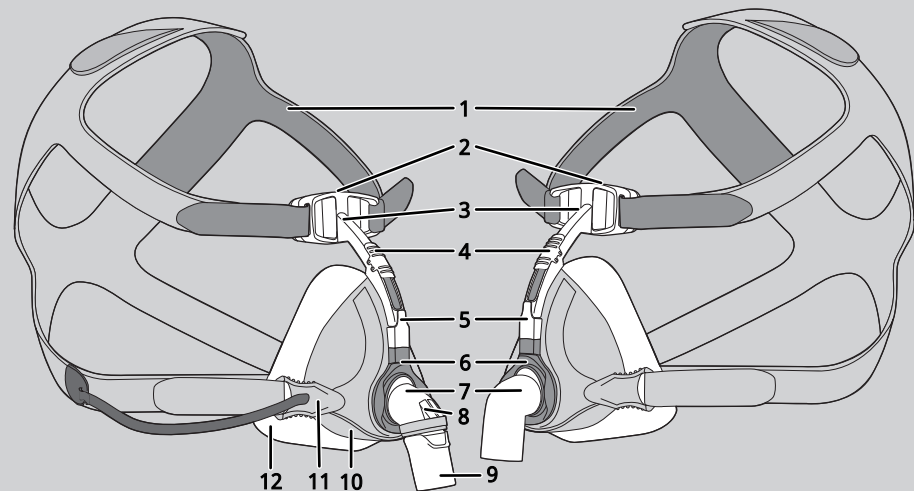


**EN-US Instructions for Use PT-BR Instruções de uso HR Uputa za uporabu EL
Οδηγίες χρήσης PL Instrukcja obsługi CS Návod k použití SK Návod na použitie
HU Használati utasítás RO Instrucțiuni de utilizare SR Upustvo za upotrebu SL
Navodila za uporabo DA Brugsanvisning NO Bruksanvisning SV Bruksanvisning
FI Käyttöohje KO 사용 설명서 MS Arahan penggunaan**

LMT 65881d 09/2023 EN-US, PT-BR, HR, EL, PL, CS, SK, HU, RO, SR,
SI, DA, NO, SV, FI, KO, MS



€ 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

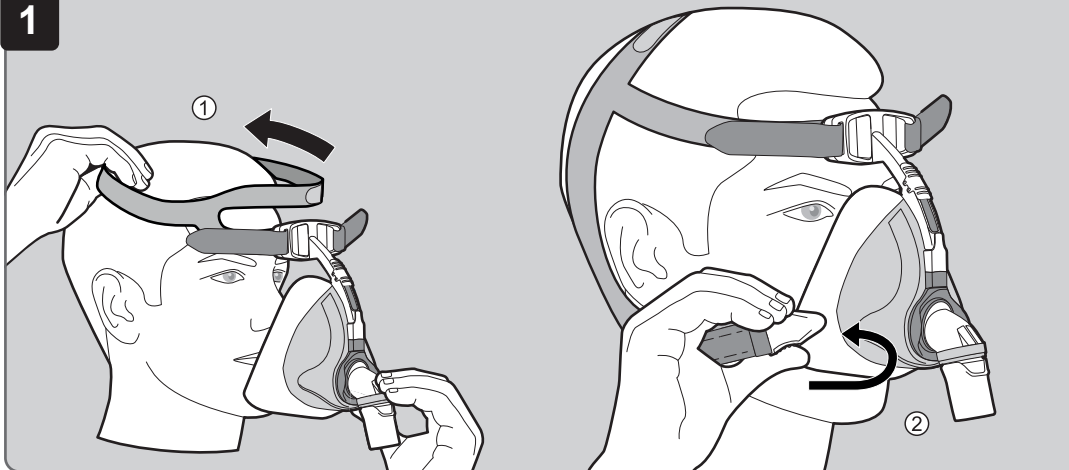
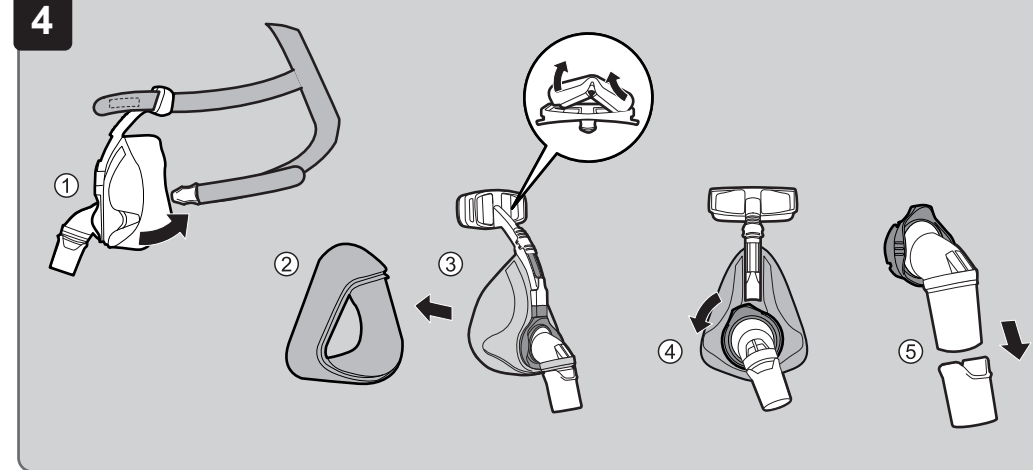
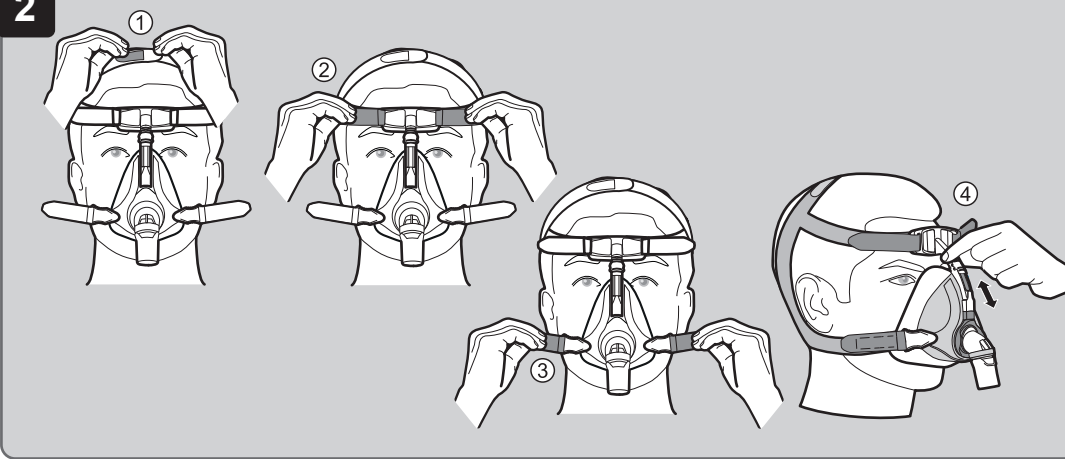
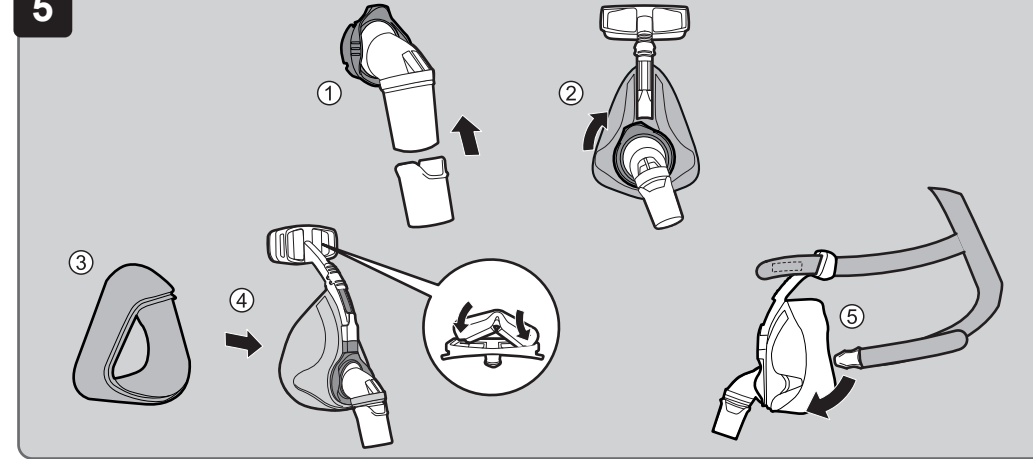
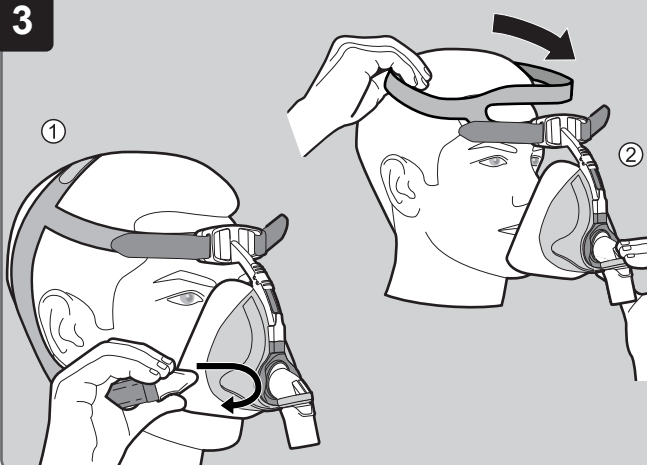
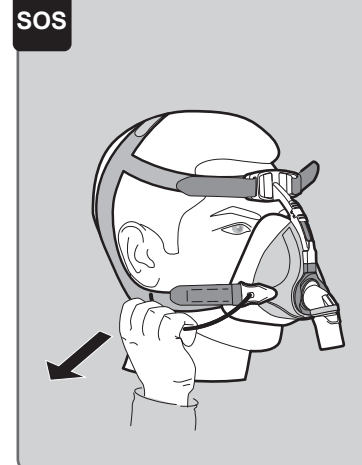
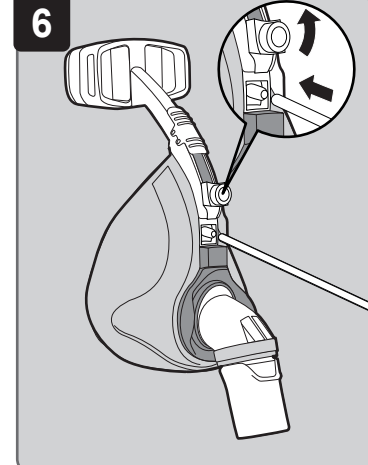
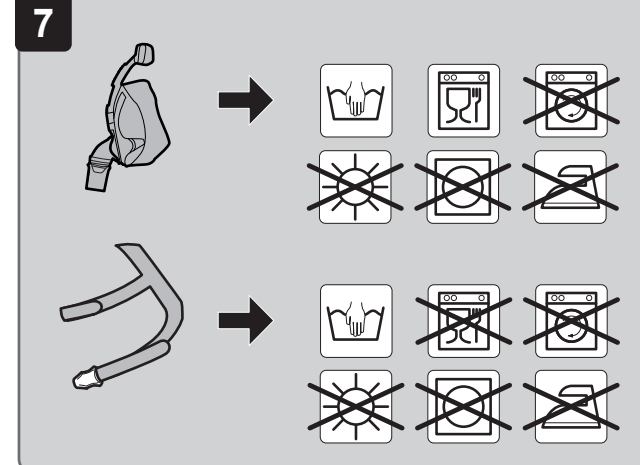
LENA, LENA NV Full Face Mask



LMT 65881d

LÖWENSTEIN
medical

LÖWENSTEIN
medical

1**4****2****5****3****SOS****6****7**

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

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 genuine 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.

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
- 6 Supplying oxygen

For blind and partially-sighted users
An electronic version of the instructions for use is also available on the manufacturer's website.

2 Introduction

2.1 Intended use

LENA is designed for use as an accessory by patients weighing over 30 kg who have been prescribed non-invasive positive airway pressure therapy (PAP therapy) - CPAP/APAP, BiLevel or NIV, for example. The mask is suitable for reuse for individual patients in the home environment and for reuse for individual and multiple patients in the hospital/care home environment.

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.

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.

If these side effects occur, contact your healthcare professional.

