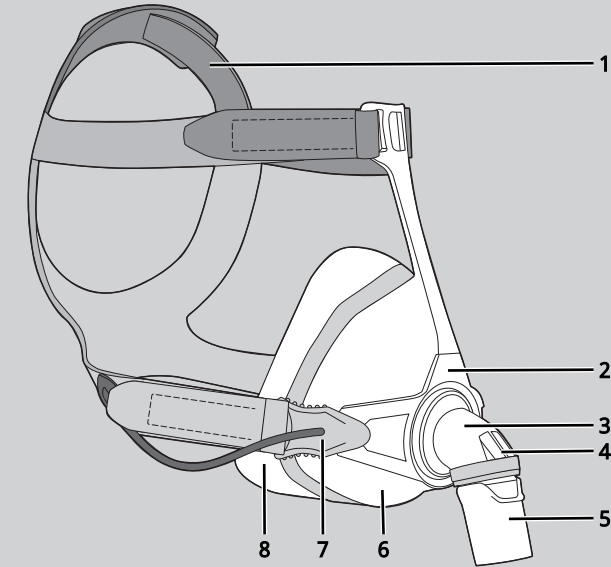


EN-US Instructions for use PL Instrukcja używania HU Használati utasítás CS Návod k použití SK Návod na použitie RO Instrucțiuni de utilizare HR Upute za upotrebu BG Инструкции за употреба SL Navodila za uporabo SR Uputstvo za upotrebu LV Lietošanas instrukcija ET Kasutusjuhend LT Naudojimo instrukcija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

WM 68291|07/2025 EN-US, PL, HU, CS, SK, RO, HR, BG, SL, SR, LV,
ET, LT, RU, MK, TH, MS, VI



€ 0197



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

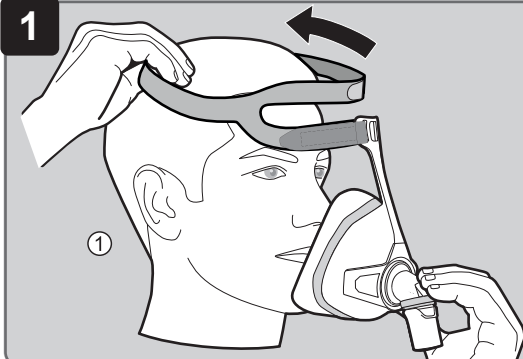
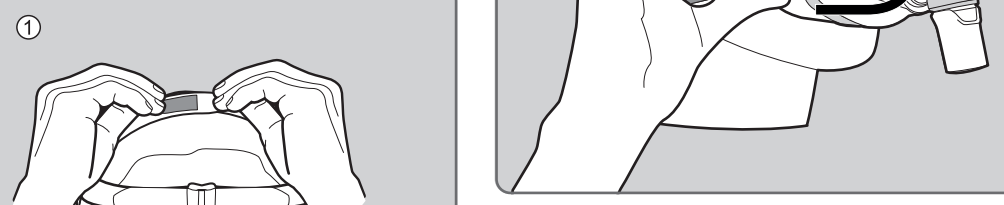
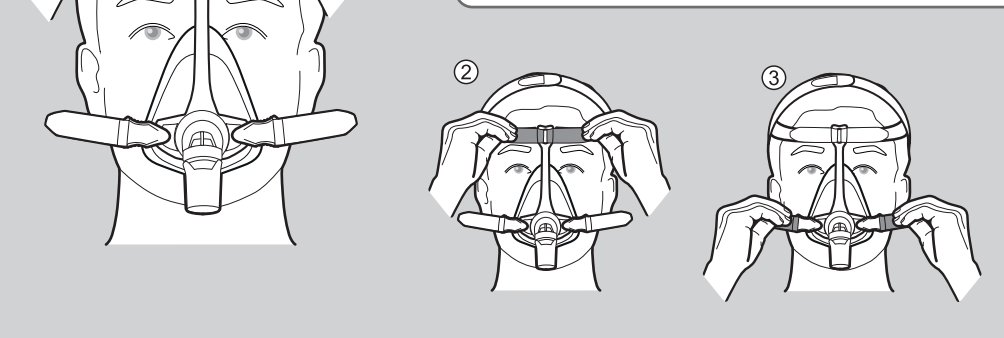
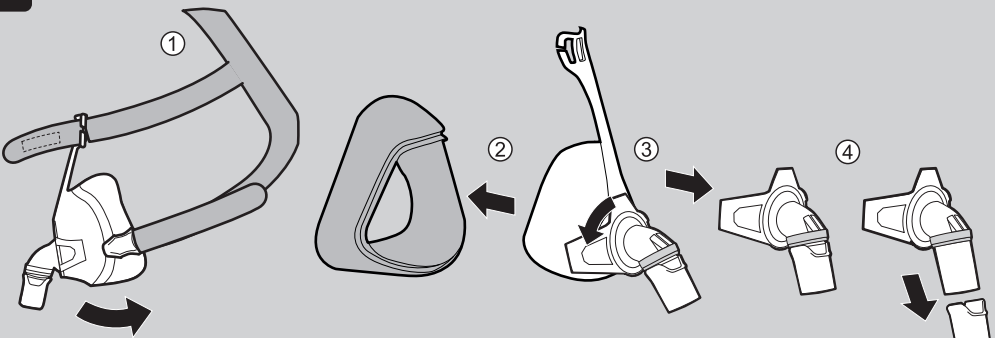
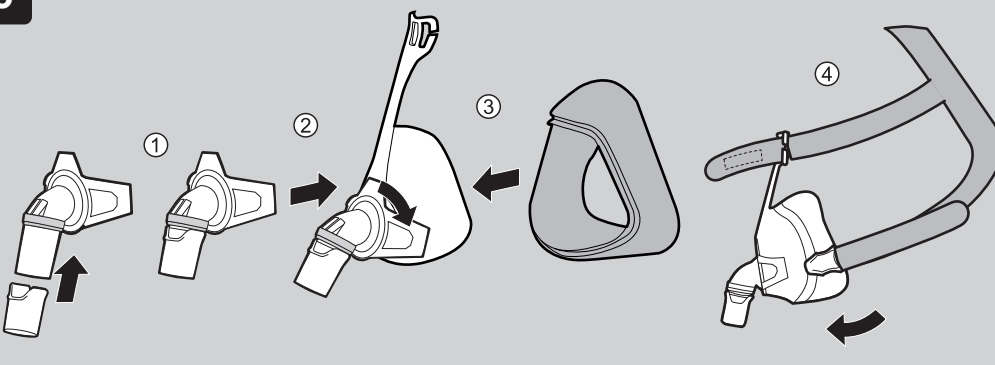
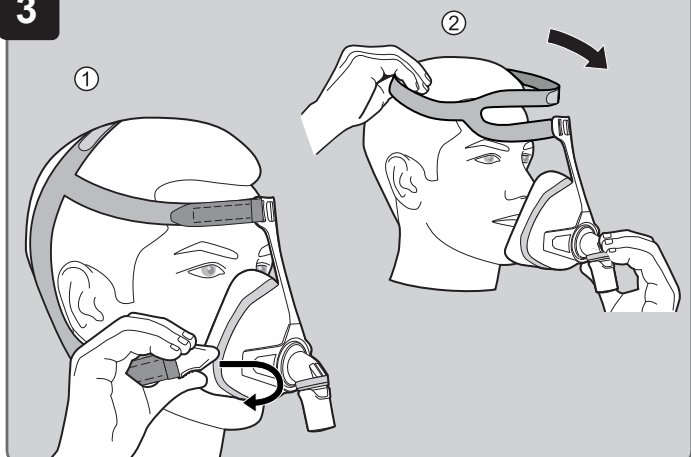
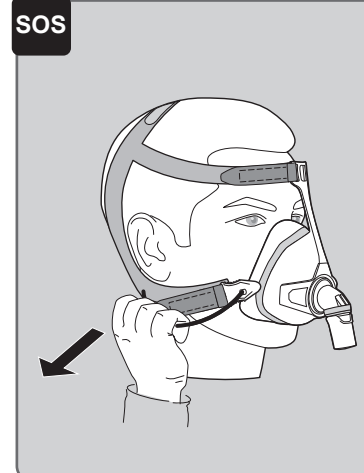
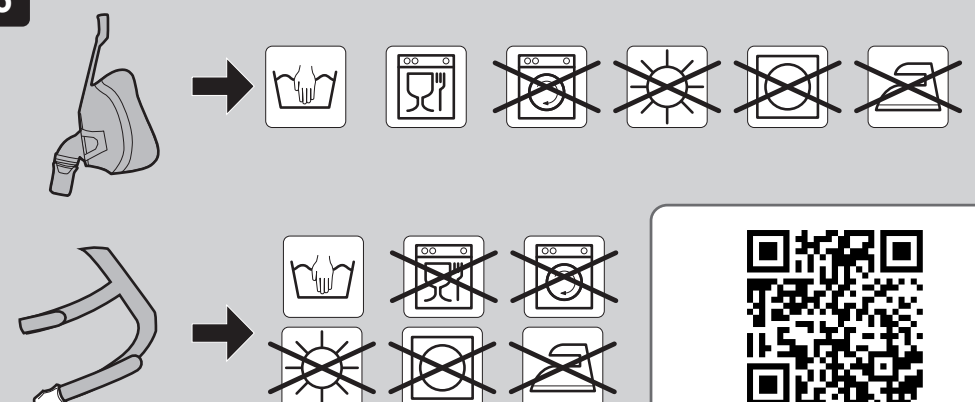
CARA Full Face Full Face Mask



WM 68291

LÖWENSTEIN
medical

LÖWENSTEIN
medical

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

CARA movie - scan QR code

Symbol	Description
	Follow the instructions for use
	Permitted temperature range for transport and storage
	Use by date
	Keep out of sunlight
	Lot number
	CE symbol (confirms that the product conforms to the applicable European directives/regulations)

11 Warranty

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

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

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

Product	Warranty periods
Masks including accessories	6 months

12 Declaration of Conformity

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

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

1 Operation

The figures show the following steps for operating the mask:

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

For blind and partially-sighted users

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

2 Introduction

2.1 Intended use

The CARA Full Face mask is used for treating sleep apnea and for non-invasive and non-life-sustaining ventilation of patients with respiratory insufficiency. It serves as a connecting element between the patient and the therapy device.

2.2 Contraindications

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

The mask must not be used in the following situations: Immediate intubation required, loss of consciousness, acute vomiting.

The mask may be used in the following situations only with particular caution: Pressure points and acute injuries to the skin of the face; skin allergies involving the face; deformities of the face or nasopharynx; acute pain affecting the face; cough reflex restricted or absent; claustrophobia; acute nausea.

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

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

2.3 Side effects

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

Contact your healthcare professional if any of these side effects occurs.

2.4 Clinical benefit

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

3 Safety

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

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

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

Risk of injury from accumulation of CO₂!

Expired carbon dioxide (CO₂) may accumulate in the mask.

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

Risk of injury due to the use of oxygen!

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

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

Risk of injury due to insufficient supply to the patient!

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

Risk of injury from inadequate cleaning!

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

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

Risk of injury due to allergies!

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

4 Product description

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

1	Headgear	5	Rotating sleeve
2	Connecting element	6	Mask body
3	Elbow	7	Headgear clip
4	Anti-asphyxia valve	8	Mask cushion (two mask cushions provided, depending on model)

Compatible devices

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

Exhalation system

The mask has an integrated exhalation system. The exhaled air escapes through a gap.

Anti-asphyxia valve (AAV)

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

Quick-release cord (optional)

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

5 Cleaning and reprocessing

5.1 Clean mask

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

Mask part	Frequency	Action
All mask parts	Daily	Soak for 15 minutes and wash for 3 minutes. Clean for 3 minutes with a soft cleaning brush.
Headgear	Weekly	Wash for 15 minutes.

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

5.2 Reprocessing (clinical environment)

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

5.3 Disposal

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

6 Troubleshooting

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

7 Technical data

Dimensions in mm (W x H x D) Size S Size M Size L Size XL	93 x 145 x 89 93 x 160 x 90 93 x 174 x 91 96 x 185 x 100
Weight Size S Size M Size L Size XL	93 g 97 g 102 g 109 g
Dead space volume Size S Size M Size L Size XL	180 ml 219 ml 244 ml 291 ml
Tube connection: Tapered connection to EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (male)
Flow resistance at 50 l/min at 100 l/min	0.12 hPa 0.5 hPa
AAV flow resistance Inhalation at 50 l/min Exhalation at 50 l/min Tolerance: ± 0.2 hPa	0.6 hPa 0.8 hPa
AAV switching pressure Open Close	≤ 1.0 hPa < 4.0 hPa
Service life	5 years
Useful life	Up to 12 months ¹
Therapy pressure	4 hPa - 25 hPa
Quoted two-figure noise emission value according to ISO 4871: Sound pressure level Sound power level Uncertainty factor	19 dB(A) 27 dB(A) 3 dB(A)
Temperature: Operation Transport and storage	+5 °C to +40 °C -20 °C to +70 °C
Standards applied	EN ISO 17510: 2020
Product class to MDR (EU) 2017/745	IIa

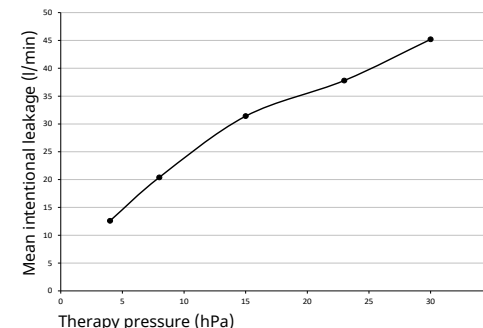
¹ Useful life depends on cleaning and on the cleaning agents used, on the amount of time worn daily, on therapy pressure, and on individual secretion of sweat. The use of the second mask cushion (optionally included) will not extend the useful life.

8 Materials

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

Headgear	CO (cotton), PA (polyamide), PU (polyurethane)
Headgear clip	PA (polyamide)
Quick-release cord	PET (polyethylene terephthalate fiber), PA (polyamide)
Quick-release cord clip	PA (polyamide), POM (polyoxymethylene)
Forehead support	PA (polyamide)
Connecting element	PA (polyamide)
Mask body	PA (polyamide)
Mask cushion	SI (silicone)
Elbow	PA (polyamide)
Rotating sleeve	PA (polyamide)
Anti-asphyxia valve	SI (silicone)
Valve safety device	PP (polypropylene)

9 Characteristic pressure/flow curve

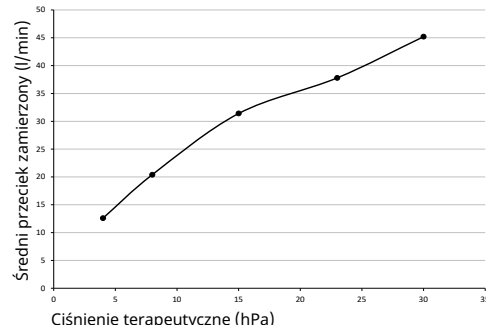


10 Markings and symbols

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

Symbol	Description
	Manufacturer and, if necessary, date of manufacture
	Unique device identifier (unique product code for medical devices)
	Order number
	Indicates the product is a medical device

9 Charakterystyka ciśnienia-przepływu



10 Oznaczenia i symbole

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

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

11 Gwarancja

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

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

W przypadku gwarancyjnym należy się zwrócić się do serwisu specjalistycznego.

Produkt	Okres gwarancji
Maski włącznie z akcesoriami	6 mies.

12 Deklaracja zgodności

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

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

1 Obsługa

Na rysunkach przedstawiono następujące czynności z zakresu obsługi maski:

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

Da użytkowników niewidomych i niedowidzących

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

2 Wstęp

2.1 Przeznaczenie

Maski CARA Full Face są przeznaczone do leczenia bezdechu sennego oraz nieinwazyjnej i niepodtrzymującej życia wentylacji pacjentów z niewydolnością oddechową. Stanowią one element łączący pacjenta z urządzeniem terapeutycznym.

2.2 Przeciwskazania

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

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

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

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

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

2.3 Skutki uboczne

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

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

2.4 Korzyści kliniczne

Przenoszenie efektu terapeutycznego urządzenie terapeutyczne na pacjenta

3 Bezpieczeństwo

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

Niebezpieczeństwo zranienia przez uszkodzone lub nadmiernie zużyte elementy maski!

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

Ryzyko obrażeń wskutek wzbogacenia powietrza CO₂!

Wydychany dwutlenek węgla (CO₂) może się gromadzić w masce.

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

Ryzyko obrażeń przez używanie tlenu!

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

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

Niebezpieczeństwo obrażeń wskutek doprowadzania niedostatecznej ilości powietrza!

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

Ryzyko obrażeń wskutek niedostatecznej jakości czyszczenia!

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

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

Zagrożenie szkodami na zdrowiu w przypadku alergii!

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

4 Opis produktu

Rysunki pojedynczych części znajdują się na stronie tytułowej.

