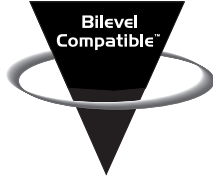


BiTrac MaxShield™

Shield Mask with Anti-Asphyxia Elbow 22mm Female



Latex Free

Single Patient Use

Caution: Federal Law (USA) restricts this device to sale by or on the order of a licensed physician.



Pulmodyne

2055 Executive Drive
Indianapolis, IN 46241 USA
T: +1.317.246.5505
F: +1.317.246.5501

www.Pulmodyne.com

Pulmodyne and BiTrac MaxShield are trademarks of Pulmodyne, Inc.



0344



QNET BV
Hommertweg 286
6436 AM Amstenrade
The Netherlands

Made in USA

Intended Use

The Pulmodyne BiTrac Shield mask is an accessory for use with CPAP or Bilevel systems for ventilatory support. A minimum pressure of > 3.0cm H₂O at the mask is required.

Contraindications

- 1) This device should not be used on uncooperative or unresponsive patients.
- 2) This device may not be suitable for use on patients unable to remove the mask or are taking medication which may cause vomiting, have nocturnal vomiting, hiatal hernia or impaired cardiac sphincter function.
- 3) This mask may not be suitable for use on patients with the following conditions: glaucoma, recent eye surgery or dry eyes.

Warnings

- 1) This mask has integral leak ports that provide a continuous leak path in the patient circuit. It is recommended that the circuit have an additional exhalation device. You may need to adjust the pressure level and oxygen therapy to compensate for the additional leak of the exhalation device.
- 2) This device is not suitable for providing life support ventilation.
- 3) Any unusual chest discomfort, shortness of breath, stomach distension, belching, severe headache, drying eyes, eye pain, eye infections or blurred vision when receiving positive airway pressure or upon awakening should be reported to the clinician.
- 4) To minimize risks of vomiting during sleep, avoid eating or drinking for three (3) hours before use.
- 5) Make sure the mask and headgear are the correct size for the patient's face. If excessive discomfort is experienced, adjust the mask and head gear. If the discomfort continues, consider an alternative mask.
6. This CPAP mask should only be used with CPAP systems recommended by your physician or respiratory therapist. A mask should not be used unless the CPAP system is turned ON and operating properly. The vent hole or holes associated with the mask should never be blocked.

Explanation of the Warning: CPAP systems are intended to be used with special masks with connectors which have vent holes to allow continuous flow of air out of the mask. When the CPAP machine is turned on and functioning properly, new air from the CPAP machine flushes the exhaled air out through the attached mask exhalation port. However, when the CPAP machine is not operating, enough fresh air will not be provided through the mask, and exhaled air may be rebreathed. Rebreathing of exhaled air for longer than several minutes can in some circumstances lead to suffocation. This warning applies to most models of CPAP systems.

Before Use

Verify entrainment valve function on anti-asphyxia elbow:

- With the unit turned OFF, the entrainment valve flap should be open, allowing user to breathe room air.
- Turn CPAP or Bilevel unit ON.
- The flap valve should close, allowing the user to receive airflow from the unit.
- If the valve does not function in this manner, replace the mask.
- Do not block the opening on the entrainment valve.
- Check valve before each use for malfunction or blockage caused by patient secretions.

Operating Specifications:

5°C to 40°C at humidity range of 15% to 95%

Storage Specifications:

-20°C to 60°C at relative humidity up to 95% non-condensing

BiTrac MaxShield™

**Schutzmaske mit
Anti-Asphyxieventil-
Kniestück, 22 mm
Innenverschraubung**



Bilevel-kompatibel



**Nur zum Gebrauch
an einem Patienten**



0344



QNET BV
Hommertweg 286
6436 AM Amsternrade
The Netherlands
Made in USA



Pulmodyne

2055 Executive Drive
Indianapolis, IN 46241 USA
T: +1.317.246.5505
F: +1.317.246.5501

www.Pulmodyne.com

Verwendungszweck: Die BiTrac Schutzmaske ist ein Zubehör für die Verwendung mit CPAP- oder Bilevel-Systemen zur Atmungsunterstützung. An der Maske ist ein Mindestdruck von >3,0 cm H₂O erforderlich.

Kontraindikationen

1. Dieses Gerät darf nicht an unkooperativen oder reaktionsunfähigen Patienten verwendet werden.
2. Dieses Gerät eignet sich ggf. nicht für Patienten, die unfähig sind, die Maske zu entfernen, die Medikamente erhalten, welche zum Erbrechen führen könnten, oder die an nächtlichem Erbrechen, Hiatushernie oder getörter Herzmuskelfunktion leiden.
3. Diese Maske eignet sich ggf. nicht für Patienten mit folgenden Beschwerden: Glaukom, kürzliche Augenoperation oder Sicca-Syndrom.

Warnhinweise

1. Diese Maske enthält integrierte Luftauslassöffnungen für den kontinuierlichen Luftauslass im Patientenkreislauf. Es wird empfohlen, den Kreislauf mit einem zusätzlichen Ausatemventil auszustatten. Eventuell müssen Druck und Sauerstofftherapie angepasst werden, um einen Ausgleich für den zusätzlichen Luftauslass am Ausatemventil zu schaffen.
2. Dieses Gerät ist nicht für die alleinige lebenserhaltende Beatmung geeignet.
3. Der behandelnde Arzt sollte verständigt werden, wenn während der Therapie oder nach dem Erwaschen folgende Beschwerden auftreten: Druckgefühl im Brustbereich, Atemnot, aufgeblähter Bauch, Aufstoßen, starke Kopfschmerzen, trockene Augen, Augenschmerzen, Augeninfektionen oder verschwommene Sicht.
4. Um das Risiko eines Erbrechens während des Schlafs minimal zu halten, sollte der Benutzer mindestens drei (3) Stunden vor dem Gebrauch des Gerätes keine Nahrung und keine Flüssigkeit mehr zu sich nehmen.
5. Achten Sie darauf, dass die Maske und das Kopfgeschirr die richtige Größe für das Gesicht des Patienten haben. Bei übermäßigem Unbehagen müssen Maske und Kopfgeschirr justiert werden. Falls das Unbehagen damit nicht behoben ist, muss die Verwendung einer anderen Maske in Erwägung gezogen werden.
6. Verwenden Sie diese CPAP-Maske nur mit den von Ihrem Arzt oder Atmungstherapeuten empfohlenen CPAP-Systemen. Die Maske darf nur verwendet werden, wenn das CPAP-System eingeschaltet ist und ordnungsgemäß funktioniert. Die Luftauslassöffnung oder sonstige Auslassöffnungen an der Maske dürfen niemals blockiert sein.

Erklärung der Warnung: CPAP-Systeme sind für die Verwendung mit Spezialmasken bestimmt, deren Anschlüsse mit Luftauslassöffnungen versehen sind, um einen kontinuierlichen Luftfluss aus der Maske heraus zu gewährleisten. Wenn das CPAP-System eingeschaltet ist und ordnungsgemäß funktioniert, führt die neue, aus dem CPAP-System strömende Luft die ausgeatmete Luft durch das Ausatemventil der Maske heraus. Ist das CPAP-System jedoch nicht in Betrieb, wird unzureichend frische Luft durch die Maske geführt und es kann zur Rückatmung der ausgeatmeten Luft kommen. Wenn die ausgeatmete Luft über mehrere Minuten hinweg eingeatmet wird, besteht u. U. Erstickungsgefahr. Diese Warnung gilt für die meisten CPAP-Geräte.

Vor der Verwendung

Funktion des Sicherheitsventils am Anti-Asphyxiekniestück überprüfen:

- Bei ausgeschaltetem Gerät muss die Klappe des Sicherheitsventils offen sein, damit der Benutzer Raumluft atmen kann.
- Das CPAP- oder Bilevel-Gerät einschalten.
- Die Ventilklappe sollte sich nun schließen, damit der Patient die vom Gerät erzeugte Luft einatmen kann.
- Wenn das Ventil nicht wie oben beschrieben funktioniert, muss die Kniestück mit Anti-Asphyxieventil und Luftauslassöffnung ersetzt werden.
- Die Öffnung des Sicherheitsventils darf nicht blockiert werden.
- Das Ventil muss vor jedem Einsatz auf eventuelle Störungen oder ein Verstopfen durch Sekrete vom Patienten überprüft werden.