2.4 Clinical benefit

Transfers the therapeutic efficacy of the ventilator to the patient

3 Safety

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

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

Risk of injury due to the use of oxygen!

Oxygen can become deposited in clothing, bedlinen, and hair. Supplying oxygen without a safety device can lead to fire.

- ⇒ Use an oxygen safety valve.
- ⇒ Follow the instructions for use for the oxygen supply system.
- ⇒ Set up oxygen sources at a distance > 1 m from the device.
- ⇒ Do not smoke.
- ⇒ Avoid naked flames.
- ⇒ Ventilate the room well.
- ⇒ Keep mask free from oil and grease.

Risk of injury due to patient receiving inadequate supply!

- ⇒ Activate low pressure/leakage alarms on the ventilator.
- ⇒ Use the appropriate mask size and check that it is securely in position.
- ⇒ Monitor patients with restricted spontaneous breathing.

Risk of injury from re-inhalation of CO₂!

- ⇒ 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 escape of anesthetic gas or atomization of drugs!

- ⇒ Do not use the mask during anesthesia.
- ⇒ Do not use the mask to atomize drugs.

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.
- ⇒ When selecting a detergent, consider potential allergies.
- ⇒ On change of patient in a hospital environment: Comply with the document entitled *Information on reprocessing* (see section entitled "Reprocessing").
- ⇒ For patients with a compromised immune system or particular background of illness, disinfect mask parts daily following consultation with the healthcare professional.

4 Product description

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

1	Headgear	7	Elbow
2	Forehead cushion	8	Anti-asphyxia valve
3	Forehead support	9	Rotating sleeve
4	Adjusting element	10	Mask body
5	O ₂ inlet	11	Headgear clip
6	Retaining ring	12	Mask cushion (two masks may be included, depending on variant)

Compatible devices

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

Exhalation system

Masks with an integrated exhalation system have a gap through which exhaled air escapes.

Only use masks without an integrated exhalation system ("NV", blue retaining ring and elbow) with devices that have an active exhalation system as well as alarms and safety systems for the event of the device failing. If using external exhalation systems, follow the associated instructions for use.

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

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

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

i All parts (exception: elbow and anti-asphyxia valve) can be washed in a dishwasher once a week (max. 70 °C, mild detergent, max. program length 90 minutes, top basket, separate rinse).

- Rinse all parts with clean water.
- Allow all parts to air-dry.
- Perform a visual inspection for cracks and deformation. Replace damaged parts. Discoloration is not a problem.
- If the mask cushion is damaged or heavily soiled: Replace mask cushion.
If a second mask cushion is not enclosed, contact your specialist dealer.
- 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 the 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.	Loosen headgear.
Draft in the eye	Mask too loose.	Tighten headgear.
	Mask does not fit.	Contact your specialist dealer.
Therapy pressure not reached.	Mask not correctly adjusted.	Re-adjust mask.
	Mask cushion damaged.	Replace mask cushion.
	Patient circuit damaged.	Check circuit and correct fit of circuit.
Therapy pressure not reached.	Anti-asphyxia valve defective.	Replace anti-asphyxia valve.

7 Technical data

	Vented	NV
Dimensions in mm (H x W x D)		
Size S	155 x 100 x 95	155 x 100 x 105
Size M	165 x 100 x 95	165 x 100 x 105
Size L	175 x 100 x 100	175 x 100 x 110
Weight		
Size S	137 g	135 g
Size M	141 g	139 g
Size L	150 g	148 g
Dead space		
Size S	246 ml	252 ml
Size M	288 ml	270 ml
Size L	326 ml	321 ml
Tube connection: Tapered connection to EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (male)	Ø 22 mm (female)
Flow resistance at 50 l/min at 100 l/min	0.32 hPa 0.67 hPa	0.04 hPa 0.14 hPa
AAV flow resistance		
Insp. at 50 l/min	0.6 hPa	-
Exsp. at 50 l/min	0.8 hPa	-
Tolerance: ± 1 hPa		
AAV switching pressure		
Open	0.5 hPa	-
Close	2.2 hPa	-
Service life	5 years	
Useful life	Up to 12 months ¹	
Therapy pressure	4 hPa - 35 hPa	
Quoted two-figure noise emission value according to ISO 4871:		
Sound pressure level	12 dB(A)	
Sound power level	20 dB(A)	
Uncertainty factor	3 dB(A)	
Temperature: Operation	+5 °C to +40 °C	
Transport and storage	-20 °C to +70 °C	
Standards applied	EN ISO 17510: 2020	
Product class to MDR (EU) 2017/745	IIa	

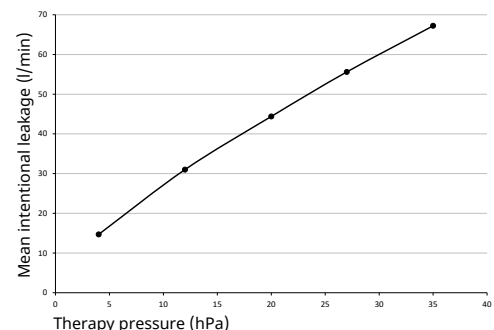
¹ Useful life depends on cleaning and on the detergents used, on the amount of time worn daily, on therapy pressure, and on individual secretion of sweat. Using the second mask cushion (included as an option) does not extend useful life.

8 Materials

No parts of the mask contain latex, PVC (polyvinyl chloride) or DEHP (diethylhexyl phthalate). In the event of allergies to the materials listed, only use the mask following agreement with the healthcare professional.

Headgear	PA (polyamide), P (polyester), PU (polyurethane)
Headgear clip	POM (polyoxymethylene)
Quick-release cord	PET (polyethylene terephthalate fiber), PA (polyamide)
Quick-release cord clip	POM (polyoxymethylene)
Adjusting element	POM (polyoxymethylene)
O ₂ inlet	SI (silicone)
Retaining ring	POM (polyoxymethylene)
Mask body	PA (polyamide)
Mask cushion	SI (silicone)
Elbow	PA (polyamide)
Rotating sleeve	PP (polypropylene)
Anti-asphyxia valve	SI (silicone)
Valve safety device	PP (polypropylene)

9 Characteristic pressure/flow curve



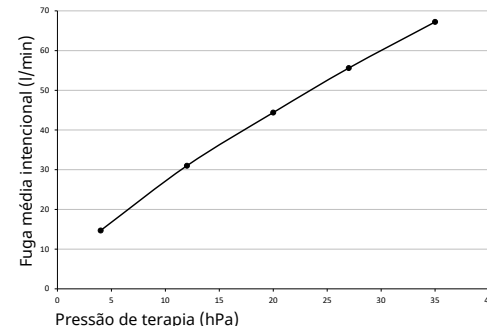
10 Markings and symbols

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

Symbol	Description
UDI	Unique device identifier (uniform product code for medical devices)
REF	Order number
MD	Indicates the product is a medical device

Válvula de expiração de emergência	SI (silicone)
Fixação da válvula	PP (polipropileno)

9 Curva característica pressão/fluxo



10 Identificações e símbolos

Podem ser colocadas as seguintes marcações e símbolos no produto, nos acessórios ou nas embalagens.

Símbolo	Descrição
UDI	Número de identificação do produto (identificação de produto uniforme para os produtos médicos)
REF	Número de referência
MD	Identifica o produto como produto médico
LOT	Número de lote
	Fabricante e, eventualmente, data de fabricação
	Respeitar as instruções de uso
CE	Marcação CE (confirmação de que o produto está em conformidade com as diretrizes/os regulamentos em vigor na Europa)
	Gama de temperaturas permitida para transporte e armazenamento
	Utilizável até a data indicada
	Proteger de luz solar

11 Garantia

A Löwenstein Medical Technology concede ao cliente que adquirir um novo produto original da Löwenstein Medical Technology e uma peça sobressalente montada pela Löwenstein Medical Technology uma garantia do fabricante limitada, de acordo com as condições de garantia válidas para o respectivo produto e dentro dos períodos de garantia a seguir referidos, válidos a partir da data da compra. As condições de garantia podem ser consultadas na página de Internet do fabricante. A pedido, podemos enviar-lhe as condições de garantia.

Tenha em atenção que a garantia perde a validade e que não assumimos qualquer responsabilidade pela não-utilização dos acessórios recomendados nas instruções de uso e das peças sobressalentes originais.

Dirija-se a um agente autorizado, caso necessite acionar a garantia.

Produto	Períodos de garantia
Máscaras com acessórios inclusos	6 meses

12 Declaração de conformidade

O fabricante Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG (Kronsaalsweg 40, 22525 Hamburg, Alemanha) declara pela presente que o produto está em conformidade com as especificações aplicáveis do regulamento de produtos médicos (UE) 2017/745. O texto completo da declaração de conformidade pode ser obtido na página de Internet do fabricante.

Na UE: como usuário e/ou paciente tem de comunicar todas as ocorrências graves, relacionadas com o produto, ao fabricante e à autoridade responsável.

LMT 65881d09/2023 EN-US, PT-BR, HR, EL, PL, CS, SK, HU, RO, SR, SL, DA, NO, SV, FI, KO, MS

1 Operação

Quanto à utilização da máscara, as ilustrações apresentam os seguintes passos:

- 1 Colocar a máscara
- 2 Ajustar a máscara
- 3 Remover a máscara
- 4 Desmontar a máscara
- 5 Montar a máscara
- 6 Introduzir oxigênio

Para usuários inviduais ou com deficiências visuais

As instruções de uso estão disponíveis adicionalmente em uma versão eletrônica na página de Internet do fabricante.

2 Introdução

2.1 Finalidade

LENA foi concebida para o uso como acessório em pacientes com um peso superior a 30 kg, aos quais foi prescrita uma terapia de pressão positiva nas vias respiratórias não-invasiva (terapia PAP), tal como CPAP/APAP, BiLevel ou NIV. A máscara se destina a ser reutilizada em pacientes individuais num ambiente doméstico e em um ou mais pacientes num ambiente hospitalar/institucional.

2.2 Contraindicações

A máscara não pode ser usada em pacientes com < 30 kg de peso.

A máscara não pode ser utilizada nas seguintes situações: necessidade de intubação imediata; inconsciência, vômitos agudos.

Nas seguintes situações, a máscara pode ser utilizada somente com cuidado extra: pontos de pressão e ferimentos graves na pele do rosto, alergias da pele na área do rosto, deformações faciais ou da rinofaringe, dores agudas na área do rosto, reflexo de tosse limitado ou inexistente, claustrofobia, náuseas agudas.

Se você não estiver seguro, se uma destas situações se aplica a você, contate seu especialista em medicina. Observe as contraindicações nas instruções de uso do seu aparelho.

2.3 Efeitos secundários

Podem ocorrer os seguintes efeitos secundários durante o uso da máscara: nariz entupido, nariz seco, secura na boca pela manhã, sensação de pressão no nariz, irritações no tecido conjuntivo, vermelhidão na pele, pontos de pressão no rosto, sons desagradáveis na respiração.

Caso ocorra algum destes efeitos secundários, contate seu especialista em medicina.

2.4 Uso clínico

Transferência da eficácia terapêutica do aparelho de terapia para os pacientes

3 Segurança

Risco de ferimentos causado por peças da máscara que estejam danificadas ou usadas!

- ⇒ Realizar exame visual antes de cada utilização e após cada limpeza.
- ⇒ Respeite a vida útil (ver capítulo Dados técnicos).
- ⇒ Se necessário, substituir peças da máscara.

Risco de ferimento causado pela utilização de oxigênio!

Oxigênio pode acumular-se nas roupas, roupas de cama e nos cabelos. A aplicação de oxigênio sem equipamento de proteção pode causar incêndio.

- ⇒ Usar uma válvula de segurança de oxigênio.
- ⇒ Observar as instruções de uso do sistema de aplicação de oxigênio.
- ⇒ As fontes de oxigênio devem ser posicionadas com uma distância de > 1 m do aparelho.
- ⇒ É proibido fumar.
- ⇒ Evitar o fogo aberto.
- ⇒ Ventilar bem o espaço.
- ⇒ Manter a máscara isenta de óleo e gordura.

Risco de ferimento causado pela carência do paciente!

- ⇒ Ativar o alarme de baixa pressão/alarme de fugas no aparelho.
- ⇒ Usar o tamanho de máscara adequado e verificar se está bem assente.
- ⇒ Monitorar os pacientes com respiração espontânea limitada.

Risco de ferimento devido à reinalação de CO₂!