1	Taśmy podtrzymujące	5	Tuleja obrotowa
2	Łącznik	6	Korpus maski
3	Kątownik	7	Zatrzask taśm podtrzymujących
4	Awaryjny zawór wydechowy	8	Poduszczka maski (niektóre warianty mogą posiadać dwie poduszczki)

Kompatybilne urządzenia

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

Obwód wydechowy

Maska posiada zintegrowany obwód wydechowy. Wydychane powietrze uchodzi przez szczelinę.

Awaryjny zawór wydechowy (AAV)

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

Linka zrywająca (opcja)

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

5 Czyszczenie i preparacja higieniczna

5.1 Czyszczenie maski

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

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

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

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

5.2 Preparacja higieniczna (otoczenie kliniczne)

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

5.3 Utylizacja

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

6 Usterki

Usterka	Przyczyna	Czynność
Ból uciskowy twarzy	Maska jest dopasowana za ciasno.	Poluzować taśmy podtrzymujące.
Strumień powietrza trafia w oko	Maska jest dopasowana za luźno.	Ściągnąć taśmy podtrzymujące.

Usterka	Przyczyna	Czynność	
Nie jest osiągane ciśnienie terapeutyczne.	Maska nie pasuje.	Skontaktować się z serwisem specjalistycznym.	
	Maska nie jest prawidłowo ustawiona.	Ustawić maskę na nowo.	
	Poduszczka maski jest uszkodzona.	Wymienić poduszczkę maski.	
	Uszkodzony obwód oddechowy.	Sprawdzić obwód oddechowy i prawidłowe położenie obwodu oddechowego.	
	Nie jest osiągane ciśnienie terapeutyczne.	Uszkodzony awaryjny zawór wydechowy.	Wymienić awaryjny zawór wydechowy na nowy.

7 Dane techniczne

Wymiary w mm (dl. x wys. x szer.)	93 x 145 x 89 93 x 160 x 90 93 x 174 x 91 96 x 185 x 100	
Masa		
Rozmiar S	93 g	
Rozmiar M	97 g	
Rozmiar L	102 g	
Rozmiar XL	109 g	
Objętość przestrzeni martwej		
Rozmiar S	180 ml	
Rozmiar M	219 ml	
Rozmiar L	244 ml	
Rozmiar XL	291 ml	
Przyłącze węża: stożek zgodny z normą EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (wtyk)	
Opór przepływu przy 50 l/min przy 100 l/min	0,12 hPa 0,5 hPa	
Opór przepływu przez AAV Wdech przy 50 l/min Wydech przy 50 l/min Tolerancja: ± 0,2 hPa	0,6 hPa 0,8 hPa	
Ciśnienie zadziałania AAV otwarcie zamknięcie	≤ 1,0 hPa < 4,0 hPa	
Okres trwałości	5 lata	
Czas użytkowania	Do 12 miesięcy ¹	

Ciśnienie terapeutyczne	4 hPa - 25 hPa
Podana dwucyfrowa wartość emisji dźwięków wg normy ISO 4871:	
poziom ciśnienia akustycznego	19 dB(A)
poziom mocy akustycznej	27 dB(A)
Współczynnik niepewności	3 dB(A)
Temperatura: Praca	+5 °C bis + 40 °C
Transport i przechowywanie	-20 °C do +70 °C
Zastosowane normy	EN ISO 17510: 2020
Kategoria wyrobu zgodna z dyrektywą w spr. wyrobów med. (UE) 2017/745	IIa

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

8 Materiały

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

Taśmy podtrzymujące	CO (bawełna), PA (Poliamid), PU (poliuretan)
Zatrzask taśm podtrzymujących	PA (poliamid)
Linka zrywająca	PET (politereftalanu etylenu), PA (poliamid)
Zatrzaski linki zrywającej	PA (poliamid), POM (polioksymetylen)
Podpora czołowa	PA (poliamid)
Łącznik	PA (poliamid)
Korpus maski	PA (poliamid)
Poduszczka maski	SI (silikon)
Kątownik	PA (poliamid)
Tuleja obrotowa	PA (poliamid)
Awaryjny zawór wydechowy	SI (silikon)
Bezpiecznik zaworu	PP (polipropylen)

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

11 Jótállás

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

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

Jótállási igényével forduljon szakkereskedőjéhez.

Termék	Szavatossági határidők
Maszkok és tartozékok	6 hónap

12 Megfelelőségi nyilatkozat

A gyártó, a Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG (Kronsaalsweg 40, 22525 Hamburg, Németország) kijelenti, hogy a termék maximálisan megfelel az orvostechnikai eszközökről szóló (EU) 2017/745

rendelet vonatkozó előírásainak. A megfelelőségi nyilatkozat teljes szövege megtekinthető a gyártó weboldalán (www.loewensteinmedical.com). Az EU-ban: Felhasználóként és/vagy páciensként a termékkel összefüggésben fellépő súlyos eseteket jelentenie kell a gyártónak és az illetékes hatóságnak.

1 Kezelés

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

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

Vak és gyengénlátó felhasználók számára

A használati utasítás elektronikus formában is elérhető a gyártó internethasználati oldalonak letöltési menüpontjában.

2 Bevezetés

2.1 Rendeltetés

A CARA Full Face maszk alvási apnoe kezelésére és légzési elégtelenségben szenvedő betegek nem invázív és nem életfenntartó lélegeztetésére alkalmas. A maszk összekötő elemként szolgál a beteg és a terápiás készülék között.

2.2 Ellenjavallatok

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

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

A maszk a következő helyzetekben csak különösen óvatosan alkalmazható: Zúzdások és akut arcbőrsérülések; Bőrallergiák az arc területén; Arc- vagy orrnyálkahártya-deformációk; akut fájdalom az arc-területen; korlátozott vagy hiányzó köhögési reflex; klausztrofobia; akut hánýinger.

A maszk nem alkalmazható porlasztóval vagy altató-maszkként történő használatra.

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

2.3 Mellékhatások

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

A mellékhatások jelentkezése esetén tájékoztassa orvosát vagy az ápolót.

2.4 Klinikai használat

A terápiás készülék terápiás hatékonyságának átvitele a betegre

3 Biztonság

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

Sérült vagy igénybe vett maszk részek miatti sérülésveszély!

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

Sérülésveszély CO₂ felhalmozódása miatt!

A kilélegzett szén-dioxid (CO₂) felhalmozódhat a maszkban.

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

Oxigén használata miatti sérülésveszély!

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

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

A beteg elégletes ellátása miatti sérülésveszély!

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

Az elégletes tisztítás sérülésekhez vezethet!

- ⇒ Az első használat előtt tisztítása meg a maszk részeket (lásd a Tisztítás és higiénés kezelés című fejezetet).
- ⇒ A maszkot rendszeresen tisztítsa meg.

- ⇒ Betegcsere kórházi környezetben: Kövesse a *Maszkok előkészítési útmutatója* című útmutatóban leírtakat (lásd a Higiénés kezelés című fejezetet).

⚠️ VIGYÁZAT! Veszélyes helyzet. Az alábbi figyelemzeti tétek be nem tartása könnyebb vagy súlyos sérülésekhez vezethet.

Sérülésveszély allergiák esetén!

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

4 Termékleírás

Az egyes tartozékok ábráit a címlapon találja.

1	Fejpánt	5	Forgó hüvely
2	Összekötő elem	6	Maszkttest
3	Könyökidom	7	A fejpánt csatja
4	Kilégzési vészszelep	8	Maszkpárna (variánstól függően két maszkpárna)

Kompatibilis készülékek

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

Kilégzési rendszer

A maszk integrált kilégzési rendszerrel rendelkezik. A kilélegzett levegő egy résen keresztül távozik.

Kilégzési vészszelep (AAV)

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

Kioldószínór (opcionális)

A kioldószínór lehetővé teszi, hogy vészhez köthetően lehessen kioldani a maszkot (lásd a SOS ábrát).

5 Tisztítás és higiénés kezelés

5.1 A maszk tisztítása

- Tisztítás előtt mosson kezet.
- A maszk szétszerelése (lásd a következő ábrát: 4).
- A maszket tisztítsa meg kézzel (max. 30 °C, 1 ml enyhe tisztítószer 1 liter vízben) a következő táblázat alapján:

Maszkrész	Légzesszám	Művelet
Összes maszkrész	naponta	15 percig áztatni, majd 3 percig mosni. 3 percig tisztítani puha tisztítókefivel.
Fejpánt	hetente	15 percig mosni.

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

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

5.2 Higiénés kezelés (klinikákon)

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

5.3 Ártalmatlantítás

A használt maszk háztartási hulladékként kezelendő. Kórházi környezetben: A használt maszk a kórházi előírásoknak megfelelően kezelendő.

6 Üzemzavarok

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

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

7 Műszaki adatok

Méretek mm-ben (Sz x Ma x Mé)	93 x 145 x 89 93 x 160 x 90 93 x 174 x 91 96 x 185 x 100
Tömeg S méret M méret L méret XL méret	93 g 97 g 102 g 109 g
Holtterfogat S méret M méret L méret XL méret	180 ml 219 ml 244 ml 291 ml
Csőcsatlakozás: A kónusz az alábbi szabványnak felel meg: EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (férfi)
Áramlási ellenállás 50 l/perc esetén 100 l/perc esetén	0,12 hPa 0,5 hPa
Áramlási ellenállás AAV Beléggés 50 l/perc esetén Kilégzés 50 l/perc esetén Tűrés: ± 0,2 hPa	0,6 hPa 0,8 hPa
Kapcsolási nyomás AAV Megnyitás Bezáras	≤ 1,0 hPa < 4,0 hPa
Élettartam	5 év
Használati időtartam	Max. 12 hónap ¹
Terápiához szükséges nyomás	4 hPa - 25 hPa
Megadott kétszámos zajkibocsátási érték az ISO 4871-nek megfelelően: Hangnyomásszint Hangteljesítményszint bizonytalansági tényező	19 dB(A) 27 dB(A) 3 dB(A)
Hőmérséklet: Üzem Szállítás és tárolás	+5 °C - +40 °C -20 °C és +70 °C között
Alkalmasított szabványok	EN ISO 17510: 2020

Termékosztályozás az orvos-technikai eszközökről szóló (EU) 2017/745 rendelet alapján	IIa
---	-----

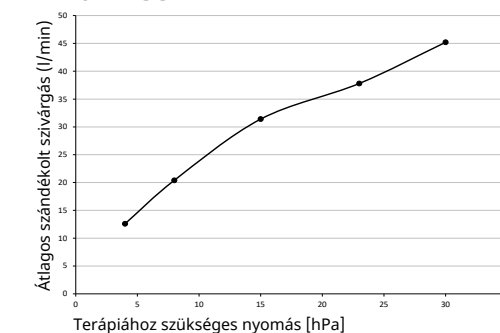
¹ A maszk használati időtartama a tisztítástól, az alkalmazott tisztítószerktől, a napi viselési időtől, a terápiához szükséges nyomástól, valamint a bőr egyénileg izzadságkíválasztásától függ. A második maszk-párna (opcionális) használata nem hosszabbítja meg a használati időtartamot.

8 Anyagok

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

Fejpánt	CO (pamut), PA (poliamid), PU (poliuretan)
A fejpánt csatja	PA (poliamid)
Kioldószínór	PET (polietilén-tereftalát), PA (poliamid)
Kioldószínór csatja	PA (poliamid), POM (polioxi-metilén)
Homloktámasz	PA (poliamid)
Összekötő elem	PA (poliamid)
Maszkttest	PA (poliamid)
Maszkpárna	SI (szilikon)
Könyökidom	PA (poliamid)
Forgó hüvely	PA (poliamid)
Kilégzési vészszelep	SI (szilikon)
Szelepzár	PP (polipropilén)

9 Nyomás-áramlás (druck-flow) jelleggörbe



10 Jelölések és szimbólumok

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

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

11 Záruka

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

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

V případě záruk se obraťte na svého odborného prodejce.

Produkt	Záruční doby
Masky včetně příslušenství	6 měsíců

12 Prohlášení o shodě

Společnost Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG (Kronsaalsweg 40, 22525 Hamburg, Německo), tímto prohlašuje, že zdravotnický prostředek vyhovuje příslušným ustanovením nařízení o zdravotnických prostředcích (EU)

2017/745. Úplný text prohlášení o shodě naleznete na internetových stránkách výrobce (www.loewensteinmedical.com).
V EU: Jako uživatel a/nebo pacient musíte výrobci nebo příslušnému orgánu hlásit všechny závažné případy, které se v souvislosti s produktem vyskytnou.

1 Zacházení s maskou

Pro obsluhu masky jsou na obrázcích znázorněny následující kroky:

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

Pro nevidomé a zrakově postižené uživatele

Na webové stránce výrobce v oblasti pro stahování je také k dispozici elektronická verze návodu k použití.

2 Úvod

2.1 Účel použití

Maska CARA Full Face se používá pro léčbu spánekové apnoe a pro neinvazivní ventilaci a ventilaci pacientů s respirační insuficíenci bez nutnosti udržování vitálních funkcí. Slouží jako spojovací prvek mezi pacientem a terapeutickým přístrojem.

2.2 Kontraindikace

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

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

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

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

2.3 Vedlejší účinky

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

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

2.4 Klinický užitek

Převod léčebné účinnosti terapeutického přístroje na pacienta

3 Bezpečnost

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

Nebezpečí poranění způsobeného poškozenými nebo namáhanými částmi masky!

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

Nebezpečí zranění v důsledku obohacení CO₂!

V masce se může nashromáždit vydýchaný oxid uhličitý (CO₂).

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

Nebezpečí poranění použitím kyslíku!

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

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

Nebezpečí poranění v důsledku nedostatečného zásobování pacienta!

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

Nebezpečí zranění v důsledku nedostatečného čištění!

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

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

Riziko zranění při alergích!

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

4 Popis produktu

Zobrazení jednotlivých součástí najdete na titulní straně.

1	Hlavové pásky/ šňůrky	5	Otočná objímka
2	Spojovací prvek	6	Tělo masky
3	Kolénko	7	Popruhová svorka
4	Nouzový výdechový ventil	8	Polstrování masky (podle varianty jsou k dispozici dvě polstrování masky)

Kompatibilní přístroje

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

Výdechový systém

Součástí masky je integrovaný výdechový systém. Vydechaný vzduch vystupuje skrz štěrbiny.

Nouzový výdechový ventil (AAV)

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

Rychlootevírací popruh (volitelné)

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

5 Čištění a hygienická úprava

5.1 Čištění masky

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

Díl masky	Frekvence	Akce
Všechny díly masky	denně	Nechte 15 minut namáčet a umyjte. 3 minuty čistěte měkkým čisticím kartáčkem.
Hlavové pásky/ šňůrky	jednou týdně	15 minut umyjte.

Všechny díly (výjimka: kolénko s nouzovým výdechovým ventilem) můžete každý týden mytí v myčce na nádobí (max. 70 °C, jemný prostředek na mytí nádobí, délka programu max. 90 minut, horní koš, oddělený proces mytí).

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

5.2 Hygienická úprava (klinické prostředí)

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

5.3 Likvidace

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

6 Poruchy

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

Závada	Příčina	Opatření
Terapeutický tlak není dosažen.	Vadný nouzový výdechový ventil.	Vyměňte nouzový výdechový ventil.

7 Technické údaje

Rozměry v mm (Š x V x H)	93 x 145 x 89 93 x 160 x 90 93 x 174 x 91 96 x 185 x 100
Hmotnost	93 g
Velikost S	97 g
Velikost M	102 g
Velikost L	109 g
Velikost XL	
Objem mrtvého prostoru	180 ml
Velikost S	219 ml
Velikost M	244 ml
Velikost L	291 ml
Velikost XL	
Hadicová přípojka: Konus podle EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (samec)
Průtokový odpor při 50 l/min	0,12 hPa
při 100 l/min	0,5 hPa
Průtokový odpor AAV	0,6 hPa
Vdechování při 50 l/min	0,8 hPa
Vydechování při 50 l/min	
Tolerance: ± 0,2 hPa	
Spínací tlak AAV	
Otevření	≤ 1,0 hPa
Zavření	< 4,0 hPa
Životnost	5 let
Doba použití	Až 12 měsíců ¹
Terapeutický tlak	4 hPa - 25 hPa
Hodnota emisí hluku uvedená dvěma čísly podle normy ISO 4871:	
Hladina akustického tlaku	19 dB(A)
Hladina akustického výkonu	27 dB(A)
Faktor nejistoty	3 dB(A)
Teplota: Provoz	+5 °C až +40 °C
Přeprava a skladování	-20 °C až +70 °C
Aplikované normy	EN ISO 17510: 2020
Třída produktu podle směrnice MDR (EU) 2017/745	IIa

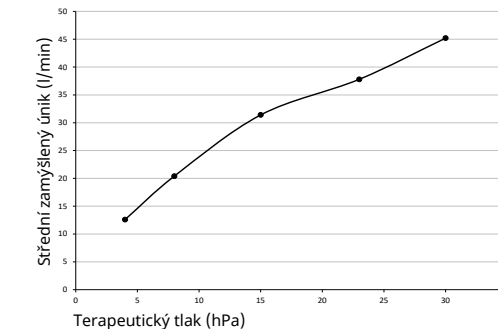
¹ Doba používání je závislá na čištění a na použitých čisticích prostředcích, na denní době nošení, na terapeutickém tlaku a na individuálním vyučování potu. Použitím druhého polstrování masky (volitelně k dispozici) se doba použití neprolouží.