Betriebsdaten: 5 °C bis 40 °C
bei einer Luftfeuchtigkeit von 15 % bis 95 %

Lagerdaten: -20 °C bis +60 °C
bei einer relativen
Luftfeuchtigkeit bis zu 95 %, nicht kondensierend

BiTrac MaxShield™

**Beskyttelsesmaske
med anti-asfyksialbue
22 mm, hun**



Bilevel-kompatibel



**Til brug på en
enkelt patient**



0344



QNET BV
Hommertweg 286
6436 AM Amsternrade
The Netherlands
Fremstillet i USA



Pulmodyne

2055 Executive Drive
Indianapolis, IN 46241 USA
T: +1.317.246.5505
F: +1.317.246.5501

www.Pulmodyne.com

Anvendelse: BiTrac Beskyttelsesmaske er tilbehør til brug med CPAP- eller Bilevel-systemer til respirationsstøtte. Det er nødvendigt med et minimumstrykke på >3,0 cm H₂O ved masken.

Kontraindikationer

1. Dette produkt bør ikke anvendes på usamarbejdsvillige eller bevidstløse patienter.
2. Dette produkt er muligvis ikke egnet til brug på patienter, der ikke er i stand til at fjerne masken, eller som p.t. tager medicin, der kan fremkalde opkastning, eller patienter, der har natlig opkastning, hiatushernie eller nedsat hjertesphincterfunktion.
3. Denne maske er muligvis ikke egnet til brug på patienter med følgende tilstande: glaukom, nylig øjenkirurgi eller tørre øjne.

Advarsler

1. Denne maske er udstyret med integrerede lækport, der giver en kontinuerlig lækbane i patientkredsløbet. Det anbefales, at kredsløbet er udstyret med en ekstra udåndingsenhed. Det kan være nødvendigt at justere trykniveauet og iltbehandlingen for at kompensere for udåndingsenhedens ekstra læk.
2. Dette produkt er ikke egnet til at yde livsunderstøttende respiratorbehandling.
3. Ethvert usædvanligt ubehag i brystkassen, åndenød, maveudspilning, bøvsing, svær hovedpine, udtørrede øjne, øjensmerte, øjeninfektioner eller slørret syn ved modtagelse af luftvejsovertryk eller ved opvågning bør rapporteres til lægen.
4. Det skal undgås at spise eller drikke i tre (3) timer før brugen for at mindske risikoen for opkastning under søvn.
5. Sørg for, at masken og hovedstropperne har korrekt størrelse og passer til patientens ansigt. Justér masken og hovedstropperne, hvis patienten har for stort ubehag. Overvej at bruge en anden maske, hvis ubehaget fortsætter.
6. Denne CPAP-maske bør kun bruges med CPAP-systemer, der anbefales af din læge eller respiratorbehandler. En maske bør ikke bruges med mindre CPAP-systemet er tændt og systemet fungerer korrekt. Ventilationshullet eller hullerne associeret med masken må aldrig være blokerede.

Forklaring af advarslen: CPAP-systemer er beregnet til brug med særlige masker med konnektorer, der har ventilationshuller, som tillader et kontinuerligt luftflow ud af masken. Når CPAP-apparatet er tændt og fungerer korrekt, skyller ny luft fra CPAP-apparatet den udåndede luft ud gennem den tilsluttede maskes udåndingsport. Når CPAP-apparatet imidlertid ikke fungerer, vil der ikke være tilstrækkelig frisk luft gennem masken, og den udåndede luft kan blive genindåndet. Genindånding af udåndet luft i længere tid end nogle minutter kan i nogle tilfælde føre til kvælning. Denne advarsel gælder for de fleste modeller i CPAP-systemerne.

Iden brug

Verificér funktionen af indsugningsventilen på anti-asfyksialbuen:

- Når enheden er slukket, bør indsugningsventilen være åben, hvilket tillader, at brugeren kan indånde stueluft.
- Tænd for CPAP- eller Bilevel-enheden.
- Klapventilen bør lukke, hvilket tillader, at brugeren får luftflow fra enheden.
- Hvis ventilen ikke fungerer på denne måde, skal Ventilret anti-asfyksialbue udskiftes.
- Åbningen på indsugningsventilen må ikke blokeres.
- Tjek ventilen før hver brug for eventuel fejlfunktion eller blokering er kunne skyldes patientsekretioner.

Driftsspecifikationer: 5 °C til 40 °C
vet et fugtighedsområde på 15 % til 95 %

Opbevaringsspecifikationer:
-20 °C til 60 °C ved relativ
fugtighed på op til 95 %, ikke
kondenserende

BiTrac MaxShield™

Mascarilla con protección y codo antiasfixia hembra de 22 mm



Compatible con un sistema de dos niveles



No contiene látex

Para uso en un solo paciente



0344



QNET BV
Hommertweg 286
6436 AM Amsternrade
The Netherlands
Fabricada en EE.UU.



Pulmodyne

2055 Executive Drive
Indianapolis, IN 46241 USA
T: +1.317.246.5505
F: +1.317.246.5501

www.Pulmodyne.com

Uso previsto: BiTrac Mascarilla con protección es un accesorio que se usa con sistemas CPAP o de dos niveles para suministrar ventilación asistida. Se requiere una presión mínima de >3,0 cm de H₂O en la mascarilla.

Contraindicaciones

1. Este dispositivo no se debe usar con pacientes que no responden o no pueden cooperar.
2. Es posible que este dispositivo no sea adecuado para el uso con paciente que no pueden quitarse la mascarilla, que toman medicamentos que pueden provocar vómitos, sufren reflujo nocturno, hernia hiatal o insuficiencia del cardias.
3. Es posible que esta mascarilla no sea adecuada para el uso con pacientes que presenten las siguientes condiciones: glaucoma, cirugía ocular reciente u ojos secos.

Advertencias

1. Esta mascarilla cuenta con puertos de fuga integrados que suministran una vía de fuga continua en el circuito del paciente. Se recomienda incorporar al circuito un dispositivo de exhalación adicional. Es posible que deba ajustar el nivel de presión y la terapia de oxígeno para compensar la fuga adicional del dispositivo de exhalación.
2. El dispositivo no es apto para suministrar ventilación en la reanimación cardiopulmonar.
3. Se debe comunicar al médico todo malestar en el pecho, falta de aire, distensión estomacal, eructos, dolor de cabeza fuerte, sequedad, dolor o infección ocular, o visión borrosa que sufra el paciente al recibir presión positiva en las vías respiratorias o al despertarse.
4. Para minimizar los riesgos de reflujo nocturno evite ingerir alimentos o bebidas tres (3) horas antes del uso.
5. Asegúrese de que la mascarilla y los accesorios para la cabeza sean del tamaño correcto para la cara del paciente. Si el paciente se siente muy incómodo, ajuste la mascarilla y los accesorios para la cabeza. Si la incomodidad continúa, considere utilizar otra mascarilla.
6. La mascarilla de CPAP sólo se debe usar en sistemas CPAP recomendados por el médico o el terapeuta respiratorio. Use la mascarilla sólo si el sistema CPAP está ENCENDIDO y funciona correctamente. El o los orificios de ventilación asociados con la mascarilla nunca deben estar bloqueados.

Explicación de la advertencia: Los sistemas CPAP se deben usar con mascarillas especiales con conectores que tengan orificios de ventilación de modo que el aire fluya fuera de la máscara de manera continua. Cuando el equipo CPAP está encendido y funciona correctamente, el aire fresco proveniente del CPAP expulsa el aire exhalado a través del puerto de exhalación de la mascarilla conectado. Sin embargo, cuando el equipo CPAP no funciona, no se recibirá suficiente aire fresco a través de la mascarilla y el paciente respirará el aire exhalado. Si esta condición se prolonga por más de varios minutos en determinadas circunstancias puede tener como resultado la sofocación. Esta advertencia es válida para la mayoría de los modelos de sistemas CPAP.

