masken fra nebulisatoren.</li> <li>• Sørg for, at al restvolumen fjernes fra nebulisatoren.</li> <li>• Adskil nebulisatoren ⑤ ved at dreje toppen mod uret, og fjern medicinleddningskuglen.</li> </ul> <p><b>Bemærk:</b> For at undgå mikrobiel vækst og indtørring af medicinrester skal tilbehøret rengøres og desinficeres efter hver brug.</p>
--	--

<b>Rengøring</b>	<p>Skyl kort alle dele i rindende vand fra hanen i mindst 10 sekunder først.</p> <p>Bland lidt opvaskemiddel og varmt vand fra hanen (f.eks. opvaskemiddel til håndvask af mæarket FAIRY i et forhold på 2 ml : 1 l) i en ren beholder.</p> <p>Nedsænk de adskilte komponenter af nebulisatoren, masken, mundstykket og næsestykket i det opblandede vand i ca. 5 min. Skrub derefter alle overflader på komponenterne med en ren og lille børste mindst 8 gange.</p> <p>Skyl derefter alle dele grundigt i rindende vand fra hanen i mindst 30 sekunder for helt at fjerne eventuelle rester af opvaskemiddel.</p>
<b>Desinfektion</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Efter rengøring skal alle adskilte dele desinficeres (kun dele, der er blevet rengjort, kan desinficeres effektivt).</li> <li>• Kog den afmonterede nebulisator, maskerne, mundstykket og næsestykket i 5 minutter i kogende vand fra hanen.</li> </ul>
<b>Tørring</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Saml nebulisatorkomponenterne igen, og slut dem til luftudgangen. Tænd for udstyret, og lad det køre i 10 – 15 minutter.</li> <li>• Lad alle dele tørre helt, før du samler og bruger dem igen, for at undgå bakteriedannedelse.</li> </ul> <p>Undsæt forsigtighed, så dele ikke kontaminereres, efter de er rengjort og desinficeret. Kontaminering kan undgås ved god håndvask og ved ikke at røre ved undersiden af delene, når de lægges til tørre eller samles igen.</p>
<b>Inspektion</b>	<p>Kontrollér alle produktkomponenter efter hver rengøring og desinfektion. Udsift eventuelle ødelagte, misformede eller stærkt misfarvede dele.</p>
<b>Emballage</b>	<p>Pak torre dele i en ren og forseglet beholder, når de ikke er i brug. Pak <b>IKKE</b> våde eller fugtige dele.</p>

<b>Opbevaring</b>	For opbevaringsforhold henvises der til «Tekniske specifikationer».  <b>Bemærk:</b> Rengør og desinficer delene igen, hvis de opbevares mere end én dag.
<b>Transport</b>	Efter rengøring og desinfektion skal delene altid transporteres i en ren og forseglet beholder. Kontaminering kan undgås ved god håndvask og ved ikke at røre ved indersiden af delene, når de lægges til torre eller samles igen.

Ovenstående instruktioner er blevet valideret af producenten af det medicinske udstyr som værende i stand til at forberede et medicinsk udstyr til genbrug. Det er fortsat forarbejdningsvirksomhedens ansvar at sikre, at forarbejdningen, som den faktisk udføres ved hjælp af udstyr, materialer og personale i forarbejdningsanlægget, opnår det ønskede resultat. Det kræver verifikation og/eller validering og rutinemæssig overvågning af processen.

## 6. Vedligehold, beskyttelse og service

Bestil alle reservedele fra forhandler eller tag kontakt med Microlife-Service (se forord).

### Udskiftning af forstøveren

Udskift forstøveren (5) hvis en længere periode af inaktivitet, i tilfælde hvor den viser beskadigelse, brud, eller hvis forstøverhovedet (5)-a er aflukket af tør medicin, stov eller lignende. Vi anbefaler at udskifte forstøveren efter en periode på mellem 6 måneder og 1 år afhængig af brug.

 Brug kun orginal forstøver!

### Udskiftning af luftfilteret

Ved normalt brug, skal luftfilteret (12) udskiftet efter at have kørt i 200 timer eller efter et år. Vi anbefaler at checke luftfilteret efter hvert 10 – 12 behandling og hvis filteret viser en grå eller brun farve eller er vådt, udskiftes det. Fjern filteret og udskift det med et nyt.

 Prov ikke at rense filteret for at anvende det igen.

 Luftfilteret skal ikke serviceres eller vedligeholdt men det anvendes på en patient.

 Brug kun originale filtre! Brug ikke apparatet uden filter!

## 7. Funktionsfejl og tiltag

### Apparatet kan ikke tændes

- Sørg for at ledingen (2) er korrekt placeret i stikkontakten.
- Sørg for at Tænd/Sluk knappen (3) er i position «I».

### Forstøveren fungerer dårligt eller slet ikke

- Sørg for at luftslangen (7) er korrekt samlet i begge ender.
- Sørg for at luftslangen ikke er klemt eller bøjet, uret eller blokeret. Hvis nødvendigt, skift den med en ny.
- Sørg for at nebulisatoren (5) er helt samlet, og at forstøverhovedet (5)-a er placeret korrekt og ikke er obstrueret.
- Sørg for at den anbefalede medicinering er blevet tilført.

## 8. Garanti

Dette apparat er dækket af en **5 års garanti** fra købsdatoen. I denne garantiperiode vil Microlife efter vores skøn reparere eller udskifte det defekte produkt gratis.

Åbning eller ændring af apparatet annullerer garantien.

Følgende dele er ikke omfattet af garantien:

- Transportomkostninger og risici ved transport.
- Skader forårsaget af forkert anvendelse eller manglende overholdelse af brugsanvisningen.
- Skader forårsagen af uehd eller forkert brug.
- Emballage / opbevaringsmateriale og brugsanvisning.
- Regelmæssig kontrol og vedligeholdelse (kalibrering).
- Tilbehør og sliddele: Forstøver, masker, mundstykke, næsestykke, slange, filtre, næseskive (valgfrit).

Hvis garantiservice er nødvendigt, kontakt forhandleren hvor du har købt produktet eller din lokale Microlife service. Du kan kontakte din lokale Microlife service via websiden: [www.microlife.com/support](http://www.microlife.com/support)

Kompensation er begrænset til værdien af produktet. Garantien ydes, hvis det komplette produkt returneres med den originale faktura. Reparation eller udskiftning inden for garantien forlænger eller forlænger ikke garantiperioden. Forbrugernes retlige krav og rettigheder er det ikke.

## 9. Bortskaffelse

Element	Komponent	Bortskaffelsesbeskrivelse
1	Udstyr ①	Komponenterne består hovedsageligt af plast og elektroniske komponenter. Alle er i overensstemmelse med RoHS og REACH og kan bortskaffes sikkert. Dette produkt er omfattet af EU-direktivet 2012/19/EU om affald af elektrisk og elektronisk udstyr og er mærket i overensstemmelse hermed. Bortskaf aldrig elektronisk udstyr sammen med husholdningsaffald. Undersøg og overhold de lokale regler vedrørende korrekt bortskaftelse af elektriske og elektroniske produkter.
2	Tilbehør: luftslangen ⑦, nebuli- sator ⑦, næsestykke ⑨, mund- stykke ⑧, masker ⑩ / ⑪	Komponenterne er fremstillet af plast. Alle er i overensstemmelse med ROHS og REACH. Før bortskaftelse skal alt tilbehør rengøres i henhold til brugsanvisningen og derefter desinficeres ved kogning i 5 minutter.

## 10. Tekniske specifikationer

Model:	NEB PRO	Partikelstørrelse (MMAD):	3.5 µm
Type:	GCE841	Maks. frt luftflow:	15 l/min.
AEROSOLYDELSE I HENHOLD TIL EN ISO 27427:2019		GSD (geometrisk standardafvigelse):	2.9 µm
baseret på det ventilatoriske mønster hos voksne med natriumfluorid (NaF):		RF (respirabel fraktioner < 5 µm):	62 %
Aerosoloutput:	0.25 ml	Område for store partikler (> 5 µm):	38 %
Aerosoloutputhas- tighed:	0.089 ml/min.	Middel partikelstør- relse (2-5 µm):	34 %
Procentdel af fyldevolumen, der udsendes pr. minut:	4,5 %	Lille partikelstørrelse (< 2 µm):	28 %
Residualvolumen:	1.74 ml	Luftgennem- strømning (Med kali- breret dyse):	2.8 ~ 5.0 l/min.
		Støjniveau (Gennemsnitsniveau):	52 dBA
		Strømkilde:	230V 50 Hz AC
		Strømstyrke:	≤ 1000 mA
		Ledningslængde:	1,4 m
		Inhalationskapasitet:	min. 2 ml; max. 8 ml
		Driftsgrænse:	Kontinuerlig brug
		Driftsvilkår:	10 - 40 °C / 50 - 104 °F 10 - 95 % max. relativ fugtighed 700 - 1060 hPa atmosfærisk tryk
		Opbevarings og betjeningsforhold:	-25 - +70 °C / -4 - +140 °F 10 - 95 % max. relativ fugtighed 700 - 1060 hPa atmosfærisk tryk
		Vægt:	ca. 1765 g.
		Dimensioner:	289 x 180 x 127 mm
		IP klasse:	IP21
		Reference til stan- darder:	EN ISO 27427; EN 60601-1; EN 60601- 1-2; EN 60601-1-6; IEC 60601-1-11
		Forventede levetid:	1000 timer
			Klasse II apparat med hensyn til beskyttelse mod elektrisk shock. Forstøver, mundstykke og masker er type BF godkendte dele.



Den tekniske specifikation kan ændres uden forudgående  
advarsel.

Enhver alvorlig hændelse, tilskadekomst eller bivirkning, der måtte opstå i forbindelse med dette udstyr, skal indberettes til de lokale kompetente myndigheder og til producenten eller dennes autoriserede repræsentant i EU (EC REP).

Vigilance-kontakt:

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

AEROSOLEGENSKABER I OVERENSSTEMMELSE MED  
FORORDNING EN ISO27427

Anvendte standarder:

Elektriske sikkerhedsstandarder CEI EN 60601-1 elektromagnetisk kompatibilitet i henhold til CEI EN 60601-1-2.

Udstyret er medicinsk udstyr i klasse IIa. **Udstyret overholder EU's forordning om medicinsk udstyr EU MDR 2017/745.**

**Vigtige oplysninger om elektromagnetisk kompatibilitet**

(EMC): Dette produkt fremstillet af Globalcare Medical Technology Co., Ltd. overholder standarden for elektromagnetisk kompatibilitet (EMC) EN 60601-1-2:2015/A1:2021. Yderligere dokumentation i overensstemmelse med denne EMC-standard er tilgængelig hos Microlife på [www.microlife.com/electro-magnetic-compatibility](http://www.microlife.com/electro-magnetic-compatibility).

- ① Stempel kompressor
- ② Strømledning
- ③ PA/AV Knapp
- ④ Rom for luftfilter
- ⑤ Forstøver
  - A: Avansert behandling (posisjon A)
  - B: Kort behandling (posisjon B)
- ⑥ Nesevasker
- ⑦ Luftslange
- ⑧ Munnstykke med ventil
- ⑨ Nesesedel
- ⑩ Voksenmaske
- ⑪ Barnemaske
- ⑫ Luftfilter
- ⑬ Forstøver fylles
- ⑭ Montering og bruk av nesevaskeren



Dette produktet er underlagt det europeiske direktivet 2012/19/EU om elektrisk og elektronisk avfall, og utstyret er merket tilsvarende. Kast aldri elektronisk utstyr i husholdningsavfallet. Forhør deg om gjeldende lokale bestemmelser med hensyn til riktig avfallsbehandling av elektrisk og elektronisk avfall. Riktig avfallshåndtering bidrar til å verne om miljøet og helsen.

Les instruksjonene nøyde før dette apparat tas i bruk.



Type BF utstyr



Klasse II utstyr



Serienummer



Referansenummer



Produsent



Produksjonsdato



På (ON)



Av (OFF)



Beskyttet mot faste fremmedlegemer og skadelige effekter på grunn av vanninnntrenging



Autorisert representant i EU



Medisinsk utstyr



Importør



Forsiktig



En pasient  
Gjenbruk (bare tilbehør)



Fuktighetsbegrensning for drift **og** lagring



Temperaturbegrensning for drift **eller** lagring



Temperaturbegrensning



Unik enhetsidentifikator



Modellnummer



CE samsvarsmerking

**CE 0123**

#### Tiltenkt bruk:

Denne forstøveren er et aerosolt behandlingssystem som er egnet til hjemmebruk.

Forstøveren er laget for produksjon av trykkluft for å drive et forstøversett for produksjon av medisinsk aerosol for pasienter med respirasjonssydommer.

## **Pasientpopulasjon:**

Enheten er tiltenkt bruk for barn i alder fra 2 år, ungdommer og voksne.

## **Tiltenkte brukere:**

Bruken av enheten krever ikke spesifikke kunnskaper eller profesjonell opplæring. Pasienten er den tiltenkte operatøren, med unntak av barn og pasienter som krever spesiell assistanse.

## **Indikasjoner:**

Akutte eller kroniske lungesykdommer i åndedrettsorganene eller betennelser i de øvre luftveiene.

## **Kontraindikasjoner:**

Enheten er ikke indisert for bruk sammen med hurtigvirkende medisiner under livstruende astmaanfall. Det finnes ingen kontraindikasjoner mot administrering av aerosoler ved inhalering. Kontraindikasjoner knyttet til legemidlet som brukes, må sjekkes ved å lese pakningsvedlegget. Spør legen din hvis du er i tvil.

Kjære kunde,

Denne forstøveren er et aerosolt behandlingssystem som er egnet for hjemmebruk. Denne enheten brukes til forstøving av væsker og flytende medisin (aerosoler) og for behandling av øvre og nedre luftveier.

Dersom du har noen spørsmål, problemer eller behov for reservedeler, bes du vennligst ta kontakt med deres lokale Microlife-kundeservice. Forhandleren eller apoteket kan gi deg adressen til representanten for Microlife der du bor. Gå inn på [www.microlife.com](http://www.microlife.com) der det finnes en lang rekke verdifulle opplysninger om våre apparater.

Ta vare på helsen – Microlife AG!

## **Innholdsfortegnelse**

---

### **1. Viktige sikkerhetsinstruksjoner**

### **2. Innstilling og bruken av apparatet**

### **3. NEB i 1 - Aerosol terapi**

Avansert behandling

Kort behandling

### **4. Nesevasker**

### **5. Rengjøring og desinfisering**

### **6. Vedlikehold, beskyttelse og service**

Utskifting av forstøveren

Utskifting av luftfilteret

## **7. Funksjonsfeil og tiltak**

Apparatet kan ikke slåes på  
Inhalatoret virker dårlig eller ikke i det hele tatt

## **8. Garanti**

## **9. Avfallshåndtering**

## **10. Tekniske spesifikasjoner**

## **1. Viktige sikkerhetsinstruksjoner**

---

- Bruk enheten kun som beskrevet i denne bruksanvisningen, altså som et aerosolterapisystem, i henhold til legens anvisninger. Enhver annen bruk enn den tiltenkte er å betrakte som feilaktig og dermed farlig. Produsenten kan ikke holdes ansvarlig for skader som skyldes feilaktig, ureiktig og/eller urimelig bruk, eller hvis utstyret kobles til elektriske installasjoner som ikke er i samsvar med gjeldende sikkerhetsforskrifter.
- Ta vare på bruksanvisningen for fremtidig referanse.
- Ikke bruk enheten nær noen brennbar blanding av anestesimidler med oksygen eller nitrogenoksid.
- Korrekt funksjon av utstyret kan påvirkes av elektromagnetiske forstyrrelser som overskridr grenseverdiene som er angitt i gjeldende europeiske standarder. Hvis denne enheten forstyrrer andre elektriske apparater, må du flytte den og koble den til en annen stikkontakt.
- I tilfelle feil eller/eller funksjonsfeil oppstår, les «Funksjonsfeil og tiltak» i bruksanvisningen. Kompressorhuset må ikke håndteres eller åpnes.
- Reparasjoner må kun utføres av et teknisk servicesenter som er autorisert av produsenten, og det må kun brukes originale reservedeler. Hvis de ovennevnte indikasjonene ikke følges, kan det gå ut over enhetens sikkerhet.
- Overhold sikkerhetsforskriftene angående elektriske enheter og spesielt:
  - bruk kun originalt tilbehør og originale komponenter
  - senk aldri enheten ned i vann
  - la aldri enheten bli våt, den er ikke beskyttet mot vanninntrengning
  - berør aldri enheten med våte eller fuktige hender
  - ikke la enheten utsettes for vær og vind
  - plasser enheten på en stabil og horisontal overflate under bruk
  - bruk av denne enheten av barn og personer med funksjonshemminger krever alltid nøye tilsyn av en voksen med fullstendige mentale evner

- ikke trekk i strømledningen eller selve enheten for å koble den fra stikkontakten
  - strømkontakte er elementet som separerer enheten fra strømnettet; ha kontakten tilgjengelig mens enheten er i bruk
  - Før enheten kobles til må det kontrolleres at elektrisk ytelse, som vises på merkeplaten nederst på enheten, samsvarer med ytelsen på strømnettet.
  - Hvis strømkontakte som følger med enheten ikke passer til ditt vegguttak må du kontakte kvalifisert personel for å bytte ut den kontaktene med en som passer. Generelt anbefales ikke bruk av adapttere, enkle eller flerdoble, og/eller skjøteledninger. Hvis slik bruk ikke kan unngås må det brukes typer som er i overensstemmelse med sikkerhetsforskrifter og være oppmerksom på at de ikke overskridt maksimale effektgrenser som er angitt på adapttere og skjøteledninger.
  - Ikke gå fra enheten tilkoblet når den ikke er i bruk; koble enheten fra vegguttaket når den ikke er i drift.
  - Installering må utføres i henhold til instruksjonene fra produsenten. Feil installering kan føre til skade på personer, dyr eller objekter, dette kan ikke produsenten holdes ansvarlig for.
  - Strømledningen til denne enheten kan ikke byttes ut av brukeren. Ved skade på strømledningen, kontakt et teknisk servicesenter som er autorisert av produsenten for utskifting.
  - Strømledningen skal alltid rulles helt ut for å forhindre farlig overopheting.
  - Før det utføres noen form for vedlikehold eller rengjøring må enheten slås av og kontakten kobles fra vegguttaket.
  - Noen av enhetens deler er så små at de kan sveles av barn, derfor skal utstyret holdes utilgjengelig for barn.
  - Hvis du bestemmer deg for ikke å bruke enheten lenger, anbefales det at du avhender den i henhold til gjeldende forskrifter.
  - Sørg for at:
    - kun bruke denne enheten sammen med legermidler som er foreskrevet av legen din
    - utføre behandlingen kun ved bruk av tilbehøret som legen din har anbefalt, avhengig av patologien
    - kun bruke nesestykket av tilbehøret hvis legen din uttrykkelig har gitt instrukser om dette. Vær da spesielt oppmerksom på å ALDRIG innføre rørene i nesen, men kun plassere dem så nært som mulig.
  - Se i den medisinske instruksjonsbrosjyren for mulige kontraindikasjoner for bruk med vanlige forstøversystemer.
- Hold kabler og luftslanger utilgjengelig for små barn for å unngå at de kveles eller setter seg fast.
  - Ikke plasser utstyret slik at det er vanskelig å betjene frakoblingsenheten.
  - Forstøver og tilbehør er til bruk på én pasient. Enheten er til gjenbruk på flere pasienter.
  - Dette forstøversystemet er ikke egnet til bruk i anestesi respirasjonssystemer eller i et ventilator-respirasjonssystem. Pasienten kan ikke gjennomgå en MR-skanning mens denne enheten brukes.
  - Denne enheten er laget for å fordampe løsninger og flytende suspensjoner.
  - Apparatet må ikke brukes dersom du har mistanke om at det er skadet eller dersom det er tegn på noe unormalt.
  - Dette apparatet inneholder følsomme komponenter og må behandles varsomt. Vær obs på de forholdsvedrørende lagring og betjening som er nevnt i avsnitt «Tekniske spesifikasjoner»!
  - Bruken av denne enheten erstatter ikke legebesøk. Hvis du ikke opplever bedring etter behandlingen, kontakt legen din på nytt.