- ⇒ Utilizar a máscara apenas durante a terapia.
- ⇒ Utilizar a máscara apenas na faixa de pressão da terapia indicada.
- ⇒ Os pacientes que não são capazes de retirar a máscara sozinhos devem ser vigiados por um cuidador profissional.
- ⇒ Verificar antes de cada utilização se as aberturas da válvula de expiração de emergência estão desimpedidas.
- ⇒ Não fechar os sistemas de expiração.

Risco de ferimento devido à saída de gás anestésico ou nebulização de medicamentos!

- ⇒ Não utilizar a máscara durante a anestesia.
- ⇒ Não utilizar a máscara para a nebulização de medicamentos.

Risco de ferimento devido a limpeza insuficiente!

- ⇒ Limpar as peças da máscara antes da primeira utilização (ver capítulo Procedimentos de limpeza e higiene).
- ⇒ Limpar regularmente a máscara.

- ⇒ Ter atenção a possíveis alergias na seleção do produto de limpeza.
- ⇒ No caso de troca de paciente em ambiente clínico: Respeitar o documento *Indicações para os procedimentos de higiene* (ver capítulo Procedimentos de higiene).
- ⇒ No caso de pacientes com o sistema imunitário debilitado ou patologias anteriores específicas deve desinfetar-se as peças da máscara diariamente depois de consultar o especialista de medicina.

4 Descrição do produto

A ilustração das peças individuais pode ser encontrada na página do título.

1	Arnês de cabeça	7	Cotovelo
2	Almofada para a testa	8	Válvula de expiração de emergência
3	Apoio para a testa	9	Casquilho rotativo
4	Elemento de ajuste	10	Corpo da máscara
5	Entrada de O ₂	11	Clipe do arnês
6	Anel de retenção	12	Almofada da máscara (consoante a variante, incluídas duas almofadas da máscara)

Aparelhos compatíveis

Nalgumas combinações de aparelhos, a pressão efetiva não é a pressão de terapia indicada pelo aparelho. Peça a um especialista de medicina para ajustar o aparelho, de maneira que a pressão real na máscara seja correspondente à pressão de terapia. Esta definição deve ser efetuada com o tipo de máscara que será usado durante a terapia.

Sistema de expiração

As máscaras com sistema de expiração integrado têm uma fenda através da qual sai o ar expirado. Utilizar as máscaras sem sistema de expiração integrado ("NV", anel de retenção e cotovelo de cor azul) apenas em combinação com aparelhos que possuam uma sistema de expiração ativo e alarmes e sistemas de segurança para uma eventual falha do aparelho. Caso sejam usados sistemas de expiração externos, observar as respectivas instruções de uso.

Válvula de expiração de emergência (AAV)

Em caso de falha do aparelho, a válvula de expiração de emergência se abre e o paciente respira ar ambiente.

Corda de ruptura (opcional)

A corda de ruptura permite o desbloqueio rápido e fácil da máscara em situações de emergência (ver ilustração SOS).

5 Limpeza e procedimentos de higiene

5.1 Limpar a máscara

1. Lavar as mãos antes da limpeza.
2. Desmontar a máscara (ver ilustração 4).
3. Limpar a máscara com a mão (máx. 30 °C, 1 ml de produto de limpeza suave em 1 l de água) de acordo com a tabela seguinte:

Peca da máscara	Frequencia	Ação
Todas as peças da máscara	Diariamente	Demolhar durante 15 minutos e lavar; limpar durante 3 minutos com uma escova para limpeza macia.
Arnês de cabeça	Semanalmente	Lavar durante 15 minutos.

i Todas as peças (exceção: cotovelo com válvula de expiração de emergência) podem ser limpas semanalmente na máquina de lavar louça (máx. 70 °C, detergente para a louça suave, duração do programa máx. 90 minutos, cesto superior, programa de lavagem separado).

4. Enxaguar todas as peças com água limpa.
5. Deixar secar todas as peças ao ar.
6. Fazer um exame visual para ver se estão presentes fissuras ou deformações. Substituir peças danificadas. As descolorações são inócuas.
7. Se a almofada da máscara estiver danificada ou muito suja: Substituir a almofada da máscara. Não se não estiver inclusa uma segunda almofada da máscara, entrar em contato com o agente autorizado.
8. Montar a máscara (ver ilustração 5).

5.2 Procedimentos de higiene (ambiente clínico)

Em caso de troca de paciente, siga as indicações do documento *Indicações para os procedimentos de higiene*. Pode encontrar o documento na página de Internet do fabricante. A pedido, podemos enviar-lhe o documento.

5.3 Eliminação

Descarte a máscara juntamente com o lixo doméstico. No ambiente clínico: descarte a máscara em conformidade com as diretrivas da unidade hospitalar.

6 Falhas

Falha	Causa	Medida
Dores de pressão no rosto	A máscara está muito apertada.	Afrouxar o arnês de cabeça.

Falha	Causa	Medida
Corrente de ar no olho	A máscara está demasiado solta.	Apertar mais o arnês de cabeça.
	A máscara não cabe.	Entrar em contato com o agente autorizado.
A pressão de terapia não é alcançada.	A máscara não foi ajustada corretamente.	Reajustar a máscara.
	A almofada da máscara está danificada.	Substituir a almofada da máscara.
	O sistema de tubos está danificado.	Verificar o sistema de tubos e a sede correta do sistema de tubos.
A pressão de terapia não é alcançada.	Válvula de expiração de emergência defeituosa.	Substituir válvula de expiração de emergência defeituosa.

7 Dados técnicos

	Vvented	NV
Dimensões em mm (A x L x P)		
Tamanho S	155 x 100 x 95	155 x 100 x 105
Tamanho M	165 x 100 x 95	165 x 100 x 105
Tamanho L	175 x 100 x 100	175 x 100 x 110
Peso		
Tamanho S	137 g	135 g
Tamanho M	141 g	139 g
Tamanho L	150 g	148 g
Volume de espaço morto		
Tamanho S	246 ml	252 ml
Tamanho M	288 ml	270 ml
Tamanho L	326 ml	321 ml
Conexão do tubo: Cone segundo EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (macho)	Ø 22 mm (feminino)
Resistência de corrente com 50 l/min com 100 l/min	0,32 hPa 0,67 hPa	0,04 hPa 0,14 hPa
Resistência de corrente AAV Insp. a 50 l/min Exp. a 50 l/min Tolerância: ± 1 hPa	0,6 hPa 0,8 hPa	- -

	Vended	NV
Pressão de comutação AAV Abrir Fechar	0,5 hPa 2,2 hPa	- -
Validade		5 anos
Vida útil		Até 12 meses ¹
Pressão de terapia		4 hPa - 35 hPa
Valor de emissão de ruídos de dois dígitos indicado segundo ISO 4871: Nível de pressão sonora Nível de potência sonora		12 dB(A) 20 dB(A) 3 dB(A)
Fator de incerteza		
Temperatura: Funcionamento Transporte e armazenamento		+5 °C até + 40 °C -20 °C a +70 °C
Normas aplicadas		EN ISO 17510: 2020
Classe de produtos segundo a MDR (UE) 2017/745		IIa

¹ A vida útil depende da limpeza e dos produtos de limpeza utilizados, do período diário de uso, da pressão de terapia e da segregação de suor individual. A utilização da segunda almofada da máscara (contida opcionalmente) não prolonga a vida útil.

8 Materiais

Todas as partes da máscara estão isentas de látex, PVC (polivinilcloro) e DEHP (dietylhexilftalato). Em caso de alergias aos materiais indicados, usar a máscara apenas após consultar o especialista em medicina.

Arnês de cabeça	PA (poliamida), P (poliéster), PU (poliuretano)
Clipe do arnês	POM (polioximetileno)
Corda de ruptura	PET (Polyethylenterephthalat-fibre), PA (poliamida)
Clipe para as tiras de amarrar à volta da cabeça	POM (polioximetileno)
Elemento de ajuste	POM (polioximetileno)
Entrada de O ₂	SI (silicone)
Anel de retenção	POM (polioximetileno)
Corpo da máscara	PA (poliamida)
Almofada da máscara	SI (silicone)
Cotovelos	PA (poliamida)
Casquilho rotativo	PP (polipropileno)

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

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 rezervne 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.

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
- 6 Uvođenje kisika

Za slijepe i slabovidne korisnike

Upute za upotrebu dodatno stoje na raspolažanju u elektroničkoj inačici na internetskim stranicama proizvođača.

2 Uvod

2.1 Namjena

Maska LENA namijenjena je za upotrebu kao dio pribora na pacijentima težina od 30 kg, kojima je propisana neinvazivna terapija pozitivnim tlakom u dišnim putovima (PAP terapija), kao što su CPAP/ APAP, BiLevel ili NIV. Maska je prikladna za višekratnu primjenu na pojedinačnim pacijentima u kućnom okruženju te za višekratnu primjenu za pojedinačne ili za veći broj pacijenata u bolničkom okruženju / okruženju ustanove.

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 nazofarinkska, akutni bolovi na području lica, ograničeni refleks kašila ili njegov izostanak, klastrofobija, akutna mučnina. 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 upotrebi 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

Opasnost od ozljeda zbog oštećenih ili opterećenih dijelova maske!

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

Opasnost od ozljeda zbog upotrebe kisika!

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

- ⇒ Upotrijebite sigurnosni ventil za kisik.
- ⇒ Držite se uputa za upotrebu sustava za dovođenje kisika.
- ⇒ Izvore kisika postavite na udaljenosti > 1 m od uređaja.
- ⇒ Ne pušite.
- ⇒ Izbjegavajte otvoreni plamen.
- ⇒ Dobro prozračite prostoriju.
- ⇒ Pazite da na masci ne bude ulja ili masnoće.

Opasnost od ozljeda zbog nedovoljne opskrbe pacijenta!

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

Opasnost od ozljeda uslijed povratnog disanja CO₂!

- ⇒ 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 njege.
- ⇒ Prije svake upotrebe provjerite jesu li otvori na ventilu za izdisanje u slučaju nužde slobodni.
- ⇒ Nemojte začepiti sustave izdisanja.

Opasnost od ozljeda zbog istjecanja anestezina ili lijeka za raspršivanje!

- ⇒ Masku nikada ne koristite tijekom anestezije.
- ⇒ Nemojte upotrebljavati masku za omamljivanje lijekovima.

Opasnost od ozljeđivanja uslijed nedovoljnog čišćenja!

- ⇒ Prije prve upotrebe, očistite dijelove maske (pogledajte poglavlje „Čišćenje i higijenska priprema“).
- ⇒ Redovito čistite masku.
- ⇒ Pri odabiru sredstva za čišćenje uzmite i obzir moguće alergije.
- ⇒ U slučaju promjene pacijenta u kliničkom okruženju: Pridržavajte se dokumenta *Naputci za higijensku pripremu* (pogledajte poglavlje Higijenska priprema).

- ⇒ Kod pacijenata sa oslabljenim imunskim sustavom ili s posebnom pozadinom bolesti svakodnevno dezinficirajte dijelove maske po dogovoru s medicinskim osobljem.

4 Opis proizvoda

Prikaz pojedinačnih dijelova možete pronaći na naslovnicici.

1	Remenje za glavu	7	Kutnik
2	Čeoni jastučić	8	Ventil za izdisanje u slučaju nužde
3	Čeoni oslonac	9	Okretna čahura
4	Element za namještanje	10	Tijelo maske
5	Ulaz za O ₂	11	Spojnica trake
6	Sigurnosni prsten	12	Držaći maske (ovisno o varijanti dostupna su dva držaća 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

Maske s integriranim sustavom izdisanja imaju otvor kroz koji izlazi izdahnuti zrak.

Maske bez integriranog sustava izdisanja („NV“, sigurnosni prsten i kutnik u plavoj boji) koristite samo s uređajima koji imaju aktivan sustav izdisanja te imaju alarne i sigurnosne sustave za eventualni prestanak rada uređaja. Kada koristite vanjske sustave izdisanja, pridržavajte se pripadajućih uputa za upotrebu.

Ventil za izdisanje u slučaju nužde (AAV)

Ako uređaj prestane raditi, otvara se ventil za izdisanje u slučaju nužde i pacijent udiše okolini 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 i perite 15 minuta te čistite mekom četkom za čišćenje 3 minute.
Remenje za glavu	tjedno	Perite 15 minuta.