Antes de usar

- Verifique el funcionamiento de la válvula de arrastre en el codo antiasfixia:
- Cuando la unidad está APAGADA, la tapa de la válvula de arrastre debe estar abierta de modo que el usuario pueda respirar aire del ambiente.
 - ENCIENDA la unidad CPAP o de dos niveles.
 - La válvula con tapa debería cerrarse permitiendo que el usuario reciba aire de la unidad.
 - Si la válvula no funciona de esta manera, reemplace la codo antiasfixia con ventilación.
 - No obstruya la abertura de la válvula de arrastre.
 - Antes de usar la válvula, cerciórese de que las secreciones del paciente no provoquen obstrucciones o el funcionamiento inadecuado de la válvula.

Especificaciones de funcionamiento: 5 °C a 40 °C con un rango de humedad del 15% al 95%

Especificaciones de almacenamiento: -20 °C a 60 °C con una humedad relative del 95% como máximo, sin condensación

3294

BiTrac MaxShield™

Masque à écran avec raccord coudé anti-asphyxie 22mm femelle



Compatible pour deux niveaux de pression



Sans latex

A usage patient unique



0344



QNET BV
Hommertweg 286
6436 AM Amsternrade
The Netherlands
Fabriqué aux États-Unis



Pulmodyne

2055 Executive Drive
Indianapolis, IN 46241 USA
T: +1.317.246.5505
F: +1.317.246.5501

www.Pulmodyne.com

Usage prévu: Le dispositif BiTrac masque à écran est un accessoire prévu pour être utilisé avec des systèmes à pression positive continue (PPC) ou à deux niveaux de pression dans le cadre d'une assistance respiratoire. Une pression minimale de > 3,0 cm H₂O est requise au niveau du masque.

Contre-indications

1. Ce dispositif ne doit pas être utilisé sur des patients faisant preuve d'un manque de coopération ou d'absence de réponse.
2. Ce dispositif peut ne pas convenir aux patients incapables de retirer le masque, prenant des médicaments pouvant provoquer des vomissements ou souffrant de vomissements nocturnes, d'une hernie hiatale ou d'un dysfonctionnement du sphincter cardiaque.
3. Ce masque peut ne pas convenir aux patients présentant les états suivants : glaucome, intervention chirurgicale récente sur les yeux ou yeux secs.

Avertissements

1. Ce masque comporte des orifices de fuite intégrés offrant un trajet de fuite continu dans le circuit patient. Il est recommandé d'ajouter au circuit un dispositif d'expiration supplémentaire. Il peut s'avérer nécessaire d'ajuster le niveau de pression et l'oxygénothérapie pour compenser la fuite supplémentaire créée par le dispositif d'expiration.
2. Ce dispositif ne doit pas être utilisé pour la ventilation en réanimation.
3. Tout signe inhabituel de gêne thoracique, d'essouffement, de distension abdominale, d'éruption, de maux de tête intenses, de yeux secs, de douleurs oculaires, d'infections oculaires ou de vision trouble lors de la ventilation à pression positive continue ou au réveil doit être signalé au médecin.
4. Pour réduire au maximum le risque de vomissements pendant le sommeil, éviter de manger ou de boire trois (3) heures avant l'usage.
5. Vérifier que la taille du masque et celle du harnais sont bien adaptées au visage du patient. En cas de gêne excessive, ajuster le masque et le harnais. Si la gêne persiste, envisager d'utiliser un autre masque.
6. Ce masque à pression positive continue (PPC) ne doit être utilisé qu'avec les systèmes à PPC recommandés par le médecin ou l'inhalothérapeute. N'utiliser le masque que si le système à PPC est en MARCHE et fonctionne correctement. Le ou les orifices d'évent associés au masque ne doivent jamais être bouchés.

Explication de l'avertissement : Les systèmes à PPC sont destinés à être utilisés avec des masques spéciaux équipés de raccords comportant des orifices d'évent permettant l'évacuation continue de l'air hors du masque. Lorsque l'équipement à PPC est en marche et fonctionne correctement, l'air produit par l'équipement chasse l'air expiré par l'orifice d'expiration du masque relié. Toutefois, si l'équipement à PPC ne fonctionne pas, il n'y aura pas assez d'air frais produit par le masque et l'air expiré risque d'être réinspiré. La réinspiration de l'air expiré pendant plusieurs minutes peut entraîner dans certaines circonstances un phénomène de suffocation. Cet avertissement s'applique à la plupart des modèles de systèmes à PPC.

Avant utilisation

- Vérifier le bon fonctionnement de la VAA:
- Le ventilateur arête, la lamelle de la valve doit rester ouverte permettant au patient d'inspirer l'air ambiant.
 - Mettre la PPC ou la VNDP en fonctionnement.
 - La lamelle de la valve doit se fermer afin que l'air généré par le ventilateur arrive au patient au travers du masque.
 - Si la VAA ne fonctionne pas correctement, la remplacer.
 - Ne jamais obstruer les ouvertures de la VAA.
 - Toujours vérifier avant utilisation le bon fonctionnement de la VAA, ses dysfonctionnements ou son blocage par des sécrétions et remédier aux problèmes ainsi rencontrés.

Spécifications de fonctionnement: Entre 5 °C et 40 °C à une humidité comprise entre 15 % et 95 %

Spécifications de stockage: Entre -20 °C et 60 °C à une humidité relative maximale de 95 %, sans condensation

3294

BiTrac MaxShield™

Soujamaski antiasfyksiaolakkeella 22 mm naaras



Kaksitasoyhteensopiva



Lateksiton

Yhden potilaan käyttöön



Pulmodyne

2055 Executive Drive
Indianapolis, IN 46241 USA
T: +1.317.246.5505
F: +1.317.246.5501

www.Pulmodyne.com



0344



QNET BV

Hommertweg 286
6436 AM Amsternrade
The Netherlands
Valmistettu Yhdysvalloissa

Käyttötarkoitus: BiTrac Soujamaski on lisävaruste, jota käytetään CPAP- tai kaksitasojärjestelmien kanssa ventilaatitukseen. Maskissa vaadittu vähimmäispaine on >3,0cm H₂O.

Vasta-aiheet

1. Tätä laitetta ei tule käyttää potilailla, jotka eivät ole yhteistyökykyisiä tai eivät vastaa.
2. Tämä laite ei välttämättä sovellu käytettäväksi potilailla, jotka eivät pysty irrottamaan maskia tai käyttävät tällä hetkellä lääkitystä, joka voi aiheuttaa oksentelua, oksentelevat öisin, kärsivät tyrästä tai sydämen vajaatoiminnasta.
3. Tämä maski ei välttämättä sovellu käytettäväksi potilailla, jotka kärsivät seuraavista tiloista: glaukooma, hiljattain tehty silmäleikkaus tai kuivat silmät.

Varoitukset

1. Tässä maskissa on integroidut vuotoportit, jotka tarjoavat jatkuvan vuotoireitin potilaspiiriin. On suositeltavaa, että piirissä on lisäulohengityslaitte. Sinun täytyy ehkä säätää painetta ja happihoitoa, kun haluat kompensoida ulohengityslaitteen aiheuttaman lisävuodon.
2. Tämä tuote ei sovellu elämästä ylläpidettävään ventilaatioon.
3. Epätavallinen rintakipu, hengenahdistus, mahan pullotus, vakava päänsärky, silmien kuivuminen, silmäkipu, silmäinfektio ja sumentunut näkö tulee raportoida hoitohenkilökunnalle, jos saat hengitysteiden ylipainehoitoa.
4. Minimoi oksentelun vaara unen aikana välttämällä syömistä tai juomista kolmeen (3) tuntiin ennen käyttöä.
5. Varmista, että maski ja kiinnitysremmit ovat oikean kokoiset potilaan kasvoihin. Jos tuntuu liiallista epämiellyttävyyttä, säädä maskia ja kiinnitysremmistä. Jos epämiellyttävä tunne jatkuu, harkitse vaihtoehtoista maskia.
6. Tätä CPAP-maskia saa käyttää vain lääkärin tai hengitysterapeutin suosittelemissa CPAP-järjestelmissä. Maskia ei tule käyttää, ellei CPAP-järjestelmä ole PÄÄLLÄ ja toimi oikein. Ilmastointireikä tai maskin reikiä ei saa koskaan tukkia.