## 2. Innstilling og bruken av apparatet

- Enheten må kontrolleres før bruk for å identifisere eventuelle feilfunksjoner og/eller skader pga. transport og/eller lagring. Ved inhalering sitt oppreist og avslappet for å unngå at luftveiene komprimeres og påvirker behandlingens effektivitet. Tilbehøret må bare brukes på én enkelt pasient. Det anbefales ikke å bruke dem på flere pasienter.
  - Etter å ha pakket ut enheten, kontroller for visuelle skader. Vær spesielt oppmerksom på sprekker i plasthuset, noe som kan føre til eksponering av elektriske komponenter. Kontroller om tilbehøret er intakt.
  - Før du bruker enheten, utfør rengjøringen som er beskrevet i kapittel «Rengjøring og desinfisering».
1. Sett sammen forstøversettet ⑯. Forsikre deg om at alle deler er tilstede.
  2. Fyll forstøveren med væsken til inhalasjon etter legens instrukser. Forsikre deg om å ikke fylle mer enn til maksimum nivå.
  3. Koble forstøveren med luftslange ⑦ med kompressor ① og ledningen ② settes i stikkontakten (230V 50 Hz AC).
  4. Sett PÅ/AV knappen ③ til innstilling «I» for å starte apparatet.

- Munnstykket ⑧ gir bedre forsyning av legemiddel til lungene.
  - Velg mellom voksen ⑩ eller barnemaske ⑪ og forsikre om at munn og nese er dekket helt.
  - Bruk alt tilbehør, inkludert nesedel ⑨ slik som beskrevet av legen.
5. Under inhalering må man sitte oppreist og avslappet ved et bord og ikke i en lenestol, dette for å unngå av luftveiene komprimeres og påvirker behandlingens effektivitet. **Ligg ikke under inhalasjonen.** Stopp inhalasjonen ved ubehag.
6. Inhaler aerosolløsningen med det foreskrevne tilbehøret.
7. Når du er ferdig med behandlingen, slå av apparatet ved å trykke på PÅ/AV-bryteren ③.
8. Tøm restene av medisinen i forstøveren og vask utstyret som forklart i del «Rengjøring og desinfisering».
- ☞ Apparatet krever ingen kalibrering.
- ☞ Det er strengt forbudt å tukle med enheten.

 Ingen endringer på apparatet er tillatt.

### 3. NEB 2 i 1 - Aerosol terapi

Den avanserte «NEB 2 i 1» aerosolterapien gjør det mulig med effektiv behandling av midtre og nedre del av luftveiene (astma, kronisk bronkitt, cystisk fibrose osv.).

#### Avansert behandling

Dette behandlingsalternativet lar den maksimale mengden medisin leveres, og når dermed den respiratoriske kapasiteten til hver pasient. Ventilsystemet tilpasser seg på en optimal måte til flyten av medisin ved innpust, og reduserer dermed tap av medisin ved utpust.

Bruk det pusforsterkede ventilsystemet (synkronisert med åndedrettet) for å optimisere de terapeutiske virkningene av medikamentet og få maksimal fordel.

- Lukk ventilen på toppen av forstøveren ⑤-A (posisjon A) og bruk munnstykket med ekspiratorisk ventil ⑧.
- Fyll på med medikament ⑬ og koble nebulisatortoppen til nebulisatorbunnen gjennom å rotere med klokka.
- Følg bruksanvisningen slik som beskrevet i «Avsnitt 2.».

☞ For å aktivere forstøveren pustesynkroniseringsfunksjon, bruk kun munnstykket med ekspiratorisk ventil ⑧. Skal ikke brukes med maske eller nesedel.

#### Kort behandling

Den terapeutiske økten vil reduseres dersom ventilen er åpen (posisjon B) ⑤-B.

☞ En synkronisert nebulisering er ikke mulig ved bruk av dette behandlingsalternativet.

### 4. Nesevasker

Nesevaskeren ⑥ er en medisinsk enhet som er passende for å rengjøre nesehulrom. Nesevaskeren hjelper til med å fukte slimhinnene i nesen og danner en mikronisert jetstrøm for behandling av pusteproblemer i de øvre luftveiene (allergisk og ikke-allergisk rhinit, bilihrebennelse, nasale polypper osv.).

1. Ta av dekslet på nesevaskeren ⑭-1 ved å rotere mot klokken.
2. Fyll containeren til nesevaskeren med isotonisk opplosning ⑭-2. Sørg for at du ikke går over maksnivået.
3. Lukk dekselet skikkelig ved å rotere med klokken ⑭-3.
4. Koble nesevaskeren med luftslangen ⑭-4 til kompressoren ① og plugg strømledningen ② i stikkontakten (230V 50 Hz AC).
5. Lukk det neseboret som ikke behandles med fingeren.
6. Plasser dekslet til nesevaskeren over neseboret og pust inn med nesen ⑭-5.
7. Skru AV/PÅ-knappen ③ til posisjon «I» for å slå på enheten og plasser fingeren din over åpningen på nesevaskeren for å starte behandlingen ⑭-6.

☞ Vi anbefaler å bytte fra et nesebor til det andre hvert 10 – 20 sekund.

☞ Barn og personer som har behov for pleie, må få hjelp til å bruke enheten.

 Bruk kun med isotonisk saltløsning.

## 5. Rengjøring og desinfisering

Enhet(er): Tilbehør til aerosolterapiforstøveren
 <p><b>Før første gangs bruk og etter hver behandling</b> Følg instruksjonene for rengjøring og desinfeksjon av tilbehøret nøyde, da dette er svært viktig for at enhetens ytelse og for en vellykket behandling.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Bruk kun originalt tilbehør.</li> <li>• Ikke rengjør eller desinfiser luftslangen.</li> <li>• Tilbehøret kan ikke rengjøres og desinfiseres med automatisk prosedyre.</li> </ul>
<b>Begrensninger for behandlingen</b> Forstøveren må skiftes ut etter en lang periode uten aktivitet hvis den viser tegn til deformering eller sprekker, eller når forstøverdysen blokkeres av tørt legemiddel, støv etc. Vi anbefaler at forstøveren skiftes ut etter en periode på mellom 6 måneder og 1 år, avhengig av bruken. Forstøveren kan rengjøres og desinfiseres maksimalt 360 ganger. Maksimalt antall ganger masken, nesestykke og munnstykket kan rengjøres og desinfiseres, er 360 ganger.
Instruksjoner
<b>Forberedelser til rengjøring</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Fjern luftslangen fra forstøveren.</li> <li>• Ta munnstykket, nesestykke eller masken av forstøveren.</li> <li>• Sørg for at alt resterede volum fjernes fra forstøveren.</li> <li>• Demonter forstøveren ⑤ ved å dreie toppen mot urviseren og fjerne medisintilførselskaken.</li> </ul>
<b>Merk:</b> Rengjør og desinfiser tilbehøret umiddelbart etter hver bruk for å unngå mikrobiell vekst og tørking av medisinrester.

<b>Rengjøring</b>	Skyll alle delene kort under rennende vann i minst 10 sekunder på forhånd. Bland litt oppvaskmiddel og varmt vann fra springen (f.eks. oppvaskmiddel til håndvask av merket FAIRY i forholdet 2 ml: 1 liter) i en ren beholder. Senk komponentene til den demonterte forstøveren, masken, munnstykket og nesestykket ned i vannblandingene i ca. 5 min. Skrubb deretter overflaten på alle komponentene med en ren, liten børste minst 8 ganger. Skyll deretter alle delene grundig under rennende vann i minst 30 sekunder før å fjerne eventuelle rester av oppvaskmiddel fullstendig.
<b>Desinfeksjon</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Desinfiser alle demonterte deler etter rengjøring (bare deler som er rengjorte kan desinfiseres effektivt).</li> <li>• Kok den demonterte forstøveren, maskene, munnstykket og nesestykket i 5 minutter i kokende vann fra springen.</li> </ul>
<b>Tørking</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Monter forstøverkomponentene igjen og koble forstøveren til luftutgangen, slå på enheten og la den gå i 10 –15 minutter.</li> <li>• La alle delene tørke helt før ny montering og bruk for å unngå risiko for bakterieverkst.</li> </ul> Vær forsiktig så du ikke kontaminerer delene etter at de er rengjorte og desinfiserte. Kontaminering kan unngås ved å vaske hendene godt og ikke berøre enhetens innvendige deler når de legges til tørk eller settes sammen igjen.
<b>Inspeksjon</b>	Inspiser alle produktkomponenter etter hver rengjøring og desinfeksjon. Skift ut ødelagte, deformerte eller sterkt misfargede deler.
<b>Emballasje</b>	Pakk tørre deler i en ren og lukket beholder når de ikke er i bruk. IKKE pakk våte eller fuktige deler.
<b>Oppbevaring</b>	For oppbevaringsbetingelser, se «Tekniske spesifikasjoner». <b>Merk:</b> Rengjør og desinfiser delene på nytt hvis de oppbevares i mer enn én dag.

<b>Transport</b>	Etter rengjøring og desinfeksjon skal delene alltid transporteres i en ren og forseglet beholder. Smitte kan unngås ved å vaske hendene godt og ikke berøre innsiden av delene når de tas ut og settes sammen igjen før bruk.
------------------	--

Instruksjonene ovenfor er validerte av produsenten av det medisinske utstyret som egnet til å klargjøre medisinsk utstyr for gjenbruk. Det er fortsatt behandlers ansvar å sikre at behandlingen, slik den faktisk utføres ved hjelp av utstyr, materialer og personell på behandlingsstedet, gir det ønskede resultatet. Dette krever verifisering og/eller validering og rutinemessig overvåking av prosessen.

## 6. Vedlikehold, beskyttelse og service

Bestill alle reservedeler fra forhandler eller apotek, eller ta kontakt med Microlife-Service (se forord).

### Utskifting av forstøveren

Skift ut forstøveren ⑤ etter en lang periode uten aktivitet, hvis den viser tegn til deformering, beskadigelse, eller når forstøverhodet ⑤-a hindres av uttørket medisin, støv etc. Vi anbefaler at forstøveren skiftes ut etter en periode på mellom 6 måneder og 1 år, avhengig av bruken.



Bruk bare originale forstøvere!

### Utskifting av luftfilteret

Ved normale bruksforhold må luftfilteret ⑫ skiftes ut etter omtrent 200 arbeidstimer eller etter hvert år. Vi anbefaler at luftfilteret kontrolleres jevnlig (10 – 12 behandlinger) og at det skiftes ut hvis det er vått eller har fått en grå eller brun farge. Trekk ut filteret og skift det ut med et nytt.

- ☞ Ikke prøv å rengjøre filteret for å bruke det om igjen.
- ☞ Det skal ikke utføres service eller vedlikehold på luftfilteret mens det er i bruk med en pasient.



Bruk bare originale filter! Ikke bruk enheten uten filter!

## 7. Funksjonsfeil og tiltak

### Apparatet kan ikke slåes på

- Sørg for at ledingen ② er korrekt plassert i støpselet.
- Forsikre om at PÅ/AV knapp ③ er i posisjon «!».

### Inhalatoren virker dårlig eller ikke i det hele tatt

- Sørg for at lufteslangen ⑦ er korrekt festet i begge ender.
- Sørg for at lufteslangen ikke er klemt eller bøyd, uren eller blokkert. Hvis nødvendig, skiftes med ny.
- Sjekk at forstøveren ⑥ er ferdig montert og at forstøverhodet ⑤-a er riktig plassert og ikke tildekket.
- Sørg for at anbefalt medisinering har blitt tilført.

## 8. Garanti

Dette apparatet er dekket av en **5 års garanti** regnet fra kjøpsdatoen. Microlife vil reparere eller erstatte defekt produkt gratis i løpet av garantiperioden.

Åpning eller endring av enheten ugyldiggjør garantien.

Følgende elementer er ekskluderte fra garantien:

- transportkostnader og risikoansvar under transport.
- skader forårsaket av feil bruk eller manglende overholdelse av bruksanvisningen.
- Skader forårsaket av ulykker eller misbruk.
- Pakking/lagringsmateriale og bruksanvisning.
- Regelmessige kontroller og vedlikehold (kalibrering).
- Tilbehør og slitasjedeler: Forstøver, masker, munnstykke, nesedel, slange, filtre, nesevasker (valgfritt).

Hvis det skulle være behov for garantitilgang, kontakt forhandleren hvor du kjøpte produktet eller den lokale Microlife-serviceavdelingen. Du kan også kontakte den lokale Microlife-serviceavdelingen på nettstedet vårt:

[www.microlife.com/support](http://www.microlife.com/support)

Kompensasjon er begrenset til produktets verdi. Garantien gis hvis hele produktet returneres med den originale fakturaen. Reparasjon eller utskifting innenfor garantiperioden forlenger eller fornyer ikke garantiperioden. Rettslige krav og forbrukersrettigheter er ikke berørt av denne garantien.

## 9. Avfallshåndtering

Artikkel	Komponent	Beskrivelse av avhending
1	Enh�t ①	Komponenten består hovedsakelig av plast og elektroniske komponenter. Alle er i samsvar med RoHS og REACH, og alle kan avhendes sikkert. Dette produktet er underlagt det europeiske direktivet 2012/19/EU om elektrisk og elektronisk avfall, og er merket i henhold til dette. Kast aldri elektronisk utstyr i husholdningsavfallet. Forhør deg om gjeldende lokale bestemmelser når det gjelder riktig avhending av elektrisk og elektronisk avfall.
2	Tilbehør: luftslange ⑦, forstøver ⑤, nesestykke ⑨, munnstykke ⑧, masker ⑩ / ⑪	Komponentene er av plast. Alle er i samsvar med RoHS og REACH. F�r avhending skal alt tilbehøret rengjøres i henhold til instruksjonene i bruksanvisningen og deretter desinfiseres ved koking i 5 minutter.

## 10. Tekniske spesifikasjoner

**Modell:** NEB PRO

**Type:** GCE841

**AEROSOLYTELSE I HENHOLD TIL EN ISO 27427:2019 basert på et voksent ventilasjonsm nster med natriumfluorid (NaF):**

**Aerosolproduksjon:** 0.25 ml

**Aerosolproduksjon-  
shastighet:** 0.089 ml/min.

**Prosent fyllevolum  
sluppet ut per min.:** 4.5 %

**Restvolum:** 1.74 ml

**Partikkelt rrelse  
(MMAD):** 3.5  m

**Maks. fri luftflyt:** 15 l/min.

**GSD (geometrisk  
standardavvik):** 2.9  m

**RF (respirasjons-  
frekvens < 5  m):** 62 %

**Stort partikkelom-  
r de (> 5  m):** 38 %

**Middels partikkelom-  
r de(2-5  m):** 34 %

**Lite partikkelomr de  
 28 %**

**Driftsluftstr m (med  
kalibrert dyse):** 2.8 ~ 5.0 l/min.

**Støynivå (gjennom-  
snittsniv ):** 52 dBA

**Strømkilde:** 230V 50 Hz AC

**Str m:**   1000 mA

**Lengde str mlengde:** 1,4 m

**Inhalasjonskapasitet:** min. 2 ml; max. 8 ml

**Driftsbegrensninger:** Kontinuerlig bruk

**Arbeidsforhold:** 10 - 40  C / 50 - 104  F  
10 - 95 % relativ maksimal fuktighet  
700 - 1060 hPa atmosfærisk trykk

**Lagring og  
fraktforhold:** -25 - +70  C / -4 - +140  F  
10 - 95 % relativ maksimal fuktighet  
700 - 1060 hPa atmosfærisk trykk

**Vekt:** ca. 1765 g

**Dimensjoner:** 289 x 180 x 127 mm

**IP Klasse:** IP21

**Referanse til  
standarder:** EN ISO 27427; EN 60601-1; EN 60601-1-2; EN 60601-1-6; IEC 60601-1-11

**Forventet levetid:** 1000 timer

Klasse II enhet med hensyn til beskyttelse mot elektrisk støt.