- i** 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 naknadno isperite čistom vodom.
 - Pustite da se svi dijelovi osuše na zraku.
 - Vizualno pregledajte ima li pukotina ili deformacija. Zamijenite oštećene dijelove. Promjene boje su bezopasne.
 - Ako je držaći maske oštećen ili jako zaprljan: Zamijenite držaći maske. Ako nije priložen drugi držaći maske, kontaktirajte specijaliziranog trgovca.
 - Sastavite masku (pogledajte sliku 5).

5.2 Higijenska priprema (kliničko okruženje)

U slučaju promjene pacijenta pridržavajte se dokumenta *Naputci za higijensku pripremu*. 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.	Zategnjite remenje za glavu.
	Maska ne pristaje.	Kontaktirajte specijaliziranog trgovca.
Terapijski tlak nije postignut.	Maska nije ispravno podešena.	Ponovno podešite masku.
	Oštećen držaći maske.	Zamijenite držaći 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.	Zamijenite ventil za izdisanje u slučaju nužde.

7 Tehnički podaci

	Vented	NV
Dimenzije u mm (V x Š x D) Veličina S Veličina M Veličina L	155 x 100 x 95 165 x 100 x 95 175 x 100 x 100	155 x 100 x 105 165 x 100 x 105 175 x 100 x 110
Težina Veličina S Veličina M Veličina L	137 g 141 g 150 g	135 g 139 g 148 g
Mrtvi prostor Veličina S Veličina M Veličina L	246 ml 288 ml 326 ml	252 ml 270 ml 321 ml
Priklučak crijeva: Konus prema EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (muški)	Ø 22 mm (weiblich)
Otpor strujanju pri 50 l/min pri 100 l/min	0,32 hPa 0,67 hPa	0,04 hPa 0,14 hPa
Otpor strujanju AAV Insp. kod 50 l/min Eksp. kod 50 l/min Dopušteno odstupanje: ± 1 hPa	0,6 hPa 0,8 hPa	- -
Tlok prebacivanja AAV Otvaranje Zatvaranje	0,5 hPa 2,2 hPa	- -
Vijek trajanja	5 godina	
Rok upotrebe	Do 12 mjeseci ¹	
Terapijski tlak	4 hPa - 35 hPa	
Navedena dvobrojna vrijednost emisije zvuka prema ISO 4871: Razina zvučnog tlaka Razina snage zvuka Faktor nesigurnosti	12 dB(A) 20 dB(A) 3 dB(A)	
Temperatura: Rad Transport i skladištenje	+5 °C bis +40 °C -20 °C bis +70 °C	
Primijenjene norme	EN ISO 17510: 2020	

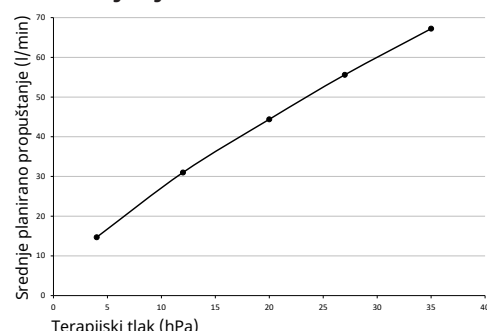
Klasa proizvoda prema Uredbi MDR (EU) 2017/745	IIa
1 Rok upotrebe ovisi o čišćenju i korištenim sredstvima za čišćenje, dnevnom vremenu nošenja, terapijskom tlaku i individualnom izljučivanju znoja. Upotreba drugog držaća maske (opcionalno) ne produljuje rok upotrebe.	

8 Materijali

Nijedan dio maske ne sadrži lateks, PVC (polivinilklorid) i DEHP (dietilheksilftalat). U slučaju alergije na navedene materijale masku koristite samo nakon savjetovanja s medicinskim osobljem.

Remenje za glavu	PA (Polyamid), P (Polyester), PU (Polyurethan)
Spojnica trake	POM (polioksometilen)
Uže	POM (polioksometilen)
Spojnica uzice	POM (polioksometilen)
Element za namještanje	POM (polioksometilen)
Ulaz za O ₂	SI (silikon)
Sigurnosni prsten	POM (polioksometilen)
Tijelo maske	PA (poliamid)
Držaći maske	SI (silikon)
Kutnik	PA (poliamid)
Okretna čahura	PP (polipropilen)
Ventil za izdisanje u slučaju nužde	SI (silikon)
Osigurač ventila	PP (polipropilen)

9 Karakteristična krivulja tlačnog strujanja

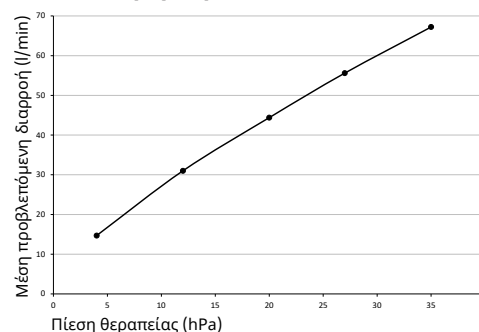


10 Oznake i simboli

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

Δακτύλιος ασφάλειας	POM (πολυουξυμεθυλένη)
Σώμα μάσκας	PA (πολυαμίδιο)
Μαξιλάρι μάσκας	SI (σιλικόνη)
Γωνία	PA (πολυαμίδιο)
Περιστρεφόμενος δακτύλιος	PP (πολυπροπυλένιο)
Βαλβίδα εκπνοής έκτακτης ανάγκης	SI (σιλικόνη)
Ασφάλεια βαλβίδας	PP (πολυπροπυλένιο)

9 Χαρακτηριστική καμπύλη πίεσης ροής



10 Σημάνσεις και σύμβολα

Οι παρακάτω σημάνσεις μπορούν να τοποθετηθούν στο προϊόν, τα έξαρτήματα ή τις συσκευασίες.

Σύμβολο	Περιγραφή
UDI	Αριθμός ταυτοποίησης προϊόντος (ενναία σήμανση προϊόντος για ιατροτεχνολογικά προϊόντα)
REF	Αριθμός παραγγελίας
MD	Επισημαίνει το προϊόν ως ιατροτεχνολογικό προϊόν
LOT	Αριθμός παρτίδας
	Κατασκευαστής και ενδεχ. ημερομηνία κατασκευής
	Τηρείτε τις οδηγίες χρήσης
CE	Σήμανση CE (επιβεβαιώνει ότι το προϊόν ανταποκρίνεται στις ισχύουσες ευρωπαϊκές οδηγίες/κανονισμούς)
	Επιτρεπτά ώρια θερμοκρασίας για μεταφορά και αποθήκευση

Σύμβολο	Περιγραφή
	Χρήση έως την αναφερόμενη ημερομηνία
	Να προστατεύεται από την ηλιακή ακτινοβολία

11 Εγγύηση

Η εταιρία Löwenstein Medical Technology παρέχει στον πελάτη ενός νέου αυθεντικού προϊόντος Löwenstein Medical Technology και ενός ανταλλακτικού που έχει συναρμολογηθεί από την εταιρία Löwenstein Medical μία περιορισμένη εγγύηση κατασκευαστή σύμφωνα με τους εγγυητικούς όρους που ισχύουν για το εκάστοτε προϊόν και σύμφωνα με τα κατωτέρω αναφερόμενα χρονικά διαστήματα εγγύησης από την ημερομηνία αγοράς. Οι εγγυητικοί όροι μπορεί να κληθούν στη σελίδα του κατασκευαστή στο διαδίκτυο. Κατόπιν επιθυμίας σας αποστέλλουμε επίσης τους εγγυητικούς όρους.

Λάβετε υπόψη σας ότι λύεται οποιαδήποτε αξίωση απόδοσης εγγύησης και ευθύνη, εφόσον δεν χρησιμοποιούνται τα έξαρτήματα που προτείνονται στις οδηγίες χρήσης ή τα αυθεντικά ανταλλακτικά.

Σε περίπτωση εγγυητικής αξίωσης απευθυνθείτε στον ειδικό έμπορο σας.

Προϊόν	Διαστήματα εγγύησης
Μάσκες συμπεριλαμβανομένων των εξαρτημάτων	6 μήνες

12 Δήλωση συμμόρφωσης

Με το παρόν ο κατασκευαστής Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG (Kronsaalsweg 40, 22525 Αμβούργο, Γερμανία), δηλώνει ότι το προϊόν ανταποκρίνεται στις σχετικές διατάξεις του κανονισμού για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα (ΕΕ) 2017/745. Το πλήρες κείμενο της δήλωσης συμμόρφωσης θα το βρείτε στη σελίδα του κατασκευαστή στο διαδίκτυο. Στην ΕΕ: Ως χρήστες και/ή ασθενείς, οφείλετε να αναφέρετε στον κατασκευαστή και τις αρμόδιες αρχές όλα τα σοβαρά περιστατικά που έχουν συμβεί σε σχέση με το προϊόν.

LMT 65881d09/2023 EN-US, PT-BR, HR, EL, PL, CS, SK, HU, RO, SR, SL, DA, NO, SV, FI, KO, MS

1 Χειρισμός

Για τη χρήση της μάσκας, απεικονίζονται τα παρακάτω βήματα στις εικόνες:

- 1 Εφαρμογή μάσκας
- 2 Ρύθμιση μάσκας
- 3 Αφαίρεση μάσκας
- 4 Αποσυναρμολόγηση μάσκας
- 5 Συναρμολόγηση μάσκας
- 6 Παροχή οξυγόνου

Για τυφλούς χρήστες και χρήστες με προβλήματα όρασης

Οι οδηγίες χρήσης είναι πάντα στη διάθεσή σας και σε ηλεκτρονική έκδοση στη σελίδα του κατασκευαστή στο διαδίκτυο.

2 Εισαγωγή

2.1 Σκοπός χρήσης

Η μάσκα LENA προορίζεται για χρήση ως εξάρτημα από ασθενείς με βάρος μεγαλύτερο των 30 kg, στους οποίους έχει συστηθεί μια μη επεμβατική θεραπεία θετικής πίεσης αεραγωγών (θεραπεία PAP), όπως CPAP/APAP, BiLevel ή NIV. Η μάσκα είναι κατάλληλη για επαναχρησιμοποίηση από έναν ασθενή στο σπίτι και για επαναχρησιμοποίηση από έναν ή περισσότερους ασθενείς σε νοσοκομείο/ίδρυμα.

2.2 Αντενδείξεις

Η μάσκα δεν πρέπει να χρησιμοποιείται σε ασθενείς με βάρος < 30 kg.

Στις παρακάτω περιπτώσεις απαγορεύεται η χρήση της μάσκας: Αναγκαότητα άμεσης διασωλήνωσης, απώλεια συνείδησης, οξύν εμετός.

Στις παρακάτω περιπτώσεις, η μάσκα πρέπει να χρησιμοποιείται με ιδιαίτερη προσοχή: Μώλωπες και οξείς τραυματισμοί στο δέρμα του προσώπου, δερματικές αλλεργίες στην περιοχή του προσώπου, παραμορφώσεις προσώπου ή ρινοφάρυγγα, οξείς πόνοι στην περιοχή του προσώπου, περιορισμένη ή ελλιπές αντανακλαστικό του βήχα, κλειστοφοβία, οξεία ναυτία.

Εάν δεν είστε βέβαιοι για το αν μία από τις εν λόγω περιπτώσεις σας αφορά, επικοινωνήστε με επαγγελματία του τομέα υγείας. Λάβετε επίσης υπόψη τις αντενδείξεις που αναφέρονται στις οδηγίες χρήσης της συσκευής σας.

2.3 Παρενέργειες

Ενδέχεται να προκύψουν οι παρακάτω παρενέργειες κατά τη χρήση της μάσκας: Βουλωμένη μύτη, ξηρή μύτη, ξηρότητα στοματος τα πρωινά, αίσθηση πίεσης στους παραρρίνους κόλπους, ερεθισμοί του επιπερφύκοτας στα μάτια, κοκκινισμά δέρματος, σημεία πίεσης στο πρόσωπο, ενοχλητικοί θόρυβοι κατά την αναπνοή.

Σε περίπτωση εμφάνισης αυτών των παρενέργειών, επικοινωνήστε με επαγγελματία του τομέα υγείας.

2.4 Κλινικά οφέλη

Μετάδοση της θεραπευτικής δράσης της συσκευής θεραπείας στον ασθενή

3 Ασφάλεια

Κίνδυνος τραυματισμού λόγω κατεστραμμένων ή καταπονημένων εξαρτημάτων της μάσκας!