Varoituksen selitys: CPAP-järjestelmät on tarkoitettu käytettäväksi erityismaskeilla, joissa on liittimet, joissa on ilmastointireiät, jotka mahdollistavat ilmavirtauksen ulos maskista. Kun CPAP-kone on kytketty päälle ja toimii oikein, uusi ilma CPAP-koneesta huuhtelee ulohengitysilman maskiin liitetyn ulohengitysportin kautta. Kun CPAP-kone ei kuitenkaan ole toiminnassa, riittävästi raikasta ilmaa ei tule maskin läpi ja potilas voi hengittää ulohengitysilmaa. Ulohengitysilman hengittäminen uudelleen useita minuutteja pidempään voi joissakin tapauksissa johtaa tukehtumiseen. Tämä varoitus koskee useimpia CPAP-järjestelmien malleja.

Ennen käyttöä

Tarkista antiasfyksiaolakkeen venttiilin toiminta:

- Kun laite on POIS päältä, venttiilin läpän tulisi olla auki, jolloin käyttäjä voi hengittää huoneilmaa.
- Kytke CPAP- tai kaksitasolaite PÄÄLLE.
- Lämpäventtiiliin tulisi sulkeutua niin, että käyttäjä saa ilmavirtaa laitteesta.
- Jos venttiili ei toimi tällä, vaihda ilmastoitu antiasfyksiaolake.
- Älä tuki venttiiliin aukkoa.
- Tarkista venttiili ennen jokaista käyttökertaa potilasritteiden aiheuttamien toimintavirheiden tai tukosten varalta.

Toimintatiedot: 5 °C - 40 °C
suhteellisen kosteuden ollessa
15 % - 95 %

Varastointitiedot: -20 °C - 60 °C
suhteellisen kosteuden
ollessa enintään 95 %, ei
kondensoituvaa

BiTrac MaxShield™

Προστατευτική μάσκα με οωλήνα με γωνίακατά της ασφυξίας 22 χλστ. Θηλυκό



Συμβατός με συστήματα Bilevel



Χωρίς λατέξ

Για χρήση σε ένα
μόνον ασθενή



Pulmodyne

2055 Executive Drive
Indianapolis, IN 46241 USA
T: +1.317.246.5505
F: +1.317.246.5501

www.Pulmodyne.com



0344



QNET BV

Hommertweg 286
6436 AM Amsternrade
The Netherlands
Κατασκευάζεται στις Η.Π.Α.

Προοριζόμενη χρήση: Το BiTrac Προστατευτική μάσκα είναι εξάρτημα προς χρήση με συστήματα CPAP ή Bilevel για αναπνευστική υποστήριξη. Μία ελάχιστη πίεση >3,0εκ H₂O απαιτείται στη μάσκα.

Αντενδείξεις

1. Αυτή η συσκευή δεν θα πρέπει να χρησιμοποιείται σε μη συνεργάσιμους ή χωρίς καμία φυσιολογική αντίδραση ασθενείς.
2. Αυτή η συσκευή μπορεί να μην είναι κατάλληλη για χρήση σε ασθενείς που δεν μπορούν να βγάλουν τη μάσκα ή που επί του παρόντος λαμβάνουν φάρμακα που μπορεί να προκαλέσουν εμετό, έχουν νυχτερινούς εμετούς, διαφραγματική δια του οισοφαγικού τρήματος, ή βεβαρημένη λειτουργία καρδιακού σφινκτέρου.
3. Αυτή η μάσκα μπορεί να μην είναι κατάλληλη για χρήση σε ασθενείς με τις ακόλουθες καταστάσεις: γλαύκωμα, πρόσφατη εγχείρηση στα μάτια ή ζηρότητα ματιών.

Προειδοποιήσεις

1. Αυτή η μάσκα έχει ενσωματωμένες θύρες διαρροής που παρέχουν μία συνεχή διαδρομή διαρροής στο κύκλωμα του ασθενούς. Συνίσταται να υπάρχει επιπλέον συσκευή εκπνοής στο κύκλωμα. Μπορεί να χρειαστεί να προσαρμόσετε το επίπεδο πίεσης και οξυγονοθεραπείας για να αντισταθμίσετε την επιπλέον διαρροή της συσκευής εκπνοής.
2. Αυτή η συσκευή δεν είναι κατάλληλη για παροχή αναπνευστικής υποστήριξης ζωτικών λειτουργιών.
3. Όποια ασυνήθιστη δυσφορία στήθους, αδυναμία στην αναπνοή, διαστολή στομαχίου, ρεψιμάτα, σβαρός πονοκέφαλος, ζηρότητα ματιών, πόνος στα μάτια, μολύνσεις στα μάτια ή θολωμένη όραση κατά τη λήψη θετικής πίεσης αεραγωγού ή κατά το ζύπνημα, θα πρέπει να αναφέρονται στον κλινικό γιατρό.
4. Για την ελαχιστοποίηση του κινδύνου εμετού κατά τον ύπνο, να αποφεύγετε να φάτε ή να πιείτε για τρεις (3) ώρες πριν από τη χρήση.
5. Βαβαιωθείτε ότι η μάσκα και ο εξοπλισμός για το κεφάλι είναι το σωστό μέγεθος για το πρόσωπο του ασθενή. Εάν νιώσετε υπερβολική δυσφορία, προσαρμόστε τη μάσκα και τον εξοπλισμό για το κεφάλι. Εάν δυσφορία συνεχίσει, δοκιμάστε μία εναλλακτική μάσκα.
6. Αυτή η μάσκα CPAP θα πρέπει να χρησιμοποιηθεί με συστήματα CPAP που συνιστά ο γιατρός σας ή ο θεραπευτής αναπνευστικών προβλημάτων. Μία μάσκα δεν πρέπει να χρησιμοποιηθεί εκτός εάν το σύστημα CPAP έχει ενεργοποιηθεί (ON) και λειτουργεί σωστά. Η σχετική οπή ή οπές αερισμού της μάσκας δεν θα πρέπει ποτέ να μπλοκάρονται.

Εξήγηση προειδοποίησης: Τα συστήματα CPAP προορίζονται για χρήση με ειδικές μάσκες με συνδέσμους που έχουν οπές αερισμού ώστε να επιτρέπεται η συνεχής ροή του αέρα από τη μάσκα. Όταν το μηχανήμα CPAP ενεργοποιείται και λειτουργεί κανονικά, νέος αέρας από το μηχανήμα CPAP βγάζει τον εκπνεόμενο αέρα μέσω της θύρας εκπνοής της προσαρμοσμένης μάσκας. Όμως, όταν το μηχανήμα CPAP δεν λειτουργεί, δεν παρέχεται επαρκής ποσότητα φρέσκου αέρα μέσω της μάσκας και ο ασθενής μπορεί να επανεισπνεύσει τον εκπνεόμενο αέρα. Η επανεισπνοή του εκπνεόμενου αέρα για περισσότερο χρόνο από λίγα λεπτά μπορεί σε ορισμένες περιπτώσεις να οδηγήσει σε ασφυξία. Αυτή η προειδοποίηση ισχύει στα περισσότερα μοντέλα συστήματος CPAP.

Πριν τη χρήση

Επικυρώστε τη λειτουργία της βαλβίδας απαγωγής στον αντιασφυξιογόνο σωλήνα με γωνία:

- Με τη μονάδα απενεργοποιημένη (OFF), το κύκλωμα βαλβίδας απαγωγής θα πρέπει να είναι ανοικτό, επιτρέποντας στο χρήστη να αναπνέει τον αέρα δωματίου.
- Ενεργοποιήστε τη μονάδα CPAP ή Bilevel (ON).
- Το κύκλωμα βαλβίδας θα πρέπει να κλείσει, επιτρέποντας στο χρήστη να λαμβάνει τη ροή αέρα από την μονάδα.
- Εάν η βαλβίδα δεν λειτουργεί κατ' αυτό τον τρόπο, αντικαταστήστε τη Σωλήνας με γωνία κατά της ασφυξίας με αεραγωγό.
- Μην μπλοκάρετε το άνοιγμα της βαλβίδας απαγωγής.
- Ελέγξτε τη βαλβίδα πριν κάθε χρήση για δυσλειτουργίες ή μπλοκαρίσματα που δημιουργήθηκαν από τις εκκρίσεις του ασθενή.