Forstøver, munnstykke og maske er av type BF-dele.



De tekniske spesifikasjonene kan endres uten forvarsel.

Rapporter alle alvorlige hendelser, skader eller bivirkninger som har oppstått i forbindelse med enheten til kompetente myndigheter lokalt og til produsenten eller den autoriserte europeiske representanten (EU REP).

Kontaktpunkt for årvåkenhet:

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

AEROSOLEGENSKAPER I HENHOLD TIL FORORDNING EN  
ISO27427

Anvendte standarder:

Elektriske sikkerhetsstandarder IEC EN 60601-1 om elektromagnetisk kompatibilitet i henhold til IEC EN 60601-1-2.

Enheten er medisinsk utstyr i klasse IIa. **Enheten er i samsvar med det europeiske direktivet om medisinsk utstyr, EU MDR 2017/745.**

**Viktig informasjon om elektromagnetisk kompatibilitet (EMC):**

Dette produktet, som er produsert av Globalcare Medical Technology Co., Ltd., er i samsvar med standarder i EMC-direktivet (elektromagnetisk kompatibilitet) EN 60601-1-2:2015/A1:2021. Ytterligere dokumentasjon i samsvar med denne EMC-direktivet er tilgjengelig fra Microlife på [www.microlife.com/electro-magnetic-compatibility](http://www.microlife.com/electro-magnetic-compatibility).

- ① Virzūļkompresors
- ② Strāvas vads
- ③ ON/OFF (leslēgts/lzslēgts) slēdzis
- ④ Gaisa filtra nodalījums
- ⑤ Smidzinātājs
  - A: Uzturoša terapija (A pozīcija)
  - B: Tūlītēja ārstēšana (B pozīcija)
- ⑥ Deguna skalotājs
- ⑦ Gaisa caurule
- ⑧ Iemutis ar ventili
- ⑨ Degunam paredzētā detaļa
- ⑩ Sejas maska pieaugušajam
- ⑪ Sejas maska bērnam
- ⑫ Gaisa filtrs
- ⑬ Smidzinātāja uzpildītājs
- ⑭ Deguna skalotāja salikšana un lietošana



Uz šo produktu attiecas Eiropas Direktīva 2012/19/ES par elektroisko un elektronisko iekārtu atkritumiem, un tas ir attiecīgi marķēts. Elektroniskās iekārtas nedrīkst izmest kopā ar sadzīves atkritumiem. Samēklējiet informāciju, kas attiecas uz vietējiem noteikumiem par elektroisko un elektronisko iekārtu atkritumu pareizu utilizēšanu. Pareiza atkritumu utilizācija palīdz aizsargāt vidi un cilvēku veselību.



Pirms šīs ierīces izmantošanas uzmanīgi izlasīt norādījumus.



BF tipa izstrādājums



II aizsardzības klases ierīce



Sērijas numurs



Numurs katalogā



Ražotājs



Izgatavošanas datums



leslēgts (ON)



izslēgts (OFF)



Aizsardzība pret cietiem svešķermeniem un ūdens iekļūšanas radītu kaitīgu ietekmi.



Pilnvarotais pārstāvis Eiropas Kopienā



Medicīniska ierīce



Importētājs



Brīdinājums



Viens pacients  
vairākkārtēja izmantošana (tikai piederumiem)



Maksimāli pieļaujamais mitrums lietojot un  
uzglabājot



Temperatūras ierobežojums darbībai vai uzgla-  
bāšanai



Maksimāli pieļaujamais atmosfēras spiediens



Unikāls ierīces identifikators



Modeļa numurs



CE Atbilstības zīme



## **Paredzētais lietojums:**

Šī smidzinātājs ir mājas lietojama aerosolterapijas sistēma. Šī ierīce paredzēta šķidrumu un šķidru ārstniecisko līdzekļu (aerosolu) izsmidzināšanai respiratorisko slimību gadījumā.

## **Pacientu mērķgrupa:**

Šī ierīce ir piemērota bērniem vecumā no 2 gadiem, pusaudžiem un pieaugušajiem pacientiem.

## **Lietošana:**

Ierīces izmantošanai nav nepieciešamas speciālas zināšanas vai profesionālās iemaņas. Pacients ir paredzētais lietotājs, izņemot bērnu un pacientu, kam ir vajadzīga īpaša palīdzība.

## **Indikācijas:**

Akūtas vai hroniskas elpošanas orgānu slimības vai augšējo elpoļu iekaisums.

## **Kontrindikācijas:**

Ierīce nav paredzēta lietošanai kopā ar ātras iedarbības medikamentiem dzīvībai bīstamu astmas lēkmju laikā. Nav kontrindikāciju aerosolu ievadīšanai ieelpojot. Kontrindikācijas, kas saistītas ar lietotājam zālēm, jāpārbauda zālu lietošanas pamācībā. Ja rodas šaubas, konsultējieties ar ārstu.

## Cien./god. lietotāj!

Šīs inhalatora ir aerosolu terapijas sistēma, kas piemērota lietošanai mājas apstākļos. Šo ierīci izmanto šķidrumu un šķidro medikamentu (aerosolu) inhalācijai, kā arī augšējo un apakšējo elpoļu ārstēšanai.

Ja Jums rodas kādi jautājumi, problēmas, vai ja vēlaties pasūtīt rezerves daļas, lūdzam sazināties ar Microlife vietējo klientu apkalpošanas dienestu. Ierīces pārdevējs vai aptiekārs palīdzēs Jums noskaidrot Microlife izplatītāja adresi Jūsu valstī. Jūs varat arī apmeklēt tīmekļa vietni [www.microlife.lv](http://www.microlife.lv), kur atradīsiet plašu un vērtīgu informāciju par mūsu produktiem.

Lai Jums laba veselība – Microlife AG!

## **Saturs**

- 1. Svarīgi drošības norādījumi**
- 2. Šīs ierīces sagatavošana un lietošana**
- 3. NEB 2 in 1 - Aerosola terapija**  
Uzlabotā izmantošana  
Paastrinātā apkope
- 4. Deguna skalotājs**

## **5. Tīrišana un dezinficēšana**

### **6. Tehniskā apkope un kopšana**

Smidzinātāja nomaiņa

Gaisa filtra nomaiņa

### **7. Bojājumi un to novēršanas veidi**

Ierīci nevar iestēgt

Smidzināšanas funkcija ir vāja vai tā pavism nedarbojas

### **8. Garantija**

### **9. Utilizācija**

### **10. Tehniskās specifikācijas**

## **1. Svarīgi drošības norādījumi**

- Lietojet ierīci tikai tā, kā aprakstīts šajā rokasgrāmatā, tātad kā aerosolterapijas sistēmu, ievērojot ārsta norādījumus. Jebkura izmantošana, kas atšķiras no paredzētās, ir uzskatāma par nepareizu un līdz ar to bīstamu; ražotājs nevar uzņemties atbildību par bojājumiem, kas radušies nepareizas un/vai nepamatotas izmantošanas rezultātā, vai ja iekārtai ir pieslēgta elektroinstalācijām, kas neatbilst spēkā esošajiem drošības noteikumiem.
- Saglabājiet lietotāja rokasgrāmatu turpmākai atsaucēi.
- Nelietojet ierīci jebkādu anestētisku maišījumu klātbūtnē, kas viegli uzsīsmo skābekļa vai slāpekļa dioksīda klātbūtnē.
- Iekārtas pareizu darbību var ieteiktnei elektromagnētiskie traucējumi, kas pārsniedz spēkā esošajos Eiropas standartos noteiktās robežas. Ja šī ierīce traucē citām elektriskajām ierīcēm, pārvietojet to un pievienojiet to citai rozezeti.
- Bojājumu un/vai darbības traucējumu gadījumā izlasiet «Bojājumi un to novēršanas veidi» lietotāja rokasgrāmatā. Neņemiet rokās vai neatveriet kompresora korpusu.
- Remontdarbus drīkst veikt tikai pilnvarotā tehniskā servisa centrā, kā arī drīkst izmantot tikai oriģinālus rezerves daļas. Iepriekš minēto indikāciju neievērošana var apdraudēt ierīces drošību.
- Ievērojiet uz elektroierīcēm attiecīnāmas drošības prasības, jo īpaši:
  - izmantojet tikai oriģinālos piederumus un sastāvdalas;
  - nekad neiegremdējiet ierīci ūdenī;
  - nekad nemitriniet ierīci, tā nav aizsargāta pret ūdens ieklūšanu;
  - nekad nepieskarieties ierīcei ar mitrām rokām;
  - neatstājiet ierīci pašlaik laikapstākļu iedarbībai;

- ierīces darbības laikā novietojet ierīci uz stabilas un horizontālās virsmas;
  - lai šo ierīci varētu lietot bērni un cilvēki ar invaliditāti, vienmēr nepieciešama pilngadīga, garīgi spējīga pieaugašā stingra uzraudzība;
  - nevelciet strāvas vadu vai pašu ierīci, lai to atvienotu no strāvas kontaktligzdas;
  - strāvas kontaktakāša ir atdalīšanas elements no elektrotīkla; kad ierīce tiek lietota, kontaktakāša ir pieejama.
  - Pirms ierīces pieslēgšanas pārliecīnieties, ka elektropadeves prasības, kas norādītas plāksnītē uz ierīces apakšējās virsmas, atbilst elektrotīkla parametriem.
  - Gadījumā, ja ierīcei pievienotā kontaktakāša neatbilst sienas rozetei, sazinieties ar kvalificētu personālu, lai nomainītu kontaktakāšu ar atbilstošu. Vispārinot – adapteru, gan vienkāršu gan daudzākārtīgu, un/vai pagarinātāju izmantošana nav ieteicama. Ja no to izmantošanas nav iespējams izvairīties, tad nepieciešams izvēlēties drošības prasībām atbilstošu, pievēršot uzmanību, lai netiktu pārsniegti maksimālie strāvas ierobežojumi, kas norādīti uz adapteriem un pagarinātājiem.
  - Laikā, kad ierīce netiek lietota, neatstājiet to pievienotu strāvas padevei. Vienmēr pēc ierīces lietošanas atvienojiet kontaktakāšu no rozetes.
  - Uzstādīšana jāveic atbilstoši ražotāja norādījumiem. Nepareiza uzstādīšana var radīt kaitējumu cilvēkiem, dzīvniekiem vai īpašumam, par kuriem ražotājs nenes atbildību.
  - Lietotājs nevar nomainīt šīs ierīces barošanas vadu. Ja strāvas vads ir bojāts, vērsieties ražotāja pilnvarotā tehniskā servisa centrā, lai to nomainītu.
  - Strāvas vadam vienmēr jābūt pilnībā iztītam, lai novērstu tā pārkāršanu.
  - Pirms jebkādas apkopes vai tīrišanas uzsākšanas vienmēr izslēdziet ierīci un atvienojiet to no strāvas padeves.
  - Dažas ierīces daļas ir tik mazas, ka bērni tās var norīt; glabājiet ierīci bērniem nepieejamā vietā.
  - Ja nolemjat ierīci vairs neizmantot, ieteicams to utilizēt saskaņā ar spēkā esošajiem noteikumiem.
  - Pārliecīnieties, ka:
    - lietojat šo ierīci tikai ar ārsta izrakstītām zālēm;
    - veikti ārstēšanu, izmantojot tikai ārsta ieteikto piederumu atkarībā no patoloģijas;
  - izmantojiet degunā ievietojamo elementu tikai pēc ārsta norādījuma un pievērsiet uzmanību tam, lai NEKAD neievietotu degunā bifurkāciju, bet tikai pietuvinātu to pēc iespējās tuvāk.
- Lietojot vispārējās aerosolu terapiju sistēmas, pārbaudiet zāļu informāciju attiecībā uz noteiktajām kontrindikācijām.
  - Lai izvairītos no nosmakšanas un sapīšanās, glabājiet kabeļus un gaisa caurules maziem bērniem nepieejamā vietā.
  - Nenovietojet ierīci stāvoklī, kurā apgrūtināta tās vadība vai atvienošanā.
  - Smidzinātājs un piederumi ir paredzēti vienam pacientam. Ierīcei ir lietojama vairākiem pacientiem.
  - Šī izsmidzināšanas sistēma nav piemērota lietošanai anestēzijas elpošanas sistēmā vai ventilatora elpošanas sistēmā. Šīs ierīces lietošanas laikā pacientam nevar veikti magnētiskās rezonances skēnēšanu.
  - Šī ierīce ir paredzēta šķidumu un suspensiju izsmidzināšanai.
  - Neizmantot instrumentu, ja uzskatāt, ka tas ir bojāts, vai ja pamānāt kaut ko neparastu.
  - Šajā instrumentā ir viegli sabojājamas sastāvdalas, tādēļ pret to ir jāizturas uzmanīgi. Nodrošiniet glabāšanas un darba apstākļus, kas aprakstīti sadaļā «Tehniskās specifikācijas».
  - Šīs ierīces lietošana neizstāj ārsta apmeklējumu. Ja pēc ārstēšanas veselības stāvoklis neuzlabojas, vēlreiz konsultēties ar ārstu.

## **2. Šīs ierīces sagatavošana un lietošana**

- Ierīce jāpārbauda katru reizi pirms izmantošanas, lai noteiktu, vai transportēšanas un/vai uzglabāšanas laikā nav radušies darbības traucējumi un/vai bojājumi. Inhalācijas laikā jāsēž taisni un atslābināti, lai novērstu elpcēļu saspiešanu un ārstēšanas efektivitātes paslikināšanos. Piederums drīkst izmantot tikai ar vienu pacientu, nav ieteicams tos lietot vairākiem pacientiem.
- Pēc ierīces izpakošanas jāpārbauda, vai tajā nav redzamu bojājumu vai defektu; īpaša uzmanība jāpievērš plaisām plasta masas korpusā, kas var apdraudēt elektriskos komponentus. Jāpārbauda, vai piederumi ir neskarti.
- Pirms ierīces izmantošanas jāveic tīrišanas procedūra, kā aprakstīts nodaļā «Tīrišana un dezinficēšana».
- 1. Samontējiet smidzinātāja komplektu ⑭. Pārliecīnieties, ka visas detaljas ir sakomplektētas.

- Piepildiet smidzinātāju ar inhalācijas šķīdumu atbilstoši ārsta norādēm. Pārliecinieties, ka Jūs nepārsniedzat maksimāli pieļaujamo līmeni.
  - Pievienojiet smidzinātāju ar gaisa cauruli (7) kompresoram (1) un pieslēdziet strāvas vadu (2) kontaktligzdai (230V 50 Hz AC).
  - Pagrieziet ON/OFF (leslēgts/lzslēgts) slēdzi (3) «» pozīcijā, lai ieslēgtu ierīci.
    - lemtus (8) sniedz labāku medikamentu piegādi plaušām.
    - Izvēlieties sejas masku pieaugušajam (10) vai bērnam (11) un pārliecinieties, ka tā pilnībā noseda mutes un deguna daļu.
    - Izmantot visus piederumus, ieskaitot degunam paredzēto detalju (9) saskaņā ar Jūsu ārsta norādēm.
  - Inhalācijas laikā sēdiet taisni un atbrīvoti pie galda krēslā bez roku balstiem, lai izvairītos no jūsu elpvadu saspiešanas, kas samazina ārstēšanas efektivitāti. **Inhalācijas laikā neatgulties.** Pārtrauciet inhalāciju, ja nejutaties labi.
  - Aerosola šķīduma ieelpošanai izmantojams paredzētais piedevums.
  - Pēc procedūras pabeigšanas ierīce jāizslēdz, nospiežot ieslēgšanas/izslēgšanas slēdzi (3).
  - Izlejiet atlikušos medikamentus no smidzinātāja un iztīriet ierīci, kā tas ir aprakstīts sadalā «Tīrīšana un dezinficēšana».
- ☞ Ierīcei nav nepieciešama kalibrācija.
- ☞ Aizliegts iejaukties mehānisma darbībā.



Nav pieļaujama ierīces modifikācija.

### 3. NEB 2 in 1 - Aerosola terapija

Uzlabotā aerosola terapija ar «NEB 2 in 1» nodrošina augšējo un vidējo elpošanas ceļu efektīvu medicīnisko apkopi (astmas, hronisku bronhiitu, cistiskās fibrozes u.c. gadījumos).

#### Uzlabotā izmantošana

Šī ārstēšanas iespēja ļauj izmantot maksimālo zāļu daudzumu, tādējādi sasniedzot katru pacienta elpošanas kapacitāti. Vārsta sistēma optimāli pielāgo zāļu plūsmu ieelpas laikā, samazinot zāļu zudumu izelpas laikā.

Izmantot elpošanu veicinašo ventīlu sistēmu (kas saskaņota ar elpošanu), lai uzlabotu medikamentu terapijas efektu un sasniegut maksimālos rezultātus.

- Aizveriet vārstu smidzinātāja augšpusē (5)-A (A pozīcija) un izmantojiet iemutu ar izelpas vārstu (8).