- ⇒ Πριν από κάθε χρήση και καθαρισμό, διεξάγετε οπτικό έλεγχο.
- ⇒ Τηρείτε τη διάρκεια χρήσης (βλέπε κεφάλαιο Τεχνικά δεδομένα).
- ⇒ Εάν χρειάζεται, αντικαταστήστε τα εξαρτήματα της μάσκας.

Κίνδυνος τραυματισμού λόγω χρήσης οξυγόνου!

Το οξυγόνο μπορεί να συγκεντρωθεί στο ρουχισμό, στα κλινωσκεπτάσματα και στα μαλλιά. Η άμεση εισαγωγή οξυγόνου χωρίς προστατευτική διάταξη μπορεί να προκαλέσει πυρκαγιά.

- ⇒ Χρησιμοποιείτε βαλβίδα ασφαλείας οξυγόνου.
- ⇒ Τηρείτε τις οδηγίες χρήσης του συστήματος εισαγωγής οξυγόνου.
- ⇒ Τοποθετείτε τις πηγές οξυγόνου σε απόσταση > 1 m από τη συσκευή.
- ⇒ Μην καπνίζετε.
- ⇒ Αποφεύγετε γυμνές φλόγες.
- ⇒ Αερίζετε καλά τον χώρο.
- ⇒ Διατηρείτε τη μάσκα χωρίς λάδια και γράσα.

Κίνδυνος τραυματισμού λόγω ελλιπούς τροφοδοσίας του ασθενούς!

- ⇒ Ενεργοποιείτε συναγερμό υποπίεσης/διαρροής στη συσκευή.
- ⇒ Χρησιμοποιείτε το κατάλληλο μέγεθος μάσκας και ελέγχετε τη σταθερή εφαρμογή.
- ⇒ Παρακολουθείτε τους ασθενείς με περιορισμένη αυθόρυμητη αναπνοή.

Κίνδυνος τραυματισμού εξαιτίας επανεπνοής CO₂!

- ⇒ Χρησιμοποιείτε τη μάσκα μόνο όταν η θεραπεία βρίσκεται σε έξελιξη.
- ⇒ Χρησιμοποιείτε τη μάσκα μόνο στα αναφερόμενα όρια πίεσης θεραπείας.
- ⇒ Οι ασθενείς, οι οποίοι δεν είναι σε θέση να βγάλουν τη μάσκα αυτόνομα, πρέπει να επιτηρούνται από επαγγελματίες νοσηλευτές.
- ⇒ Πριν από κάθε χρήση ελέγχετε αν τα ανοίγματα της βαλβίδας εκπνοής έκτακτης ανάγκης είναι ελεύθερα.
- ⇒ Μην σφραγίζετε τα συστήματα εκπνοής.

Κίνδυνος τραυματισμού λόγω διαρροής αερίου νάρκωσης ή νεφελοποίησης από φάρμακα!

- ⇒ Μην χρησιμοποιείτε τη μάσκα κατά τη διάρκεια ανασθήσας.
- ⇒ Μη χρησιμοποιείτε τη μάσκα για τη νεφελοποίηση φαρμάκων.

Κίνδυνος τραυματισμού εξαιτίας ελλιπούς καθαρισμού!

- ⇒ Πριν από την πρώτη χρήση, καθαρίστε τα εξαρτήματα της μάσκας (βλέπε κεφάλαιο Καθαρισμός και υγειονομική προετοιμασία).
- ⇒ Καθαρίζετε τακτικά τη μάσκα.
- ⇒ Κατά την επιλογή απορρυπαντικού, λαμβάνετε υπόψη πιθανές αλλεργίες.
- ⇒ Στην περίπτωση αλλαγής ασθενούς σε κλινικό περιβάλλον: Ακολουθήστε το έγγραφο Υποδείξεις σχετικά με την υγειονομική προετοιμασία (βλ. Κεφάλαιο Υγειονομική προετοιμασία).
- ⇒ Σε ασθενείς με εξασθενημένο ανοσοποιητικό σύστημα ή με ιδιάιτερο ιστορικό πρέπει να γίνεται καθημερινή απολύμανση των εξαρτημάτων της μάσκας κατόπιν συνεννόησης με τον επαγγελματία του τομέα υγείας.

4 Περιγραφή προϊόντος

Την παράσταση των μεμονωμένων εξαρτημάτων θα την βρείτε στη σελίδα τίτλου.

1	Περίδεση κεφαλιού	7	Γωνία
2	Μετωπικό μαξιλάρι	8	Βαλβίδα εκπνοής έκτακτης ανάγκης
3	Μετωπικό στήριγμα	9	Περιστρεφόμενος δακτύλιος
4	Στοιχείο ρύθμισης	10	Σώμα μάσκας
5	Είσοδος O ₂	11	Κλιπ περίδεσης
6	Δακτύλιος ασφάλειας	12	Μαξιλάρι μάσκας (ανάλογα με την έκδοση, περιλαμβάνονται δύο μαξιλάρια μάσκας)

Συμβατές συσκευές

Σε ορισμένους συνδυασμούς συσκευών, η πραγματική πίεση δεν αντιστοιχεί στην πίεση θεραπείας που εμφανίζεται στη συσκευή. Αναθέστε τη ρύθμιση της συσκευής σε έναν επαγγελματία του τομέα υγείας, έτοις ώστε η πραγματική πίεση στη μάσκα να αντιστοιχεί στην πίεση θεραπείας. Αυτή η ρύθμιση πρέπει να γίνεται με τον τύπο μάσκας που χρησιμοποιείται κατά τη θεραπεία.

Σύστημα εκπνοής

Οι μάσκες με ενσωματωμένο σύστημα εκπνοής διαθέτουν μία σχισμή, από την οποία διαφεύγει ο αέρας εκπνοής.

Χρησιμοποιείτε τις μάσκες χωρίς ενσωματωμένο σύστημα εκπνοής ("NV", δακτύλιος ασφαλείας και γωνία με μπλε χρώμα) μόνο με συσκευές που διαθέτουν ενεργό σύστημα εκπνοής, συναγερμούς και συστήματα ασφαλείας για ενδεχόμενη βλάβη της συσκευής. Κατά τη χρήση εξωτερικών συστημάτων εκπνοής, λάβετε υπόψη τις αντίστοιχες οδηγίες χρήσης.

Βαλβίδα εκπνοής έκτακτης ανάγκης (AAV)

Σε περίπτωση βλάβης της συσκευής, ανοίγει η βαλβίδα εκπνοής έκτακτης ανάγκης και ο ασθενής αναπνέει αέρα περιβάλλοντος.

Σχοινί απελευθέρωσης (προαιρετικά)

Το σχοινί απελευθέρωσης επιτρέπει, σε περιπτώσεις ανάγκης, την άμεση και εύκολη απασφάλιση της μάσκας (βλέπε εικόνα SOS).

5 Καθαρισμός και υγειονομική προετοιμασία

5.1 Καθαρισμός μάσκας

1. Πλένετε τα χέρια πριν από τον καθαρισμό.
2. Αποσυναρμολόγηση μάσκας (βλέπε εικόνα 4).
3. Καθαρίζετε τη μάσκα με το χέρι (έως και 30 °C, 1 ml ήπιο καθαριστικό σε 1 l νερό) σύμφωνα με τον παρακάτω πίνακα:

Εξάρτημα μάσκας	Συχνότητα	Ενέργεια
Όλα τα εξαρτήματα της μάσκας	καθημερινά	Μουσκέψτε και πλύνετε για 15 λεπτά και καθαρίστε με μαλακή βούρτσα καθαρισμού για 3 λεπτά.
Περίδεση κεφαλιού	εβδομαδιαία	Πλύνετε για 15 λεπτά.

- i** Όλα τα εξαρτήματα (εξαίρεση: γωνία με βαλβίδα εκπνοής έκτακτης ανάγκης) μπορούν να καθαρίζονται εβδομαδιαία στο πλυντήριο πιάτων (έως και 70 °C, ήπιο απορρυπαντικό πιάτων, διάρκεια προγράμματος έως και 90 λεπτά, επάνω καλάθι, ξεχωριστή διαδικασία πλύσης).
4. Επιπλένετε όλα τα εξαρτήματα με καθαρό νερό.
 5. Αφήνετε όλα τα εξαρτήματα να στεγνώσουν στον αέρα.
 6. Διεξάγετε οπτικό έλεγχο για ρωγμές και παραμορφώσεις. Αντικαταστήστε τα φθαρμένα μέρη. Οι αποχρωματισμοί είναι ακίνδυνοι.
 7. Εάν το μαξιλάρι της μάσκας έχει φθαρεί ή φέρει έντονες ακαθαρσίες: Αντικαταστήστε το μαξιλάρι μάσκας.
 - Εάν δεν υπάρχει δεύτερο μαξιλάρι μάσκας, απευθυνθείτε σε εξειδικευμένο έμπορο.
 8. Συναρμολόγηση μάσκας (βλέπε εικόνα 5).

5.2 Υγειονομική προετοιμασία (κλινικό περιβάλλον)

Σε περίπτωση αλλαγής του ασθενούς, λάβετε υπόψη το έγγραφο Υποδείξεις για υγειονομική προετοιμασία. Μπορείτε να βρείτε το έγγραφο στη σελίδα του κατασκευαστή στο διαδίκτυο. Κατόπιν επιθυμίας, σας αποστέλλουμε το έγγραφο.

5.3 Απόρριψη

Απαγορεύεται η απόρριψη της μάσκας μαζί με τα οικιακά απορρίμματα. Σε κλινικό περιβάλλον: Απορρίπτετε τη μάσκα σύμφωνα με τους κανονισμούς του νοσοκομείου.

6 Βλάβες

Βλάβη	Αιτία	Μέτρο
Πόνος στο πρόσωπο εξαιτίας πίεσης	Η μάσκα εφαρμόζει πολύ σφιχτά.	Ρυθμίστε την περίδεση κεφαλιού πολύ χαλαρά.
Ρεύμα αέρος στο μάτι	Η μάσκα εφαρμόζει πολύ χαλαρά.	Ρυθμίστε την περίδεση κεφαλιού πολύ σφιχτά.
	Η μάσκα δεν προσαρμόζεται.	Απευθυνθείτε σε εξειδικευμένο έμπορο.
Δεν επιτυγχάνεται πίεση θεραπείας.	Η μάσκα δεν έχει ρυθμιστεί σωστά.	Ρυθμίστε εκ νέου τη μάσκα.
	Το μαξιλάρι μάσκας έχει φθαρεί.	Αντικαταστήστε το μαξιλάρι μάσκας.
	Το σύστημα σωλήνα είναι κατεστραμμένο.	Ελέγξτε το σύστημα σωλήνα και τη σωστή θέση του συστήματος σωλήνα.
Δεν επιτυγχάνεται πίεση θεραπείας.	Ελαπτωματική βαλβίδα εκπνοής έκτακτης ανάγκης.	Αντικαταστήστε τη βαλβίδα εκπνοής έκτακτης ανάγκης.

7 Τεχνικά δεδομένα

	Vented	NV
Διαστάσεις σε mm (Y x Π x B)		
Μέγεθος S	155 x 100 x 95	155 x 100 x 105
Μέγεθος M	165 x 100 x 95	165 x 100 x 105
Μέγεθος L	175 x 100 x 100	175 x 100 x 110
Βάρος		
Μέγεθος S	137 g	135 g
Μέγεθος M	141 g	139 g
Μέγεθος L	150 g	148 g
Όγκος διάκενου		
Μέγεθος S	246 ml	252 ml
Μέγεθος M	288 ml	270 ml
Μέγεθος L	326 ml	321 ml
Σύνδεση σωλήνα: Κώνος σύμφωνα με EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (άρρεν)	Ø 22 mm (θήλυ)
Αντιστάσεις ροής σε 50 l/min σε 100 l/min	0,32 hPa 0,67 hPa	0,04 hPa 0,14 hPa

	Vented	NV
Αντιστάσεις ροής AAV	0,6 hPa	-
Εισπν. σε 50 l/min	0,8 hPa	-
Ανοχή: ± 1 hPa		
Πίεση μεταγωγής AAV	0,5 hPa	-
Άνοιγμα	2,2 hPa	-
Κλείσμα		

Διάρκεια ζωής	5 έτη
Διάρκεια χρήσης	Έως 12 μήνες ¹
πίεση θεραπείας	4 hPa - 35 hPa
Αναφερόμενη τιμή εκπομπής θορύβου σύμφωνα με πρότυπο ISO 4871:	
Στάθμη ηχητικής πίεσης	12 dB(A)
Στάθμη ακουστικής πίεσης	20 dB(A)
Συντελεστής αβεβαιότητας	3 dB(A)
Θερμοκρασία:	
Λειτουργία	+5 °C έως +40 °C
Μεταφορά και αποθήκευση	-20°C έως +70°C
Εφαρμοσμένα πρότυπα	EN ISO 17510: 2020
Κλάση προϊόντος σύμφωνα με τον κανονισμό για τα ιατροτεχνολογικά προϊόντα (ΕΕ) 2017/745	IIa

¹ Η διάρκεια χρήσης εξαρτάται από τον καθαρισμό και το χρησιμοποιούμενο καθαριστικό, την καθημερινή διάρκεια χρήσης, την πίεση θεραπείας και τη μεροναόμενη έκκριση ιδρώτα. Η χρήση του δεύτερου μαξιλαριού μάσκας (προαιρετικά) δεν επεκτείνει τη διάρκεια χρήσης.