Προδιαγραφές λειτουργίας: Από
5°C σε 40°C σε εύρος υγρασίας
από 15% σε 95%

Προδιαγραφές αποθήκευσης:
Από -20°C σε 60°C σε σχετική
υγρασία έως 95% χωρίς
συμπύκνωση

BiTrac MaxShield™

Maschera di protezione con raccordo a gomito antiasfissia 22 mm femmina



Compatibile con bilivello



Non contiene lattice

Per singolo paziente



0344



QNET BV

Hommertweg 286
6436 AM Amsternard
The Netherlands
Fabbricato negli USA



Pulmodyne

2055 Executive Drive
Indianapolis, IN 46241 USA
T: +1.317.246.5505
F: +1.317.246.5501

www.Pulmodyne.com

Uso previsto: BiTrac Maschera di protezione è un accessorio da utilizzare con sistemi CPAP o bilivello come ausilio alla respirazione. È necessaria una pressione minima alla maschera di >3,0 cm H₂O.

Controindicazioni

1. Questo dispositivo non deve essere utilizzato su pazienti non collaborativi o inerti.
2. Questo dispositivo potrebbe non essere adatto all'uso su pazienti incapaci di rimuovere la maschera, sottoposti a terapie mediche che possono causare vomito, affetti da vomito notturno, ernia iatale o da disturbi funzionali dello sfintere cardiaco.
3. Questa maschera potrebbe non essere adatta all'uso su pazienti che presentino le seguenti condizioni: glaucoma, interventi di chirurgia agli occhi eseguiti di recente o secchezza oculare.

Avvertenze

1. Questa maschera è dotata di valvole di sfogo integrate in grado di fornire un'apertura di sfogo continuo nel circuito del paziente. Si raccomanda di utilizzare un dispositivo di espirazione ausiliario con il circuito. Potrebbe essere necessario regolare il livello di pressione e la terapia di ossigeno per compensare lo sfogo aggiuntivo del dispositivo di espirazione.
2. Questo dispositivo non è indicato per la rianimazione ventilatoria.
3. Eventuali anomalie quali disagio toracico, respiro corto, dilatazione gastrica, eruttazioni, forte emicrania, secchezza oculare, dolore oculare, infezioni oculari oppure offuscamento della vista quando si riceve la pressione positiva o al risveglio, devono essere riferite al medico.
4. Per ridurre al minimo i rischi di vomito durante il sonno, evitare di mangiare o bere nelle tre (3) ore precedenti all'uso.
5. Accertarsi che la maschera e il copricapo siano di dimensioni adeguate per il paziente. In caso di disagio eccessivo, regolare la maschera e il copricapo. Se il disagio continua, considerare l'uso di una maschera alternativa.
6. Questa maschera CPAP deve essere utilizzata solo con sistemi CPAP consigliati dal proprio medico o terapeuta. Utilizzare una maschera solo se il sistema CPAP è acceso e correttamente funzionante. Il foro o i fori di ventilazione associati alla maschera non devono mai essere ostruiti.

Spiegazione dell'avvertenza: I sistemi CPAP sono progettati per essere utilizzati con maschere speciali con connettori dotati di fori di ventilazione per consentire il flusso continuo dell'aria al di fuori della maschera. Quando la macchina CPAP è accesa e funziona correttamente, l'aria fresca proveniente dalla macchina CPAP espelle l'aria espirata attraverso la valvola di espirazione della maschera collegata. Tuttavia, quando la macchina CPAP non è in funzione, non viene fornita aria fresca a sufficienza attraverso la maschera e potrebbe quindi verificarsi il rebreathing dell'aria espirata. Il rebreathing dell'aria espirata per un periodo superiore a diversi minuti può in alcune circostanze portare al soffocamento. Questa avvertenza riguarda la maggior parte dei modelli di sistemi CPAP.

Prima dell'uso

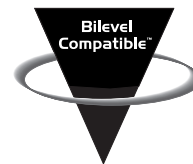
- Verificare la funzione della valvola di sicurezza sul raccordo a gomito antiasfissia:
- Quando l'unità è spenta, la membrana della valvola di sicurezza deve essere aperta, per consentire al paziente di respirare aria ambiente.
 - Accendere l'unità CPAP o bilivello.
 - La membrana della valvola deve chiudersi, per consentire al paziente di ricevere aria dall'unità.
 - Se la valvola non funziona come indicato, sostituire la raccordo a gomito antiasfissia ventilato.
 - Non ostruire l'apertura sulla valvola di sicurezza.
 - Controllare la valvola prima di ogni utilizzo per individuare eventuali malfunzionamenti o ostruzioni causate dalle secrezioni del paziente.

Specifiche di funzionamento:
Da 5 °C a 40 °C con intervallo di umidità dal 15% al 95%

Specifiche di conservazione:
Da -20 °C a 60 °C con umidità relativa fino al 95%, senza condensa

BiTrac MaxShield™

Skjermmaske med antiasfyski-albueledd, 22 mm hunnkobling



Mulighet for separat regulering av inhalasjons- og ekshalasjonsstrykk



Lateksfri

Til bruk på én enkelt pasient



0344



QNET BV

Hommertweg 286
6436 AM Amsternard
The Netherlands
Produsert i USA



Pulmodyne

2055 Executive Drive
Indianapolis, IN 46241 USA
T: +1.317.246.5505
F: +1.317.246.5501

www.Pulmodyne.com

Tilsiktet bruk: BiTrac Skjermmaske er tilleggsutstyr til bruk sammen med CPAP-systemer eller utstyr med separat inhalasjons- og ekshalasjonsstrykkregulering, som brukes til ventilasjonsstøtte. Det er nødvendig med et minstetrykk på >3,0 cm H₂O ved masken.

Kontraindikasjoner

1. Dette utstyret skal ikke brukes til pasienter som ikke samarbeider eller ikke kan reagere.
2. Det er ikke sikkert at utstyret er egnet til bruk på pasienter som ikke kan fjerne masken, som bruker legemidler som kan fremkalle brekninger, som kaster opp om natten, som har hiatushernie eller nedsatt funksjon i kardial sfinkter.
3. Det er ikke sikkert at masken er egnet til bruk på pasienter med følgende lidelser: glaukom, nylig øyekirurgi eller tørre øyne

Advarsler

1. Denne masken har en innebygd lekkasjeport som gir en kontinuerlig lekkasjebane i pasientkretsen. Vi anbefaler at ekstra ekshalasjonsutstyr monteres i kretsen. Det kan være nødvendig å justere trykknivået og oksygenterapien for å kompensere for den ekstra lekkasjen fra ekshalasjonsutstyret.
2. Dette utstyret er ikke egnet til livsoppholdende ventilasjon.
3. Eventuelt uvanlig brystubehag, kortpustethet, oppblåst mage, oppstøt, kraftig hodepine, tørre øyne, øyesmerter, øyeinfeksjoner eller uklart syn under positivt luftveistrykk eller ved våkning, må rapporteres til lege.
4. For å redusere risikoen for oppkast under søvn bør en unngå å spise og drikke i tre (3) timer før bruk.
5. Paas på at masken og hodeutstyret har riktig størrelse for pasientens ansikt. Hvis pasienten opplever kraftig ubehag, justeres masken og hodeutstyret. Hvis ubehaget fortsetter, må en vurdere bruk av en annen maske.
6. Denne CPAP-masken bør bare brukes med CPAP-systemer som anbefales av din lege eller respirasjonsterapeut. Maske bør ikke brukes, med mindre CPAP-systemet er slått PÅ og fungerer riktig. Ventilasjonshullet eller hullene i masken må aldri blokkere.