- Piepildiet (13) ar medikamentiem un savienojet smidzinātāja galu ar smidzinātāja apakšdaļu, griezot pulksteņa rādītāja kustības virzienā.
  - Levērojiet «2.» nodalā aprakstītos lietošanas noteikumus.
- ☞ Lai iespējotu smidzinātāja sinhronizāciju ar elpošanu, izmantojiet tikai iemutu ar izelpas vārstu (8). Nelietojiet ar maskām vai deguna uzgali.
- Paātrinātā apkope**  
Ja vārsts ir atvērts (B pozīcija) (5)-B, ārstēšanas sesija būs īsāka.
- ☞ Izmantojot šo aprūpes veidu, nav iespējams nodrošināt saskaņotu smidzinātāja darbību.

### 4. Deguna skalotājs

Deguna skalotājs (6) ir medicīniska ierīce, kas piemērota deguna dobumu tīrīšanai. Deguna skalotājs palīdz mitrināt deguna glotādu un veido mikronizētu strūklu augšējo elpcēļu respiratoro problēmu ārstēšanai (alerģisks un nealerģisks rinitis, rinosinusīts, deguna polipi u.c.).

- Noņemiet deguna skalotāja vāku (14-1 pagriežot to pretēji pulksteņa rādītāja virzienam).
- Piepildiet deguna skalotāja tvertni ar izotonisku šķīdumu (14-2). Raugieties, lai netiktu pārīsiņgats maksimālais līmenis.
- Cieši aizveriet vāku, pagriežot to pulksteņa rādītāja virzienā (14-3).
- Deguna skalotāju ar gaisa cauruli (14-4 pievienojiet kompresoram (1) un iespraudiet strāvas vadu (2) kontaktligzdai (230V 50 Hz AC).
- Ar pirkstu nosedziet neapstrādāto nāsi.
- Pielieciet deguna skalotāja vāku pie nāss un ieelpojiet caur šo nāsi (14-5).
- Lai ieslēgtu ierīci, pagrieziet ON/OFF (leslēgšanas/lzslēgšanas) slēdzi (3) tā, lai tas būtu pozīcijā «» un novietojiet pirkstu uz deguna skalotāja atveres, lai sāktu ārstēšanu (14-6).

☞ leteicams nāsis apkopt pārmaiņus ik pēc 10 – 20 sekundēm.

☞ Bērnus un cilvēkus ar īpašām vajadzībām izmantošanas laikā nepieciešams uzraudzīt.



Lietot tikai ar izotonisku fizioloģisko šķīdumu.

## 5. Tīrišana un dezinficēšana

### Ierīce(-es): Aerosolterapijas izsmidzinātāju piederumi

 <p><b>Pirms pirmās lietošanas reizes un pēc katras terapijas rūpīgi ievērojiet piederumu tīrišanas un dezinfekcijas instrukcijas, jo tās ir joti svarīgas ierīces darbībai un sekmīgai terapijai.</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Izmantojiet tikai oriģinālos piederumus.</li> <li>• Netiriet un nedezinficējiet gaisa cauruli.</li> <li>• Piederumus nevar tīrīt un dezinficēt ar automātisku metodi.</li> </ul>	<p><b>Tīrišana</b></p> <p>Pirms tam visas detaļas vismaz 10 sekundes ūsi noskalojiet tekošā krāna ūdeni. Sajauciet nedaudz trauku mazgāšanas līdzekļa un silta krāna ūdens (piemēram, FAIRY zīmola trauku mazgāšanas līdzekļi roku mazgāšanai proporcionājlīdzeklis 2 ml : 1 l) tīrā traukā. Izjauktā smidzinātāja sastāvdajās, masku, iemutni un degunā ievietojoamo elementu iegremdējiet samaisītājā ūdenī uz apmēram 5 min. Pēc tam vismaz 8 reizes noslaukiet visu sastāvdāļu virsmu ar tīru mazu birstīti. Pēc tam visas detaļas rūpīgi noskalojiet tekošā krāna ūdeni vismaz 30 sekundes, lai pilnībā noņemtu iespējamos trauku mazgāšanas šķidruma atlikumus.</p>
<p><b>Apstrādes ierobežojumi</b></p> <p>Izsmidzinātājs jānomaina pēc ilgāka laika, ja tas ir deformējies vai salūzis, vai ja izsmidzinātāja sprauslu aizsprosto izžuvuši medikamenti, puteklī utt. Mēs iesakām nomainīt smidzinātāju pēc 6 līdz 12 mēnešu lietošanas atkarībā no izmantošanas veida. Smidzinātāju drīkst tīrīt un dezinficēt ne vairāk kā 360 reizes. Masku, degunā liekamo elementu un iemutni drīkst tīrīt un dezinficēt ne vairāk kā 360 reizes.</p>	<p><b>Dezinfekcija</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Pēc tīrišanas dezinficējiet visas izjauktās dājas (efektīvi dezinficēt var tikai tās dājas, kas ir iztīrītas).</li> <li>• Izjauktu smidzinātāju, iemutni un degunā ievietojoamo elementu uz 5 minūtēm uztvāriet verdošā krāna ūdeni.</li> </ul>
<p><b>Instrukcijas</b></p> <p><b>Sagatavošana pirms tīrišanas</b></p> <p></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Atvienojet gaisa cauruli no smidzinātāja.</li> <li>• Noņemiet no smidzinātāja iemutni vai degunā ievietojoamo elementu vai masku.</li> <li>• Pārliecinieties, ka no smidzinātāja ir izliets viss atlikušais šķidruma tilpums.</li> <li>• Izjauciet smidzinātāju ⑤, pagriezot tā augšdāļu pretēji pulksteņa rādītāju kustības virzienam, un noņemiet zāļu vadīšanas konusu.</li> </ul> <p><b>Piezīme.</b> Lai izvairītos no mikrobu augšanas un zāļu atlikumu izžūšanas, piederumus tīrīt un dezinficējiet tūlīt pēc katras lietošanas reizes.</p>	<p><b>Zāvēšana</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Vēlreiz samontējiet smidzinātāja detaļas un pievienojet to gaisa izvadei, ieslēdziet ierīci un ļaujiet tai darboties 10 – 15 minūtes.</li> <li>• Pirms salikšanas un atkārtotas lietošanas ļaujiet visām detaļām pilnībā nožūt, lai izvairītos no mikrobu augšanas riska.</li> </ul> <p>Jāievēro piesardzība, lai pēc detalju tīrišanas un dezinfekcijas tās nepiesārņotu. No piesārņojuma var izvairīties, rūpīgi mazgājot rokas un nepieskaroties ierīces iesējējām dālām, kad tās izliek žāvēties vai kad tās tiek saliktas no jauna.</p>
	<p><b>Pārbaude</b></p> <p>Pēc katras tīrišanas un dezinfekcijas pārbaudiet visas produkta sastāvdajās. Nomainiet visas salauztās, deformētās vai būtiski krāsu mainījušās detaļas.</p> <p><b>Iepakojums</b></p> <p>Sausās detaļas, kad tās netiek lietotas, iesaiņojiet tīrā un noslēgtā traukā. <b>NEIESAIŅOJET</b> slājas vai mitras detaļas.</p>

<b>Uzglabāšana</b>	Uzglabāšanas nosacījumus skatit «Tehniskās specifikācijas». <b>Piezīme:</b> Atkārtoti iztīriet un dezinficējiet detaļas, ja tās tiek uzglabātas ilgāk par vienu dienu.
<b>Trans-portēšana</b>	Pēc tīrīšanas un dezinfekcijas detaļas vienmēr transportējet tirā un noslēgtā iepakojumā. No piesārņojuma var izvairīties, rūpīgi mazgājot rokas un nepieskarotos detaļu iekšējām daļām, kad tās tiek izņemtas atkal saliktais lietošanai.

Iepriekš sniegtās instrukcijas ir apstiprinājis medicīnas ierices ražotājs, jo tās ir piemērotas medicīnas ierices sagatavošanai atkārtotai lietošanai. Pārstrādātājs ir atbildīgs par to, lai nodrošinātu, ka ar pārstrādes iekārtas, materiālu un personāla pašdzību pārstrādes uzņēmumā faktiski veiktā pārstrāde dod vēlamo rezultātu. Tam nepieciešama verifikācija un/vai validācija un procesa regulāra uzraudzība.

## 6. Tehniskā apkope un kopšana

Pasūtiet visas rezerves daļas pie sava tirdzniecības aģenta vai farmaceita, vai arī sazinieties ar Microlife apkalošanas dienestu (skat. priekšvārdu).

### Smidzinātāja nomaiņa

Nomainiet smidzinātāju (5) pēc ilgas dīkstāves, gadījumos, ja tam parādījušās deformācijas, lūzumi vai arī smidzināšanas uzgalī (5)-a aizsprostojušas zāļu izžuvušās paliekas. Ieteicams mainīt smidzinātāju ik pēc 6 mēnešiem – līdz 1 gadam atkarībā no lietošanas.

 Izmantojet tikai oriģinālos smidzinātājus!

### Gaisa filtra nomaiņa

Parastos lietošanas apstākļos gaisa filtrs (12) jānomaina aptuveni pēc 200 darba stundām vai reizi gadā. Ieteicams regulāri pārbaudīt gaisa filtru (ik pēc 10 – 12 lietošanas reizēm). Ja filtra krāsa kļūst pelēka vai brūngana, vai arī tas ir mitrs, nomainiet to. Izņemiet filtru un tā vietā ievietojiet jaunu.

 Nenecīties filtru tīrīt atkārtoti lietošanai.

 Laikā, kamēr pacients lietos ierīci, gaisa filtrs nav pārbaudāms vai maināms.

 Izmantojet tikai oriģinālos filtrus! Nekādā gadījumā nelieto-jiet ierīci bez gaisa filtra!

## 7. Bojājumi un to novēršanas veidi

### Ierīci nevar ieslēgt

- Pārliecīnieties, ka strāvas vads (2) ir pareizi pieslēgts kontaktligzda.
- Pārliecīnieties, ka ON/OFF (ieslēgts/lzslēgts) slēdzis (3) atrodas «l» pozīcijā.

### Smidzināšanas funkcija ir vāja vai tā pavism nedarbojas

- Pārliecīnieties, ka gaisa caurule (7) ir pareizi savienota abos galos.
- Pārliecīnieties, ka gaisa caurule nav saspista, saliektā, netīra vai nosprostota. Ja nepieciešams, nomainiet pret jaunu.
- Nodrošiniet, lai smidzinātājs (5) būtu pilnībā salikts un izsmidzināšanas uzgalis (5)-a – novietots pareizi un nebūtu aizsprostots.
- Pārliecīnieties, ka ir pievienoti nepieciešamie medikamenti.

## 8. Garantija

Uz šo instrumentu attiecas garantija, kas ir spēkā 5 gadus pēc iegādes dienas. Šajā garantijas periodā, pēc mūsu ieskatiem, Microlife bez maksas remontēs vai nomainīs bojāto izstrādājumu. Ja instruments tiek atvērts vai ja tajā kaut kas tiek izmainīts, garantija zaudē spēku.

Garantija neatliecas uz sekojošo:

- Transporta izmaksas un riski.
- Bojājumi, kas radušies nepareizas lietošanas vai lietošanas instrukcijas neievērošanas dēļ.
- Negadījuma vai nepareizas lietošanas radīti bojājumi.
- Iepakojuma/uzglabāšanas materiāls un lietošanas instrukcija.
- Regulāras pārbaudes un apkope (kalibrēšana).
- Piederumi un nolietojumam pakļautas daļas: Smidzinātājs, maskas, iemutis, deguna uzlika, caurulīte, filtri, deguna skalotājs (papildaprīkojums).

Ja nepieciešams garantijas serviss, lūdzu, sazinieties ar izplatītāju, no kura izstrādājums iegādāts, vai ar vietējo Microlife servisu. Jūs varat sazināties ar vietējo Microlife servisu mūsu tīmekļa vietnē: [www.microlife.com/support](http://www.microlife.com/support)

Kompensāciju attiecas tikai uz izstrādājuma vērtību. Garantija tiks piešķirta, ja viss izstrādājums tika atgriezts kopā ar oriģinālo čeku vai garantijas talonu. Garantijas remonts vai aizstāšana nepagara un neatjauno garantijas periodu. Šī garantija neierobežo patēriņtāju likumīgās prasības un tiesības.

## 9. Utilizācija

Prece	Sastāvdaļa	Utilizēšanas apraksts
1	Ierīce (1)	Sastāvdalā galvenokārt ietilpst plastmasas un elektroniskās sastāvdalas. Visas sastāvdalas atbilst RoHS un REACH prasībām, un tās visas var droši iznīcināt. Uz šo produktu attiecas Eiropas Direktīva 2012/19/ES par elektrisko un elektronisko iekārtu atkritumiem, un tas ir attiecīgi markēts. Elektroniskās iekārtas nedrīkst izmest kopā ar sadzīves atkritumiem. Sameklējet informāciju, kas attiecas uz vietējiem noteikumiem par elektrisko un elektronisko iekārtu atkritumu pareizu likvidēšanu.
2	Piederumi: gaisa caurule (7), smidzinātājs (5), degunā ievietojamais elements (9), iemutnis (10), maskas (10) / (11)	Sastāvdalas ir plastmasas. Visas sastāvdalas atbilst ROHS un REACH prasībām. Pirms iznīcināšanas visi piederumi jānotira saskanā ar lietošanas instrukciju un pēc tam jādezinficē, vārot 5 minūtes.

Atlikušais tilpums: 1.74 ml

Daiļgu izmērs  
(MMAD): 3.5 µm

Maksimālā brīvā  
gaisa plūsma:  
GSD (ģeometriskā  
vidējā kvadrātiskā  
novirze): 15 l/min.  
2.9 µm

RF (respiratorā frak-  
cija < 5 µm): 62 %

Lielo daiļgu diapa-  
zons (> 5 µm): 38 %

Vidējo daiļgu diapa-  
zons (2-5 µm): 34 %

Mazo daiļgu diapa-  
zons (< 2 µm): 28 %

Darba gaisa plūsma  
(ar kalibrētu  
sprauslu): 2.8 ~ 5.0 l/min.

Trokšķu līmenis  
(vidējais līmenis): 52 dBA

Strāvas avots: 230V 50 Hz AC

Strāva: ≤ 1000 mA

Strāvas vada  
garums: 1.4 m

Smidzinātāja letil-  
pība: minimums 2 ml; maksimums 8 ml

Darbibas ierobežo-  
jumi: nepārtraukta lietošana

Darbibas  
nosacījumi: 10 - 40 °C / 50 - 104 °F  
10 - 95 % relatīvais maksimālais gaisa  
mitrums  
700 - 1060 hPa atmosfēras spiediens

Uzglabāšanas un  
pārvadāšanas  
nosacījumi: -25 - +70 °C / -4 - +140 °F  
10 - 95 % relatīvais maksimālais gaisa  
mitrums  
700 - 1060 hPa atmosfēras spiediens

## 10. Tehniskās specifikācijas

Modelis: NEB PRO

Veids: GCE841

AEROSOLA RĀDĪTĀJI SASKĀNĀ AR EN ISO 27427:2019,  
pamatojoties uz pieaugušajiem paredzēto ventilācijas modeli  
ar nātrija fluorīdu (NaF):

Aerosola izvade: 0.25 ml

Aerosola izvades  
ātrums:

Vienā minūtē izdalītā  
pildījuma tilpuma  
procentuālā  
attiecība:

<b>Svars:</b>	apm. 1765 g
<b>Izmēri:</b>	289 x 180 x 127 mm
<b>IP klase:</b>	IP21
<b>Atsauce uz standartiem:</b>	EN ISO 27427; EN 60601-1; EN 60601-1-2; EN 60601-1-6; IEC 60601-1-11
<b>Paredzētais lietderīgās kalpošanas termiņš:</b>	1000 stundu

II klasses ierīce attiecībā uz aizsardzību pret elektriskās strāvas triecienu.

Smidzinātājs, iemutis un maskas ir BF tipa pielietojamās sastāvdaļas.

 Tehniskā specifikācija var tikt mainīta bez iepriekšēja brīdinājuma.

Lūdzu, ziņojiet par ikvienu nopietnu incidentu, kas rodas saistībā ar šo ierīci, ievainojumu vai blakusparādību, vietējai kompetentai iestādei un ražotājam vai pilnvarotam pārstāvim Eiropā (EC REP).

Budrumo kontaktinīs punktas:

<https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts>  
AEROSOLA ĪPAŠĪBAS SASKANĀ AR REGULU EN ISO27427

Piemērotie standarti:

Elektrodrošības standarti CEI EN 60601-1 Elektromagnētiskā savietojamība saskaņā ar CEI EN 60601-1-2.

Ierīce ir IIa klasses medicīnas ierīce. Ierīce atbilst Eiropas regulai par medicīnas ierīcēm EU MDR 2017/745.

**Svarīga informācija par elektromagnētisko savietojamību (EMC):** Šis Globalcare Medical Technology Co., Ltd., ražotais produkts atbilst elektromagnētiskās savietojamības (EMC) standartam EN 60601-1-2:2015/A1:2021. Papildu dokumentācija par atbilstību šim EMC standartam ir pieejama vietnē [www.micro-life.com/electro-magnetic-compatibility](http://www.micro-life.com/electro-magnetic-compatibility).

- ① Kompresorius
- ② Maitinimo laidas
- ③ Ijungimo/išjungimo jungiklis
- ④ Oro filtro skyrelis
- ⑤ Inhalatoriaus galvutė
  - A: Sudėtingesnis gydymas (A padėtis)
  - B: Trumpas gydymas (B padėtis)
- ⑥ Nosies plautuvas
- ⑦ Oro vamzdelis
- ⑧ Kandiklis su vožtuvu
- ⑨ Antgalis nosiai
- ⑩ Kaukė suaugusiesiems
- ⑪ Kaukė vaikams
- ⑫ Oro filtras
- ⑬ Inhalatoriaus galvutės užpildymas
- ⑭ Nosies plautuvo surinkimas ir naudojimas



Šiam gaminuiu taikomi ES direktyvos 2012/19/ES dėl elektros ir elektroninės įrangos atliekų reikalavimai ir jis yra atitinkamai paženklintas.