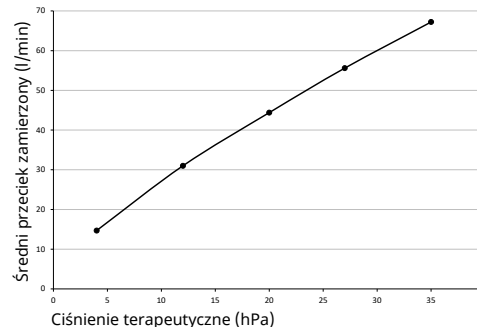
8 Υλικά

Όλα τα εξαρτήματα της μάσκας δεν περιέχουν λατέξ, PVC (πολυβινυλοχλωρίδιο) και DEHP (φθαλικό δισαιθιλεύλιο). Σε περίπτωση αλλεργιών λόγω των αναφερόμενων υλικών, χρησιμοποιείτε τη μάσκα μόνο κατόπιν συνεννόησης με τον επαγγελματία του τομέα υγείας.

Περίδεση κεφαλιού	PA (πολυαμίδιο), P (πολυεστέρας), PU (πολυουρεθάνη)
Κλιπ περίδεσης	POM (πολυοξυμεθυλένη)
Σχοινί απελευθέρωσης	PET (ίνα τερεφθαλικού πολυαιθυλενίου), PA (πολυαμίδιο)
Κλιπ σχοινιού απελευθέρωσης	POM (πολυοξυμεθυλένη)
Στοιχείο ρύθμισης	POM (πολυοξυμεθυλένη)
Είσοδος O ₂	SI (σιλικόνη)

Pierścień zabezpieczający	POM (polioksymetylen)
Korpus maski	PA (poliamid)
Poduszczka maski	SI (silikon)
Kątownik	PA (poliamid)
Tuleja obrotowa	PP (polipropylen)
Awaryjny zawór wydechowy	SI (silikon)
Bezpiecznik zaworu	PP (polipropylen)

9 Charakterystyka ciśnienia-przepływ



10 Oznaczenia i symbole

Pokazane niżej oznaczenia mogą być umieszczone na wyrobie, akcesoriach lub opakowaniach.

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

Symbol	Opis
	Chronić przed bezpośrednim nasłonecznieniem

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 miesięcy

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.

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

LMT 65881d 09/2023 EN-US, PT-BR, HR, EL, PL, CS, SK, HU, RO, SR, SL, DA, NO, SV, FI, KO, MS

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
- 6 Doprzedzanie tlenu

i Da użytkowników niewidomych i niedowidzących

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

2 Wstęp

2.1 Przeznaczenie

LENA to element akcesoriów przeznaczony do stosowania u pacjentów o masie ciała powyżej 30 kg, którym zalecono nieinwazyjną ciśnieniową terapię oddechową (terapię PAP), na przykład w trybach CPAP/ APAP, BiLevel albo NIV. Maska jest przygotowana do wielokrotnego stosowania u pojedynczych pacjentów w otoczeniu domowym oraz do wielokrotnego stosowania u pojedynczych i wielu pacjentów w otoczeniu klinicznym lub instytucjonalnym.

2.2 Przeciwwskazania

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.

W razie braku pewności co do występowania jednej z tych sytuacji należy się skontaktować z opiekunem medycznym. Należy uwzględnić przeciwwskazania 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 zatokach, 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

Niebezpieczeństwo zranienia przez uszkodzone lub nadmiernie zużyte elementy maski!

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

Niebezpieczeństwko obrażeń w przypadku stosowania tlenu!

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

- ⇒ Stosować zawór bezpieczeństwa w układzie doprowadzania tlenu.
- ⇒ Stosować się do instrukcji obsługi systemu tlenowego.
- ⇒ Ustawaź źródła tlenu w odległości > 1 m od urządzenia.
- ⇒ Nie palić.
- ⇒ Unikać otwartego ognia.
- ⇒ Zapewnić skuteczne przewietrzanie pomieszczenia.
- ⇒ Utrzymywać maskę w stanie wolnym od oleju i tłuszczy.

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 respiracji wtórnej CO₂!

- ⇒ Używać maski tylko w czasie trwania 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 zamykać obwodów wydechowych.

Niebezpieczeństwo obrażeń spowodowanych przez gazy anestezjyne i nebulizacji leków!!

- ⇒ Nigdy nie używać masek w czasie anestezji pacjenta.
- ⇒ Nie używać maski do nebulizacji leków.

- Ryzyko obrażeń wskutek niedostatecznej jakości czyszczenia!**
- ⇒ Przed pierwszym użyciem należy wyczyścić elementy maski (patrz rozdział Czyszczenie i preparacja higieniczna).
 - ⇒ Maskę należy regularnie czyścić.
 - ⇒ Przy doborze środka czyszczącego uwzględnić możliwe alergie.
 - ⇒ Przy zmianie pacjenta w otoczeniu klinicznym: Stosować się do dokumentu *Wskazówki dotyczące preparacji higienicznej* (patrz rozdział Preparacja higieniczna).
 - ⇒ U pacjentów z osłabionym układem odpornościowym albo nietypowym temu schorzenia należy codziennie dezynfekować części maski po uzgodnieniu z wykwalifikowanym personelem medycznym.

4 Opis produktu

Rysunki pojedynczych części znajdują się na stronie tytułowej.

1	Taśmy podtrzymujące	7	Kątownik
2	Poduszka czołowa	8	Awaryjny zawór wydechowy
3	Podpora czołowa	9	Tuleja obrotowa
4	Element regulacyjny	10	Korpus maski
5	Wejście O ₂	11	Zatrzasz taśm podtrzymujących
6	Pierścień zabezpieczający	12	Poduszczka maski (niektóre warianty mogą obejmować dwie poduszeckie)

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

Maski wyposażone w zintegrowany obwód wydechowy posiadają szczeleń, przez którą uchodzi wydychane powietrze.

Używać masek nieposiadających obwodu wydechowego („NV”, pierścień zabezpieczający i kątownik w kolorze niebieskim) tylko w połączeniu z urządzeniami posiadającymi aktywny obwód wydechowy oraz dysponującymi alarmami i systemami bezpieczeństwa aktywującymi się w przypadku awarii. Przy stosowaniu zewnętrznych obwodów wydechowych należy się stosować się do ich instrukcji obsługi.

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 przez 15 minut i umyć oraz czyścić 3 minuty miękką szczoteczką.
Taśmy podtrzymujące	co tydzień	Myć 15 minut.

- i** 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, górný kosz, oddzielny cykl płukania).
4. Opłukać 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. Jeżeli poduszczka maski jest uszkodzona albo silnie zabrudzona: Wymienić poduszczkę maski. Jeżeli do maski nie jest dołączona druga poduszczka, skontaktować się z serwisem specjalistycznym.
 8. Złożyć maskę (patrz rysunek 5).

5.2 Preparacja higieniczna (otoczenie kliniczne)

W przypadku zmiany pacjenta stosować się do dokumentu *Wskazówki dotyczące preparacji higienicznej*. 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.
	Maska nie pasuje.	Skontaktować się z serwisem specjalistycznym.
Nie jest osiągane ciśnienie terapeutyczne.	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

	Vented	NV
Wymiary w mm (wys. x dł. x szer.)		
Rozmiar S	155 x 100 x 95	155 x 100 x 105
Rozmiar M	165 x 100 x 95	165 x 100 x 105
Rozmiar L	175 x 100 x 100	175 x 100 x 110
Masa		
Rozmiar S	137 g	135 g
Rozmiar M	141 g	139 g
Rozmiar L	150 g	148 g
Objętość przestrzeni martwej		
Rozmiar S	246 ml	252 ml
Rozmiar M	288 ml	270 ml
Rozmiar L	326 ml	321 ml
Przyłącze węża: stożek zgodny z normą EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (wtyk)	Ø 22 mm (gniazdo)
Opór przepływu przy 50 l/min	0,32 hPa	0,04 hPa
przy 100 l/min	0,67 hPa	0,14 hPa

	Vented	NV
Opór przepływu przez AAV Wde. 50 l/min Wyd. 50 l/min Tolerancja ±1 hPa	0,6 hPa 0,8 hPa	- -
Ciśnienie zadziałaania AAV Otwórz Zamknij	0,5 hPa 2,2 hPa	- -

Okres trwałości	5 lata
Czas użytkowania	Do 12 miesięcy ¹
Ciśnienie terapeutyczne	4 hPa - 35 hPa
Podana dwucyfrowa wartość emisji dźwięków wg normy ISO 4871: poziom ciśnienia akustycznego poziom mocy akustycznej Współczynnik niepewności	12 dB(A) 20 dB(A) 3 dB(A)
Temperatura: Praca Transport i przechowywanie	+5 °C bis + 40 °C -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 (polichlorku winylu) i DEHP (ftalanu dietyloheksylu). W przypadku alergii na podane materiały stosować maskę tylko po uzgodnieniu z wykwalifikowanym personelem medycznym.

Taśmy podtrzymujące	PA (poliamid), P (poliester), PU (poliuretan)
Zatrzasz taśm podtrzymujących	POM (polioksymetylen)
Linka zrywająca	PET (politereftalanu etylenu), PA (poliamid)
Zatrzaszki linki zrywającej	POM (polioksymetylen)
Element regulacyjny	POM (polioksymetylen)
Wejście O ₂	SI (silikon)

Symbol	Popis
UDI	Identifikační číslo produktu (jednotné označování produktů pro zdravotnické prostředky)
REF	Číslo objednávky
MD	Označuje produkt jako zdravotnický prostředek
LOT	Číslo šarže
	Výrobce a příp. datum výroby
	Dodržujte pokyny uvedené v návodu k použití
	Označení CE (potvrzuje, že výrobek je v souladu s platnými evropskými směrnicemi/nařízeními)
	Přípustný rozsah teplot při přepravě a skladování
	Použitelné do uvedeného data
	Chraňte před slunečním světlem

11 Záruka

Společnost Löwenstein Medical Technology poskytuje zákazníkům nového originálního produktu Löwenstein Medical Technology a náhradního dílu zabudovaného společností 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 obrátěte na svého odborného prodejce.

Produkt	Záruční doba
Masky včetně příslušenství	6 měsíců

12 Prohlášení o shodě

Výrobce, 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.
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 Sejmutí masky
- 4 Rozebrání masky
- 5 Sestavení masky
- 6 Zavedení kyslíku

Pro ro nevidomé nebo zrakově postiženého uživatele

Na webové stránce výrobce je také k dispozici elektronická verze návodu k použití.

2 Úvod

2.1 Účel použití

LENA se používá jako příslušenství pro pacienty o hmotnosti vyšší než 30 kg, kterým byla předepsána neinvazivní přetlaková terapie dýchacích cest (PAP terapie), jako je například CPAP/APAP, BiLevel nebo NIV. Maska je vhodná pro opakované používání pro jednoho pacienta v domácím prostředí a pro opakované používání pro jednoho nebo více pacientů v nemocnicích/lékařských zařízeních.

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.

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: upchaný 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

Nebezpečí poranění vlivem poškozených nebo namáhaných částí masky!