8 Materiály

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

Hlavové pásky/ šňůrky	CO (bavlna), PA (polyamid), PU (polyuretan)
Popruhová svorka	PA (polyamid)
Rychlootevírací popruh	PET (polyethylentereftalátové vlátko), PA (polyamid)
Svorka rychlootevíracího popruhu	PA (polyamid), POM (polyoxymetylén)
Opérka čela	PA (polyamid)
Spojovací prvek	PA (polyamid)
Tělo masky	PA (polyamid)
Polstrování masky	SI (silikon)
Kolénko	PA (polyamid)
Otočná objímka	PA (polyamid)
Nouzový výdechový ventil	SI (silikon)
Pojistka ventilu	PP (polypropylen)

9 Charakteristika tlak/průtok



10 Označení a symboly

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

Symbol	Popis
	Výrobce a příp. datum výroby

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

11 Záruka

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

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

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

V záručnom prípade sa obráťte na odborného predajcu.

Produkt	Záručné lehoty
Masky vrátane príslušenstva	6 mesiacov

12 Vyhlásenie o zhode

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

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

1 Obsluha

Na obsluhu masky sú na obrázkoch znázornené nasledujúce kroky:

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

Pre nevidiacich a zrakovo postihnutých používateľov

Na internetovej stránke v časti na stiahnutie súborov je k dispozícii aj elektronická verzia návodu výrobcu na použitie.

2 Úvod

2.1 Účel použitia

Maska CARA Full Face sa používa na ošetrovanie spánkového apnoe a na neinvazívnu, ako aj nie život udržujúcu ventiláciu pacientov s respiračnou insuficienciu. Slúži ako spojovač prvok medzi pacientom a terapeutickým prístrojom.

2.2 Kontraindikácie

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

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

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

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

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

2.3 Vedľajšie účinky

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

Pri výskytu týchto vedľajších účinkov kontaktujte svojho medicínskeho odborníka.

2.4 Klinický užitok

Prenos liečebnej účinnosti terapeutického prístroja na pacienta

3 Bezpečnosť

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

Nebezpečenstvo poranenia vplyvom poškodených alebo namáhaných dielov masky!

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

Nebezpečenstvo úrazu spôsobené nahromadením CO₂!

Vydychovaný oxid uhličitý (CO₂) sa môže hromadiť v maske.

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

Nebezpečenstvo poranenia v dôsledku používania kyslíka!

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

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

Nebezpečenstvo poranenia vplyvom nedostatočného poskytovania terapie pacientovi!

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

Nebezpečenstvo poranenia vplyvom nedostatočného čistenia!

- ⇒ Pred prvým použitím vycistite diely masky (pozri kapitolu Hygienická príprava).
- ⇒ Masku čistite pravidelne.

- Pri zmene pacienta v klinickom prostredí: Dodržiavajte dokument *Návod na novú prípravu masky* (pozri kapitolu Hygienická príprava).

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

Riziko poranenia pri alergiách!

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

4 Opis produktu

Znázormenie jednotlivých dielov nájdete na titulnej strane.

1	Hlavové popruhy	5	Otočné puzdro
2	Spojovací prvok	6	Telo masky
3	Koleno	7	Popruhová svorka
4	Núdzový výdychový ventil	8	Poduška masky (v závislosti od variantu sú k dispozícii dve podušky masky)

Kompatibilné prístroje

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

Výdychový systém

Maska má integrovaný výdychový systém. Cez túto štrbinu uniká výdychový vzduch.

Núdzový výdychový ventil (AAV)

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

Šnúra na strhnutie masky (voliteľná)

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

5 Čistenie a hygienická príprava

5.1 Čistenie masky

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

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

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

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

5.2 Hygienická príprava (klinické prostredie)

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

5.3 Likvidácia

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

6 Poruchy

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

Porucha	Príčina	Opatrenie
Terapeutický tlak nie je dosiahnutý.	Chybný núdzový výdychový ventil.	Vymeňte núdzový výdychový ventil.

7 Technické údaje

Rozmery v mm (Š x V x H)	93 x 145 x 89
Veľkosť S	93 x 160 x 90
Veľkosť M	93 x 174 x 91
Veľkosť L	96 x 185 x 100
Veľkosť XL	
Hmotnosť	93 g
Veľkosť S	97 g
Veľkosť M	102 g
Veľkosť L	109 g
Veľkosť XL	
Objem mŕtveho priestoru	180 ml
Veľkosť S	219 ml
Veľkosť M	244 ml
Veľkosť L	291 ml
Veľkosť XL	
Hadicová prípojka: Kužeľ podľa normy EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (vonkajšia)
Prietokový odpor pri 50 l/min. pri 100 l/min.	0,12 hPa 0,5 hPa
Prietokový odpor AAV Vdych pri 50 l/min Výdych pri 50 l/min Tolerancia: ± 0,2 hPa	0,6 hPa 0,8 hPa
Spínací tlak AAV Otvoriť Zatvoriť	≤ 1,0 hPa < 4,0 hPa
Životnosť	5 rokov
Doba používania	Do 12 mesiacov ¹
Terapeutický tlak	4 hPa - 25 hPa
Uvedená dvojciferná hodnota emisií hluku podľa ISO 4871: Hladina akustického tlaku Hladina akustického výkonu Faktor neistoty	19 dB(A) 27 dB(A) 3 dB(A)
Teplota: Prevádzka Preprava a skladovanie	+5 °C až + 40 °C -20 °C až +70 °C
Aplikované normy	EN ISO 17510: 2020
Produktová trieda podľa nariadenia o zdravotníckych pomôckach (EÚ) 2017/745	IIa
Symbol	Opis
	Výrobca a prípadne dátum výroby
	Identifikačné číslo výrobkov (jednotné označenie výrobkov pre zdravotnícke pomôcky)

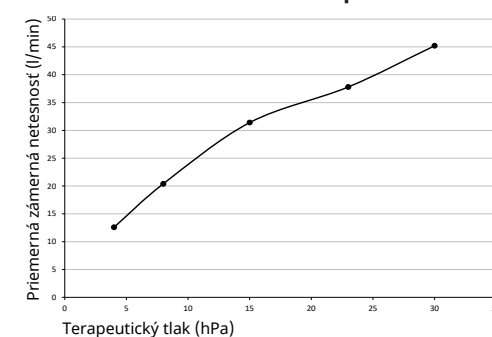
¹ Doba používania závisí od čistenia a použitých čistiaciach prostriedkov, od dennej doby používania, od terapeutického tlaku a od individuálnej sekrécie potu. Použitím druhej podušky masky (voliteľne obsiahnutá) sa doba používania nepredĺži.

8 Materiály

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

Hlavové popruhy	CO (bavlna), PA (polyamid), PU (polyuretan)
Popruhová svorka	PA (polyamid)
Šnúra na strhnutie masky	PET (polyetylénterefalátové vlátko), PA (polyamid)
Svorka šnúry na strhnutie masky	PA (polyamid), POM (polyoxymetylén)
Čelová opierka	PA (polyamid)
Spojovací prvok	PA (polyamid)
Telo masky	PA (polyamid)
Poduška masky	SI (silikón)
Koleno	PA (polyamid)
Otočné puzdro	PA (polyamid)
Núdzový výdychový ventil	SI (silikón)
Zámok ventilu	PP (polypropylén)

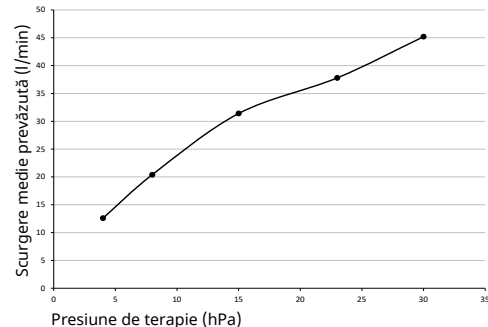
9 Charakteristika tlak/prietok



10 Označenia a symboly

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

9 Diagrama caracteristică presiune-debit



10 Marcaje și simboluri

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

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

11 Garanție

Löwenstein Medical Technology acordă clienților care cumpără un nou produs original Löwenstein Medical Technology și o nouă piesă de schimb inclusă de Löwenstein Medical Technology o garanție de producător limitată conform condițiilor de garanție valabile pentru produsul respectiv și

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

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

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

Produs	Perioade de garanție
Măști, inclusiv accesorii	6 luni

12 Declarație de conformitate

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

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

1 Operare

În figura sunt prezentate următoarea pași pentru operarea măștii:

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

Pentru utilizatorii orbi și cu deficiențe de vedere

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

2 Introducere

2.1 Scopul utilizării

Masca CARA Full Face este utilizată pentru tratamentul apneei în somn, pentru ventilare neinvazivă și care nu susține funcțiile vitale la pacienții cu insuficiență ventilatorie. Aceasta servește ca element de legătură între pacient și aparatul de terapie.

2.2 Contraindicații

Nu este permisă utilizarea măștii de către pacienți cu o greutate < 30 kg. Este interzisă utilizarea măștii în următoarele situații: necesitatea unei intubări immediate, pierderea conștiinței, vomă acută.

Utilizarea măștii este permisă în următoarele situații doar cu precauție deosebită: urme lăsate pe față și răni acute în pielea feței; alergii cutanate în zona feței; deformări ale feței sau ale nazofaringelui; dureri acute în zona feței; reflex de tuse limitat sau lipsă; claustrofobie, senzație de vomă acută. Masca nu este adecvată pentru a fi utilizată cu nebulizator sau ca mască de anestezie.

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

2.3 Reacții adverse

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

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

2.4 Beneficii clinice

Comunicarea beneficiilor terapeutice ale aparatului de terapie către pacient

3 Siguranță

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

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

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

Pericol de accidentare din cauza acumulării de CO₂!

Dioxidul de carbon (CO₂) expirat se poate acumula în mască.

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

Pericol de accidentare din cauza utilizării oxigenului!

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

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

Pericol de accidentare prin deficit de alimentare a pacienților!

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

Pericol de accidentare din cauza curățării insuficiente!

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

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

Pericol de vătămare în cazul unor alergii!

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

4 Descriere produs

Găsiți reprezentarea pieselor individuale pe pagina de titlu.

1	Bandă de fixare pe cap	5	Manșon rotativ
2	Element de legătură	6	Corpul măștii
3	Cot	7	Clemă de fixare
4	Supapă de expirație de urgență	8	Pernă mască (în funcție de variantă există două perne la mască)

Aparate compatibile

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

Sistem de expirație

Masca are un sistem de expirație integrat. Aerul expirat este evacuat printr-o fântă.

Supapă de expirație în caz de urgență (AAV)

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

Cablu de desfacere (optional)

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

5 Curățare și pregătire igienică

5.1 Curățarea măștii

1. Înainte de curățare spălați-vă pe mâini.
2. Dezamblarea măștii (a se vedea figura 4).
3. Curățați masca manual (max. 30 °C, 1 ml de detergent blând la 1 l de apă) în conformitate cu tabelul următor:

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

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

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

5.2 Pregătire igienică (mediul clinic)

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

5.3 Eliminarea ca deșeu

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

6 Defecțiuni

Defecțiune	Cauză	Măsură
Durere facială datorită presiunii de apăsare	Masca este așezată prea fix.	Reglați mai larg banda de fixare pe cap.
Curat de aer la ochi	Masca este așezată prea lejer.	Reglați mai strâns banda de fixare pe cap.

Defecțiune	Cauză	Măsură
Nu se atinge presiunea de terapie.	Masca nu se potrivește.	Contactați furnizorul.
	Masca nu este reglată corect.	Reglați masca din nou.
	Perna măștii este deteriorată.	Înlăcuți perna măștii.
Nu se atinge presiunea de terapie.	Sistemul cu furtun este deteriorat.	Verificați sistemul cu furtun și poziția corectă a sistemului cu furtun.
Nu se atinge presiunea de terapie.	Supapa de expirație de urgență defectă.	Înlăcuți supapa de expirație de urgență.

7 Date tehnice

Dimensiuni în mm (l x l x A)	93 x 145 x 89
Mărimea S	93 x 160 x 90
Mărimea M	93 x 174 x 91
Mărimea L	96 x 185 x 100
Greutate	
Mărimea S	93 g
Mărimea M	97 g
Mărimea L	102 g
Mărimea XL	109 g
Volumul spațiului mort	
Mărimea S	180 ml
Mărimea M	219 ml
Mărimea L	244 ml
Mărimea XL	291ml
Conectorul furtunului: Con conform EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (masculin)
Rezistență la flux la 50 l/min la 100 l/min	0,12 hPa 0,5 hPa
Rezistență la flux AAV Inspirație la 50 l/min Expirație la 50 l/min Toleranță: ± 0,2 hPa	0,6 hPa 0,8 hPa
Presiune de comutare AAV Deschidere Închidere	≤ 1,0 hPa < 4,0 hPa
Durata de viață	5 ani
Durată de utilizare	Până la 12 luni ¹
Presiune terapie	4 hPa - 25 hPa

Valoarea specificată a emisiei de zgomot formată din două cifre conform ISO 4871: Nivel de presiune acustică Nivel de putere acustică Factor de incertitudine	19 dB(A) 27 dB(A) 3 dB(A)
Temperatură: Operare Transport și depozitare	+5 °C până la +40 °C -20 °C până la +70 °C
Norme aplicate	EN ISO 17510: 2020
Clasa de produs conform MDR (UE) 2017/745	IIa

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

8 Materiale

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

Bandă de fixare pe cap	CO (bumbac), PA (poliamidă), PU (poliuretan)
Clemă de fixare	PA (poliamidă)
Cablu de desfacere	PET (fibre de tereftalat de polietilenă), PA (poliamidă)
Clemă pentru cablu de desfacere	PA (poliamidă), POM (piloximetilen)
Suport pentru frunte	PA (poliamidă)
Element de legătură	PA (poliamidă)
Corpul măștii	PA (poliamidă)
Pernă mască	SI (silicon)
Cot	PA (poliamidă)
Manșon rotativ	PA (poliamidă)
Supapă de expirație de urgență	SI (silicon)
Siguranță pentru supapă	PP (polipropilen)

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

11 Jamstvo

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

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

U slučaju jamstva obratite se svom specijaliziranom trgovcu.

Proizvod	Garantni rokovi
Maske s priborom	6 mjeseci

12 Izjava o sukladnosti

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

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

1 Rukovanje

Za rukovanje maskom sljedeći koraci prikazani su na slikama:

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

Za slijepce i slabovidne korisnike

Upute za upotrebu također su dostupne u električkoj inačici u dijelu za preuzimanje na internetskoj stranici proizvođača.

2 Uvod

2.1 Namjena

Maska CARA Full Face se koristi kod terapije apneje spavanja kako za neinvazivno tako i ne u svrhu spašavanja života davanje umjetnog disanja kod pacijenata s insuficijencijom ventiliranja. Ona služi kao spojni element između pacijenta i terapijskog uređaja.

2.2 Kontraindikacije

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

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

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

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

2.3 Nuspojave

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

Ako osjetite ove nuspojave, обратите se svom medicinskom osoblju.

2.4 Kliničke koristi

Prijenos terapijske učinkovitosti terapijskog uređaja na pacijenta

3 Sigurnost

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

Opasnost od ozljeda zbog oštećenih ili opterećenih dijelova maske!

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

Opasnost od ozljeda zbog nakupljanja CO₂!

Izdahnuti ugljikov dioksid (CO₂) može se akumulirati u maski.

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

Opasnost od ozljeda zbog upotrebe kisika!

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

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

Opasnost od ozljeda zbog nedovoljne opskrbe pacijenta!

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

Opasnost od ozljeđivanja uslijed nedovoljnog čišćenja!

- ⇒ Prije prve upotrebe, očistite dijelove maske (pogledajte poglavlje „Čišćenje i higijenska priprema“).
- ⇒ Redovito čistite masku.

- ⇒ U slučaju promjene pacijenta u kliničkom okruženju: Pridržavajte se dokumenta *Upute za pripremu maske* (pogledajte poglavlje Higijenska priprema).

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

Opasnost od ozljeda u slučaju alergija!

⇒ Obratite pozornost na materijale korištene za izradu maske (pogledajte poglavlje Materijali). Masku koristite samo nakon savjetovanja sa zdravstvenim djelatnikom.

⇒ Pri odabiru sredstva za čišćenje uzmite i obzir moguće alergije.

4 Opis proizvoda

Prikaz pojedinačnih dijelova možete pronaći na naslovnicici.