Niekada neišmeskite elektroninės įrangos kartu su būtinėmis atliekomis. Išsiaiskinkite vietines taisykles, reglamentuojančias tinkamą elektros ir elektroninių gaminijų šalinimą. Tinkamai šalindami atliekas padėsime saugoti aplinką ir žmonių sveikatą.

Prieš naudodamiesi prietaisu perskaitykite instrukciją.

Panaudotos BF tipo dalys

Gaminio klasė II

Serijos numeris

Nuorodos numeris



**IP21**

**EC REP**

**MD**



**UDI**

**#**

**C € 0123**

Gamintojas

Pagaminimo data

Ijungimo (ON) mygtukas

Išjungimo (OFF) mygtukas

Apsauga nuo kietų pašalininių daiktų patekimo ir kenksmingo vandens patekimo poveikio.

Patvirtintas atstovas Europos bendrijoje

Medicinos prietaisas

Importuotojas

Ispėjimas

Vienas pacientas

Daugkartinio naudojimo (taikoma tik priedams)

Drėgmės aprabojimas veikiant **ir** saugojimui

Temperatūros aprabojimas veikiant **arba** saugojimui

Atmosferos slėgio ribos

Unikalusis prietaiso identifikatorius

Modelio numeris

CE atitinkies ženklas

## **Numatytas naudojimas:**

Šis inhaliatorius yra aerosolinė terapijos sistema, tinkama naudoti buityje.

Šis inhaliatorius sukuria oro slėgį, kad naudojant purkštuvu komplektą būtų galima pagaminti medicininį aerozolių kvėpavimo sutrikimams gydyti.

## **Pacientų populiacija:**

Prietaisas skirtas naudoti vaikams nuo 2 metų, paaugliams ir suaugusiems pacientams.

## **Numatytieji naudotojai:**

Norint naudotis prietaisu nereikia turėti specifinių žinių ar profesinių išgudžių. Pacientas yra numatytaisius naudotojas, išskyrus atvejus, kai prietaisas naudojamas vaikams ir pacientams, kuriems reikalinga speciali priežiūra.

## **Indikacijos:**

Ūminės ar lėtinės plaučių ir kvėpavimo takų ligos arba viršutinių kvėpavimo takų uždegimas.

## **Kontraindikacijos:**

Prietaisas neskirtas naudoti su greito poveikio vaistais gyvybei pavojingų astmos priepliuolių metu. Nėra kontraindikacijų, dėl kurių aerosolių nebūtų galima vartoti įkvėpiant. Kontraindikacijų, susijusių su vartojamu vaistu, reikia ieškoti vaisto pakuočės lapelyje. Jei kyla abejoniu, pasitarkite su gydytoju.

Gerb. Pirkėjau,

Šis inhaliatorius yra aerosolinės terapijos sistema, skirta naudoti namų sąlygomis. Įrenginys skirtas skysčių ir skystų medikamentų (aerosolių) inhaliacijai ir viršutinių bei apatiniai kvėpavimo takų gydymui.

Iškilus klausimams ar norédami įsigyti atsarginių dalių, kreipkitės į Microlife klientų aptarnavimo tarnybą. Prietaisą pardavusi istaiga ar vaistinė jums praneš Microlife vietinės serviso tarnybos adresą. Platesnė informacija apie mūsų produktus pateikta internete adresu [www.microlife.lt](http://www.microlife.lt).

Būkite sveiki su

Microlife AG!

## **Turinys**

- 1. Atsargumo priemonės**
- 2. Prietaiso paruošimas darbui ir naudojimas**
- 3. NEB 2 in 1 - Aerozolių terapija**
  - Pažangus gydymas
  - Trumpas gydymas
- 4. Nosies plautuvas**
- 5. Valymas ir dezinfekcija**
- 6. Priežiūra bei aptarnavimas**
  - Purkštuko pakeitimasis
  - Oro filtro keitimasis
- 7. Gedimai ir priemonės jiems šalinti**
  - Prietaiso neįmanoma įjungti
  - Inhaliatorius veikia silpnai arba visai neveikia
- 8. Garantija**
- 9. Utilizavimas**
- 10. Techninės specifikacijos**

## **1. Atsargumo priemonės**

- Prietaisą naudokite tik taip, kaip aprašyta šiame vadove (kaip aerosolinę terapijos sistemą), laikydami gydytojo nurodymų. Bet koks naudojimas ne pagal paskirtį laikomas netinkamu ir todėl pavojingas. Gamintojas nėra atsakingas už jokią žalą, atsi-  
radusią dėl netinkamo ir (arba) nepagrįsto naudojimo ar įrangą prijungus prie elektros tinklo, neatitinkančio galiojančių saugos taisykių.
- Išsaugokite naudotojo vadovą, kad galėtumėte juo pasinaudoti ateityje.
- Nenaudokite įrenginio, jeigu šalia yra anestetikų, galinčių suda-  
ryti degu mišinių su deguočiimi ar azoto oksidu.
- Įrangos veikimas gali suprastėti dėl elektromagnetinių trukdžių, viršiančių galiojančiuose Europos standartuose nurodytas ribas. Jei šis prietaisas trukdo kitiems elektros įrenginiams, perkelkite jį į išunkite į kitą elektros lizdą.
- Gedimo ir (arba) netinkamo veikimo atvejų perskaitykite naudo-  
tojo vadovo skyrių «Gedimai ir priemonės jiems šalinti». Nemo-  
difikuokite kompresoriaus korpuso ir jo neatidarykite.
- Dėl remonto darbų kreipkitės tik į gamintojo įgaliotą techninės priežiūros centrą ir naudokite originalias atsargines dalis. Jei nesilaikoma pirmiau minėtų nurodymų, gali suprastėti prietaiso sauga.

- Laikykiteis elektros įrenginių naudojimo saugumo technikos reikalavimų:
  - naudokite tik originalius priedus ir komponentus;
  - niekada nemerkite prietaiso į vandenį;
  - niekada nešlapinkite prietaiso, nes jis nėra apsaugotas nuo vandens prasiskverbimo;
  - niekada nelieskite prietaiso šlapiomis ar drėgnomis rankomis;
  - nepalikite prietaiso ten, kur jis nebūs apsaugotas nuo oro salygų;
  - naudojamą prietaisą padékite ant stabilaus ir horizontalaus paviršiaus;
  - jei ši prietaisą naudoja vaikai ir neigalieji, juos visada turi priziūrēti suaugęs asmuo, kurio protiniai gebėjimai nėra sutrikę;
  - norédami atjungti nuo elektros lizdo, netraukite už maitinimo laido arba paties prietaiso;
  - maitinimo kištukas – tai atskyrimo nuo elektros tinklo komponentas, kai prietaisas naudojamas, kištukas turi būti pasiekiamas.
- Prieš įjungdami prietaisą įsitikinkite, kad maitinimo tinklas atitinka prietaiso apatinėje dalyje esančioje plokštéléje nurodytas maitinimo tinklo charakteristikas.
- Tuo atveju, jeigu prietaiso maitinimo kištukas netinka jūsų rozetei, kreipkitės į kvalifikuotą specialistą, kuris pakels kištuką. Vieno ar kelių adapterių ir (arba) ilgintuvų naudojimas yra nerekomenduojamas. Jeigu jūs naudojimas yra neišvengiamas, reikia naudoti tokius ilgintuvus, kurie atitinka saugumo technikos reikalavimus. Atkreipkite dėmesį, kad prietaiso galinės neviršytų maksimalios leistinos adapterių ir ilgintuvų galios.
- Nepalikite į elektros tinklą Jungto nenaudojamo prietaiso. Kai baigiate procedūrą, atjunkite prietaisą nuo maitinimo.
- Prietaisas darbu turi būti parengtas pagal gamintojo pateiktas instrukcijas. Netinkamai parengtas prietaisas gali padaryti žalos žmonėms, gyvūnams ar objektams, už kurių gamintojas nėra atsakingas.
- Naudotojas negali keisti šio prietaiso maitinimo laidą. Jei maitinimo laidas sugadintas, dėl jo keitimo kreipkitės į gamintojo igaliotą techninės priežiūros centrą.
- Maitinimo kabelis visada turi būti ištiestas, kad pavojingai neįkaistų.
- Prieš atlikdami bet kokias techninės priežiūros ar valymo operacijas išjunkite prietaisą ir atjunkite jį nuo maitinimo rozetės.
- Kai kurios prietaiso dalys tokios mažos, kad jas gali praryti vaikai, todėl prietaisą laikykite vaikams nepasiekiamoje vietoje.
- Jei nuspresite nebeaudoti prietaiso, rekomenduojama ji išesti pagal galiojančias taisykles.
- Laikykiteis šiu nurodymų:
  - prietaisą naudokite tik su gydytojo paskirtais vaistais;
  - naudokite tik gydymo priedus, kuriuos gydytojas rekomendavo atsižvelgdamas į patologiją;
  - nosies antgalį naudokite tik gydytojui aiškiai nurodžius ir atminkite, kad vamzdelių NEGALIMA kišti į nosį – pakanka juos laikyti kuo arčiau.
- Susipažinkite su medicininiais galimų aerosolinės terapijos sistemos naudojimo kontraindikacijų aprašymais.
- Kad išvengtumėte užspringimo ir įsipainiojimo pavojų, laidą ir oro vamzdelius laikykite mažiem vaikams nepasiekiamoje vietoje.
- Prietaisą laikykite tokioje vietoje, kad ji būtų galima nesunkiai išjungti.
- Purkštuvas ir jo priedai skirti naudoti vienam pacientui. Prietaisą galima naudoti keliems pacientams.
- Ši purškimo sistema netinkama naudoti kaip anestezinės respiracinės sistemos arba respiracinės ventiliavimo sistemų dalis. Prieš atliekant magnetinio rezonanso tyrimą, pacientas turi nustoti naudoti šį prietaisą.
- Šio prietaiso paskirtis – paversti tirpalą ir suspensijos skysčius aerosoliu.
- Nesinaudokite prietaisu, jei manote, kad jis sugadintas, ar pastebėjote ką nors neįprasta.
- Prietaise yra jautrių komponentų, todėl naudokitės juo labai atidžiai. Laikykiteis saugojimo ir naudojimosi taisyklų, išdėstytyų «Techninės specifikacijos» skyriuje!
- Šio prietaiso naudojimas nepakeičia apsilankymo pas gydytoją. Jei po gydymo sveikatos būklė nepagerėja, vėl kreipkitės į gydytoją.

## 2. Prietaiso paruošimas darbui ir naudojimas

- Prieš kiekvieną naudojimą prietaisą reikia patikrinti, ar nėra kokiu nors jo veikimo sutrikimų ir / arba pažeidimų, atsisradusiu transportavimo ir / arba laikymo metu. Ikvėpdami sėdėkite tiesiai ir atspalaidavę, kad neužspaustumėte kvėpavimo takų ir nesumažėtų procedūros efektyvumus. Priedai turi būti naudoti tik su vienu pacientu, nerekomenduojama jų naudoti keliems pacientams.

- Išpakavę prietaisą patikrinkite, ar nėra matomų jo pažeidimų ar defektų; ypatingai dėmesį atkreipkite į plastikinio korpuso išrūkimus, dėl kurių gali tapti atviri elektriniai komponentai. Patikrinkite, ar nepažeisti priedai
  - Prieš naudodamis prietaisa, pradėkite nuo jo valymo, kaip aprašyta skyriuje «Valymas ir dezinfekcija».
- Surinkite inhalatoriaus galvutę ⑭. Patikrinkite, ar yra visos dalys.
  - Užpildykite inhalatoriaus kamerą gydytojo nurodytais vaistais. Neviršykite maksimalios skysto ribos.
  - Sujunkite vamzdeliu ⑦ inhalatoriaus galvutę su kompresoriumi ①. Inhalatoriaus laidą ② įjunkite į elektros tinklą (230V 50 Hz AC).
  - Pradėkite procedūrą įjunkdami jungiklį ③ į poziciją «».
    - Jei įmanoma, naudokite kandiklį ⑧, nes taip vaistai geriau pasiekia plaučius.
    - Jūs galite naudoti ir kaukę ⑩ ar ⑪, tik jos kraštai turi gerai priglusti prie veido ir pilnai uždengti burnos ir nosies zoną.
    - Naudokitės visais priedais, išskaitant nosies antgalį ⑨, laikydami visi godytojo nurodymus.
  - Inhalacijos metu sėdėkite tiesiai ir atsipalaiddavę prie stalo, o ne fotelyje, kad nebūtų suspausti kvėpavimo takai ir sumažėtų gydymo efektyvumas. **Inhalacijos metu negulekite.** Nutraukite inhalaciją, jei pasijuntate blogai.
  - Ikvépkite aerosoli naudodamis nurodytą priedą.
  - Baigę procedūrą, išjunkite prietaisa paspausdamis įjungimo/ išjungimo mygtuką ③.
  - Išpilkite vaistų likučius ir išvalykite inhalatorių, kaip nurodyta valymo instrukcijoje «Valymas ir dezinfekcija».
-  Prietaisui nereikalingas kalibravimas.
-  Griežtai draudžiama su prietaisu atlikti kitus nei čia nurodyti veiksmus.

 Bet koks prietaiso pakeitimas yra draudžiamas.

### 3. NEB 2 in 1 - Aerozolių terapija

Pažangi «NEB 2 in 1» aerozolių terapijos sistema skirta veiksmingam vidutiniui ir apatiniai kvėpavimo takų susirgimugydymui (astmos, lėtinio bronchito, cistinės fibrozės ir pan.).

#### Pažangus gydymas

Naudojant šį gydymo būda, kiekvieno paciento kvėpavimo takus pasieka didžiausias vaisto kiekis. Vožtuvų sistema įkvepiant opti-

maliai pritaiko vaisto drautą, todėl iškvepiant vaisto mažiau praranda. Naudodami kvėpavimų parentā (su kvėpavimų sinchronizuota) vožtuvų sistemą, optimizuosite gydomajį vaisto poveikį ir gausite didžiausią naudą.

Naudojant nuo kvėpavimo prieklausančią (sinchronizuota) inhalavimo sistema galima pasiekti didžiausią terapijos teikiamą naudą.

- Uždarykite purkštuvą viršuje esantį vožtuvą ⑤-A (A padėtis) ir naudokite kandiklį su iškvėpimo vožtuvu ⑧.
- Iplikite medikamentą ⑬ ir sujunkite inhalacijų galvutę dalis, pasukdami jas pagal laikrodžio rodyklę.
- Naudokitės prietaisu kaip nurodyta «2.» skyriuje.

 Norédami įjungti purkštuvą sinchronizavimo su kvėpavimu funkciją, naudokite tik kandiklį su iškvėpimo vožtuvu ⑧. Nenaudokite su kaukémis ar antnosiu.

#### Trumpas gydymas

Jei vožtuvas bus atidarytas (B padėtis) ⑤-B, gydymo laikas bus trumpesnis.

 Sinchronizuota sistema tokiu atveju neveiks.

### 4. Nosies plautuvas

Nosies plautuvas ⑥ yra medicinos prietaisas, kuris tinka nosies eritmėms valyti. Nosies plautuvas padeda drėkinti gleivinę ir surūpinti srovę viršutinių kvėpavimo takų problemoms (alerginiam ir nealerginiam rinitiui, rinosinusitu, nosies polipams) gydysti.

- Sukdami prieš laikrodžio rodyklę, nuimkite nosies plautuvą dangtelį ⑭-1.
- I nosies plautuvu talpykla pripilkite izotoninio tirpalą ⑭-2. Ištitinkite, kad neviršijate didžiausio lygio.
- Dangtelį stipriai užsukite sukdami pagal laikrodžio rodyklę ⑭-3.
- Nosies plautuvą su oro žarnele ⑭-4 prijunkite prie kompresoriaus ① ir į lizdą (230 V, 50 Hz, kint. sr.) įkiškite maitinimo laidą ②.
- Piščių uždenkite laisvą nosies angą.
- Nosies plautuvu dangtelį pridékite prie šnervės ir įkvépkite pro nosi ⑭-5.
- I J. / ISJ. jungiklį ③ perjunkite į padėtį «!», kad įjungtumėte prietaisą, ir piščių uždékite ant nosies plautuvu angos, kad pradėtumėte gydymą ⑭-6.

 Mes patariame keisti nosies angą kas 10 – 20 sekundžių.

 Vaikams ir neigaliems inhaliacijos atlikimui reikalinga pagalba.

 Naudokite tik izotoninę druskos tirpalą.

## 5. Valymas ir dezinfekcija

### Prietaisas (-ai): aerozolinės terapijos purkštuvų piedai

	<p><b>Prieš naudodamai pirmą kartą ir po kiekvieno gydymo</b></p> <p>Kruopščiai laikykites piedų valymo ir dezinfekavimo instrukcijų, nes jos užtikrina tinkamą prietaiso veikimą ir gydymą.</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Naudokite tik originalius piedus.</li><li>• Nevalykite ir nedezinfekuokite oro vamzdelio.</li><li>• <b>Priedų negalima valyti ir dezinfekuoti automatiškai.</b></li></ul>
<b>Apdrojimo apribojimai</b>	Ilgą laiką nenaudotą purkštuvą reikia pakeisti, jei jis deformavosi arba sulūžo, purkštuką užkimšo sauso vaisto likučiai, dulkės ir pan. Priklasomai nuo naudojimo, purkštuvą rekomenduojame pakeisti po 6 mėnesių ar 1 metų. Purkštuvą galima valyti ir dezinfekuoti ne daugiau kaip 360 kartų. Kaukę, nosies antgalį ir kandiklį galima valyti ir dezinfekuoti ne daugiau kaip 360 kartų.