- ⇒ Před každým použitím a po každém čištění provedte vizuální kontrolu.
- ⇒ Dbejte na dobu použití (viz kapitolu Technické údaje).
- ⇒ Části masky v daném případě vyměňte.

Nebezpečí poranění použitím kyslíku!

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

- ⇒ Používejte bezpečnostní ventil kyslíku.
- ⇒ Dodržujte návod k použití kyslíkového přívodního systému.
- ⇒ Zdroje kyslíku umístěte do vzdálenosti > 1 m od přístroje.
- ⇒ Nekuňte.
- ⇒ Je zakázáno používání otevřeného ohně.
- ⇒ Místnost dobře větrejte.
- ⇒ Udržujte masku bez oleje a tuků.

Nebezpečí poranění vlivem nedostatečné péče pacienta!

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

Nebezpečí zranění v důsledku zpětného vdechování 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 v důsledku výstupu narkotizacního plynu nebo zmlžení léků!

- ⇒ Masku nikdy nepoužívejte během anestezie.
- ⇒ Masku nepoužívejte na zmlžení léků.

Nebezpečí poranění vlivem nedostatečného čištění!

- ⇒ Před prvním použitím očistěte části masky (viz kapitolu Čištění a Hygienická příprava).
- ⇒ Čistěte masku pravidelně.
- ⇒ Při volbě čisticího prostředku přihlížejte k možnému riziku alergické reakce.
- ⇒ Při změně pacienta v klinickém prostředí: Řidte se podle dokumentu *Pokyny týkající se hygienické přípravy* (viz kapitolu Hygienická příprava).

- ⇒ U pacientů s oslabeným imunitním systémem nebo zvláštním pozadím nemoci části masky po konzultaci s lékařským personálem denně dezinfikujte.

4 Popis produktu

Zobrazení jednotlivých součástí najdete na titulní straně.

1	Hlavové pásky	7	Kolénko
2	Čelní polštárek	8	Nouzový výdechový ventil
3	Čelní opérka	9	Otočná objímka
4	Staviteľný prvek	10	Tělo masky
5	Vstup O ₂	11	Popruhová svorka
6	Pojistný kroužek	12	Polstrování masky (podle varianty obsaženy dvě polstrování masky)

Kompatibilní přístroje

U některých kombinací přístrojů skutečný tlak neodpovídá terapeutickému tlaku, který zobrazuje přístroj. Nechte přístroj seřídit odborným lékařským personálem tak, aby skutečný tlak v masce odpovídala terapeutickému tlaku. Toto nastavení by mělo být provedeno s typem masky, který je používán v rámci terapie.

Výdechový systém

Masky s integrovaným výdechovým systémem mají štěrbiny, skrz kterou vystupuje výdechovaný vzduch.

Masky bez integrovaného výdechového systému („NV“, pojistný kroužek a kolénko v modré barvě) používejte jen v kombinaci s přístroji, které mají aktivní výdechový systém a dále alarmy a bezpečnostní systémy pro případ selhání přístroje. Při použití externích výdechových systémů dodržujte příslušný návod k použití.

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 od blokování masky (viz obrázek SOS).

5 Čištění a hygienická úprava

5.1 Čištění masky

- Před čištěním si umyjte ruce.
- Rozložení masky (viz obrázek 4).
- Masku očistěte ručně (max. 30 °C, 1 ml jemného čisticího prostředku na 1 l vody) podle níže uvedené tabulky:

Část masky	Frekvence	Akce
Všechny části masky	denně	15 minut namočit a umýt a 3 minuty očistit měkkým čisticím kartáčkem.
Hlavové pásky	týdně	15 minut mýt.

- i** Všechny části (vyjímka: kolénko a nouzový výdechový ventil) lze týdně očistit v myčce nádobí (max. 70 °C, jemný mycí prostředek, délka programu max. 90 minut, horní koš, zvláštní proces mytí).
- Všechny části opláchnout čistou vodou.
 - Všechny části nechat uschnout na vzduchu.
 - Provězte vizuální kontrolu výskytu možných trhlin a deformací. Vyměňte poškozené části. Změny zbarvení jsou nezávadné.
 - Pokud je polstrování masky poškozeno nebo silně zněčičteno: Vyměňte polstrování masky. Není-li přiloženo druhé polstrování masky, kontaktujte odborného prodejce.
 - Sestavení masky (viz obrázek 5).

5.2 Hygienická úprava (klinické prostředí)

V případě změny pacienta postupujte podle dokumentu *Pokyny k hygienické úpravě*. 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 nastavit volněji.
Proud vzduchu okolo oka	Maska sedí příliš volně.	Hlavové pásky nastavit pevněji.
	Maska nesedí.	Kontaktuje odborného prodejce.
Terapeutický tlak není dosažen.	Maska není správně nastavena.	Masku nastavit 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

	Vented	NV
Rozměry v mm (V x Š x H)	155 x 100 x 95 165 x 100 x 95 175 x 100 x 100	155 x 100 x 105 165 x 100 x 105 175 x 100 x 110
Hmotnost		
Velikost S	137 g	135 g
Velikost M	141 g	139 g
Velikost L	150 g	148 g
Objem mrtvého prostoru	246 ml 288 ml 326 ml	252 ml 270 ml 321 ml
Hadicevá přípojka: Konus podle EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (samec)	Ø 22 mm (samice)
Průtokový odpor při 50 l/min při 100 l/min	0,32 hPa 0,67 hPa	0,04 hPa 0,14 hPa
Průtokový odpor AAV Vdech. při 50 l/min Výdech. při 50 l/min Tolerance: ± 1 hPa	0,6 hPa 0,8 hPa	- -
Spínací tlak AAV Otevřít Zavřít	0,5 hPa 2,2 hPa	- -
Životnost		5 let
Doba použití		Až 12 měsíců ¹
Terapeutický tlak		4 hPa - 35 hPa
Hodnota emisí hluku uvedená dvěma čísly podle normy ISO 4871: Hladina akustického tlaku Hladina akustického výkonu Faktor nejistoty		12 dB(A) 20 dB(A) 3 dB(A)
Teplota: Provoz Přeprava a skladování		+5 °C až +40 °C -20 °C až +70 °C
Použité normy		EN ISO 17510: 2020

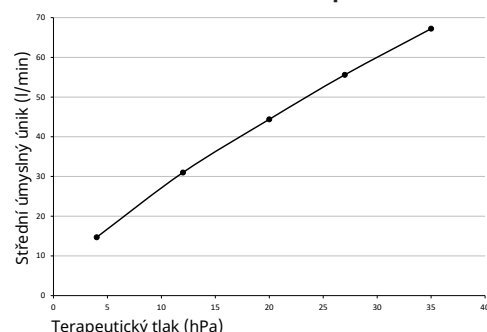
Třída produktu podle směrnice MDR (EU) 2017/745	IIa
1 Doba použití je závislá na čištění a použití čisticím prostředkem, na denní době nošení, na terapeutickém tlaku a na individuálním vyloučování potu. Použitím druhého polstrování masky (volitelně k dispozici) se doba použití neprolouží.	

8 Materiály

Žádné díly masky neobsahují latex, PVC (polyvinylchlorid) ani DEHP (diethylhexylftalát). V případě alergií na uvedené materiály masky používejte výrobek pouze po konzultaci s odborným lékařským personálem.

Hlavové pásky/ šňůrky	PA (polyamid), P (polyester), PU (polyuretan)
Popruhová svorka	POM (polyoxymetylen)
Rychlootevírací popruh	PET (polyethylentereftalátové vlákno), PA (polyamid)
Svorka rychlootevíracího popruhu	POM (polyoxymetylen)
Otočný prvek	POM (polyoxymetylen)
Vstup O ₂	SI (silikon)
Pojistný kroužek	POM (polyoxymetylen)
Tělo masky	PA (polyamid)
Polstrování masky	SI (silikon)
Kolénko	PA (polyamid)
Otočná objímka	PP (polypropylen)
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, příslušenství nebo na balení.

Symbol	Popis
REF	Objednávacie číslo
MD	Označuje výrobok ako zdravotnícku pomôcku
LOT	Číslo šarže
	Výrobca a prípadne dátum výroby
	Dodržiavajte návod na používanie
	Označenie CE (potvrdzuje, že výrobok zodpovedá platným európskym smernicam/nariadeniam)
	Prípustný rozsah teploty pre prepravu a skladovanie
	Použiteľná do uvedeného dátumu
	Chráňte pred slnečným svetlom

11 Záruka

Löwenstein Medical Technology poskytuje zákazníkovi nového originálneho výrobku Löwenstein Medical Technology a náhradného 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 (Kronsaalweg 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.

V rámci EÚ: Ako používateľ a/alebo pacient ste povinní 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
- 6 Privedenie kyslíka

Pre nevidiacich alebo slabozrakých používateľov

Na internetovej stránke je k dispozícii aj elektronická verzia návodu výrobcu na použitie.

2 Úvod

2.1 Účel použitia

LENA je určená na použitie ako príslušenstvo u pacientov s hmotnosťou vyššou ako 30 kg, ktorým bola nariadená neinvazívna pretlaková terapia dýchacích ciest (terapia PAP), ako napríklad CPAP/APAP, BiLevel alebo NIV. Maska je vhodná na opakované použitie u jednotlivých pacientov v domácom prostredí a na opakované použitie u jednotlivých a viacerých pacientov v nemocničnom prostredí/prostredí zdravotníckeho zariadenia.

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; deformácia tváre alebo nosohltana; akútna bolest v oblasti tváre; obmedzený alebo neprítomný reflex kašla; klaustrofobia; akútna nevolnosť.

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 používaní 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, odtlačky 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

Nebezpečenstvo poranenia vplyvom poškodených alebo namáhaných dielov masky!
 → Pred každým použitím a po každom čistení urobte vizuálnu kontrolu.

→ Dbajte na dobu používania (pozri kapitolu Technické údaje).

→ Diely masky v danom prípade vymeňte.

Nebezpečenstvo poranenia v dôsledku používania kyslíka!

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

→ Používajte bezpečnostný ventil na prívod kyslíka.

→ Dodržiavajte návod na používanie systému na prívod kyslíka.

→ Inštalujte zdroje kyslíka vo vzdialenosťi >1 m od prístroja.

→ Nefajčíte.

→ Zákaz manipulácie s otvoreným plameňom.

→ Miestnosť dobre vetrajte.

→ Masku udržiavajte bez oleja a tuku.

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 úrazu pri spätnom vdychovaní CO₂!

→ 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 núdzového výdychového ventilu voľné.

→ Neuzavárajte výdychové systémy.

Nebezpečenstvo úrazu v dôsledku unikania narkotického plynu alebo rozprašovania liečiv!

→ Masku nepoužívajte počas anestézie.

→ Masku nepoužívajte na rozprašovanie liečiv.

Nebezpečenstvo poranenia vplyvom nedostatočného čistenia!

→ Pred prvým použitím vycistite diely masky (pozri kapitolu Hygienická príprava).

→ Masku čistite pravidelne.

→ Pri výbere čistiaceho prostriedku dávajte pozor na možné alergie.

→ Pri zmene pacienta v klinickom prostredí: Dodržiavajte dokument *Pokyny pre hygienickú prípravu* (pozri kapitolu Hygienická príprava).

- ⇒ Pri pacientoch s oslabeným imunitným systémom alebo špecifickou diagnózou dezinfikujte diely masky po konzultácii s medicínskym odborníkom denne.

4 Opis produktu

Znázornenie jednotlivých dielov nájdete na titulnej strane.

1	Hlavové popruhy	7	Koleno
2	Čelová poduška	8	Núdzový výdychový ventil
3	Čelová opierka	9	Otočné puzdro
4	Nastavovací prvok	10	Telo masky
5	Vstup O ₂	11	Popruhová svorka
6	Poistný krúžok	12	Poduška masky (v závislosti od variantu sú obsiahnuté 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 vykonať s typom masky, ktorý sa bude používať počas terapie.

Výdychový systém

Masky s integrovaným výdychovým systémom majú štrbinu, cez ktorú uniká výdychový vzduch.

Masky bez integrovaného výdychového systému („NV“, poistný krúžok a koleno v modrej farbe) používajte len s prístrojmi, ktoré majú aktívny výdychový systém a alarma a bezpečnostné systémy pre prípadný výpadok prístroja. Pri používaní externých výdychových systémov dodržujte príslušné návody na používanie.