Forklaring på advarselen: CPAP-systemene skal brukes med spesialmasker med koblinger med ventilasjonshull som tillater kontinuerlig flyt av luft ut av masken. Når CPAP-maskinen slås på og fungerer riktig, skyller den nye luften fra CPAP-maskinen ekshalasjonsluften ut gjennom den tilkoblede porten. Når CPAP-maskinen ikke er i drift, tilføres det ikke tilstrekkelig frisk luft gjennom masken, og ekshalert luft kan andes inn igjen. Gjeninnånding av ekshalert luft over mer enn noen få minutter kan i noen tilfeller føre til kvalning. Denne advarselen gjelder for de fleste modellene av CPAP-systemene.

Før bruk

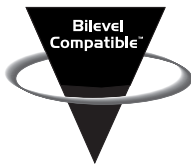
- Kontroller funksjonen til medrivningsventilen på anti-asfyksialbueleddet:
- Når enheten er slått AV, skal medrivningsventilklaffen være åpen, slik at brukeren kan ande inn luft fra rommet.
 - Slå CPAP-enhet eller system med separat inhalasjons- og ekshalasjonsstrykkregulering PÅ.
 - Klaffventilen skal lukke seg, slik at brukeren får lufttilstrømning fra enheten.
 - Hvis ventilen ikke fungerer som beskrevet, må ventiltet antiasfyksi-albueledd byttes.
 - Ikke blokker åpningen på medrivningsventilen.
 - Kontroller ventilen før hver gangs bruk for feilfunksjon eller blokkering forårsaket av sekresjon fra pasienten

Driftsspesifikasjoner: 5 °C til 40 °C i fuktighetsområder på 15% til 95%

Oppbevaringsspesifikasjoner: -20 °C til 60 °C ved relativ fuktighet på opptil 95%, ikke-kondenserende

BiTrac MaxShield™

Volgelaatsmasker met antiverstikkingselleboog 22 mm vrouwelijk



Compatibel met bilevel



Bevat geen latex

Voor gebruik bij één patiënt



Pulmodyne

2055 Executive Drive
Indianapolis, IN 46241 USA
T: +1.317.246.5505
F: +1.317.246.5501

www.Pulmodyne.com



0344



QNET BV
Hommertweg 286
6436 AM Amsternrade
The Netherlands
Vervaardigd in de VS

Beoogd gebruik: De BiTrac volgelaatsmasker is een accessoire voor gebruik met CPAP- of bilevelsystemen voor beademingsondersteuning. Er is bij het masker een minimumdruk van >3,0 cm H₂O vereist.

Contra-indicaties

1. Dit toestel mag niet worden gebruikt voor patiënten die niet meewerken of niet reageren.
2. Dit apparaat is misschien niet geschikt voor gebruik bij patiënten die het masker niet kunnen verwijderen, op dit moment medicatie innemen die braken kan veroorzaken, 's nachts braken, hiatushernia hebben of bij wie de onderste slokdarmsfincter niet goed werkt.
3. Dit masker is misschien niet geschikt voor gebruik bij patiënten met de volgende aandoeningen: glaucoom, recente oogoperatie of droge ogen.

Waarschuwingen

1. Dit masker heeft integrale lekpoorten die het patiëntcircuit een ononderbroken lektraject verschaffen. Het verdient aanbeveling het circuit te voorzien van een extra uitademingshulpmiddel. Het kan nodig zijn dat u het drukniveau en de zuurstoftherapie moet aanpassen ter compensatie van de extra lekkage via het uitademingshulpmiddel.
2. Dit instrument is niet geschikt voor het leveren van levensondersteunende beademing.
3. Elk ongebruikbaar ongemak in de borst, kortademigheid, opgezette maag, oprispingen, ernstige hoofdpijn, droge ogen, pijn in de ogen, ooginfectie of wazig zien tijdens het ontvangen van positieve beademingsdruk of bij het wakker worden, moet aan de clinicus worden gemeld.
4. Om het risico van braken tijdens de slaap tot een minimum te beperken, moet eten of drinken gedurende drie (3) uur voor gebruik worden vermeden.
5. Zorg dat het masker en de hoofdband de goede maat zijn voor het gezicht van de patiënt. Als het onprettig aanvoelt, moet u het masker en de hoofdband verstellen. Als het ongemak blijft bestaan, moet u een ander masker overwegen.
6. Dit CPAP-masker mag alleen worden gebruikt met de CPAP-systemen die worden aanbevolen door uw arts of ademtherapeut. Een masker mag slechts worden gebruikt als het CPAP-systeem is ingeschakeld en goed werkt. De luchtopening(en) in het masker mogen nooit worden geblokkeerd.

Uitleg van de waarschuwing: CPAP-systemen zijn bedoeld voor gebruik in combinatie met speciale maskers die voorzien zijn van connectoren met ventilatieopeningen die een constante luchtstroom vanuit het masker doorlaten. Wanneer de CPAP-machine is ingeschakeld en goed werkt, verwijdert de nieuwe lucht uit het apparaat de uitgedemde lucht via de uitademingspoort in het aangebrachte masker. Als de CPAP-machine echter niet werkt, wordt er niet voldoende verse lucht via het masker toegevoerd en bestaat de kans dat de uitgedemde lucht opnieuw wordt ingeademd. Opnieuw inademen van uitgedemde lucht gedurende langer dan enkele minuten kan onder sommige omstandigheden tot verstikking leiden. Deze waarschuwing is van toepassing op de meeste modellen CPAP-systemen.

Vóór gebruik

- Controleer de werking van de luchttransportklep op de antiverstikkingselleboog:
- Als het toestel UIT staat, moet de flap van de luchttransportklep open staan, zodat de gebruiker kamerlucht kan inademen.
 - Zet de CPAP- of bilevel-unit AAN.
 - De flap van de klep moet nu dichtgaan zodat de gebruiker de luchstroom uit het toestel kan ontvangen.
 - Als de klep niet op deze manier werkt, moet u het antiverstikkingselleboog met luchtopeningen vervangen.
 - Blokkeer de opening op de luchttransportklep niet.
 - Controleer vóór elk gebruik of de klep goed werkt en of de luchtopeningen niet door afscheiding van de patiënt afgesloten zijn.

Gebruiksspecificaties: 5 °C tot 40 °C bij een vochtigheidsbereik van 15% tot 95%

Opslagspecificaties: -20°C tot 60°C bij een relatieve vochtigheid tot 95%, niet condenserend

BiTrac MaxShield™

Máscara de proteção com conector em L antiasfixia 22 mm fêmea



Compatível com sistemas de ventilação binível



Não contém látex

Uso para um único paciente



Pulmodyne

2055 Executive Drive
Indianapolis, IN 46241 USA
T: +1.317.246.5505
F: +1.317.246.5501

www.Pulmodyne.com



0344



QNET BV
Hommertweg 286
6436 AM Amsternrade
The Netherlands
Fabricado nos EUA

Uso indicado: O BiTrac máscara de proteção é um acessório usado com sistemas CPAP ou binível para auxiliar na ventilação mecânica. É necessária pressão mínima de >3,0cm H₂O na máscara.

Contra-indicações

1. Este dispositivo não deve ser usado em pacientes não-responsivos ou refratários.
2. Este dispositivo pode não ser adequado para uso em pacientes que não conseguem retirar a máscara, pacientes que estejam tomando medicamento que possa provocar vômito, ou pacientes que sofram de refluxo noturno, hérnia hiatal ou funcionamento inadequado do esfíncter cardíaco.
3. Esta máscara pode não ser adequada para uso em pacientes que apresentam as seguintes condições: glaucoma, recente cirurgia ocular ou ressecamento ocular.