### Instrukcijos

	<p><b>Paruošimas prieš valant</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Atjunkite oro vamzdelį nuo purkštovo.</li><li>• Nu purkštuvu nuimkite kandiklį, nosies antgalį arba kaukę.</li><li>• Išitinkinkite, kad purkštuve nebéra skysčio likučių.</li><li>• Išardykyte purkštuvą ⑤: jo viršų pasukite prieš laikrodžio rodyklę ir nuimkite vaisto įleidimo kūgi.</li></ul> <p><b>Pastaba:</b> Kad išvengtumėte mikrobų dauginimosi ir nepridžiūtų vaisto likučiai, kiekvieną kartą panaudojė iškart išvalykite ir dezinfekuokite piedus.</p>
---	--

<b>Valymas</b>	Prieš tai trumpai, bent 10 sek., plaukite visas dalis tekančiu vandentiekio vandeniu. Švariamo inde paruoškite indų ploviklio ir šilto vandentiekio vandens tirpalą, pvz., 2 ml FAIRY ploviklio, skirto indams plauti rankomis, įpilkite į 1 l vandenį. Pamerkitė kaukes, kandiklius ir inhaliatorius galutės dalis į vandenį 5 minutėms. Po to pavalykite šepeteliu 8 kartus. Po to visas dalis kruopščiai plaukite tekančiu vandentiekio vandeniu ne trumpiau kaip 30 sek., kad visiškai pašalinumėte indų ploviklio likučius.
<b>Dezinfekcija</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Nuvalę visas išardytas dalis dezinfekuokite (tinkamai galima dezinfekuoti tik nuvalytas dalis).</li><li>• Išardytą purkštuvą, kaukes, kandiklį ir antgalį 5 min. pavirinkite vandentiekio vandenye.</li></ul>
<b>Žiūrėjimas</b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Vėl surinkite purkštuvu komponentus ir ji prijunkite prie oro išvado, įjunkite prietaisą ir leiskite jam veikti 10 – 15 minučių.</li><li>• Prieš surinkdami ir naudodamai leiskite visoms dalims tinkamai išdžiūti, kad išvengtumėte mikrobų augimo.</li></ul> <p>Stenkitės neužtersti išvalytų ir dezinfekuotų dalių. Kad išvengtumėte užteršimo, kruopščiai nusiplaukite rankas ir nelieskite prietaiso vidaus, kai padedate džiūti arba surenkate prietaisą.</p>
<b>Tinkrinimas</b>	Po kiekvieno valymo ir dezinfekavimo patikrinkite visus gaminių komponentus. Pakeiskite visas dalis, kurios sulūžusios, deformuotos ar kurių spalva labai pakitusi.
<b>Pakuotė</b>	Nenaudojamas sausas dalis laikykite supakavę į švarią ir sandarią talpyklą. <b>NEPAKUOKITE</b> šlapiai ar drėgna dalių.
<b>Laikymas</b>	Laikymo sąlygos nurodytos skyriuje «Techninės specifikacijos». <b>Pastaba:</b> Iš naujo išvalykite ir dezinfekuokite dalis, jei jos laikytos ilgiau kaip vieną dieną.

<b>Transportavimas</b>	Išvalytas ir dezinfekuotas dalis visada transportuokite švarioje ir sandarioje talpykloje. Kad išvengtumėte užteršimo, kruopščiai nusiplaukite rankas ir nelieskite dalių vidinių paviršių, kai jas išimate ar vėl surenkate prieš naudodami.
------------------------	---

Medicinos priemonės gamintojas patvirtino, kad laikantis pirmiau pateiktų instrukcijų medicinos priemonė paruošiama naudoti pakartotinai. Apdorojimo darbus atliekantis asmuo atsako už tai, kad apdorojant (naudojant tinkamas priemones bei medžiagas ir dirbant kvalifikuotiemis apdorojimo skyriaus darbuotojams) būtų pasiekta norimas rezultatas. Tam reikia atlikti patikrą ir (arba) patvirtinimą bei įprastą proceso stebésena.

## 6. Priežiūra bei aptarnavimas

Dėl atsarginių dalių užsakymo teiraukitės prietaisa pardavusioje įstaigoje, vaistinėje ar Microlife serviso tarnyboje (Žr. įzanga).

### Purkštuko pakeitimas

Purkštuką pakeiskite (5), jeigu jis ilgai nebuvo naudojamas, deformavosi, sulūžo arba kai garintuvu galvutė (5)-a užsikišo sausais vaistais, dulkėmis ir pan. Rekomenduojame purkštuką keisti kas 6–12 mėnesių, atsižvelgiant į naudojimo dažnumą.

Naudokite tik originalius purkštukus!



### Oro filtro keitimas

Esant normaliomis naudojimo sąlygomis, oro filtras (12) turi būti keičiamas vidutiniškai po 200 darbo valandų arba kiekvienais metais. Rekomenduojame periodiškai patikrinti oro filtrą (po 10 – 12 procedūrus). Jeigu filtras yra pilkas ar rudas arba yra drėgnas, jį reikia pakeisti. Išimkite filtrą ir pakeiskite jį nauju.

☞ Nebandykite valyti filtro ir vėl jį naudoti.

☞ Oro filtras negali būti apžiūrimas ar keičiamas, kai jis naudoja pacientas.

**⚠️ Naudokite tik originalius filtrus! Nenaudokite prietaiso be filtro!**

## 7. Gedimai ir priemonės jiems šalinti

### Prietaiso nejmanoma įjungti

- Patirkinkite elektros maitinimo laidą (2) pajungimą.
- Patirkinkite, ar į jungimo/išjungimo jungiklis (3) yra padėtyje «I».

### Inhaliatorius veikia silpnai arba visai neveikia

- Patirkinkite, ar vamzdelis (7) gerai sujungtas abiejuose galuose.
- Patirkinkite, ar vamzdelis neužspaustas, nepersuktas, neužterštas. Reikalui esant, pakeiskite jį nauju.
- Išsitinkinkite, kad purkštuvės (5) yra visiškai surinkta, garintuvu galvutė (5)-a yra tinkamai uždėta ir niekas neblokuoja srauto.
- Patirkinkite, ar kameroje yra inhaliuojamo vaisto.

## 8. Garantija

Prietaisui suteikiama **5 metų garantija** nuo pardavimo datos. Garantinio periodo metu sugedusių prietaisų Microlife nemokamai suremontuos ar pakeis nauju.

Prietaiso atidarymas ar kitoks jo modifikavimas nutraukia garantijos galiojimą.

Garantija negaliожa:

- Transporto išlaidoms ar pažeidimams atsiradusiems transpor tavimo metu.
- Pažeidimams, atsiradusiems dėl neteisingo naudojimo ar instrukciją neslaikymo.
- Pažeidimams atsiradusiems dėl nelaimingų atsitikimų ar naudojimo ne pagal paskirtį.
- Pakuotei ir naudojimo instrukcijai.
- Periodinei patikrai ir kalibracijai.
- Aksesuarams ir besidévinčioms dalims: Inhalatoriaus galvutė, kaukės, kandiklis, nosies antgalis, vamzdelis, filtri, nosies plavyklė.

Dėl garantinės priežiūros kreipkitės į prietaisą pardavusią įstaigą ar Microlife priežiūros tarnybą. Savo užklausą galite taip pat siušti internetu: [www.microlife.com/support](http://www.microlife.com/support)

Kompensacijos suma negali viršyti gaminio kainos. Garantija galiожa tik pateikus pardavimą patvirtinančią dokumentą. Prietaiso pakeitimas ar remontas nepratęsia garantijos laiko. Ši garantija neapribuja vartotojų teisių ar teisinių ieškinii.

## 9. Utilizavimas

Nr.	Komponentas	Šalinimo aprašas
1	Prietaisai ①	Didžiajai daļi sudaro plastikiniai ir elektroniniai komponentai. Visos jos atitinka ROHS ir REACH reikalavimus ir gali būti saugiai šalinamos. Šiam gaminiui taikomi ES direktyvos 2012/19/ES dėl elektros ir elektroninės įrangos atliekų reikalavimai, ant gaminio yra atitinkami ženklai. Niekada neišmeskite elektroninių prietaisų kartu su būtinėmis atliekomis. Išsiaiškinkite vietines taisykles, reglamentuojančias tinkamą elektros ir elekroninių gaminių šalinimą.
2	Priedų: Oro vamzdelis ⑦, purkštuvas ⑤, nosies antgalis ⑨, kandiklis ⑧, kaukės ⑩ / ⑪	Komponentai yra plastikiniai. Visi gaminiai atitinka ROHS ir REACH reikalavimus. Prieš šalinant visus priedus reikia išvalyti pagal vadove pateiktas instrukcijas ir dezinfekuoti virinant 5 minutes.

Maksimalus oro srautas: 15 l/min.

GSD (geometrinis standartinis nuokrypis): 2.9 µm

RF (alveolinė frakcija < 5 µm): 62 %

Didelių dalelių diapa- zonas (>5 µm): 38 %

Vidutinio dydžio dalelės (2-5 µm): 34 %

Mažos dalelės (< 2 µm): 28 %

Darbinis oro srautas (su kalibratuotu antgaliu): 2.8 ~ 5.0 l/min.

Triukšmo lygis (vidutinis lygis): 52 dBA

Maitinimo šaltinis: 230V 50 Hz AC

Srovė: ≤ 1000 mA

Maitinimo laido ilgis: 1,4 m

Inhaliacinis pajėgumas: min. 2 ml; maks. 8 ml

Naudojimo ribos: Nepertraukiama naudojimui

Darbinės salygos: 10 - 40 °C  
10 – 95 % santykinė maksimali drėgmė  
700 – 1060 hPa atmosferos slėgis

Saugojimo ir gabenimo salygos: -25 – +70 °C  
10 – 95 % santykinė maksimali drėgmė  
700 – 1060 hPa atmosferos slėgis

Svoris: apie 1765 g

Dydis: 289 x 180 x 127 mm

Saugos klasė: IP21

Standartų nuorodos: EN ISO 27427; EN 60601-1; EN 60601-1-2; EN 60601-1-6; IEC 60601-1-11

Tinkamumo laikas: 1000 valandų

Iš klasės prietaisais apsaugos nuo elektros srovės poveikio.  
Purkštukas, kandiklis ir kaukės yra BF tipo dalys.

## 10. Techninės specifikacijos

Modelis: NEB PRO

Tipas: GCE841

AEROZOLIO VEIKIMO CHARAKTERISTIKOS PAGAL EN ISO 27427:2019, remiantis suaugusiuų ventiliavimo modeliu naudojant natrio fluoridą (NaF)

Aerozolio išeiga: 0.25 ml

Aerozolio purškimo 0.089 ml/min.

sparta:

Per minutę 4.5 %

išpurškiamo

užpildyto tūrio

procentinis dydis:

Liekamasis tūris: 1.74 ml

Dalelių dydis (vidutinis aerodinaminis

dalelių skersmuo): 3.5 µm



Techniniai parametrai gali būti keičiami be išankstinio įspėjimo.

Praneškite apie bet kokį rimbą incidentą, susijusį su prietaiso naudojimu, sužalojimą ar nepageidaujamą reiškinį vietinei kompetentingai institucijai ir gamintojui arba įgaliotajam atstovui Europoje (EC REP).

Budrumo kontaktinė informacija:

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

AEROZOLIO CHARAKTERISTIKOS PAGAL REGLAMENTĄ EN ISO27427

Taikomi standartai

Apsaugos nuo elektros standartas CEI EN 60601-1, elektromagnetinis suderinamumas pagal CEI EN 60601-1-2.

Prietaisais yra Ila klasės medicinos priemonė. **Prietaisas atitinka Europos reglamentą dėl medicinos priemonių ED MDR 2017/745.**

**Svarbi informacija apie elektromagnetinių suderinamumą (EMS):** Šis Globalcare Medical Technology Co., Ltd. gaminys atitinka elektromagnetinio suderinamumo (EMS) standartą EN 60601-1-2:2015/A1:2021. Kitus šio EMS standarto atitinkies dokumentus galima rasti Microlife svetainėje [www.microlife.com/electro-magnetic-compatibility](http://www.microlife.com/electro-magnetic-compatibility).

- ① Kolbkompressor
- ② Toitejuhe
- ③ ON/OFF lülitி
- ④ Õhufiltrи pesa
- ⑤ Nebulisaator
  - A: Põhjalikum ravi (asend A)
  - B:Lühiajaline ravi (asend B)
- ⑥ Ninaloputaja
- ⑦ Õhuvooolik
- ⑧ Klapiga huulik
- ⑨ Ninaotsik
- ⑩ Näomask (täiskasvanule)
- ⑪ Näomask (lapsele)
- ⑫ Õhufilter
- ⑬ Nebulisaatori täitmine
- ⑭ Ninaloputaja kokkupanemine ja kasutamine



Tootele kehtib Euroopa Liidu direktiiv 2012/19/EL elektri- ja elektroonikaseadmetest tekkinud jäätmete kohta ning toode on vastavalt märgistatud. Ärge kunaagi visake elektroonilisi seadmeid olmepriugi hulka. Oigeks jäätmekäitluseks tutvuge elektriliste ja elektrooniliste vahendite hävitamise kohaliku seadusandlusega.

Korrektne jäätmekäitus aitab kaitsta keskkonda ja inimeste tervist.



Enne seadme kasutamist lugege hoolikalt juhiseid.



BF-tüüpi kontaktosa



Elektriohutusklass II seade



Seerianumber



Referents number



Tootja



Tootmise kuupäev



Sisselülitatud (ON)



Väljalülitatud (OFF)



Kaitse tahketete võörkehade ja vee kahjustava toime eest.



Autoriseeritud esindus Euroopa Liidus



Meditiiniseade



Maaletooja



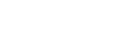
Hoiatus



Vaid ühe patsiendi jaoks korduvkasutatav (ainult lisad)



Niiskuse piirang tööks ja ladustamiseks



Temperatuuri piirang töötamise või ladustamisel



Temperatuuri piirang



Seadme kordumatu identifitseerimistunnus



Mudeli number



CE vastavustähis

## **Kavandatud kasutusotstarve:**

See inhalator on aerosoolravi süsteem, mis sobib koduseks kasutamiseks.

Inhalator toodab suruõhku, mis paneb tööle peene udu tootmise, et tekitada hingamisteede häirete korral raviaerosoli.

## **Patsientide rühmad:**

Seadet võib kasutada lastel alates teisest eluaastast, teismelistel ja täiskasvanutel.

## **Ettenähtud kasutajad:**

Seadme kasutamine ei nõua eriteadmisi ega erialaseid oskusi.

Vahendi kasutajaks on patsient ise, välja arvatud laste või eriabi vajava patsiendi puul.

## **Näidustused:**

Ägedad või kroonilised kopsuhraigused või ülemiste hingamisteede pöletik.

## **Vastunäidustused:**

Seade ei ole mõeldud kasutamiseks koos kiiretoimeliste ravimitega eluohtlike astmahoogude ajal. Aerosoolide manustamisel sissehingamise feel ei ole vastunäidustusi. Kasutatava ravimiga seotud vastunäidustusi tuleb kontrollida ravimi infolehelt. Kahtluste korral pidage nõu oma arstiga.

Ausatud klient,

Antud nebulisaator kujutab endast aerosoolterapia süsteemi, mis on sobiv koduseks kasutamiseks. Seadet kasutatakse vedelike ja ravimivedelike (aeosoolide) pihustamiseks ning alumiste ja ülemiste hingamisteede haiguste raviks.

Kui teil tekib küsimusi või probleeme või soovite tagavaraoosi tellida, võtke ühendust oma kohaliku Microlife esindajaga. Kohaliku Microlife esindaja aadressi saate oma müügiesindajalt või apteekrilt. Teise võimalusena külalastage meie veebilehte [www.microlife.com](http://www.microlife.com), kust leiate väärtslikku teavet meie toodete kohta.

Tugevat tervist – Microlife AG!