1	Remenje za glavu	5	Okretna čahura
2	Spojni element	6	Tijelo maske
3	Kutnik	7	Spojnica trake
4	Ventil za izdisanje u slučaju nužde	8	Držači maske (ovisno o varijanti dostupna su dva držača maske)

Kompatibilni uređaji

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

Sustav izdisanja

Maska ima integrirani sustav izdisanja. Izdahnuti zrak izlazi kroz otvor.

Ventil za izdisanje u slučaju nužde (AAV)

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

Uže (opcionalni)

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

5 Čišćenje i higijenska priprema

5.1 Čišćenje maske

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

Dio maske	Frekvencija	Radnja
Svi dijelovi maske	dnevno	Namočite 15 minuta i operite. Čistite mekom četkom za čišćenje 3 minute.
Remenje za glavu	tjedno	Perite 15 minuta.

Svi dijelovi (iznimka: kutnik s ventilom za izdisanje u slučaju nužde) mogu se prati jednom tjedno u perilici posuđa (maks. 70 °C, blago sredstvo za pranje posuđa, maksimalno trajanje programa od 90 minuta, gornja košara, poseban korak ispiranja).

- Sve dijelove isperite čistom vodom.
- Pustite da se svi dijelovi osuše na zraku.
- Vizualno pregledajte ima li pukotina ili deformacija. Zamjenite oštećene dijelove. Promjene boje su bezopasne.
- Sastavite masku (pogledajte sliku 5).

5.2 Higijenska priprema (kliničko okruženje)

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

5.3 Odlaganje

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

6 Smetnje

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

Smetnja	Uzrok	Mjera
Terapijski tlak nije postignut.	Ventil za izdisanje u slučaju nužde neispravan.	Zamjenite ventil za izdisanje u slučaju nužde.

7 Tehnički podaci

Dimenzije u mm (Š x V x D) Veličina S Veličina M Veličina L Veličina XL	93 x 145 x 89 93 x 160 x 90 93 x 174 x 91 96 x 185 x 100
Težina Veličina S Veličina M Veličina L Veličina XL	93 g 97 g 102 g 109 g
Mrtvi prostor Veličina S Veličina M Veličina L Veličina XL	180 ml 219 ml 244 ml 291 ml
Priklučak crijeva: Konus prema EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (muški)
Otpor strujanju pri 50 l/min pri 100 l/min	0,12 hPa 0,5 hPa
Otpor strujanju AAV Inspiracija kod 50 l/min Ekspiracija kod 50 l/min Dopushteno odstupanje: ± 0,2 hPa	0,6 hPa 0,8 hPa
Tlok prebacivanja AAV Otvaranje Zatvaranje	≤ 1,0 hPa < 4,0 hPa
Vijek trajanja	5 godina
Rok upotrebe	Do 12 mjeseci ¹
Terapijski tlak	4 hPa – 25 hPa
Navedena dvobrojna vrijednost emisije zvuka prema ISO 4871: Razina zvučnog tlaka Razina snage zvuka Faktor nesigurnosti	19 dB(A) 27 dB(A) 3 dB(A)
Temperatura: Rad Transport i skladištenje	+5 °C bis +40 °C od -20 °C do +70 °C
Primjenjene norme	EN ISO 17510: 2020
Klasa proizvoda prema Uredbi MDR (EU) 2017/745	IIa

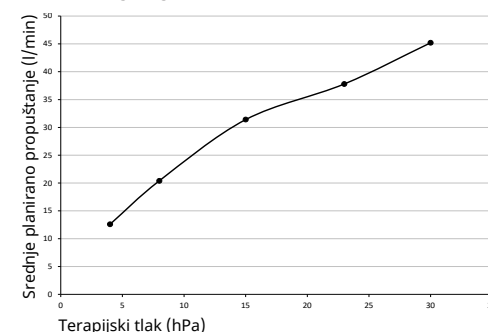
¹ Rok upotrebe ovisi o čišćenju i korištenim sredstvima za čišćenje, dnevnom vremenu nošenja, terapijskom tlaku i individualnom izlučivanju znoja. Upotreba drugog držača maske (opcionalno) ne produljuje rok upotrebe.

8 Materijali

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

Remenje za glavu	CO (pamuk), PA (poliamid), PU (poliuretan)
Spojnica trake	PA (poliamid)
Uže	PET (polietilen tereftalatno vlakno), PA (poliamid)
Spojnica uzice	PA (poliamid), POM (polioksimetilen)
Čeon oslonac	PA (poliamid)
Spojni element	PA (poliamid)
Tijelo maske	PA (poliamid)
Držači maske	SI (silikon)
Kutnik	PA (poliamid)
Okretna čahura	PA (poliamid)
Ventil za izdisanje u slučaju nužde	SI (silikon)
Osigurač ventila	PP (polipropilen)

9 Karakteristična krivulja tlačnog strujanja



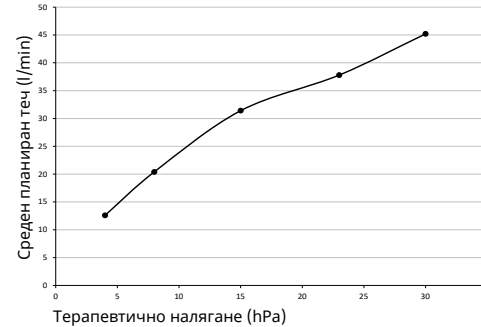
10 Oznake i simboli

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

Simbol	Opis
	Proizvođač i po potrebi datum proizvodnje

Корпус на маската	PA (полиамид)
Възглавничка за маската	SI (силикон)
Винклел	PA (полиамид)
Въртяща се втулка	PA (полиамид)
Клапан за аварийно издишване	SI (силикон)
Фиксиране на клапана	PP (полипропилен)

9 Характеристична крива на налягане-дебит



10 Обозначения и символи

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

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

Символ	Описание
	Партиден номер
	CE маркировка (потвърждава, че продуктът отговаря на действащите европейски директиви/регламенти)

11 Гаранция

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

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

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

Продукт	Гаранционни срокове
Маски, включително аксесоари	6 месеца

12 Декларация за съответствие

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

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

WM 682911 07/2025 EN-US, PL, HU, CS, SK, RO, HR, BG, SL, SR, LV, ET, LT, RU, MK, TH, MS, VI

1 Обслужване

Следните стъпки са показани на илюстрациите за боравене с маската:

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

За незрящи потребители или потребители с увредено зрение

Електронна версия на инструкциите за употреба допълнително е на разположение в раздела за изтегляне на интернет страницата на производителя.

2 Въведение

2.1 Предназначение

Маската CARA Full Face се използва за лечение на сънна апнея и за неинвазивна и неподдържаща живота вентилация на пациенти с вентилаторна недостатъчност. Тя служи като свързващ елемент между пациента и устройството за терапия.

2.2 Противопоказания

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

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

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

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

2.3 Страницни ефекти

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

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

2.4 Клинична полза

Прехвърляне на терапевтичното действие на устройството за терапия върху пациента

3 Безопасност

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

Опасност от нараняване поради повредени или деформирани части на маската!

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

Опасност от нараняване вследствие на концентрация на CO₂!

Издишаният въглероден диоксид (CO₂) може да се натрупа в маската.

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

Опасност от нараняване вследствие на използването на кислород!

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

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

Опасност от нараняване поради недостатъчна грижа за пациента!

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

Опасност от нараняване вследствие на неправилно почистване!

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

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

Опасност от нараняване при алергии!

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

4 Описание на продукта

Изображенията на отделните части ще намерите на заглавната страница.

1	Ремъци за главата	5	Въртяща се втулка
2	Свързващ елемент	6	Корпус на маската
3	Виндел	7	Щипка за свързване
4	Клапан за аварийно издишване	8	Възглавничка за маската (в зависимост от варианта са налични две възглавнички за маската)

Съвместими устройства

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

Система за издишване

Маската има интегрирана система за издишване. Издишаният въздух излиза през процеп.

Клапан за аварийно издишване (AAV)

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

Шнур за бързо сваляне (по избор)

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

5 Почкистване и хигиенна подготовка

5.1 Почкистване на маската

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

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

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

5.2 Хигиенна подготовка (клинична среда)

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

5.3 Изхвърляне като отпадък

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

6 Повреди

Повреда	Причина	Мярка	
Болка вследствие на натиск върху лицето	Маската е твърде стегната.	Отпуснете ремъците за главата.	Съпротивление на потока AAV Вдишване при 50 l/min Издишване при 50 l/min Допустимо отклонение: ± 0,2 hPa
Поток на въздух към очите	Маската е твърде отпусната.	Затегнете ремъците за главата.	Превключващо налягане AAV Отваряне Затваряне
	Маската не е с подходящ размер.	Свържете се със специализирания търговец.	Срок на годност
Терапевтично то налягане не се достига.	Маската не е настроена правилно.	Настройте маската отново.	Продължителност на употреба
	Възглавничка за маската е повредена.	Сменете възглавничката за маската.	Терапевтично налягане
	Системата от маркучи е повредена.	Проверете системата от маркучи и правилното поставяне на системата от маркучи.	Установена двуцифrena стойност на шумовите емисии съгласно ISO 4871: Ниво на звуково налягане Ниво на звукова мощност Коефициент на несигурност
Терапевтично то налягане не се достига.	Дефектен клапан за аварийно издишване.	Сменете клапана за аварийно издишване.	Температура: Експлоатация Транспорт и съхранение

7 Технически данни

Размери в mm (Ш x В x Д)		
Размер S	93 x 145 x 89	
Размер M	93 x 160 x 90	
Размер L	93 x 174 x 91	
Размер XL	96 x 185 x 100	
Тегло		
Размер S	93 g	
Размер M	97 g	
Размер L	102 g	
Размер XL	109 g	
Мъртъв обем		
Размер S	180 ml	
Размер M	219 ml	
Размер L	244 ml	
Размер XL	291 ml	
Връзка за маркуч: Конус	Ø 22 mm (външен диаметър)	
Съпротивление на потока при 50 l/min	0,12 hPa	
при 100 l/min	0,5 hPa	
Ремъци за главата	CO (памук), PA (полиамид), PU (полиуретан)	
Щипка за свързване	PA (полиамид)	
Шнур за бързо сваляне	PET (полиетилен терефталатни влакна), PA (полиамид)	
Щипка на шнура за бързо сваляне	PA (полиамид), POM (полиоксиметилен)	
Опора за челото	PA (полиамид)	
Свързващ елемент	PA (полиамид)	

8 Материали

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

Ремъци за главата	CO (памук), PA (полиамид), PU (полиуретан)
Щипка за свързване	PA (полиамид)
Шнур за бързо сваляне	PET (полиетилен терефталатни влакна), PA (полиамид)
Щипка на шнура за бързо сваляне	PA (полиамид), POM (полиоксиметилен)
Опора за челото	PA (полиамид)
Свързващ елемент	PA (полиамид)

Simbol	Opis
REF	Številka naročila
MD	Označuje izdelek kot medicinski pripomoček
	Upoštevajte navodila za uporabo
	Dovoljeno temperaturno območje za transport in skladitev
	Uporabno do navedenega datuma
	Zaščititi pred sončno svetlobo
LOT	Številka serije
CE	Oznaka CE (potrjuje, da izdelek ustreza veljavnim evropskim direktivam/uredbam)

11 Garancija

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

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

V primeru uveljavljanja garancije se obrnite na svojega distributerja.

Izdelek	Garancijske dobe
Maske, vključno z dodatno opremo	6 mesecev

12 Izjava o skladnosti

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

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

1 Uporaba

Za upravljanje maske so na slikah prikazani naslednji koraki:

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

Za slepe in slabovidne uporabnike

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

2 Uvod

2.1 Namen uporabe

Maska CARA Full Face se uporablja za zdravljenje apneje med spanjem in za neinvazivno umetno ventilacijo ter umetno ventilacijo pri respiratorni insuficienci, ki se ne izvaja z namenom ohranjanja pri življenju. Služi kot povezovalni element med bolnikom in terapijsko opremo.

2.2 Kontraindikacije

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

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

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

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

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

2.3 Neželeni učinki

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

Ob pojavu teh neželenih učinkov se obrnite na zdravstvenega delavca.

2.4 Klinične koristi

Prenos terapijske učinkovitosti terapijske opreme na bolnika

3 Varnost

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

Nevarnost telesnih poškodb zaradi poškodovanih ali obremenjenih delov maske!

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

Nevarnost telesnih poškodb zaradi nabiranja CO₂!

V maski se lahko nabere izdihan ogljikov dioksid (CO₂).

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

Nevarnost telesnih poškodb zaradi uporabe kisika!

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

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

Nevarnost telesnih poškodb zaradi nezadostne oskrbe bolnika!

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

Nevarnost poškodb zaradi neustreznega čiščenja!

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

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

Nevarnost poškodb v primeru alergij!

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

4 Opis izdelka

Prikaz posameznih delov najdete na naslovni strani.

1	Naglavlvi trakovi	5	Vrtljiv tulec
2	Povezovalni element	6	Ogrodje maske
3	Kotna cevka	7	Zaponka
4	ventila za izdihanje v nujnem primeru	8	Blazinica maske (glede na različico sta na voljo dve blazinici)

Zdruižljive naprave

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

Sistem za pomoč pri izdihanju

Maska ima vgrajen sistem za pomoč pri izdihanju. Izdihani zrak uhaja skozi vrzel.

Ventil za izdihanje v nujnem primeru (AAV)

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

Zasilna vrvica (izbirno)

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

5 Čiščenje in higiena

5.1 Čiščenje maske

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

Del maske	Frekvenca	Opravilo
Vsi deli maske	dnevno	15 minut namakajte in spirajte. 3 minute čistite z mehko ščetko za čiščenje.

Del maske	Frekvenca	Opravilo
Naglavlvi trakovi	tedensko	15 minut perite.

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

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

5.2 Higienska priprava (v kliničnem okolju)

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

5.3 Odstranjevanje

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

6 Težave

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

7 Tehnični podatki

Mere v mm (V x Š x G) Velikost S Velikost M Velikost L Velikost XL	93 x 145 x 89 93 x 160 x 90 93 x 174 x 91 96 x 185 x 100
Teža Velikost S Velikost M Velikost L Velikost XL	93 g 97 g 102 g 109 g
Prostornina prazne naprave Velikost S Velikost M Velikost L Velikost XL	180 ml 219 ml 244 ml 291 ml
Priključek za cevke: konus v skladu s standardom EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (moški)
Pretočni odpor Pri 50 l/min Pri 100 l/min	0,12 hPa 0,5 hPa
Pretočni odpor AAV Vdih pri 50 l/min Izdih pri 50 l/min Dovoljeno odstopanje: ± 0,2 hPa	0,6 hPa 0,8 hPa
Preklopni tlak AAV Odpiranje Zapiranje	≤ 1,0 hPa < 4,0 hPa
Življenska doba	5 let
Uporabna življenska doba	Do 12 mesecev ¹
Terapijski tlak	4–25 hPa
Navedena dvoštevilčna vrednost emisij hrupa v skladu z ISO 4871: Raven zvočnega tlaka Raven zvočne moči Faktor negotovosti	19 dB(A) 27 dB(A) 3 dB(A)
Temperatura: Delovanje Transport in skladisanje	+5 °C do +40 °C od -20 °C do +70 °C
Uporabljeni standardi	EN ISO 17510: 2020
Razred izdelkov v skladu z Uredbo (EU) 2017/745 o medicinskih pripomočkih	IIa

¹ Uporabna življenska doba je odvisna od čiščenja in uporabljenega čistilnega sredstva, od dnevnega trajanja nošenja, od terapijskega tlaka in od potenja

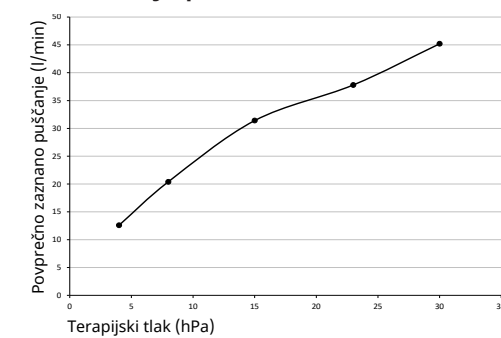
posameznika. Uporaba druge blazinice maske (izbirno priložena) ne podaljša uporabne življenske dobe.

8 Materiali

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

Naglavlvi trakovi	CO (bombaž), PA (poliamid), PU (poliuretan)
Zaponka	PA (poliamid)
Zasilna vrvica	PET (vlakna polietilen tereftalata), PA (poliamid)
Zaponka zasilne vrvic	PA (poliamid), POM (polioksimetilen)
Čelna podpora	PA (poliamid)
Povezovalni element	PA (poliamid)
Ogrodje maske	PA (poliamid)
Blazinica maske	SI (silikon)
Kotna cevka	PA (poliamid)
Vrtljiv tulec	PA (poliamid)
ventila za izdihanje v nujnem primeru	SI (silikon)
Zapora ventila	PP (polipropilen)

9 Krivulja pretoka



10 Oznake in simboli

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

Simbol	Opis
	Proizvajalec in po potrebi datum proizvodnje
	Identifikacijska številka izdelka (enolična oznaka izdelka za medicinske pripomočke)

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

11 Garancija

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

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

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

Proizvod	Garantni rokovi
Maske uključujući dodatnu opremu	6 meseci

12 Izjava o usaglašenosti

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

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

1 Rukovanje

Na slikama su prikazani sledeći koraci za rukovanje maskom:

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

Za slepe i slabovidne korisnike

Uputstvo za upotrebu je na raspolaganju i u elektronskoj verziji u području Download (Preuzimanje) na internet stranici proizvođača.