Advertência

1. Esta máscara tem orifícios de vazamento integrados que possibilitam o vazamento contínuo pelo circuito do paciente. Recomenda-se que o circuito tenha um dispositivo de exalação adicional. Pode ser necessário ajustar o nível de pressão e a administração de oxigênio para compensar o vazamento adicional pelo dispositivo de exalação.
2. Este dispositivo não é adequado para ventilação mecânica usada como suporte à vida.
3. Deve-se comunicar ao médico qualquer desconforto ou sensação anormal no tórax, falta de fôlego, distensão estomacal, arrotos, forte dor de cabeça, ressecamento ocular, dor ocular, infecções oculares ou embaçamento da vista que possam ocorrer durante a ventilação mecânica por pressão positiva ou ao despertar.
4. Para minimizar o risco de vômito durante o sono, evite comer ou beber nas 3 (três) horas que antecedem o uso.
5. Assegure-se de que a máscara e a unidade para a cabeça sejam do tamanho correto para a face do paciente. Se houver desconforto excessivo, ajuste a máscara e a unidade para a cabeça. Se ainda assim houver desconforto, sugerimos experimentar outra máscara.
6. Esta máscara de CPAP só deve ser usada com os sistemas CPAP recomendados pelo médico ou especialista em terapia respiratória. Não se deve usar nenhuma máscara a não ser que o sistema CPAP esteja ligado e funcionando corretamente. O orifício ou orifícios de ventilação associados à máscara nunca devem ser obstruídos.

Explicação da advertência: Os sistemas CPAP são projetados para uso com máscaras especiais que têm conectores com orifícios de ventilação que possibilitam a saída contínua de ar da máscara. Quando o aparelho de CPAP está ligado e funcionando corretamente, o ar fresco proveniente do aparelho de CPAP elimina o ar exalado pelo orifício de exalação da máscara acoplada. Contudo, quando o aparelho de CPAP não está ligado ou funcionando, não há quantidade suficiente de ar fresco que passe pela máscara, e o ar exalado pode ser reinalado. Em certas circunstâncias, a reinalação do ar exalado por mais de alguns minutos pode levar à sufocação. Essa advertência se aplica à maioria dos modelos de sistemas CPAP.

Antes de usar

- Verifique o funcionamento da válvula de fluxo no conector em L antiasfixia:
- Com a unidade DESLIGADA, a aba da válvula de fluxo deve estar aberta, permitindo que o usuário respire o ar ambiente.
 - LIGUE a unidade CPAP ou binível.
 - A válvula de chapeleta deve se fechar, possibilitando que o usuário receba fluxo de ar da unidade.
 - Se a válvula não estiver funcionando desta maneira, troque a Conector em L antiasfixia com orifício de ventilação.
 - Não obstrua de forma alguma a abertura da válvula de fluxo.
 - Examine a válvula antes do uso, para ver se há algum problema de funcionamento ou alguma obstrução causada pelas secreções do paciente.

Especificações de operação: 5°C a 40°C na faixa de umidade de 15% a 95%

Especificações de armazenagem: -20°C a 60°C em umidade relativa máxima de 95%, sem condensação

BiTrac MaxShield™

Maska osłonowa z olankiem zapobiegającym uduszeniu 22 mm nakrętnym



Kompatybilne z zestawami BIPAP



Bezlateksowy

Przeznaczone dla jednego pacjenta



0344



QNET BV

Hommertweg 286
6436 AM Amsternade
The Netherlands

Wyprodukowano w Stanach Zjednoczonych



Pulmodyne

2055 Executive Drive
Indianapolis, IN 46241 USA
T: +1.317.246.5505
F: +1.317.246.5501

www.Pulmodyne.com

BiTrac MaxShield™

Skyddande mask med anti-asfyxiknärör, 22 mm honkoppling



Bilevel-kompatibel



Latexfri

För användning till en patient



0344



QNET BV

Hommertweg 286
6436 AM Amsternade
The Netherlands

Tillverkad i USA



Pulmodyne

2055 Executive Drive
Indianapolis, IN 46241 USA
T: +1.317.246.5505
F: +1.317.246.5501

www.Pulmodyne.com

Przeznaczenie: BiTrac Maska osłonowa to jedno z akcesoriów przeznaczonych do stosowania z systemami wspomagającymi oddech typu CPAP i BIPAP w celu wspomaganie oddechu. Minimalne wymagane ciśnienie w masce powinno być większe od 3,0 cm słupa wody.

Przeciwwskazania

1. Nie należy stosować urządzenia u niewspółpracujących, lub niekomunikujących się z otoczeniem pacjentów.
2. Stosowanie tego urządzenia może nie być odpowiednim rozwiązaniem dla pacjentów niezdolnych do samodzielnego zdjęcia maski, przyjmujących leki mogące powodować wymioty, ciępiących z powodu nochnych wymiotów, przepukliny rozworu przełykowego lub z upośledzoną funkcją dolnego zwieracza przełyku.
3. Stosowanie tego urządzenia może nie być odpowiednim rozwiązaniem dla pacjentów z następującymi schorzeniami: jaskra, niedawne zabiegi okulistyczne, wysychanie spojówek.

Ostrzeżenia

1. Maska jest wyposażona w zintegrowane porty odprowadzające, które zapewniają ciągły odpływ gazów z obwodu pacjenta. Zaleca się, aby obwód zawierał dodatkowe urządzenie wydechowe. Koniecznym może okazać się skorygowanie ciśnienia gazów i terapii tlenowej w celu skompensowania odpływu poprzez urządzenie wydechowe.
2. Urządzenie nie jest przeznaczone do wentylacji podtrzymującej życie.
3. Objawy takie jak: dyskomfort w klatce piersiowej, skrócenie oddechu, wzdęcie powłok brzusznych, silne bóle głowy, wysychanie spojówek, bóle oczu lub zamglenie obrazu, pojawiające się podczas stosowania dodatkiego ciśnienia lub po przebudzeniu, powinny być zgłaszane lekarzowi.
4. W celu zminimalizowania ryzyka wymiotów podczas snu unikać spożywania posiłków i napojów na trzy (3) godziny przed użyciem.
5. Sprawdzić czy rozmiary maski i pasków na głowę są odpowiednie dla pacjenta. W razie znacznego dyskomfortu poprawić maskę i paski. Jeśli dyskomfort nie ustąpi, rozważyć zmianę maski.
6. Maska CPAP-u powinna być używana wyłącznie z rodzajem urządzenia CPAP zalecanym przez lekarza, lub fizjoterapeutę pulmonologicznego. Maski nie należy stosować, jeśli urządzenie CPAP nie jest włączone i nie działa sprawnie. Nie zakrywać otworów/otworów wylotowych maski.

Wyjaśnienie ostrzeżenia: Systemy CPAP przeznaczone są do stosowania w połączeniu ze specjalnymi maskami posiadającymi otwory wylotowe umożliwiające ciągły odpływ powietrza z maski. Gdy urządzenie CPAP jest włączone i działa prawidłowo, świeże powietrze z urządzenia wypłukuje wydychane powietrze poprzez podłączony port wydechowy. Jeśli jednak urządzenie CPAP nie działa prawidłowo, wystarczająca ilość powietrza nie jest dostarczana poprzez maskę i mogą pojawić się oddechy zwrotne. Oddechy zwrotne wydychanym powietrzem utrzymujące się przez okres kilku minut mogą w pewnych warunkach prowadzić do uduszenia. Ostrzeżenie to dotyczy większości modeli urządzeń CPAP.

Przed użyciem

- Sprawdzić sprawność zaworu bezpieczeństwa kolanka zapobiegającego uduszeniu.
- Kiedy urządzenie jest wyłączone, klapka zaworu bezpieczeństwa powinna być otwarta umożliwiając pacjentowi oddychanie powietrzem atmosferycznym.
 - Włączyć urządzenie CPAP lub BIPAP.
 - Zawór bezpieczeństwa powinien się zamknąć umożliwiając pacjentowi otrzymanie dopływu powietrza z urządzenia.
 - Jeśli zawór nie działa w powyższy sposób, należy zmienić odpowietrzające kolanko zapobiegające uduszeniu.
 - Nie blokować otwierania zaworu bezpieczeństwa.
 - Przed każdym użyciem sprawdzić czy zawór nie został zablokowany przez wydzieliny pacjenta.

Warunki użytkowania: 5°C do 40°C przy wilgotności od 15% do 95%

Warunki przechowywania: -20°C do 60°C przy względnej wilgotności do 95%, niekondensującej

Avsedd användning: BiTrac Skyddande mask är ett tillbehör för användning med CPAP- eller Bilevel-system för ventilationsstöd. Ett lägsta tryck >3,0 cm H₂O vid masken krävs.