## **Sisukord**

- 
- 1. Tähtsad ohutusjuhised**
  - 2. Aparaadi ettevalmistus ja kasutus**
  - 3. NEB 2 in 1 - Nebulisaator**

Edukas ravi  
Lühike ravi

## **4. Ninaloputaja**

## **5. Puhastamine ja desinfitseerimine**

## **6. Hoiustamine, hooldamine ja teenindus**

Nebulisaatori asendamine

Öhufiltril vahetamine

## **7. Rikked ja nende kõrvaldamine**

Seadet ei saa sisse lülitada

Pihustamise funktsioon on vaevaline või puudub

## **8. Garantiit**

## **9. Käitlelus**

## **10. Tehnilised andmed**

## **1. Tähtsad ohutusjuhised**

- Kasutage seadet üksnes selles kasutusjuhendis kirjeldatud viisil ja seega aerosoolravi süsteemina, järgides oma arsti juhiseid. Igasugune kasutus, mis erineb ettenähtud kasutusotstarbest, loetakse ebaõigeks ja seega ohtlikuks; tootja ei vastuta kahju eest, mille on põhjustanud ebaõige ja/või ebamõistlik kasutamine või seadme ühendamine elektripaigaldistega, mis ei vasta kehtivatele ohutusnormidele.
- Hoidke kasutusjuhend edaspidiseks kasutamiseks alles.
- Mitte kasutada seadet sättivate narkoosisegude läheduses, mis sisaldavad hapnikku ja lämmastikprotokside.
- Seadme nõuetekohast tolimist võivad mõjutada elektromagnetilised häired, mis ületavad kehtivates Euroopa standardites sätestatud piirmäärasid. Kui seadmel esineb muude elektriseadmetega vastastikune toime, viige see eemale ja ühendage mõnda teise pistikupessa.
- Rikke ja/või talitlushäire korral lugege «Rikked ja nende kõrvaldamine». Ärge käsitsi ega avage kompressori korput.
- Pöörduge remonditoodeks ainult tootja volitatud tehnilise teeninduse keskkuse poole ja nöudke originaalvaruosade kasutamist. Eelnimetatu mittejärgimine võib mõjutada seadme ohutust.
- Järgige ohtusnõudeid elektrisedmete suhtes ja eriti:
  - kasutage ainult originaaltarvikuid ja -komponente;
  - ärge kunagi kastke seadet vette;
  - ärge kunagi tehke seadet märjaks, see ei ole sissetungiva vee eest kaitstud;
  - ärge kunagi puudutage seadet märgade või niiskete kätega;
  - ärge jätke seadet ilmastikutingimustesse möju alla;
  - töö ajal asetage seade stabilisele ja horisontaalsele pinnale;

- lapsed ja puudega inimesed tohivad seadet kasutada ainult täiemõistusliku täiskasvanu hoolika järelevalve all;
  - seadme pistikupesast eemaldamiseks ärge tömmake toitejuhet või seadet ennast;
  - toitepistik on vörguelektrist eraldamise element; hoidke pistik seadme kasutamise ajal kättesaadaval.
- Enne seadme sisselülitamist veenduge, et voolutugevus vastab seadame põhja all oleval sildil tooduga.
  - Juhul, kui seadme voolupistik ja sokkel ei sobi omavahel kokku, siis võorduge kvalifitseeritud personali poolle, kes vahetab sedale ringi sobivaga. Üldiselt pole soovitav kasutada adapterid ja pikendusjuhtmeid. Kuid, kui siiski on see hädavajalik, siis tuleb seda teha vastavalt ohutusreeglitele, pöörate tähelepanu sellele, et maksimaalne tarbitav vooluvõimsus ei ületaks lubatud piirväärusti, mis on märgutud seadme põhja all oleval sildil ja pikendusjuhtmel.
  - Kui sedet ei kasutata, tömmke voolujuhe seina pistikust välja.
  - Seade tuleb installeerida vastavalt tootjapoolsel juhendil. Mittevastav installatsioon võib pöhjustada kaalu isikule, loomale või objektile, mille eest tootja pole vastutav.
  - Kasutaja ei saa seadme toitejuhet ise asendada. Toitejuhtme kahjustuse korral võorduge selle väljavahetamiseks tootja vastatud tehnilise teeninduse keskuse poole.
  - Voolujuhe peab kogu pikkuses olema vigastusteta, et vältida selle ohtlikku ülekuumenemist.
  - Enne igasugust sedme hoodust või puuhastust, lülitage seade välja ja ühendage lahti vooluvõrgust.
  - Mõni seadme osa on nii väike, et lapsed võivad selle alla neelata; hoidke seade lastele kättesaamatus kohas.
  - Kui te seadet enam ei kasuta, on soovitatav see kehitavate eeskirjade kohaselt kasutuselt kõrvaldada.
  - Veenduge, et
    - kasutaksite seadet ainult koos arsti määratud ravimitega;
    - teeksite ravi üksnes tarvikutega, mida arst on teile olenevalt patoloogiast soovitanud;
    - kasutaksite ninaotsakut ainult siis, kui arst on nii sõnaselgelt määranud; seejuures pöörate tähelepanu sellele, et ninaotsaku harusid ei tohi MITTE KUNAGI viia ninna, vaid üksnes asetada sõõrmelkki võimalikult lähedale.
  - Kontrollige ravimi kasutusjuhendit võimalike vastunäidustuste suhtes aerosoolterapia süsteemides.
- Takerdumis- ja lämbumisohu välimiseks hoidke kaabel ja õhutorud väikelastele kättesaamatus kohas.
  - Ärge asetage seadet selliselt, et seda on raske välja lülitada.
  - Inhalator ja selle lisad on kasutamiseks vaid ühel patsiendil. Vahend on kasutamiseks mitmel patsiendil.
  - See inhalatsiooniühistempi ei sobi kasutamiseks anesteetilise või juhitava hingamissüsteemi puhul. Patsiendile ei tohi selle seadme kasutamise ajal teha magnetresonantstomograafiat (MRT).
  - Vahend muudab lahused ja suspensioonid peeneks uduks.
  - Ärge kasutage seadet, kui see on teie meeles kahjustunud või täheldate sellel midagi ebatalalist.
  - See seade koosneb täppisdetailidest - käsitsi sege seda ettevaatlikult. Järgige alalõigus «Tehnilised andmed» kirjeldatud hoiuja kasutustingimusi!
  - Selle seadme kasutamine ei asenda arsti juures käimist. Kui tervislik seisund pärast ravi ei parane, pidage uesti nõu arstiga.

## 2. Aparaadi ettevalmistus ja kasutus

- Seadet tuleb kontrollida enne iga kasutuskorda, et tuvastada võimalikud talitlushäired ja/või transpordi ja/või hoistamise ajal tekkinud kahjustused. Sisesehitamise ajal istuge sirgelt ja lõdestuge, et vältida hingamisteed kokkusurumist ning ravi tõhususe vähendamist. Tarvikuid võib kasutada ainult ühel patsiendil, neid ei ole soovitatav kasutada mitmel patsiendil.
  - Pärast seadme lahtipakkimist kontrollige, et selle poleks nähtavaid kahjustusi ega defekte. Kontrollige eriti hoolikalt, et plast-korpuses poleks praguused, mille töttu võivad elektrilised komponendid paljastuda. Kontrollige, et tarvikud oleksid terved.
  - Enne seadme kasutamist puhastage seda jaotises «Puhastamine ja desinfiteerimine» toodud juhiste kohaselt.
1. Pange nebulisaator kokku ⑭. Veenduge, et kõik osad oleksid olemas.
  2. Täitke nebulisaator inhalatsioonilahusega, nagu arst on teid juhendanud. Palun kontrollige, et te ei ületaks maksimaalset ravimikogust.
  3. Ühendage nebulisaator öhuvoooliku ⑦ abil kompressori ① külgse ja seejärel ühendage toitejuhe ② pistikupessa (230V 50 Hz AC).
  4. Nüüd keerake ON/OFF lülitit ③ asendisse «I», et aparaat sisse lülitada ning alustada ravi.

- Huulik ⑧ võimaldab paremat ravimi jõudmist kopsudesse.
  - Kui valite lapse ⑩ või täiskasvanu ⑪ maski veenduge, et see kataks suu ja nina täielikult.
  - Kasutage kõiki lisasid, kaasaarvatud ninaotsik ⑨ teie arsti antud juhendite kohaselt.
5. Inhalatsiooni ajal istuge sirgelt ja lõvestunult laua ääres, mitte tugitoolis et hoiduda hingamisteede survestamisest ja ravi effektiivuse nõrgendamisest. **Ärge laminege inhalatsiooni ajal.**  
Katkestage inhalatsioon, kui tunnete ennast halvasti.
6. Hingake aerosoolilahus sisse ettenähtud tarvikuga.
7. Kui ravi on lõppenud, lülitage seade välja, vajutades lülitit ON/OFF (SEES/VÄLJAS) ③.
8. Valage ravimi ülejääk nebulisaatorist välja ja puhastage seade nii, nagu on kirjeldatud lõigus «Puuhastamine ja desinfitseerimine».

☞ Seade ei vaja kalibreerimist.

☞ Seadme volitatama muutmine on rangelt keelatud.

 Seadme modifitseerimised pole lubatud.

### 3. NEB 2 in 1 - Nebulisaator

«NEB 2 in 1» aerosoolterapiaseade võimaldab efektiivset ravi hingamisteede keskmises ja alumises osas (astma, krooniline bronhiit, tsüstiline fibroos jne).

#### Edukas ravi

See ravivalik võimaldab manustada ravimit maksimaalselt, saavutades seega iga patsiendi hingamismahu. Klapisüsteem kohandab optimaalselt sishehingamise ajal toimuvat ravimivoolu, vähendades väljahingamise ajal tekkiva ravimikao.

Kasutage hingamist parandavat klapisüsteemi (hingamisega sünkroniseeruv), mis parandab ravimi raviefekti ja võimaldab maksimaalse kasu.

- Sulgege nebulisaatori otsaku ⑤-A klapp (asend A) ja kasutage huulikut väljahingamisklapiga ⑧.
- Täite anum ravimiga ⑬ ja ühendage nebulisaatori ülemine osa alumisega keerates seda kellaosuti suunas.
- Järgige «2.» punktis kirjeldatud kasutamise juhiseid.

☞ Kasutage väljahingamisklapiga ainult huulikut ⑧, et lubada nebulisaatori hingamisega sünkroonitud funktsioon. Ärge kasutage maske ega ninaosa.

#### Lühike ravi

Raviseansiis vähendatakse, kui klapp on avatud (asend B) ⑤-B.

☞ Sünkroniseeritud nebulisatsioon selle ravimooduse korral võimalik pole.

### 4. Ninaloputaja

Ninaloputaja ⑥ on ninaööte puhastamiseks sobiv meditsiiniseade. Ninaloputaja aitab niisutada nina limaskesta ja loob ülemiste hingamisteede hingamisprobleemide (allergiline ja mitte-allergiline riniit, rinosinuividid, ninapolüübid jne) raviks mikroniseeritud joa.

1. Eemaldage ninaloputaja kat ⑭-1 seda vastupäeva pöörates.
  2. Täite ninaloputaja mahuti isotoonilise lahusega ⑭-2. Veenudge, et te ei ületaks maksimaalset taset.
  3. Sulgege kaas korralikult seda päri-päeva pöörates ⑭-3.
  4. Ühendage öhuvoolikuga ninaloputaja ⑭-4 kompressoriga ① ja lülitage elektrijuhe ② pessa (230 V, 50 Hz, vahelduvvool).
  5. Sulgege vaba ninasööre näpuga.
  6. Asetage ninaloputaja sõormesse ja hingake nina kaudu sisse ⑭-5.
  7. Seadme sisselülitamiseks vajutage lülitit ON/OFF (SEES/VÄLJAS) ③ asendisse «I» ja asetage ravi alustamiseks sõrm üle ava ninaloputajale ⑭-6.
- ☞ Soovitame vahetada ninasööret iga 10 – 20 sekundi tagant.
- ☞ Lapsi ja lisaabi vajavaid inimesi soovitame aidata.

 Kasutage ainult isotoonilise soolalahusega.

### 5. Puuhastamine ja desinfitseerimine

Seade/seedmed: aerosoolravi inhalaatori tarvikud	
	<p>Enne esimest kasutamist ja pärast iga ravi järgige Hoolikalt tarvikute puuhastamise ning desinfitseerimise juhiseid, kuna need tagavad seadme toimivuse ja ravi edukuse.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Kasutage ainult originaaltarvikuid.</b></li> <li>• <b>Ärge puhastage ega desinfitseerige öhutoru.</b></li> <li>• <b>Tarvikuid ei saa puuhastada ega desinfitseerida automatiseritud meetodil.</b></li> </ul>

<b>Kasutamise piirangud</b>	Pikka aega kasutamata seisnud inhalaator tuleb välja vahetada, kui sellel esineb deformatioone või purunemisi või kui inhalaatori düüs on kuivanud ravimi, tolmu jms töttu ummis-tunud. Olenevalt kasutustihedusest soovitame inhalaatori välja vahetada 6 kuu kuni 1 aasta jooksul. Inhalaatorit saab puhastada ja desinfiteerida maksimaalselt 360 korda.  Maski, ninaotsakut ja huulikut saab puhastada ning desinfiteerida maksimaalselt 360 korda.	<b>Desinfiteerimine</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Pärast puhistamist desinfiteerige köik lahtivöetud osad (töhusalt saab desinfiteerida ainult puhastatud osi).</li> <li>• Keetke lahtivöetud inhalaatori, maske, huulikut ja ninaotsakut 5 minutit keevas kraanivees.</li> </ul>
<b>Juhised</b>		<b>Kuivatamine</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Pange inhalaatori komponendid uesti kokku ja ühendage inhalaator öhu väljalaskeavaga. Lülitage seade sisse ja laske sel 10 –15 minutit töötada.</li> <li>• Enne seadme kokkupanekut ja uesti kasutamist laske köökidel osadel täielikult kuivada, et takistada mikroobide kasvu. Pärast osade puhistamist ja desinfiteerimist tuleb hoolega jälgida, et need ei saastuks. Saastumise vältimiseks peske hoolikalt käsi ja ärge puituge komponente kokkupaneku või kuivama asetamise ajal seestpoolt.</li> </ul>
<b>Puhastamiseks ettevalmistamine</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Eemaldage öhutoru inhalaatorist.</li> <li>• Eemaldage huulik, ninaotsak või mask inhalaatorist.</li> <li>• Veenduge, et köik ravimijäägid oleks inhalaatori eemaldatud.</li> <li>• Võtke inhalaator (5) lahti, pöörates seadme ülaosa vastupäeva, ja eemaldage ravimi juhtivuslehter.</li> </ul> <p><b>Märkus:</b> Selleks et vältida mikroobide kasvu ja ravimijääkide kuivamist, puhastage ja desinfiteerige tarvikud kohe pärast iga kasutamist.</p>	<b>Kontrollimine</b>	Kontrollige köiki tootekomponente pärast iga puhistamist ja desinfiteerimist. Asendage köik katkised, moondunud või tugevalt värvunud osad.
<b>Puhastamine</b>	Loputage eelnevalt köiki osi vähemalt 10 sekundit voolava kraaniveega.  Segage puhtas anumas väike kogus nöudepesuvahend ja soe kraanivesi (nt brändi FAIRY kätsitsi pesuks mõeldud nöudepesuvahend vahekorras 2 ml : 1 l).  Kastke lahtivöetud inhalaatori komponendid, mask, huulik ja ninaotsak ümbes 5 minutiks valmis segatud vette. Seejärel nühkige köigi komponentide kogu pinda puhta väikese harjaga vähemalt 8 korda.  Seejärel loputage köiki osi põhjalikult voolava kraaniveega vähemalt 30 sekundit, et võimalikud nöudepesuvahendi jäädgid täielikult eemalda.	<b>Pakend</b>	Pakkige kuivad osad, mida te ei kasuta, puhtasse suletud mahutisse. <b>ÄRGE</b> pakkige märgu või niiskeid osi.
		<b>Hoiustamine</b>	<p>Hoiustamistingimuste kohta vt «Tehnilised andmed».</p> <p><b>Märkus:</b> Kui seadme osi hoiustatakse kauem kui üks päev, puhastage ja desinfiteerige need uesti.</p>
		<b>Transport</b>	<p>Pärast puhistamist ja desinfiteerimist transportige osi alati puhtas ja suletud mahutis. Saastumise vältimiseks peske hoolikalt käsi ja ärge puituge komponente mahutist väljavõtmise või kokkupaneku ajal seestpoolt.</p> <p>Meditsiiniseadme tootja on kinnitanud, et eespool esitatud juhised järgimine aitab meditsiiniseadme uesti kasutamiseks ette valmistada. Kasutaja vastutab selle eest, et seadme kasutamisel koos konkreetsete tarvikute, materjalide ja personaliga saavutatakse soovitud tulemus. See nõuab kasutusprotsessi kontrollimist ja korralist järelevalvet.</p>

## 6. Hoiustamine, hooldamine ja teenindus

Kõiki varuoso saate tellida müügiesindajalt või apteekrilt, või pöörduudes otse Microlife teenindusse (vaadake eessõna).

### Nebulisaatori asendamine

Asendage nebulisaator (5) kui seda pole pikka aega kasutatud või see on deformeerunud, katki või pihusti pea (5)-a on ummistonud ravimiga, tolmuga jne. Soovitame asendada nebulisaator uega iga 6 kuu või 1 aasta järel, sõltuvalt kasutamiuse intensiivsusest.



Kastage ainult originaalne nebulisaator!

### Öhufiltrti vahetamine

Normaalse kasutuse juures tuleks öhufilter (12) välja vahetada iga 200 töötunniga järel või iga aasta. Soovitatav on kontrollida öhufiltrti seisundit perioodiliselt (10 – 12 ravi) ja kui see on halli või pruunikat värvust või niiske, siis see välja vahetada. Eemaldage filter pesast ja asendage uega.

- ☞ Ärge üritage filtrit puhastada taaskasutamise eesmärgil.
- ☞ Seadme töö ajal ei tohi hooldada või paigaldada öhufiltrit.



Ainult originaalne filtripakett. Ärge kasutage seadet ilma filtrita!

## 7. Rikked ja nende körvaldamine

### Seadet ei saa sisse lülitada

- Veenduge, et toitejuhe ooleks ühendatud korralikult pistikupesasse.
- Veenduge, et ON/OFF lülit (3) oleks positsioonis «!».

### Pihustamise funktsioon on vaevaline või puudub

- Veenduge, et öhuvoolik (7) oleks mõlemast otsast korralikult ühendatud.
- Veenduge, et öhuvoolik ei oleks muljutud, väändunud, ummistonud või blokeeritud. Vajadusel asendage uega.
- Kontrollige, et inhalaator (5) on korralikult kokku pandud ning pihustusotsik (5)-a ei ole ummistonud ja on õigesti paigaldatud.
- Veenduge, et ravim oleks seadmes.

## 8. Garantii

Sellele seadmele on antud **5-aastane garantii**, mis algab ostukuu-päevast. Selle garantiaaja jooksul parandab või asendab Microlife defektse toote tasuta.

Garantii muutub kehtetuks, kui seadet on lahti võetud või on seda muudetud.