2 Uvod

2.1 Svrha upotrebe

Maska CARA Full Face se koristi za tretman u slučaju apneje u snu i za neinvazivnu ventilaciju pacijenata sa respiratornom insuficijencijom i čija svrha nije održavanje u životu. Ona služi kao veza između pacijenta i aparata za terapiju.

2.2 Kontraindikacije

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

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

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

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

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

2.3 Neželjena dejstva

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

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

2.4 Koristi pri kliničkoj upotrebni

Prenos terapeutske delotvornosti aparata za terapiju na pacijenta

3 Bezbednost

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

Opasnost od povreda usled oštećenih ili napregnutih delova maske!

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

Opasnost od povređivanja usled vazduha obogaćenog CO₂!

Izdahnuti ugljen-dioksid (CO₂) može da se nagomila u masici.

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

Opasnost od povreda usled upotrebe kiseonika!

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

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

Opasnost od povreda usled nedovoljnog snabdevanja pacijenta!

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

Opasnost od povređivanja usled nedovoljnog čišćenja!

- ⇒ Pre prve upotrebe očistite delove maske (pogledajte poglavje „Čišćenje i higijensko održavanje“).
- ⇒ Redovno čistite masku.

- ⇒ Pri promeni pacijenta u kliničkom okruženju:
Pratite dokument *Uputstvo za održavanje maski* (pogledajte poglavlje o higijenskom održavanju).

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

Opasnost od povreda u slučaju alergija!

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

4 Opis proizvoda

Prikaz pojedinačnih delova možete da pronađete na naslovnoj strani.

1	Trake za glavu	5	Obrtne čaura
2	Vezni element	6	Telo maske
3	Ugaonik	7	Spojnica trake
4	Ventil za izdisanje u hitnom slučaju	8	Jastučić maske (u zavisnosti od varijante mogu postojati dva jastučeta maske)

Kompatibilni aparati

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

Sistem za izdisanje

Maska ima integrirani sistem za izdisanje. Vazduh koji se izdahne izlazi kroz zazor.

Ventil za izdisanje u hitnom slučaju (AAV)

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

Uzica (opciono)

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

5 Čišćenje i higijensko održavanje

5.1 Čišćenje maske

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

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

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

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

5.2 Higijensko održavanje (kliničko okruženje)

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

5.3 Odlaganje na otpad

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

6 Smetnje

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

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

7 Tehnički podaci

Dimenzije u mm (Š x V x D)	93 x 145 x 89
Veličina S	93 x 160 x 90
Veličina M	93 x 174 x 91
Veličina L	96 x 185 x 100
Težina	93 g
Veličina S	97 g
Veličina M	102 g
Veličina L	109 g
Veličina XL	
Zapremina mrvog prostora	180 ml
Veličina S	219 ml
Veličina M	244 ml
Veličina L	291 ml
Veličina XL	
Priklučak creva: Konus prema EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (muški)
Otpor strujanju pri 50 l/min	0,12 hPa
pri 100 l/min	0,5 hPa
Otpor strujanju AAV	0,6 hPa
Inspiracija pri 50 l/min	0,8 hPa
Ekspiracija pri 50 l/min	
Tolerancija: ± 0,2 hPa	
Pritisak prebacivanja AAV	
Otvoriti	≤ 1,0 hPa
Zatvoriti	< 4,0 hPa
Radni vek	5 godina
Trajanje upotrebe	Do 12 meseci ¹
Terapijski pritisak	4 hPa - 25 hPa
Navedena dualna vrednost emisije buke prema ISO 4871:	
Nivo zvučnog pritiska	19 dB(A)
Nivo zvučne snage	27 dB(A)
Faktor nesigurnosti	3 dB(A)
Temperatura:	
Rad	+5 °C do + 40 °C
Transport i skladištenje	-20 °C do +70 °C
Primenjeni standardi	EN ISO 17510: 2020
Klasa proizvoda prema MDR (EU) 2017/745	IIa

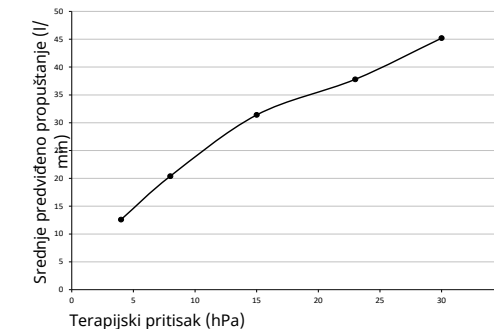
¹ Trajanje upotrebe zavisi od čišćenja i korišćenog sredstva za čišćenje, od trajanja nošenja u toku dana, od terapijskog pritiska i od individualnog lučenje znoja. Upotreba drugog jastučeta maske (sadržan opciono) ne produžuje trajanje upotrebe.

8 Materijali

Nijedan deo maske ne sadrži lateks, PVC (polivinil-hlorid) i DEHP (dietilheksil ftalat).

Trake za glavu	CO (pamuk), PA (poliamid), PU (poliuretan)
Spojnica trake	PA (poliamid)
Uzica	PET (vlakna od polietilenterefatalata), PA (poliamid)
Spojnica uzice	PA (poliamid), POM (polioksimetilen)
Čeoni oslonac	PA (poliamid)
Vezni element	PA (poliamid)
Telo maske	PA (poliamid)
Jastučić maske	SI (silikon)
Ugaonik	PA (poliamid)
Obrtna čaura	PA (poliamid)
Ventil za izdisanje u hitnom slučaju	SI (silikon)
Osigurač ventila	PP (polipropilen)

9 Kriva protoka i pritiska



10 Oznake i simboli

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

Simbol	Opis
	Proizvođač i po potrebi datum proizvodnje

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

11 Garantija

Löwenstein Medical Technology piešķir jaunas oriģinālās Löwenstein Medical Technology ierīces un Löwenstein Medical Technology iebūvētās rezerves daļas klientam ierobežotu ražotāja garantiju saskaņā ar attiecīgajai ierīcei piemērojamiem garantijas nosacījumiem un tālāk minētajiem garantijas termiņiem, sākot no pirkuma datuma. Garantijas nosacījumi ir pieejami ražotāja internetvietnē. Pēc vēlēšanās nosūtīsim jums garantijas nosacījumus.

Ievērojet, ka šados gadījumos zūd jebkādas tiesības uz garantiju un atbildību, ja netiek lietoti lietošanas instrukcijā ieteiktie piederumi vai oriģinālās rezerves daļas.

Garantijas gadījumā sazinieties ar savu specializēto tirgotāju.

Ierīce	Garantijas laiki
Maskas ar piederumiem	6 mēneši

12 Atbilstības deklarācija

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

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

1 Lietošana

Maskas lietošanai attēlos ir parādītas šādas darbības:

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

Neredzīgiem vai vājredzīgiem lietotājiem

Lietošanas instrukcija papildus ir pieejama elektroniskā versijā ražotāja internetvietnes lejupielāžu sadājā.

2 Ievads

2.1 Lietošanas mērķis

Masku CARA Full Face izmanto miega apnojas ārstēšanai, kā arī neinvazīvai un dzīvību neuzturošai elpināšanai pacientiem ar elpošanas mazspēju. Tā ir savienojošais elements starp pacientu un terapijas ierīci.

2.2 Kontrindikācijas

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

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

Maska nav piemērota izmantošanai ar smidzinātāju vai kā anestēzijas maska.

Ja neesat pārliecīns, vai kāda no šīm situācijām attiecas uz Jums, sazinieties ar savu veselības aprūpes speciālistu. Ievērojet kontrindikācijas, kas norādītas ierīces lietošanas instrukcijā.

2.3 Blakusparādības

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

Ja rodas šīs blakusparādības, sazinieties ar veselības aprūpes speciālistu.

2.4 Klīniskie ieguvumi

Terapijas ierīces terapeītiskās iedarbības nodrošināšana pacientam

3 Drošība

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

Traumu risks bojātu vai pārslogotu maskas detaļu dēl!

- ⇒ Katrreiz pirms lietošanas un katrreiz pēc tīrišanas veiciet vizuālu pārbaudi. Ja nepieciešams, nomainiet maskas detaļas.
- ⇒ Ievērojet lietošanas ilgumu (skatīt nodaļu Tehniskie dati).

Traumu risks CO₂ piesātinājuma dēl!

Izelpotais ogļķa dioksīds (CO₂) var uzkrāties maskā.

- ⇒ Masku izmantojiet tikai uzsāktas terapijas laikā.
- ⇒ Izmantojiet masku tikai norādītajā terapijas spiediena diapazonā.
- ⇒ Pacenti, kuri nespēj patstāvīgi noņemt masku, jāuzrauga aprūpes personālam.
- ⇒ Katrreiz pirms lietošanas pārbaudiet, vai avārijas izelpošanas vārsta atveres ir brīvas.
- ⇒ Neaizveriet izelpošanas sistēmas.

Traumu risks skābekļa lietošanas dēl!

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

- ⇒ Ja nepieciešams: Izmantojiet skābekļa drošības vārstu.
- ⇒ Ievērojet skābekļa ievades sistēmas lietošanas instrukciju.
- ⇒ Nesmēkējiet.
- ⇒ Izvairieties no atklātas liesmas.
- ⇒ Labi izvēdiniet telpu.
- ⇒ Uzturiet masku tīru no eļļas un taukiem.
- ⇒ Ievērojet drošības norādījumus, kas sniegti ierīces lietošanas instrukcijā.

Risks gūt traumas nepietiekamas pacienta apgādes dēl!

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

Traumu risks nepietiekamas tīrišanas dēl!

- ⇒ Pirms pirmās lietošanas reizes iztīriet maskas detaļas (skatīt nodaļu Tīrišana un higieniskā apstrāde).
- ⇒ Regulāri tīriet masku.
- ⇒ Mainoties pacientam slimnīcas apstākļos: Ievērojet dokumentu *Masku higieniskā apstrāde* (skatīt nodaļu Higieniskā apstrāde).

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

Savainojumu risks alerģiju gadījumā!

- Nemiet vērā maskai izmantotos materiālus (skatīt nodalju Materiāli). Izmantojet masku tikai pēc konsultēšanās ar medicīnas speciālistu.
- Izvēloties tīršanas līdzekli, nemiet vērā iespējamās alerģijas.

4 Ierīces apraksts

Individuālās detaļas ir attēlotas titullapā.

1	Galvas siksna	5	Grozāmā uzmava
2	Savienojošais elements	6	Maskas korpuiss
3	Leņķis	7	Siksnas klipsis
4	Avārijas izelpošanas vārsti	8	Maskas blīve (atkarībā no varianta pieejamas divas maskas blīves)

Saderīgās ierīces

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

Izelpošanas sistēma

Maskai ir integrēta izelpošanas sistēma. Pa spraugu izplūst izelpotais gaiss.

Avārijas izelpošanas vārsti (AAV)

Ierīces atteice gadijumā atveras avārijas izelpošanas vārsti, un pacients elpo apkārtējo gaisu.

Rāvējaukla (opcija)

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

5 Tīršana un higiēniskā apstrāde

5.1 Maskas tīršana

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

Maskas detaļa	Frekvence	Darbība
Visas maskas detaļas	Reizi dienā	Iemērciet uz 15 minūtēm un nomazgājiet. 3 minūtes tīriet ar mīkstu tīršanas suku.

Maskas detaļa	Frekvence	Darbība
Galvas siksna	Reizi nedēļā	Mazgājiet 15 minūtes.

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

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

5.2 Higiēniskā apstrāde (slimnīcas apstākļi)

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

5.3 Likvidācija

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

6 Traucējumi

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

7 Tehniskie dati

Izmēri mm (P x A x D)	93 x 145 x 89
S izmērs	93 x 160 x 90
M izmērs	93 x 174 x 91
L izmērs	96 x 185 x 100
XL izmērs	
Svars	93 g
S izmērs	97 g
M izmērs	102 g
L izmērs	109 g
XL izmērs	
Neaktīvās zonas tilpums	180 ml
S izmērs	219 ml
M izmērs	244 ml
L izmērs	291 ml
XL izmērs	
Caurulītes pieslēgums: Konuss atbilstoši EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (vīrišķais tips)
Plūsmas pretestība pie 50 l/min	0,12 hPa
pie 100 l/min	0,5 hPa
Plūsmas pretestība AAV Ieelpa pie 50 l/min	0,6 hPa
Izelpa pie 50 l/min	0,8 hPa
Pielaida: ± 0,2 hPa	
Pārslēšanas spiediens AAV Atvēršana	≤ 1,0 hPa
Aizvēršana	< 4,0 hPa
Darbmūzs	5 gadi
Lietošanas ilgums	Līdz 12 mēnešiem ¹
Terapijas spiediens	4 hPa līdz 25 hPa
Norādīta divciparu trokšņa emisijas vērtība atbilstoši ISO 4871: Skanas spiediena līmenis	19 dB(A)
Skanas jaudas līmenis	27 dB(A)
Nenoteiktības koeficients	3 dB(A)
Temperatūra: Darbība	+5 °C līdz +40 °C
Transportēšana un glabāšana	-20 °C līdz +70 °C
Piemērotie standarti	EN ISO 17510: 2020
Ierīču klase saskaņā ar MDR (ES) 2017/745	II.a

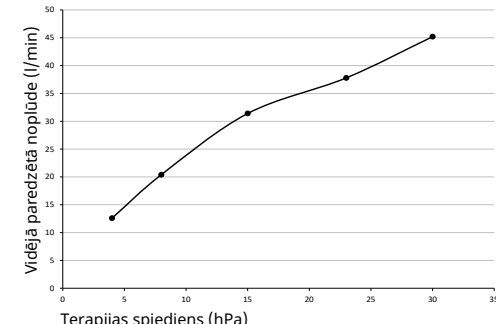
¹ Lietošanas ilgums ir atkarīgs no tīršanas un izmantotā tīršanas līdzekļa, lietošanas ilguma ikdienā, terapijas spiediena un individuālās svedru sekrēcijas. Otrs maskas blīves (pieejama kā opcija) lietošana nepagarina lietošanas ilgumu.

8 Materiāli

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

Galvas siksna	CO (kokvilna), PA (poliamīds), PU (poliuretāns)
Siksnas klipsis	PA (poliamīds)
Rāvējaukla	PET (polietilēnetereftalāta šķiedra), PA (poliamīds)
Rāvējaukas klipsis	PA (poliamīds), POM (polioksimetilēns)
Pieres balsts	PA (poliamīds)
Savienojošais elements	PA (poliamīds)
Maskas korpuiss	PA (poliamīds)
Maskas blīve	SI (silikons)
Leņķis	PA (poliamīds)
Grozāmā uzmava	PA (poliamīds)
Avārijas izelpošanas vārsti	SI (silikons)
Vārsta drošinātājs	PP (polipropilēns)

9 Spiediena un plūsmas raksturlīkne



10 Apzīmējumi un simboli

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

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

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

11 Garantii

Löwenstein Medical Technology annab Löwenstein Medical Technology uue originaaltoote ja Löwenstein Medical Technology paigaldatud varuosa soetanud kliendile piiratud tootjagarantii vastavale tootele kehittevate garantitiitingimuste ning alljärgnevalt loetletud, ostukuupäevast algava garantiajaja kohaselt. Garantitiitingimusi saab vaadata tootja veebisaidilt. Soovi korral saadame teile garantitiitingimused.

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

Garantijuhtumi korral pöörduge edasimüüja poole.

Produkt	Garantiiperioodid
Maskid koos tarvikutega	6 kuud

12 Vastavusdeklaratsioon

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

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

1 Kasutamine

Maski kasutamise kohta on joonistel kujutatud järgmised sammud.

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

Pimedatele ja vaenägijatest kasutajatele

Kasutusjuhend on elektroonilisel kujul saadaval ka tootja veebisaidi allalaaditavate dokumentide jaotises.

2 Sissejuhatus

2.1 Kasutusotstarve

Maski CARA Full Face kasutatakse uneapnoe raviks ning mitteinvasiivseks ja elustamist mitte tagavaks hingamisabiks hingamispüduulikkusega patsientidel. See on ühenduselement patsiendi ja terapiaseadme vahel.

2.2 Vastunäidustused

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

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

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

Mask ei sobi kasutamiseks koos nebulisaatoriga ega narkosismaskina.

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

2.3 Kõrvaltoimed

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

Nende kõrvaltoimetekkimisel võtke ühendust meditsiinispetsialistiga.