Kontraindikationer

1. Enheten skall inte användas till patienter som inte kan medverka eller är okontaktbara.
2. Enheten kan vara olämplig för patienter som inte klarar att ta av sig masken, som står på läkemedel som kan orsaka kräkning, som måste upp nattetid för att kasta vatten, eller som har hiatusbräck eller nedsatt sfinkterfunktion i kardia.
3. Masken kan vara olämplig för patienter med följande tillstånd: glaukom, nyligen genomgången ögonoperation eller torra ögon.

Varningar

1. Denna mask har inbyggda utflödesportar som ger en kontinuerlig utflödesbana i patientkretsen. Det rekommenderas att kretsen är försedd med en extra utandningsdel. Trycknivån och oxygenbehandlingen kan behöva justeras för att kompensera för det extra läckaget via utandningsdelen.
2. Denna produkt är inte lämplig för användning som livsuppehållande ventilationsutrustning.
3. Varje ovanlig känsla av besvär i bröstet, andnöd, uppblåsthet i buken, rapningar, svår huvudvärk, torra ögon, smärtor i ögonen, ögoninfektion eller dimsyn under behandling med positivt luftvägstryck eller vid uppvaknandet skall rapporteras till läkaren eller sjuksköterskan.
4. För att minimera risken för kräkning under sömn skall man undvika att äta eller dricka i tre (3) timmar före användning.
5. Säkerställ att masken och huvuddonet justeras. Överväg att använda en annan mask om det fortfarande känns obehagligt.
6. Denna CPAP-mask skall endast användas tillsammans med CPAP-system som rekommenderas av din läkare eller andningsterapeut. Mask får inte användas utan att CPAP-systemet är PÅ (ON) och fungerar some det skall. Maskens ventilationshål eller andra hål som hör till masken får aldrig täppas till.

Förklaring av Varning!: CPAP-system är avsedda att användas med specialmasker med kopplingar med ventilationshål vilka möjliggör ett kontinuerligt flöde av luft ut ur masken. När CPAP-apparaten är påslagen och fungerar korrekt vädras den utandade luften ut via maskens utandningsport med hjälp av färsk luft från CPAP-apparaten. När CPAP-apparaten inte är i drift tillförs dock inte tillräckligt med färsk luft genom masken, och utandad luft kan komma att återinandas. Återinandning av utandad luft i mer än några minuter kan i vissa fall leda till kvävning. Denna varning gäller för CPAP-system av de flesta modeller.

Före användning

- Kontrollera insläppsventilens funktion på anti-asfyxiknäröret:
- När enheten är AV (OFF) skall insläppsventilen vara öppen så att användaren kan andas in rumsluft.
 - Slå PÅ (ON) CPAP- eller Bilevel-enheten.
 - Ventilen skall stängas, så att användaren kan ta emot luftflödet från enheten.
 - Om ventilen inte fungerar enligt denna beskrivning skall anti-asfyxiknärör med ventil bytas ut.
 - Öppningen på insläppsventilen får inte blockeras.
 - Kontrollera före varje användning att ventilen fungerar korrekt och att den inte är blockerad av patientsekret.

Driftspecifikationer: 5-40°C vid luftfuktighet 15-95 %

Förvaringsspecifikationer: -20-60°C vid en relativ luftfuktighet på upp till 95 %, icke kondenserande

BiTrac MaxShield™

Siper Maskesi, Anti-Asfiksi Dirsekli 22 mm Dişi



İki Düzeyli Uyumlu



Lateks İçermez

**Tek Hastanın
Kullanımı İçindir**



0344

EC REP

QNET BV
Hommertweg 286
6436 AM Amstelveen
The Netherlands

ABD'de yapılmıştır



Pulmodyne

2055 Executive Drive
Indianapolis, IN 46241 USA
T: +1.317.246.5505
F: +1.317.246.5501

www.Pulmodyne.com

Kullanım Amacı: BiTrac Siper maskesi ventilasyon desteği için CPAP veya İki Düzeyli sistemlerle kullanılmak üzere bir aksesuardur. Maskede minimum basıncın >3,0 cm H₂O olması gerekir.

Kontrendikasyonlar

1. Bu cihaz koopere olamayan veya tepki gösteremeyen hastalarda kullanılmamalıdır.
2. Bu cihazın maskeyi çıkartamayacak veya kusmaya neden olabilecek ilaçlar almakta olan, gece kusmaları bulunan, hiatus hernisi olan veya kardiyak sfinkterde fonksiyon bozukluğu olan hastalarda kullanılması uygun olmayabilir.
3. Bu maskenin aşağıdaki durumlar bulunan hastalarda kullanılması uygun olmayabilir: glokom, yakı zamanlı göz ameliyatı veya kuru göz.

Uyarılar

1. Bu maskede hasta devresinde sürekli bir sızıntı yolu sağlayan entegre sızıntı portları vardır. Devrede ayrı bir ekshalasyon cihazı bulunması önerilir. Ekshalasyon cihazının ek sızdırması nedeniyle basınç düzeyi ve oksijen tedavisini ayarlamanız gerekebilir.
2. Bu cihaz yaşam desteği için ventilasyon sağlamaya uygun değildir.
3. Pozitif hava yolu basıncı alırken veya uyanma anında herhangi bir olağandışı göğüs rahatsızlığı, nefes darlığı, mide şişmesi, geçirme, şiddetli baş ağrısı, göz kuruluğu, göz ağrısı, göz enfeksiyonları veya bulanık görme klinisyene bildirilmelidir.
4. Uyku sırasında kusma riskini en aza indirmek için kullanmadan önce üç (3) saat boyunca bir şey yemek veya içmekten kaçınınız.
5. Maske ve başlığın hastanın yüzü için uygun büyüklükte olduğundan emin olun. Aşırı rahatsızlık yaşanır ise maske ve başlığı ayarlayınız. Rahatsızlık devam ederse başka bir maske düşününüz.
6. CPAP maskesi sadece doktorunuz veya solunum terapistiniz tarafından önerilen CPAP sistemleriyle kullanılmalıdır. CPAP sistemi AÇIK durumda olup doğru şekilde çalışmadan bir maske kullanılmamalıdır. Maskeyle ilgili hava deliği veya delikleri asla engellenmemelidir.

Uyarının Açıklanması: CPAP sistemleri maskeden dışarıya sürekli hava akışını mümkün kılmak için hava delikleri bulunan konektörlere sahip özel maskelerle kullanılmak üzere tasarlanmıştır. CPAP makinesi açık durumda olup doğru çalıştığında CPAP makinesinden gelen yeni hava dışarı solunan havayı takılı maske ekshalasyonu portundan dışarı atar. Ancak CPAP makinesi çalışmadığında maskeden yeterince taze hava solunmaz ve dışarı solunan hava tekrar solunabilir. Dışarı solunan havanın birkaç dakikadan daha uzun bir süre tekrar solunması bazı durumlarda boğulmaya yol açabilir. Bu uyarı çoğu CPAP sistemi modeli için geçerlidir.

Kullanımdan Önce

Anti-asfiksi dirseğinde karıştırma valfi çalışmasını kontrol edin:

- Ünite kapalıyken karıştırma valfi flepi açık olmalı ve kullanıcının oda havası solmasına izin vermemelidir.
- CPAP veya İki Düzeyli üniteyi açın.
- Flep valfleri kapanmalı ve kullanıcının üniteden hava akışı almasına izin vermemelidir.
- Valf bu şekilde çalışmazsa Delikli Anti-Asfiksi Dirsek değiştirin.
- Karıştırma valfindeki açıklığı engellemeyin.
- Valfi her kullanımdan önce arıza ve hasta sekresyonlarının neden olduğu tıkanma açısından kontrol edin.

Çalışma Spesifikasyonları:

%15 - %95 nem aralığında
5°C - 40°C

Saklama Spesifikasyonları:

%95'e kadar yoğunlaşmayan
bağıl nemde
-20°C - 60°C