Järgmised asjad ei kuulu garantii alla:

- Transpordikulud ja transpordiga seotud riskid.
- Kahju, mis on põhjustatud ebaõigest kasutamisest või kasutusjuhndi mittejärgimisest.
- Önnetuse või väärkasutuse tagajärvel tekkinud kahju.
- Pakend / ladustusmaterjal ja kasutusjuhendid.
- Regulaarne kotroll ja hooldus (kalibreerimine).
- Lisaseadmed ja kandeosad: Ravimitops, maskid, huulik, ninaotsik, öhuvoolik, filtripakett, ninapesur (valikuline).

Garantii teeninduse vajaduse korral võtke ühendust edasimüüjaga, kust toode osteti, või kohaliku Microlife hooldussesindusega.

Võtke pöörduenda Microlife kohaliku teeninduse poole ka meie veebisaidi kaudu: [www.microlife.com/support](http://www.microlife.com/support)

Hüvitise piirub toote väärtsusega. Garantii kehtib juhul, kui kogu toode tagastatakse koos originaalarvega. Garantii piires tehtud remont või asendamine ei pikenda ega uuenda garantiaega. Jurii dilised nõuded ja tarbijate õigused pole piiratud selle garantiga.

## 9. Käitleus

Üksus	Komponent	Kasutuselt kõrvaldamise kirjeldus
1	Seade (1)	Komponent sisaldaab peamiselt plastist ja elektroonikat. Kõik komponendid vastavad ohtlike ainete kasutamise piiramist käsitleva direktiivi ja REACHi nõuetele ning neid saab ohutult kasutuselt kõrvaldada. Toote suhtes kohaldatakse Euroopa Liidu direktiivi 2012/19/EL elektri- ja elektroonikaseadmetest tekkinud jäätmete kohta ning toode on vastavalt märgistatud. Ärge kunagi visake elektroonilisi seadmeid olmeprügi hulka. Tütvuge kohalike eeskirjadega elektriliste ja elektrooniliste toodete korrektsesse kasutusest kõrvaldamise kohta.
2	Tarvikud: öhutoro (7), inhalaator (5), ninaotsik (9), huulik (8), maskid (10) / (11)	Komponendid on plastikust. Kõik vastavad ohtlike ainete kasutamise piiramist käsitleva direktiivi ja REACHi nõuetele. Enne kasutuselt kõrvaldamist tuleb kõik tarvikud kasutusjuhendi kohaselt puhastada ja keetmise teel (5 min) desinfiteerida.

## 10. Tehnilised andmed

Mudel:	NEB PRO	Töötigimused:	10 - 40 °C / 50 - 104 °F 10 – 95 % suhteline maksimaalne niiskus 700 – 1060 hPa Atmosfääri rõhk
Tüüp:	GCE841	Hoiustamis ja trans-	-25 – +70 °C / -4 – +140 °F 10 – 95 % suhteline maksimaalne niiskus 700 – 1060 hPa Atmosfääri rõhk
AEROSOOLI TÖHUSUS STANDARDI EN ISO 27427:2019	kohaselt täiskasvanu hingamisrütmi puhul naatriumfluoriidiga (NaF):	tingimus:	
Aerosooli väljalase:	0.25 ml	Kaal:	umbes 1765 g.
Aerosooli väljalaske	0.089 ml/min.	Mõõdud:	289 x 180 x 127 mm
kiirus:		IP Klass:	IP21
Täismahu protsent	4.5 %	Vastavus	EN ISO 27427; EN 60601-1; EN 60601-1-2; EN 60601-1-6; IEC 60601-1-11
minutis:		standarditele:	
Jääkmaht:	1.74 ml	Teeninduse välp:	1000 tundi
Osakeste suurus	3.5 µm	Klass II seade on vastavuses elektrilöögi kaitsele.	
(MMAD):		Nebulisaator, suuotsik ja maskid on rakendatavad BF tüüpi osad.	
Maksimaalne vaba	15 l/min.		
õhuvool:		 Tehnilise spetsifikatsiooni muutustest teatatakse ette.	
Geomeetriline standardhälve:	2.9 µm	Palun teatage selle vahendiga seotud tösisest vahejuhumist, vigastusest või körvalmõjust kohalikule pädevale asutusele ja tootjale või ametlikele esindajale Euroopas.	
Sissehingatav osa (< 5 µm):	62 %	Valvekontakt:	
Suru osakeste hulk (> 5 µm):	38 %	https://ec.europa.eu/growth/sectors/medical-devices/contacts	
keskmiste osakeste hulk	34 %	AEROSOOLIDE OMADUSED STANDARDI EN ISO27427 KOHA-SELT	
(2-5 µm):			
Väikeste osakeste hulk (> 2 µm):	28 %	Kohaldatavad standardid:	
Õhuvool (kalibreeritud otsikuga):	2.8 ~ 5.0 l/min.	Elektrohütsustandardid CEI EN 60601-1 elektromagnetiline ühilduvus standardi CEI EN 60601-1-2 kohaselt.	
Müratase (keskmine tase):	52 dBA		
Toide:	230V 50 Hz AC	Seade on Ila klassi meditsiiniseade. Seade vastab Euroopa meditsiiniseadmete määrusele EU MDR 2017/745.	
Voolutugevus:	≤ 1000 mA	Oluline teave elektromagnetilise ühilduvuse (EMC) kohta: see toode, mille on toonud Globalcare Medical Technology Co., Ltd., vastab elektromagnetilise ühilduvuse (EMC) standardile EN 60601-1-2:2015/A1:2021. Lisadokumentatsioon kooskõlas EMC standardiga on saadaval Microlife'i veebilehel <a href="http://www.microlife.com/electro-magnetic-compatibility">www.microlife.com/electro-magnetic-compatibility</a> .	
Toitejuhtme pikkus:	1,4 m		
Nebulisaatori maht:	min. 2 ml; maks. 8 ml		
Kasutamise piirangud:	Pidev kasutus		

- ① Компрессор
- ② Сетевой кабель
- ③ Тумблер Вкл./Выкл.
- ④ Отсек для воздушного фильтра
- ⑤ Распылитель
  - А: Интенсивная терапия (позиция А)
  - В: Короткий сеанс терапии (позиция В)
- ⑥ душ назальный (устройство для промывания носа)
- ⑦ Воздушный шланг
- ⑧ Мундштук для ингаляции через рот с клапаном
- ⑨ Насадка для носа
- ⑩ Мaska для взрослого
- ⑪ Мaska детская
- ⑫ Воздушный фильтр
- ⑬ Наполнение распылителя
- ⑭ Сборка и использование душа назального (устройства для промывания носа)



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. Пойщите 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



Защита от твердых посторонних предметов и повреждений, вызванных попаданием воды



Официальный представитель в Европейском Сообществе



Медицинский прибор



Импортер



Осторожно



Один пациент  
многоразовое использование  
(только для аксессуаров)



Пределы допустимой влажности при эксплуатации и хранении



Ограничение температуры для работы или хранения



Пределы допустимого атмосферного давления



Уникальный идентификатор прибора



Модель номер



Сертификация CE

CE0123

## **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](http://www.microlife.ru), где Вы сможете найти ряд полезных сведений по нашему изделию.

Будьте здоровы – Microlife AG!

## **Оглавление**

- 1. Важные указания по безопасности**
- 2. Подготовка к работе и применение аппарата**
- 3. NEB 2 в 1 - Ингаляционная терапия**  
Интенсивная терапия с высокой эффективностью  
Короткий сеанс терапии
- 4. душ назальный (устройство для промывания носа)**
- 5. Очистка и дезинфекция**
- 6. Техническое обслуживание и уход**  
Замена распылителя  
Замена воздушного фильтра
- 7. Возможные неисправности и способы их устранения**  
Прибор не включается  
В случае, если прибор не работает или функционирует плохо
- 8. Гарантия**
- 9. Утилизация**
- 10. 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 электросетью; 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 использо-ватель принадлежности, соответствующие требованиям безопасности, и следить за тем, чтобы не нарушались 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 введения разветвленного 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 суспензиями.
- 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 **(14)**. 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 **(7)** к компрессорному ингалятору **(1)** и подключите прибор к электросети (230V (B) 50 Hz (Гц) переменного тока) при помощи сетевого кабеля **(2)**.
4. Переключите тумблер Вкл/Выкл **(3)** в положение «I».
  - Мундштук **(8)** позволяет более интенсивно доставлять аэрозоль в нижние дыхательные пути.
  - При использовании маски для взрослого **(10)** или маски детской **(11)** убедитесь, что маска плотно прилегает к лицу, захватывая рот и нос.
  - Используйте все комплектующие включая насадку для носа **(9)** 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 чувствуете себя плохо.
6. Вдыхайте 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»

 Прибор не требует калибровки.

 Запрещается вмешиваться в конструкцию устройства.

 Не разрешается вносить конструктивные изменения.

## **3. NEB 2 в 1 - Ингаляционная терапия**

Новейший «NEB 2 в 1» позволяет с помощью ингаляционной терапии осуществить эффективное лечение средних и нижних дыхательных путей (бронхиальная астма, хронический бронхит, муковисцидоз).

### **Интенсивная терапия с высокой эффективностью**

Этот вариант лечения позволяет пациенту с любым характером дыхания получить максимальный объем лекарства. Система клапанов оптимально адаптирует поток лекарственного раствора во время ингаляции, уменьшая потерю лекарств на выходе.

Используйте активируемую дыханием клапанную систему (синхронизированную с дыханием), чтобы оптимизировать терапевтический эффект и достичь максимального результата в лечении.

- ▶ Закройте клапан на верхней части распылителя ⑤-А (позиция А) и используйте мундштук с экспираторным клапаном ⑧.
- ▶ Заполните емкость лекарством ⑬ и подсоедините верхнюю часть распылителя к нижней, перемещая её по часовой стрелке.
- ▶ Следуйте пунктам указанным в «Разделе 2.».

☞ Чтобы включить синхронизацию с функцией дыхания небулайзера, используйте только мундштук с экспираторным клапаном ⑧. Не используйте маски или насадки для носа.

#### Короткий сеанс терапии

Продолжительность терапии уменьшится, если клапан открыт (позиция В) ⑤-В.

☞ При проведении короткого сеанса терапии, синхронизации с дыханием не происходит.

#### 4. душ назальный (устройство для промывания носа)

душ назальный ⑥ представляет собой медицинское устройство для очищения полости носа. душ назальный помогает увлажнить слизистую оболочку носа и создает микрострую для лечения респираторных проблем верхних дыхательных путей (аллергический и неаллергический ринит, риносинусит, полипы носа и т. д.).

1. Поверните колпачок устройства для промывания носа ⑭-1 против часовой стрелки и снимите колпачок.
2. Заполните контейнер устройства изотоническим раствором ⑭-2. Убедитесь в том, что уровень раствора не превышает максимума.
3. Поверните колпачок устройства для промывания носа ⑭-3 по часовой стрелке и закройте устройство.
4. При помощи шланга ⑭-4 подключите устройство для промывания носа к компрессору ① и подключите кабель питания ② к розетке (230V 50 Hz AC).
5. Зажмите пальцем свободную ноздрю.

6. Поместите колпачок устройства для промывания носа в ноздрю и вдохните через нос ⑭-5.

7. Переключите тумблер Вкл/Выкл ③ в положение «I» чтобы включить устройство, поместите палец на отверстие в диафрагме устройства ⑭-6 и начните лечение.

☞ Мы рекомендуем переходить от одной ноздри к другой каждые 10 – 20 секунд.

☞ Детям и людям, нуждающимся в заботе, необходимо оказать помощь при использовании.

 Использовать только с изотоническим солевым раствором.

#### 5. Очистка и дезинфекция

Прибор (приборы): Принадлежности для небулайзеров аэрозольтерапии

	<p>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.</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Используйте только оригинальные принадлежности.</li><li>• Запрещается очищать или дезинфицировать воздушную трубку.</li><li>• Автоматизированный способ очистки и дезинфекции принадлежностей не предусмотрен.</li></ul>
---	---

<b>Ограничения по эксплуатации</b>	<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>
------------------------------------	---

Инструкции	
Подготовка перед очисткой	<ul style="list-style-type: none"> <li>Отсоедините воздушную трубку от небулайзера.</li> <li>Отсоедините ротовую насадку, носовую насадку или маску от небулайзера.</li> <li>Убедитесь, что весь остаточный объем удален из небулайзера.</li> <li>Разберите небулайзер (5), повернув верхнюю часть против часовой стрелки, и извлеките конус для отвода лекарств.</li> </ul> <p><b>Примечание:</b> во избежание размножения микроорганизмов и высыхания остатков лекарственных препаратов очищайте и дезинфицируйте принадлежности непосредственно после каждого использования.</p>
Очистка	<p>Предварительно промойте все детали в проточной водопроводной воде в течение не менее 10 секунд.</p> <p>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 емкости.</p> <p>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.</p> <p>После этого тщательно промойте все детали в проточной водопроводной воде не менее 30 секунд, чтобы полностью удалить возможные остатки средства для мытья посуды.</p>
Дезинфекция	<ul style="list-style-type: none"> <li>После очистки продезинфицируйте все разобранные детали (эффективно дезинфицировать можно только те детали, которые были очищены).</li> <li>Прокипятите разобранный распылитель, маски,mundштук и насадку на нос в течение 5 минут в кипящей, водопроводной воде.</li> </ul>
Сушка	<ul style="list-style-type: none"> <li>Соберите компоненты небулайзера и подключите его к воздуховыпускному отверстию, включите прибор и дайте ему поработать в течение 10 –15 минут.</li> <li>Перед сборкой и повторным использованием дайте всем деталям полностью высохнуть, чтобы не допустить размножения микробов.</li> </ul> <p>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.</p>
Инспекция	Осматривайте 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. <b>НЕ</b> упаковывайте мокрые или влажные детали.
Хранение и транспортировка	<p>Условия хранения см. в «Технические характеристики».</p> <p><b>Примечание:</b> повторно очистите и продезинфицируйте детали, если они хранятся более одного дня.</p>

<b>Транспортировка</b>	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 перерабатывающем предприятии, достигала желаемого результата. Для этого требуется верификация и/или валидация, а также регулярный мониторинг процесса.

## 6. 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 (12) 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!

## 7. 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 «1».

### В случае, если прибор не работает или функционирует плохо

- Убедитесь, что воздушный шланг (7) правильно закреплен с обеих сторон.
- Убедитесь, что воздушный шланг (7) 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.

## 8. 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 гарантинное обслуживание, обратитесь в местную службу поддержки Microlife. Вы можете связаться с

местным сервисом Microlife через наш сайт: [www.microlife.ru/support](http://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.

## 9. Утилизация

Изделие	Компонент	Описание утилизации
1	Прибор ①	<p>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, регламентирующющим правильную утилизацию электрических и электронных изделий.</p>
2	Комплектующие: воздушная трубка ⑦, небулайзер ⑤, носовая насадка ⑨, ротовая насадка ⑧, маски ⑩ / ⑪	<p>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.</p>

## 10. Технические характеристики

Модель: NEB PRO

Тип: GCE841

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

Выход аэрозоля: 0,25 мл

Скорость выхода аэрозоля: 0,089 мл/мин

Доля объема наполнения, выбрасываемого в минуту:

Остаточный объем: 1,74 мл

Размер частиц (MMAD): 3,5 мкм

Максимальный воздушный поток: 15 л/мин (л/мин.)

GSD (геометрическое стандартное отклонение): 2,9  $\mu$ m

RF (вдыхаемая фракция < 5 мкм): 62 %

Диапазон крупных частиц (> 5 мкм): 38 %

Диапазон средних частиц (25 мкм): 34 %

Диапазон малых частиц (< 2 мкм): 28 %

Рабочий поток воздуха (с калиброванным распылителем): 2.8 ~ 5.0 л/мин.

Уровень Шума (средний уровень): 52 дБА

Источник питания: 230 В 50 Гц переменного тока

<b>Ток:</b>	≤ 1000 мА
<b>Длина шнура питания:</b>	1,4 м
<b>Объем лекарств:</b>	Минимальный 2 мл; максимальный 8 мл
<b>Режим работы:</b>	Продолжительное использование
<b>Условия применения:</b>	от +10 °C до +40 °C максимальная относительная влажность 10 – 95 % 700 – 1060 гПа атмосферного давления
<b>Условия транспортировки и хранения:</b>	от -25 до +70 °C максимальная относительная влажность 10 – 95 % 700 – 1060 гПа атмосферного давления
<b>Масса:</b>	Приблизительно 1765 г.
<b>Размеры:</b>	289 x 180 x 127 мм
<b>Класс защиты:</b>	IP21
<b>Соответствие стандартам:</b>	EN ISO 27427; EN 60601-1; EN 60601-1-2; EN 60601-1-6; IEC 60601-1-11
<b>Ожидаемый срок службы:</b>	1000 часов

Устройство, отвечающее классу безопасности II, согласно защите от поражения электротоком.

Распылитель, мундштук и маски являются изделиями типа BF.

 Технические спецификации могут быть изменены без предварительного уведомления.

Пожалуйста, сообщайте о любом серьезном инциденте, который произошел в связи с использованием устройства, травме или неблагоприятном событии, производителю или уполномоченному представителю.

Контакты ответственного лица:

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

АЭРОЗОЛЬНЫЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ В СООТВЕТСТВИИ С РЕГЛАМЕНТОМ EN ISO27427

**Применяемые стандарты:**

Стандарты электробезопасности CEI EN 60601-1, электромагнитная совместимость в соответствии с CEI EN 60601-1-2.

Прибор относится к медицинским изделиям класса IIa.

Прибор соответствует Европейскому регламенту по медицинским изделиям EU MDR 2017/745.

**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](http://www.microlife.com/electro-magnetic-compatibility).