2.4 Kliiniline kasu

Teraapiaseadme teraapilise toime edastamine patsiendile

3 Ohutus

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

Vigastusoht kahjustatud või vananenud maski osade tööttu!

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

CO₂ kogunemisest tingitud vigastusoht!

Välja hingatud süsinikiambiidi (CO₂) võib maski sisse koguneda.

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

Hapniku kasutamisest tingitud vigastusoht!

Hapniku võib ladestuda riitele, voodipesule ja juustesse. Hapniku sissejuhtimine ilma kaitseeadise täidet võib põhjustada tulekahju.

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

Patsiendi alavarustatusest tingitud vigastusoht!

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

Ebapiisavast puhastamisest tingitud vigastusoht!

- ⇒ Enne esmakordset kasutamist puhastage maski osad (vt peatükki „Puhamistamine ja hügieeniline töötlemine“).
- ⇒ Puhastage maski regulaarselt.

- Kliinilises keskkonnas patsiendi vahetamisel: järgige dokumenti *Maskide töötlemisjuhend* (vt peatükki „Hügieeniline töötlemine“).

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

Vigastusoht allergia korral!

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

4 Toote kirjeldus

Üksikud osad on kujutatud tiitellehel.

1	pearihmad	5	pöördotsak
2	ühenduselement	6	maski korpus
3	nurk	7	pealisklamber
4	hädaabi-väljahingamisklapp	8	maskipadi (versioonist olenevalt kaks maskipatja)

Ühilduvad seadmed

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

Väljahingamissüsteem

Maskil on integreeritud väljahingamissüsteem. Välja hingatav öhk hajub pilu kaudu.

Hädaabi-väljahingamisklapp (AAV)

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

Tõmbenöör (lisavarustus)

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

5 Puhastamine ja hügieeniline töötlemine

5.1 Maski puhastamine

- Enne puhastamist peske käed.
- Võtke mask lahti (vt joonist 4).
- Puhastage maski käsitsi (max 30 °C, 1 ml õrnatoimelist puhastusvahendit 1 l vees) alljärgneva tabeli kohaselt.

Maski osa	Sagedus	Toiming
kõik maski osad	iga päev	Leotage 15 minutit ja peske seejärel 3 minutit. Puhastage 3 minutit pehme puhastusharjaga.
Pearihmad	iga nädal	Peske 15 minutit.

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

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

5.2 Hügieeniline töötlemine (kliiniline keskkond)

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

5.3 Jäätmekäitlus

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

6 Törked

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

7 Tehnilised andmed

Mõõtmned on millimeetrites (L x K x S)	
Suurus S	93 x 145 x 89
Suurus M	93 x 160 x 90
Suurus L	93 x 174 x 91
Suurus XL	96 x 185 x 100
Kaal	
Suurus S	93 g
Suurus M	97 g
Suurus L	102 g
Suurus XL	109 g
Surnud ruum	
Suurus S	180 ml
Suurus M	219 ml
Suurus L	244 ml
Suurus XL	291 ml
Voolikuühendus: koonus EN ISO 5356-1 kohaselt	Ø 22 mm (pistikkontakt)
Voolutakistus 50 l/min juures	0,12 hPa
100 l/min juures	0,5 hPa
AAV voolutakistus Sishehingamine 50 l/min korral	0,6 hPa
Väljahingamine 50 l/min korral	0,8 hPa
Tolerants: ±0,2 hPa	
AAV lülitusrõhk Avamine Sulgemine	≤ 1,0 hPa < 4,0 hPa
Kasutusiga	5 aastat
Kasutusaeg	Kuni 12 kuud ¹
Ravirõhk	4–25 hPa
Ette nähtud kahekohaline müräemissiooni väärthus ISO 4871 järgi: mürarõhutase müravõimsustase mõõtemääramatus	19 dB(A) 27 dB(A) 3 dB(A)
Temperatuur: töö transport ja hoiustamine	+5 °C kuni +40 °C -20 °C kuni +70 °C
Kohaldatud standardid	EN ISO 17510: 2020
Toote klass MDR (EL) 2017/745 järgi	IIa

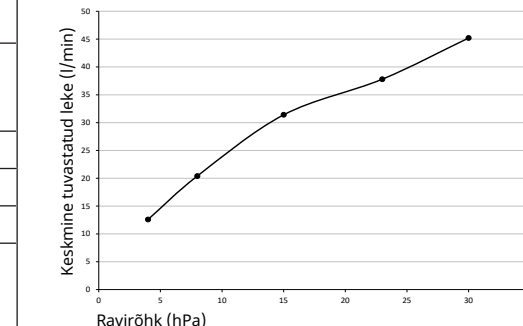
¹ Kasutusaeg sõltub puhastamisest ja kasutavast puhastusvahendist, päevastest kandmisajast, ravirõhust ja individuaalsest histamisest. Teise maskipadja kasutamine (valikuna kaasas) ei pikenda kasutusaega.

8 Materjalid

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

pearihmad	CO (puuvill), PA (polüamiid), PU (polüuretaan)
pealisklamber	PA (polüamiid)
tõmbenöör	PET (polüetüleenteretfaltaat), PA (polüamiid)
tõmbenööri klamber	PA (polüamiid), POM (polüoksümetüleen)
otsmikutugi	PA (polüamiid)
ühenduselement	PA (polüamiid)
maski korpus	PA (polüamiid)
maskipadi	SI (silikoon)
nurk	PA (polüamiid)
pöördotsak	PA (polüamiid)
hädaabi-väljahingamisklapp	SI (silikoon)
klapikinnitus	PP (polüpropüleen)

9 Rõhuvoolu köver



10 Tähised ja sümbolid

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

Sümbol	Kirjeldus
	Tootja ja vajaduse korral valmistamise kuupäev
	Toote tunnusnumber (ühtne meditsiiniseadmete tootemärgistus)
	Tellimisnumber
	Tähistab, et toode on meditsiiniseade

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

11 Garantija

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

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

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

Produktas	Garantiniai terminai
Kaukės, įskaitant reikmenis	6 mėnesiai

12 Atitikties deklaracija

Gamintojas „Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG“ (Kronsaalsweg 40, 22525 Hamburg, Vokietija), pareiškia, kad gaminys išpildo atitinkamus Medicinos priemonių reglamento (ES) 2017/745 reikalavimus. Visą atitikties deklaracijos tekstą rasite gamintojo interneto puslapyje (www.loewensteinmedical.com). ES teritorijoje: būdami naudotoju ir /arba pacientu, apie visus kilusius su gaminiu susijusius rimtus incidentus privalote pranešti gamintojui ir kompetentingai valstybinei institucijai.

1 Naudojimas

Kaukės naudojimui paveikslėliuose parodyti tokie veiksmai:

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

Akiems ir sunkiai matantiems naudotojams

Papildomai elektroninė naudojimo instrukcijos versija pateikta atsiuntimų srityje, gamintojo interneto puslapyje.

2 Įvadas

2.1 Numatytoji paskirtis

Kaukė „CARA Full Face“ naudojama miego apnėjai gydinti ir neinvazinė bei ne gyvybės palaikymo ventiliacijai pacientams su ventiliacijos nepakankamumu. Jos yra jungiamasis elementas tarp paciento ir terapinio prietaiso.

2.2 Kontraindikacijos

Kaukės negalima naudoti pacientams, kurių svoris <30 kg.

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

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

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

2.3 Šalutiniai poveikiai

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

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

2.4 Klininė nauda

Gydomojo terapinio prietaiso poveikio perdavimas pacientui

3 Sauga

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

Sužalojimo pavoju dėl apgadintų arba apkrautų kaukės dalii!

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

Sužalojimo pavoju dėl CO₂ kaupimosi!

Kaukėje gali kauptis iškvėptas anglies dioksidas (CO₂).

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

Sužalojimo pavoju naudojant deguonį!

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

- ⇒ Jei reikia: Naudokite deguonies saugos vožtuvą.
- ⇒ Laikykite deguonies įvedimo sistemos naudojimo instrukcijos.
- ⇒ Nerūkykite.
- ⇒ Venkite atviros liepsnos.
- ⇒ Gerai védinkite patalpą.
- ⇒ Saugokite kaukė nuo aliejų ir riebalų.
- ⇒ Laikykite prietaiso naudojimo instrukcijoje pateiktų saugos nuorodų.

Sužalojimo pavoju dėl nepakankamo paciento aprūpinimo!

- ⇒ Aktyvinkite prietaise per mažo slėgio ir nuotekio aliarmus.

Naudokite tinkamo dydžio kaukė ir patirkinkite, ar ji gerai laikosi.

- ⇒ Pacientus su ribotu spontanišku kvėpavimu stebekite.

Sužalojimo pavoju dėl nepakankamo valymo!

- ⇒ Prieš naudodami pirmą kartą nuvalykite kaukės dalis (žr. skyrių „Valymas ir higieninis apdorojimas“).

Kaukę reguliarai valykite.

- ⇒ Keičiant pacientą klinininkėje aplinkoje: vadovaukite dokumentu *Kaukių apdorojimo instrukcija* (žr. skyrių „Higieninis apdorojimas“).

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

Sužalojimo pavojujus esant alergiją!

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

4 Gaminio aprašymas

Atskirų dalių paveikslėlius rasite tituliniaame puslapyje.

1	Galvos apraišas	5	Sukamoji mova
2	Jungiamasis elementas	6	Kaukés korpusas
3	Alkūnė	7	Aprašo sagtis
4	Avarinis iškvėpimo vožtuvas	8	Kaukés pagalvė (priklasomai nuo varianto, būna dvi kaukés pagalvės)

Suderinami prietaisai

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

Iškvėpimo sistema

Kaukėje yra integruota iškvėpimo sistema. Iškvepiamas oras išteka pro plyšį.

Avarinis iškvėpimo vožtuvas (AAV)

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

Greito atpalaidavimo virvelė (pasirinktis)

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

5 Valymas ir higieninis apdorojimas

5.1 Kaukés valymas

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

Kaukés dalis	Dažnis	Veiksma
Visos kaukés dalys	Kasdien	Pamirkytį 15 minučių ir plauti 3 minutes. 3 minutes valyti minkštū terapinį slėgiu.
Galvos apraišas	Kas savaitę	Plauti 15 minučių.

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

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

5.2 Higieninis apdorojimas (klinikinė aplinka)

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

5.3 Atliekų tvarkymas

Kaukė meskite prie buitinių atliekų. Klinikinėje aplinke: kaukę išmeskite pagal ligoninės taisykles.

6 Sutrikimai

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

Sutrikimas	Priežastis	Priemonė
Nepasiekiamas terapinės slėgis.	Sugedęs avarinis iškvėpimo vožtuvu.	Pakeiskite avarinių iškvėpimo vožtuvu.

7 Techniniai duomenys

Matmenys, mm (P x A x G)	93 x 145 x 89 93 x 160 x 90 93 x 174 x 91 96 x 185 x 100
Svoris Dydis S Dydis M Dydis L Dydis XL	93 g 97 g 102 g 109 g
Neautros tūris Dydis S Dydis M Dydis L Dydis XL	180 ml 219 ml 244 ml 291 ml
Žarnos jungtis: kūgis pagal EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (kištukas)
Pasipriėsinimas srautui prie 50 l/min prie 100 l/min	0,12 hPa 0,5 hPa
AAV pasipriėsinimas srautui Iškvėpimas prie 50 l/min Iškvėpimas prie 50 l/min Leidžiamasis nuokrypis: ±0,2 hPa	0,6 hPa 0,8 hPa
AAV jungimo slėgis Atidarymas Uždarymas	≤ 1,0 hPa < 4,0 hPa
Naudojimo trukmė	5 metai
Naudojimo laikas	Iki 12 mėnesių ¹
Terapinės slėgis	4 hPa iki 25 hPa
Nurodyta dviženklių triukšmo skliaudos vertė pagal ISO 4871: Garso slėgio lygis Garso galios lygis Neapibrėžtis	19 dB(A) 27 dB(A) 3 dB(A)
Temperatūra: Naudojant Transportuojant ir sandeliuojant	+5 °C iki +40 °C -20 °C iki +70 °C
Taikytai standartai	EN ISO 17510: 2020

Gaminio klasė pagal MPR (ES)	IIa
2017/745	

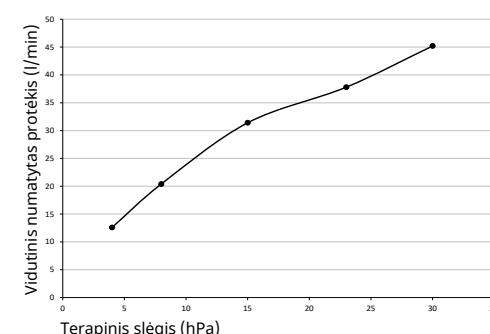
¹ Naudojimo laikas priklauso nuo valymo ir naudojamų valiklių, nuo kasdieninio dėvėjimo trukmės, nuo terapinio slėgio ir individualaus prakaitavimo. Antros kaukés pagalvės naudojimas (įsigyjama papildomai) naudojimo laiko neprailgina.

8 Medžiagos

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

Galvos apraišas	CO (medvilnė), PA (poliamidas), PU (poliuretanas)
Aprašo sagtis	PA (poliamidas)
Greito atpalaidavimo virvelė	PET (polietilenereftalato pluoštas), PA (poliamidas)
Greito atpalaidavimo virvelės sagtis	PA (poliamidas), POM (polioksimetilenas)
Kaktos atrama	PA (poliamidas)
Jungiamasis elementas	PA (poliamidas)
Kaukés korpusas	PA (poliamidas)
Kaukés pagalvė	SI (silikonas)
Alkūnė	PA (poliamidas)
Sukamoji mova	PA (poliamidas)
Avarinis iškvėpimo vožtuvas	SI (silikonas)
Vožtovo saugiklis	PP (polipropilenas)

9 Slėgio ir srauto charakteristikų kreivė

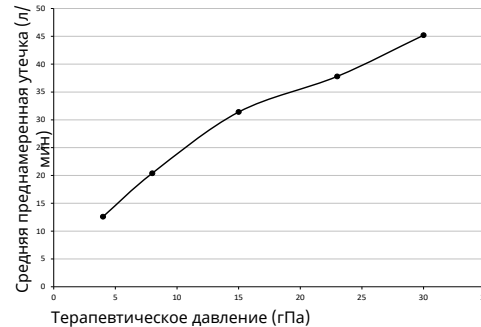


10 Ženklinimas ir simboliai

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

Налобник	ПА (полиамид)
Соединительный элемент	ПА (полиамид)
Корпус маски	ПА (полиамид)
Подушка маски	СИ (силикон)
Уголок	ПА (полиамид)
Шарнирная втулка	ПА (полиамид)
Аварийный выдыхательный клапан	СИ (силикон)
Предохранитель клапана	ПП (полипропилен)

9 Кривая давление/поток



10 Маркировка и символы

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

Символ	Описание
	Изготовитель и, по необходимости, дата изготовления
	Идентификационный номер изделия (единственная маркировка медицинских изделий)
	Номер заказа
	Обозначение в качестве медицинского изделия
	Соблюдать инструкцию по использованию
	Допустимый диапазон температур при транспортировке и хранении
	Применение возможно до указанной даты

Символ	Описание
	Беречь от солнечных лучей
	Номер партии
	Знак CE (подтверждает соответствие изделия действующим европейским директивам/инструкциям)

11 Гарантия

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

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

С гарантийными рекламациями обращайтесь к местному авторизованному дилеру.

Изделие	Гарантийные сроки
Маски, включая принадлежности	6 месяцев

12 Сертификат соответствия

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

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

WM 68291107/2025 EN-US, PL, HU, CS, SK, RO, HR, BG, SL, SR, LV, ET, LT, RU, MK, TH, MS, VI

1 Применение

Порядок использования маски представлен на следующих рисунках:

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

Для незрячих или слабовидящих пользователей

Инструкция по пользованию также доступна в электронной версии в области загрузки на сайте изготовителя.

2 Введение

2.1 Назначение

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

2.2 Противопоказания

Запрещается применять маску для пациентов весом меньше 30 кг.

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

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

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

2.3 Побочные действия

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

При появлении этих побочных действий обратитесь к медицинскому специалисту.

2.4 Клиническая польза

Передача терапевтического воздействия от аппарата искусственной вентиляции легких пациенту

3 Безопасность

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

Опасность травмирования поврежденными или подвергнутыми нагрузкам компонентами маски!

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

Опасность травмирования в результате накопления CO₂!

Выдыхаемый углекислый газ (CO₂) может собираться в маске.

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

Опасность травм при использовании кислорода!

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

- ⇒ При необходимости выполняйте указанные далее действия: Используйте предохранительный клапан для кислорода.
- ⇒ Соблюдайте инструкцию по использованию системой подачи кислорода.
- ⇒ Не курите.
- ⇒ Избегайте использования открытого огня.
- ⇒ Как следует проветрите помещение.
- ⇒ Следите, чтобы на маске не было следов масла и жира.
- ⇒ Соблюдайте указания по безопасности, приведенные в инструкции по использованию устройства.

Опасность травмирования из-за недостаточного снабжения пациента воздухом!

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

⇒ Пациенты с ограниченным спонтанным дыханием должны находиться под наблюдением.

Опасность травм вследствие недостаточной очистки!

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

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

Опасность травмирования в случае аллергических реакций!

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

4 Описание изделия

Отдельные части изображены на титульной странице.

1	Оголовье	5	Шарнирная втулка
2	Соединительный элемент	6	Корпус маски
3	Уголок	7	Клипса ремней оголовья
4	Аварийный вых- одательный клапан	8	Подушка маски (в зависимости от варианта доступны две подушки маски)

Совместимые аппараты

При некоторых сочетаниях аппаратов фактическое давление в маске не соответствует предписанному терапевтическому давлению, которое показывает аппарат. Попросите медицинского специалиста отрегулировать комплект аппарата таким образом, чтобы фактическое давление

в маске соответствовало терапевтическому давлению. Такая регулировка должна выполняться для того типа маски, который используется в ходе терапии.

Вых- одательная система

Маска оснащена встроенной вых-
одательной системой. Через этот зазор выходит вых-
одаемый воздух.

Аварийный вых- одательный клапан (AAV)

При выходе аппарата из строя открывается аварийный вых-
одательный клапан, позволяя пациенту дышать окружающим воздухом.

Шнур для быстрого снятия (опция)

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

5 Очистка и гигиеническая обработка

5.1 Очистка маски

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

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

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

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

5.2 Гигиеническая обработка (больничные условия)

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

5.3 Утилизация

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

6 Неисправности

Неисправность	Причина	Действие
Боль от на- давливания на лицо	Маска слиш- ком плотно прилегает к лицу.	Ослабьте оголовье.
Струя воздуха в глаза	Маска сидит слишком свободно.	Затяните оголовье потуже.
	Маска не подходит.	Обратитесь к авторизованному дилеру.
Не достигает- ся терапевти- ческое давле- ние.	Маска неправиль- но отрегулирова- на.	Заново отрегули- руйте маску.
	Повреждена подушка маски.	Замените подуш- ку маски.
	Повреждена система трубок.	Проверьте систему трубок и надлежащее крепле- ние системы трубок.
Не достигает- ся терапевти- ческое давле- ние.	Неисправен аварийный вых- одательный клапан.	Замените аварийный вых- одательный клапан.

7 Технические характеристики

Размеры, мм (ширина x высота x глубина)	
Размер S	93 x 145 x 89
Размер M	93 x 160 x 90
Размер L	93 x 174 x 91
Размер XL	96 x 185 x 100
Масса	
Размер S	93 г
Размер M	97 г
Размер L	102 г
Размер XL	109 г
Объем мертвого про- странства	
Размер S	180 мл
Размер M	219 мл
Размер L	244 мл
Размер XL	291 мл

Подключение трубы: конус согласно EN ISO 5356-1	Ø 22 мм (штекер)
Сопротивление потоку при 50 л/мин при 100 л/мин	0,12 гПа 0,5 гПа
Сопротивление потоку AAV Вдох при 50 л/мин Выдох при 50 л/мин Допуск: ± 0,2 гПа	0,6 гПа 0,8 гПа
Давление срабатывания AAV Открыть Закрыть	≤ 1,0 гПа < 4,0 гПа
Срок службы	5 лет
Срок пользования	до 12 месяцев ¹⁾
Терапевтическое давление	4-25 гПа
Указанное двузначное значение шумовыделения согласно ISO 4871: Уровень звукового давления Уровень звуковой мощности Погрешность	19 дБ(А) 27 дБ(А) 3 дБ(А)
Температура: при эксплуатации Транспортировка и хранение	от +5 °C до +40 °C от -20 °C до +70 °C
Применимые стандарты	EN ISO 17510: 2020
Класс продукта согласно Инструкции Евросоюза для медицинской продукции (MDR) 2017/745	IIa

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

8 Материалы

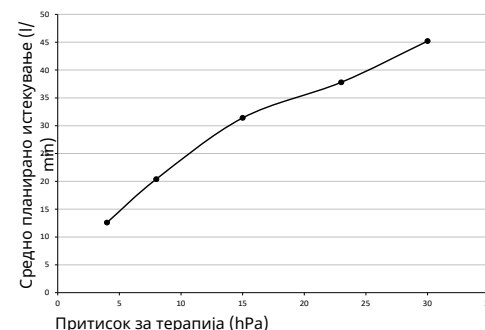
Все детали ротоносовой маски не содержат латекс, ПВХ (поливинилхлорид) и ДЭГФ (диэтилгексифталат).

Оголовье	Хл (хлопок), ПА(полиамид), ПУ (полиуретан)
Клипса ремней оголовья	ПА (полиамид)
Шнур для быстрого снятия	ПЭТ (волокно полиэтилен-терефталата), ПА (полиамид)
Зажим шнура для быстрого снятия	ПА (полиамид), ПОМ (полиоксиметилен)

Блокада на
вентилот

ПП (полипропилен)

9 Крива на притисок-проток



10 Ознаки и симболи

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

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

11 Гаранција

Löwenstein Medical Technology му дава на купувачот на нов оригинален производ Löwenstein Medical Technology и заменски дел

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

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

Производ	Гарантни периоди
Маски со вклучени додатоци	6 месеци

12 Изјава за сообразност

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

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

WM 682911 07/2025 EN-US, PL, HU, CS, SK, RO, HR, BG, SL, SR, LV, ET, LT, RU, MK, TH, MS, VI

1 Употреба

На следните се прикажани следните чекори за употреба на маската:

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

За слепи и корисници со оштетен вид

Упатството за употреба дополнително е достапно во електронска верзија во областа за преземање на интернет-страницата на производителот.

2 Вовед

2.1 Намена

Маската CARA Full Face се користи за третирање на нокна апнеа и за неинвазивна вентилација, како и за вентилација што не одржува во живот на пациенти со вентилаторна инсуфицијенција. Таа служи како елемент за поврзување помеѓу пациентот и уредот за терапија.

2.2 Контраиндикации

Маската не смее да се користи кај пациенти со тежина < 30 kg.

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

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

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

2.3 Нус појави

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

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

2.4 Клиничка корист

Пренесување на терапевтската ефикасност на уредот за терапија на пациентите

3 Безбедност

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

Опасност од повреда поради оштетени или користени делови на маската!

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

Опасност од повреда поради збогатување со CO₂

Во маската може да се насобере издишан јаглерод диоксид (CO₂).

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

Опасност од повреда поради употребата на кислород!

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

- ⇒ Ако е потребно: Користете безбедносен вентил за кислород.
- ⇒ Почитувајте го упатството за употреба на системот за воведување кислород.
- ⇒ Не пушете.
- ⇒ Избегнувајте отворен орган.
- ⇒ Добро проветрувајте ја просторијата.
- ⇒ Држете ја маската без масло и масти.
- ⇒ Имајте ги предвид безбедносните напомени во упатството за употреба на уредот.

Опасност од повреда поради недоволна нега на пациентот!

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

Опасност од повреда поради недоволно чистење!

- ⇒ Пред првата употреба, исчистете ги деловите на маската (види во поглавјето Чистење и хигиенска подготовка).
- ⇒ Чистете ја редовно маската.
- ⇒ При менување пациенти во клиничка средина: следете го документот Упатство за повторна подготвока на маските (види поглавје Хигиенска подготовка).

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

Опасност од повреди при алергии!

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

4 Опис на производот

Приказ на поединечните делови може да најдете на насловната страница.

1	Појас за глава	5	Ротирачки ракав
2	Елемент за поврзување	6	Тело на маската
3	Лакот	7	Клип на појасот
4	Вентил за издишување во итен случај	8	Перница за маска (зависно од варијантата има две перници за маска)

Компабилни уреди

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

Систем за издишување

Маската има интегриран систем за издишување. Низ отворот излегува издишаниот воздух.

Вентил за издишување во итен случај (AAV)

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

Отворач на маската (опционално)

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

5 Чистење и хигиенска подготовка

5.1 Чистење на маската

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

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

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

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

5.2 Хигиенска подготвока (клиничка средина)

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

5.3 Исфрлање

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

6 Пречки

Пречка	Причина	Мерка
Болка од притисок на лицето	Маската е премногу тесна.	Олабавете го појасот за глава.

Пречка	Причина	Мерка
Дува воздух во окото	Маската е премногу лабава.	Затегнете го појасот за глава.
	Маската не одговара.	Контактирајте со стручен дилер.
Не се постигнува притисок за терапија.	Маската не е правилно поставена.	Повторно поставете ја маската.
	Перница за маска е оштетена.	Заменете ја перница за маска.
	Системот на црева е оштетен.	Проверете го системот на црева и правилната поставеност на системот на црева.
Не се постигнува притисок за терапија.	Вентилот за издишување во итен случај е дефектен.	Заменете го вентилот за издишување во итен случај.

7 Технички податоци

Димензии во mm (Ш x В x Д) Големина S Големина M Големина L Големина XL	93 x 145 x 89 93 x 160 x 90 93 x 174 x 91 96 x 185 x 100
Тежина Големина S Големина M Големина L Големина XL	93 g 97 g 102 g 109 g
Волумен на мртвот простор Големина S Големина M Големина L Големина XL	180 ml 219 ml 244 ml 291 ml
Приклучок за црево: конус според EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (машки)
Отпорност на проток при 50 l/min при 100 l/min	0,12 hPa 0,5 hPa
Отпорност на проток на вентил за издишување Вдишување при 50 l/min. Издишување при 50 l/min. Толеранција: ± 0,2 hPa	0,6 hPa 0,8 hPa

Прекинувачки притисок на вентил за издишување Отворање Затворање	≤ 1,0 hPa < 4,0 hPa
Животен век	5 години
Рок на употреба	До 12 месеци ¹
Притисок за терапија	4 hPa - 25 hPa
Наведена двоцифрена вредност на емисија на бучава според ISO 4871: Ниво на звучен притисок Ниво на звучна моќност Фактор на несигурност	19 dB(A) 27 dB(A) 3 dB(A)
Температура: Работа Транспорт и складирање	+5 °C до + 40 °C -20 °C до +70 °C
Применети стандарди	EN ISO 17510: 2020
Клас на производ според MDR (ЕУ) 2017/745	IIa

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

8 Материјали

Сите делови на маската не содржат латекс, ПВЦ (поливинил хлорид) и ДЕХП (диетилхексил фталат).

Појас за глава	ЦО (памук), ПА (полиамид), ПУ (полиуретан)
Клип на појасот	ПА (полиамид)
Отворач на маската	ПЕТ (полиетилен терефталат влакна), ПА (полиамид)
Клип на отворач на маската	ПА (полиамид), ПОМ (полиоксиметилен)
Потпора за чело	ПА (полиамид)
Елемент за поврзување	ПА (полиамид)
Тело на маската	ПА (полиамид)
Перница за маска	СИ (силикон)
Лакот	ПА (полиамид)
Ротирачки ракав	ПА (полиамид)
Вентил за издишување во итен случај	СИ (силикон)

ประกันที่เกี่ยวข้องด้วยผลิตภัณฑ์ที่เกี่ยวข้องและระยะเวลาการรับประกันที่แสดงด้านล่างนี้จากวันที่ซื้อ เนื่องจากการรับประกันสามารถถูกได้จากเงินใช้เดือนของผู้ผลิต เมื่อมีการร้องขอ เราจะส่งเงินในการรับประกันในที่คุณด้วย โครงการนี้การเรียกร้องการรับประกันและความรับผิดชอบใดๆ จะเป็นไปตามที่มีการใช้บุญคราฟ์เสริมที่แนะนำในคำแนะนำการใช้งานหรืออะไหล่แท้ ในกรณีที่มีการเคลมการรับประกัน โปรดติดต่อตัวแทนจำหน่ายที่เชี่ยวชาญของคุณ

ผลิตภัณฑ์	ระยะเวลาการรับประกัน
หน้ากากรวมอุปกรณ์เสริม	6 เดือน

12 คำประกาศความสอดคล้อง

ผู้ผลิต Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG (Kronsaalweg 40, 22525 Hamburg, Germany) ขอประกาศในที่นี้ว่าผลิตภัณฑ์ที่เป็นไปตามข้อกำหนดที่เกี่ยวข้องของกฎระเบียบอุปกรณ์การแพทย์ (EU) 2017/745 สามารถคุ้มครองความตึงของค่าประภาคความสอดคล้องได้ที่เว็บไซต์ของผู้ผลิต (www.loewensteinmedical.com)

ในสภาพแวดล้อมที่ใช้และ/หรือปัจจัยคุณต้องรายงานเหตุการณ์ร้ายแรงใดๆ ที่เกิดขึ้นเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์อื่นๆ ผู้ผลิตและหน่วยงานที่รับผิดชอบ

1 การจัดการ

การจัดการหน้ากากมีขั้นตอนตามรูปภาพดังต่อไปนี้:

- 1 ใส่หน้ากาก
- 2 ปรับหน้ากาก
- 3 ถอดหน้ากาก
- 4 ถอดประกอบหน้ากาก
- 5 ประกอบหน้ากาก

สำหรับผู้ใช้ที่ต้องดูแลและมีความบกพร่องทางการมองเห็นสามารถดาวน์โหลดคู่มือการใช้งานฉบับนี้ในเวอร์ชันอิเล็กทรอนิกส์ได้ที่เว็บไซต์ของผู้ผลิตในส่วนการดาวน์โหลด

2 บทนำ

2.1 วัตถุประสงค์การใช้งาน

หน้ากาก CARA Full Face ใช้เพื่อรองรับภาวะหยุดหายใจขณะหลับและเพื่อยืดหยุ่นหายใจแบบไม่รุกล้ำเข้าสู่การรวมถึงให้เพื่อยืดหยุ่นหายใจชั่วคราวในกรณีที่ผู้ป่วยมีภาวะการหายใจบกพร่อง ทำหน้าที่เป็นองค์ประกอบเบื้องต้นระหว่างผู้ป่วยและอุปกรณ์ช่วยหายใจ

2.2 ข้อห้ามใช้

ห้ามใช้หน้ากากกับผู้ป่วยที่มีน้ำหนักน้อยกว่า 30 กก. ในสถานการณ์ดังต่อไปนี้ ห้ามใช้หน้ากากเด็ดขาด: ภาวะต้องใส่ท่อช่วยหายใจ หัวใจ��竭 เอียงหลัง บนเตียงพลาสติกในสถานการณ์ดังต่อไปนี้ ควรใช้หน้ากากด้วยความระมัดระวังเป็นพิเศษ: แพลงค์ตันและารบัดเดื่นที่ผิวน้ำเยื่อบุพลังภูมิแพ้ท่อน้ำบริเวณใบหน้า ใบหน้าหรือโพรงหลังมูกผิดรูป ปลดบริเวณใบหน้าเยื่อบุพลัง อาการอ่อนเพลียของหัวใจ ไปโรคกล้ามเนื้อ คลื่นไส้เยื่อบุพลัง หน้ากากไม่เหมาะสมสำหรับใช้ร่วมกับเครื่องพ่นยาหรือใช้เป็นหน้ากากด้วยสารเคมี ห้ามไม่นำไปใช้สถานการณ์เหล่านี้เกี่ยวข้องกับคนหรือไม่ โปรดติดต่อผู้เชี่ยวชาญทางการแพทย์ของคุณ คำนึงถึงข้อห้ามใช้ในคุณภาพการใช้งานอุปกรณ์ของคุณ

2.3 ผลข้างเคียง

ผลข้างเคียงต่อไปนี้อาจเกิดขึ้นได้เมื่อใช้หน้ากาก: คัดจมูก จมูกแห้ง ปากแห้งในตอนเช้า รู้สึกอึดอัดในโพรงจมูก การระคายเคืองของเยื่อบุตา ผื่นแดง กัดจุดบนใบหน้า เสียงรบกวนเมื่อหายใจ

หากเกิดผลข้างเคียงเหล่านี้ โปรดติดต่อผู้เชี่ยวชาญทางการแพทย์ของคุณ

2.4 ประโยชน์ทางการแพทย์

การถ่ายโอนประสาทิวภาพการรักษาของอุปกรณ์ช่วยหายใจที่แนะนำ

3 ความปลอดภัย

⚠️ คำเตือน! สถานการณ์ที่เป็นอันตรายอย่างยิ่ง หากไม่ปฏิบัติตามคำแนะนำต่อไปนี้ อาจเกิดการบาดเจ็บสาหัส การบาดเจ็บที่ไม่สามารถรักษาได้ หรือการบาดเจ็บถาวรสิ้นเสียชีวิต

เลี้ยงต่อการได้รับบาดเจ็บจากขั้นส่วนหน้ากากที่เสียหายหรือใช้งานหนัก!

- ⇒ ดำเนินการตรวจสอบด้วยสายตาคู่อีกด้านและหลังการ ทำความสะอาดทุกครั้ง เปลี่ยนชิ้นส่วนหน้ากาก หากจำเป็น
- ⇒ ตรวจสอบระยะเวลาการใช้งาน (ดูที่บุญลักษณะเทคนิค) เสียงต่อการได้รับบาดเจ็บเนื่องจากการสะสมของ CO_2 ก็อาจมีผลต่อการใช้ CO₂ ที่หายใจออกมาอาจสะสมในหน้ากากได้

- ⇒ ใช้หน้ากากเฉพาะเมื่อปั๊บดูอย่างเท่านั้น
- ⇒ ใช้หน้ากากภายในช่วงความตันปั๊บด้วยที่กำหนดเท่านั้น
- ⇒ ผู้ป่วยที่ไม่สามารถถอดหน้ากากออกเองได้ควรได้รับการดูแลจากพยาบาล
- ⇒ ก่อนใช้งานแต่ละครั้ง ให้ตรวจสอบว่าช่องเปิดของวาล์วหายใจอยู่ดูเจ็บไม่มีอะไรปิดกั้น
- ⇒ ห้ามปิดระบบหายใจออก

เสียงต่อการได้รับบาดเจ็บจาก การใช้ออกซิเจน! อุบัติเหตุของสมในเสือผู้เดียว จนน่องน่อง และเส้นผมได้ การจ่ายออกซิเจนโดยไม่มีอุปกรณ์ป้องกันอาจทำให้เกิดเพลิงไหม้ได้

- ⇒ หากจำเป็น: ใช้วาล์วันิรักษ์ออกซิเจน
- ⇒ ปฏิบัติตามคู่มือการใช้งานของระบบส่งออกซิเจน
- ⇒ ห้ามสูบบุหรี่
- ⇒ หลีกเลี่ยงบริเวณที่มีไฟ
- ⇒ ระยะอากาศในห้องที่มีเพียงพอ
- ⇒ รักษาหน้ากากให้ไม่มีน้ำมันและสารบี
- ⇒ ปฏิบัติตามคำแนะนำด้านความปลอดภัยในคู่มือการใช้งานของอุปกรณ์

เสียงต่อการได้รับบาดเจ็บเนื่องจากผู้ป่วยได้รับออกซิเจนไม่เพียงพอ!

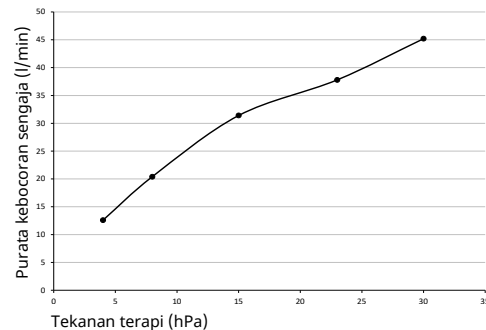
- ⇒ เปิดใช้งานการเตือนแรงดันต่ำ/การรั่วไหลที่อุปกรณ์
- ⇒ ใช้ขนาดหน้ากากที่เหมาะสมและตรวจสอบความพอดีใน การสวมใส่
- ⇒ เฝ้าระวังผู้ป่วยที่มีความบกพร่องของการหายใจ เสียงต่อการได้รับบาดเจ็บเนื่องจากการทำงานของหัวใจ
- ⇒ ทำความสะอาดชิ้นส่วนหน้ากากก่อนใช้งานครั้งแรก (โปรดดูบทการทำความสะอาดและการเตรียมการอย่างถูกสุขอนามัย)
- ⇒ ทำความสะอาดหน้ากากอย่างสม่ำเสมอ
- ⇒ เมื่อเปลี่ยนผู้ป่วยในคลินิก: โปรดปฏิบัติตามเอกสารคำแนะนำในการเตรียมหน้ากาก กลับมาใช้ซ้ำ (โปรดดูบทการเตรียมการอย่างถูกสุขอนามัย)

⚠️ ระวัง! สถานการณ์อันตราย หากไม่ปฏิบัติตามคำแนะนำ ต่อไปนี้ อาจเกิดการบาดเจ็บเล็กน้อยหรือปานกลางได้

เสียงต่อการบาดเจ็บเนื่องจากการแพ้!

- ⇒ โปรดลังเลตัวสักที่ใช้ทำหน้ากาก (ดูบลัดสุด) ใช้หน้ากากหลังจากปรึกษาผู้เชี่ยวชาญทางการแพทย์แล้วเท่านั้น
- ⇒ โปรดพิจารณาถึงอาการแพ้ที่อาจเกิดขึ้นเมื่อเลือกน้ำยาทำความสะอาด

9 Lengkungan tekanan terhadap aliran



10 Label dan simbol

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

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

11 Jaminan

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

tempoh sah jaminan dari tarikh belian. Syarat jaminan boleh didapat di laman web pengeluar. Jika diingini, kami juga boleh menghantar syarat jaminan tersebut kepada anda.

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

Hubungi pengedar pakar anda sekiranya berkaitan dengan jaminan.

Produk	Tempoh jaminan
Topeng termasuk aksesori	6 bulan

12 Pengakuan keakuran

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

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

1 Pengendalian

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

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

Untuk pengguna buta dan cacat penglihatan

Arahan penggunaan juga tersedia dalam versi elektronik pada bahagian muat turun di laman web pengeluar.

2 Pengenalan

2.1 Tujuan penggunaan

Topeng CARA Full Face digunakan untuk merawat apnea tidur dan untuk pernafasan pesakit bukan invasif serta bukan untuk pengekalan nyawa dengan kekurangan pengudaraan. Ia berfungsi sebagai alat sambungan antara pesakit dengan peranti terapi.

2.2 Kontraindikasi

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

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

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

Topeng tidak sesuai digunakan dengan nebulizer atau sebagai topeng anestesia.

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

2.3 Kesan sampingan

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

Jika kesan sampingan ini berlaku, hubungi pakar perubatan anda.

2.4 Penggunaan klinikal

Memindahkan keberkesanan terapi bagi peranti terapi kepada pesakit

3 Keselamatan

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

Risiko kecederaan akibat komponen topeng yang rosak atau sering digunakan!

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

Risiko kecederaan disebabkan pengayaan CO₂!

Karbon dioksida (CO₂) hembusan nafas boleh terkumpul di dalam topeng.

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

Risiko kecederaan akibat penggunaan oksigen!

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

- ⇒ Jika perlu: Gunakan injap keselamatan oksigen.
- ⇒ Perhatikan arahan penggunaan sistem bekalan oksigen.
- ⇒ Jangan merokok.
- ⇒ Jauhkan dari api terbuka.
- ⇒ Udarakan bilik dengan baik.
- ⇒ Pastikan topeng bebas daripada minyak dan gris.

Berikan perhatian kepada petua keselamatan dalam arahan penggunaan peranti ini.

Risiko kecederaan akibat kekurangan bekalan kepada pesakit!

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

Risiko kecederaan akibat pembersihan yang tidak mencukupi!

- ⇒ Bersihkan komponen topeng sebelum penggunaan pertama (lihat bab Pembersihan dan penyediaan kebersihan).
- ⇒ Sentiasa bersihkan topeng.
- ⇒ Apabila menukar pesakit dalam persekitaran klinikal: ikut dokumen *Arahan penyediaan topeng* (lihat bab Penyediaan bersih).

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

Risiko cedera disebabkan alahan!

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

4 Penerangan produk

Gambar rajah setiap komponen individu terdapat pada muka kulit.

1	Pelindung kepala	5	Sarung pemutar
2	Elemen sambungan	6	Badan topeng
3	Lengan	7	Klip pelindung
4	Injap penghembusan nafas kecemasan	8	Kusyen topeng (dua kusyen topeng yang tersedia bergantung pada varian)

Peranti serasi

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

Sistem penghembusan nafas

Topeng ini mempunyai sistem penghembusan nafas bersepada. Udara yang dihembus keluar dilepaskan melalui ruang.

Injap penghembusan nafas kecemasan (AAV)

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

Kord pelepas (pilihan)

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

5 Pembersihan dan penyediaan kebersihan

5.1 Bersihkan topeng

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

Komponen topeng	Frekuensi	Tindakan
Semua komponen topeng	setiap hari	Rendam dan basuh selama 15 minit. bersihkan dengan menggunakan berus pencuci lembut selama 3 minit.
Pelindung kepala	setiap minggu	basuh selama 15 minit.

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

5.2 Penyediaan kebersihan (persekitaran klinikal)

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

5.3 Pelupusan

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

6 Gangguan

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

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

7 Data teknikal

Dimensi dalam mm (L x T x D)	
Saiz S	93 x 145 x 89
Saiz M	93 x 160 x 90
Saiz L	93 x 174 x 91
Saiz XL	96 x 185 x 100
Berat	
Saiz S	93 g
Saiz M	97 g
Saiz L	102 g
Saiz XL	109 g
Isi padu ruang mati	
Saiz S	180 ml
Saiz M	219 ml
Saiz L	244 ml
Saiz XL	291 ml
Sambungan tiub: Kon	Diameter 22 mm (lelaki)
mengikut EN ISO 5356-1	
Rintangan aliran pada 50 l/min	0.12 hPa
pada 100 l/min	0.5 hPa
Rintangan aliran AAV	
Inspirasi pada 50 l/min	0.6 hPa
Ekspirasi pada 50 l/min	0.8 hPa
Toleransi: ± 0.2 hPa	
Tekanan penukaran AAV	
Buka	≤ 1.0 hPa
Tutup	< 4.0 hPa
Jangka hayat	5 tahun
Tempoh penggunaan	Hingga 12 bulan ¹
Tekanan terapi	4 hPa - 25 hPa

Dua nombor nilai pencemaran bunyi yang dinyatakan mengikut ISO 4871: Tahap tekanan bunyi Tahap kuasa bunyi Faktor ketidakpastian	19 dB(A) 27 dB(A) 3 dB(A)
Suhu: Operasi Pengangkutan dan penyimpanan	+5 °C hingga +40 °C -20 °C hingga +70 °C
Standard yang digunakan	EN ISO 17510: 2020
Kelas produk mengikut MDR (EU) 2017/745	IIa

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

8 Bahagian

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

Pelindung kepala	CO (Kapas), PA (Poliamida), PU (Poliuretana)
Klip pelindung	PA (Poliamida)
Kord pelepas	PET (Gentian polietilen tereftalat), PA (Poliamida)
Klip kord pelepas	PA (Poliamida), POM (Polioksimetilena)
Sokongan dahi	PA (Poliamida)
Elemen sambungan	PA (Poliamida)
Badan topeng	PA (Poliamida)
Kusyen topeng	SI (Silikon)
Lengan	PA (Poliamida)
Sarung pemutar	PA (Poliamida)
Injap penghembusan nafas kecemasan	SI (Silikon)
Pendakap injap	PP (Polipropilena)

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

11 Bảo hành

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

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

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

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

12 Tuyên bố về tuân thủ

Nhà sản xuất Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG (Kronsaalsweg 40, 22525 Hamburg, Đức) theo đây tuyên bố rằng sản phẩm này tuân thủ các quy định liên quan của Quy định về Thiết bị Y tế (EU) 2017/745. Bạn có thể tìm thấy toàn bộ nội dung của tuyên bố tuân thủ trên trang web của nhà sản xuất (www.loewensteinmedical.com).

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

1 Vận hành

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

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

Dành cho người dùng bị mù và suy giảm thị lực

Hướng dẫn sử dụng cũng có sẵn dưới dạng phiên bản điện tử trong mục tải xuống trên trang web của nhà sản xuất.

2 Giới thiệu

2.1 Mục đích sử dụng

Mặt nạ CARA Full Face được sử dụng để điều trị chứng ngưng thở khi ngủ và thông khí không xâm lấn, không hỗ trợ sự sống cho bệnh nhân bị suy hô hấp. Nó đóng vai trò là phần tử kết nối giữa bệnh nhân và thiết bị trị liệu.

2.2 Chống chỉ định

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

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

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

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

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

2.3 Phản ứng phụ

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

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

2.4 Lợi ích lâm sàng

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

3 An toàn

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

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

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

Nguy cơ chấn thương do tích tụ khí CO₂!

Khí carbon dioxide (CO₂) thở ra có thể tích tụ trong mặt nạ.

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

Nguy cơ thương tích do sử dụng oxy!

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

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

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

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

Nguy cơ thương tích do vệ sinh không đúng cách!

- ⇒ Làm sạch các bộ phận của mặt nạ trước khi sử dụng lần đầu (xem chương Làm sạch và chuẩn bị vệ sinh).
- ⇒ Làm sạch mặt nạ thường xuyên.

- ⇒ Khi dùng cho bệnh nhân khác trong môi trường lâm sàng: Tuân theo tài liệu *Hướng dẫn xử lý mặt nạ* (xem chương Xử lý vệ sinh).

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

Nguy cơ tổn thương khi bị dị ứng!

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

4 Mô tả sản phẩm

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

1	Dây đeo đầu	5	Ống bọc xoay
2	Phần tử kết nối	6	Thân mặt nạ
3	Góc	7	Kẹp dây đeo
4	Van thở ra khẩn cấp	8	Đệm mặt nạ (có hai đệm mặt nạ tùy theo phiên bản)

Thiết bị tương thích

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

Hệ thống thở ra

Mặt nạ có hệ thống thở ra tích hợp. Không khí thở ra thoát ra ngoài qua một khe hở.

Van thở ra khẩn cấp (AAV)

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

Dây dù (tùy chọn)

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

5 Làm sạch và xử lý vệ sinh

5.1 Làm sạch mặt nạ

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

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

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

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

5.2 Xử lý vệ sinh (môi trường lâm sàng)

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

5.3 Thải bỏ

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

6 Các vấn đề

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

7 Dữ liệu kỹ thuật

Kích thước theo mm (R x C x S) Kích cỡ S Kích cỡ M Kích cỡ L Kích cỡ XL	93 x 145 x 89 93 x 160 x 90 93 x 174 x 91 96 x 185 x 100
Trọng lượng Kích cỡ S Kích cỡ M Kích cỡ L Kích cỡ XL	93 g 97 g 102 g 109 g
Thể tích không gian chết Kích cỡ S Kích cỡ M Kích cỡ L Kích cỡ XL	180 ml 219 ml 244 ml 291 ml
Đầu nối ống dẫn: Hình nón theo EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (đục)
Sức cản ở 50 l/min ở 100 l/min	0,12 hPa 0,5 hPa
Sức cản AAV Hít vào ở 50 l/min Thở ra ở 50 l/min Dung sai: ± 0,2 hPa	0,6 hPa 0,8 hPa
Áp lực chuyển mạch AAV Mở Đóng	≤ 1,0 hPa < 4,0 hPa
Tuổi thọ	5 năm
Thời hạn sử dụng	Tối đa 12 tháng ¹
Áp lực trị liệu	4 hPa - 25 hPa
Giá trị phát ồn hai số được quy định theo ISO 4871: Mức áp suất âm thanh Mức công suất âm thanh Hệ số bất định	19 dB(A) 27 dB(A) 3 dB(A)
Nhiệt độ: Vận hành Vận chuyển và bảo quản	+5 °C đến + 40 °C -20 °C đến +70 °C
Tiêu chuẩn được áp dụng	EN ISO 17510: 2020
Loại sản phẩm theo MDR (EU) 2017/745	IIa

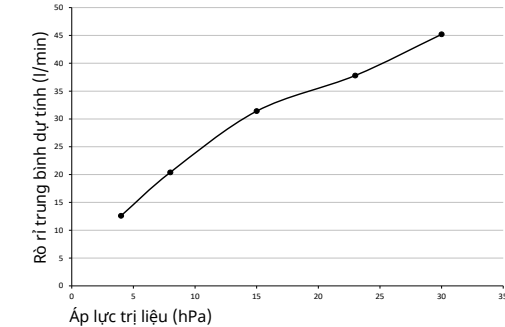
¹ Thời hạn sử dụng phụ thuộc vào cách làm sạch và chất tẩy rửa áp dụng, thời gian đeo hàng ngày, áp lực trị liệu và lượng mồ hôi tiết ra của từng cá nhân. Việc sử dụng đệm mặt nạ thứ hai (bao gồm theo tùy chọn) không kéo dài thời hạn sử dụng.

8 Chất liệu

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

Dây đeo đầu	CO (bông), PA (Polyamide), PU (Polyurethane)
Kẹp dây đeo	PA (Polyamide)
Dây dù	PET (sợi Polyetylen terephthalat), PA (Polyamide)
Kẹp dây dù	PA (Polyamide), POM (Polyoxymethylene)
Phản đỡ trán	PA (Polyamide)
Phản tử kết nối	PA (Polyamide)
Thân mặt nạ	PA (Polyamide)
Đệm mặt nạ	SI (Silicon)
Góc	PA (Polyamide)
Ống bọc xoay	PA (Polyamide)
Van thở ra khẩn cấp	SI (Silicon)
Khóa van	PP (Polypropylene)

9 Đường đặc tính dòng áp lực



10 Ký hiệu và biểu tượng

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

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