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.
- Rozobratie masky (pozri obrázok 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 umyť a 3 minuty čistiť mäkkou čistiacou kefou.
Hlavové popruhy	týždenne	15 minút umyť.

- i** 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 kôš, separátny preplachový cyklus).
- Všetky diely opláchnuť čistou vodou.
 - Nechajte všetky diely vysušiť na vzduchu.
 - Vizuálnej kontrolou zistite, či sa nevyškytujú trhliny a deformácie. Poškodené diely vymeňte. Sfarbenia sú nezávadné.
 - Ak je poduška masky poškodená alebo silno znečistená: Vymeňte podušku masky. Ak nie je priložená druhá poduška masky, kontakujte odborného predajcu.
 - Zostavenie masky (pozri obrázok 5).

5.2 Hygienická príprava (klinické prostredie)

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

5.3 Likvidácia

Masku 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.	Kontakujte 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.	Chybny núdzový výdychový ventil.	Vymeňte núdzový výdychový ventil.

7 Technické údaje

	Vented	NV
Rozmery v mm (V x Š x H)	155 x 100 x 95 165 x 100 x 95 175 x 100 x 100	155 x 100 x 105 165 x 100 x 105 175 x 100 x 110
Hmotnosť	137 g 141 g 150 g	135 g 139 g 148 g
Objem mŕtveho priestoru	246 ml 288 ml 326 ml	252 ml 270 ml 321 ml
Hadicová prípojka: Kužeľ podľa normy EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (vonkajšia)	Ø 22 mm (vnútorná)
Prietokový odpor pri 50 l/min. pri 100 l/min.	0,32 hPa 0,67 hPa	0,04 hPa 0,14 hPa
Prietokový odpor AAV Výdch pri 50 l/min Výdch pri 50 l/min Tolerancia: ± 1 hPa	0,6 hPa 0,8 hPa	- -
Spínací tlak AAV Otvorit Zatvorit	0,5 hPa 2,2 hPa	- -
Životnosť		5 rokov
Doba používania		Do 12 mesiacov ¹
Terapeutický tlak		4 hPa - 35 hPa
Uvedená dvojciferná hodnota emisií hluku podľa ISO 4871: Hladina akustického tlaku Hladina akustického výkonu Faktor neistoty		12 dB(A) 20 dB(A) 3 dB(A)
Teplota: Prevádzka Preprava a skladovanie		+5 °C až +40 °C -20 °C až +70 °C
Použité normy		EN ISO 17510: 2020
Produktová trieda podľa nariadenia MDR (EÚ) 2017/745		IIa

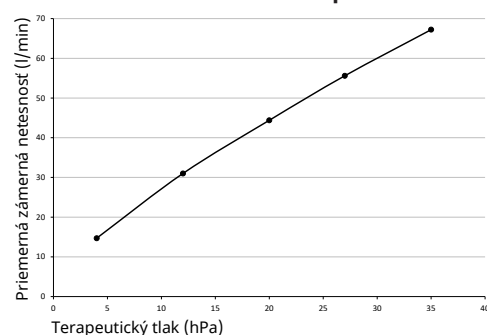
¹ Doba používania závisí od čistenia a použitých čistiacich prostriedkov, od dennej doby používania, od terapeutického tlaku a od individuálnej sekrecie potu. Použitím druhej podušky masky (voliteľne obsiahnutá) sa doba používania nepredĺží.

8 Materiály

Ani jeden diel masky neobsahuje latex, PVC (polyvinylchlorid) a DEHP (dietylhexylftalát). Pri alergiách na uvedené materiály používajte masku len po konzultácii s medicínskym odborníkom.

Hlavové popruhy	PA (polyamid), P (polyester), PU (polyuretan)
Popruhová svorka	POM (polyoxymetylén)
Šnúra na strhnutie masky	PET (polyetylénereftalátové vlákno), PA (polyamid)
Svorka šnúry na strhnutie masky	POM (polyoxymetylén)
Nastavovací prvok	POM (polyoxymetylén)
Vstup O ₂	SI (silikón)
Poistný krúžok	POM (polyoxymetylén)
Telo masky	PA (polyamid)
Poduška masky	SI (silikón)
Koleno	PA (polyamid)
Otočné puzdro	PP (polypropylén)
Núdzový výdychový ventil	SI (silikón)
Zámok ventiliu	PP (polypropylén)

9 Charakteristika tlak/prietok

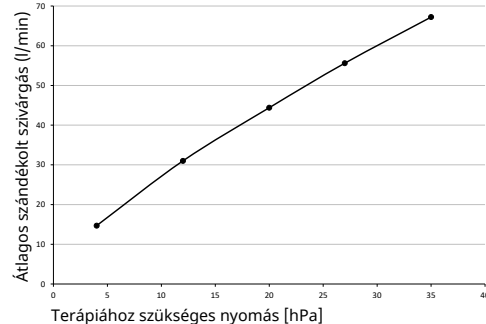


10 Označenia a symboly

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

Symbol	Popis
UDI	Identifikačné číslo výrobku (jednotné označenie výrobku pre zdravotnícke pomôcky)

9 Nyomás-áramlás (druck-flow) jelleggörbe



10 Jelölések és szimbólumok

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

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

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 szobán 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 kiküldjük.

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 megtékinthető a gyártó weboldalán.

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
- 6 Oxigén adagolása

Vak és gyengénlátó felhasználók számára

A használati utasítás elektronikus formában is elérhető a gyártó internethely oldalán.

2 Bevezetés

2.1 Rendeltetés

A LENA kiegészítőként használható olyan, 30 kg-ot meghaladó súlyú páciensek esetében, aiknél nem invazív pozitív légúti nyomás terápia (PAP-terápia) alkalmazása javasolt, mint például: CPAP/APAP, BiLevel vagy NIV. A maszk alkalmas az egyes páciensek által történő újrafelhasználásra otthoni környezetben, valamint egy és több páciens esetében kórházi vagy intézményi környezetben.

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 hányás.

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

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 orrmelléküregben, a kötőhártya ingerlése, a bőr kipirosodása, benyomódások az arcon, zavaró zajok légzés közben.

A mellékhatások jelentkezése esetén tájékoztassa orvosát vagy az ápolót.

2.4 Klinikai használat

A terápiás készülék terápiás hatékonyságának átvitele a betegre

3 Biztonság

Sérült vagy igénybe vett maszkrészek miatti sérülésveszély!

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

Oxigén használata miatti sérülésveszély!

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

- ⇒ Mindig használjon oxigén biztonsági szelepet.
- ⇒ Vegye figyelembe az oxigénbevezető rendszer használási utasítását.
- ⇒ Az oxigéntartály és a készülék között tartson legalább 1 m távolságot.
- ⇒ Ne dohányozzon.
- ⇒ Kerülje a nyílt tüzet.
- ⇒ Szellőztesse a helyiséget megfelelően.
- ⇒ A maszkot tartsa olaj- és zsírmentesen.

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, akiknek a spontán légzése korlátozott, fokozottan figyelni kell.

Sérülésveszély CO₂ visszalépése miatt!

- ⇒ A maszkot csak folyamatban lévő terápia estén használja.
- ⇒ A maszkot csak az adott terápiához szükséges nyomástartományban alkalmazza.
- ⇒ Azon pácienseket, akikönön nem tudják levinni a maszkot, képzett ápolószemélyzetnek kell figyelnie.
- ⇒ minden használat előtt ellenőrizze, szabadon-e a kilégzési vészszelep nyílásai.
- ⇒ A kilégzési rendszerek ne legyenek zárva.

Az altatógázok használata és a gyógyszerek porlasztása sérülésveszélyes!

- ⇒ A maszkot soha ne használja altatás közben.
- ⇒ Soha ne használja a maszkot gyógyszerek porlasztásához.

Az elégletes tisztítás sérülésekhez vezethet!

- ⇒ Az első használat előtt tisztítsa meg a maszkrések (lásd a Tisztítás és higiénés kezelés című fejezetet).
- ⇒ A maszkot rendszeresen tisztítsa meg.
- ⇒ A tisztítószer kiválasztásakor vegye figyelembe a potenciális allergiákat.

- Betegcsere kórházi környezetben: Kövesse az *Útmutatás a higiénés kezeléssel kapcsolatban* című útmutatóban leírtakat (lásd a Higiénés kezelés című fejezetet).
- Legyengült immunrendszerű vagy különleges betegségekben szenvendő betegeknél a maszkrezeket – az orvossal egyeztetve – naponta fertőleníteni kell.

4 Termékleírás

Az egyes tartozékok ábráit a címlapon találja.

1	Fejpánt	7	Könyökídom
2	Homlokpárna	8	Kilégzési vészszelep
3	Homloktámasz	9	Forgó hüvely
4	Állítóelem	10	Maszkttest
5	O ₂ -bemenet	11	A fejpánt csatja
6	Zárógyűrű	12	Maszkpárna (variánstól függően két maszkpárnát tartalmaz)

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 készüléket, hogy a maszkban a tényleges nyomás megegyezzen a terápiához szükséges nyomással. Ezt a beállítást a terápia során használt maszktípussal kell elvégezni.

Kilégzési rendszer

Az integrált kilégzési rendszerrel rendelkező maszkok esetén a kilélegzett levegő egy résen keresztül távozik.

Az integrált kilégzési rendszerrel nem rendelkező maszkokat („NV”, kék színű zárógyűrű és könyökídom) csak olyan terápiás készülékkel használja, amely aktív kilégzési rendszerrel és a készülék esetleges működésképtelenné válása esetére biztonsági és riasztórendszerrel rendelkezik. Különszámú kilégzési rendszer alkalmazása esetén vegye figyelembe annak Használati utasítását.

Kilégzési vészszelep (AAV)

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

Kioldószinór (opcionális)

A kioldószinór lehetővé teszi, hogy vészhelyzetek esetén gyorsan és könnyen kioldja a maszkot (lásd az SOS ábrát).

5 Tisztítás és higiénés kezelés

5.1 A maszk tisztítása

- Tisztítás előtt mosson kezét.
- A maszk szétszerelése (lásd a következő ábrát:

4).

- A maszkot tisztítsa meg kézzel (max. 30 °C, 1 ml enyhe tisztítószer 1 liter vízben) a következő táblázat alapján:

Maszkrész	Frekvencia	Művelet
Összes maszkrész	naponta	15 percig áztatni és mosni és 3 percig puha tisztítókefével tisztítani.
Fejpánt	hetente	15 percig mosni.

- i** Összes maszkrész (kivéve: könyökídom kilégzési vészszeleppel): hetente megtisztíthatjuk mosogatógépen (max. 70 °C, enyhe mosogatószér, program időtartama max. 90 perc, felső kosár, külön öblítés).
- A maszk minden darabját öblítse 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.
 - Ha a maszkpárna sérült vagy rendkívül szennyezett: Cserélje ki a maszkpárnát. Amennyiben a csomagban nincs második maszkpárna, lépjön kapcsolatba a szakkereskedővel.
 - A maszk összeszerelése (lásd a következő ábrát: 5).

5.2 Higiénés kezelés (klinikákon)

Ha másik beteg kezelésére kerül sor, kövesse az *Útmutatás a higiénés kezeléssel kapcsolatban* című útmutatóban leírtakat. Az útmutatót a gyártó weboldalán találja. Kívánságra az útmutatót postán is elküldjük.

5.3 Ártalmatlanítás

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

6 Üzemavarok

Hiba	Ok	Megoldás
Nyomásból eredő arcí fájdalom	A maszk túl szoros.	Állítsa lazábbra a fejpántot.
A szem huzatot	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 maszkot.
	Sérült maszkpárna.	Cserélje ki a maszkpárnát.

Hiba	Ok	Megoldás
	Sérült légzőkör.	Ellenőrizze a légzőkört és annak helyes illeszkedését.
Nincs meg a terápiához szükséges nyomás.	A kilégzési vészszelep meghibásodott.	Cserélje ki a kilégzési vészszelepet.

7 Műszaki adatok

	Vented	NV
Mérétek mm-ben (Ma x Sz x Mé) S méret M méret L méret	155 x 100 x 95 165 x 100 x 95 175 x 100 x 100	155 x 100 x 105 165 x 100 x 105 175 x 100 x 110
Tömeg S méret M méret L méret	137 g 141 g 150 g	135 g 139 g 148 g
Holttér fogat S méret M méret L méret	246 ml 288 ml 326 ml	252 ml 270 ml 321 ml
Csöcsatlakozás: A kónusz az alábbi szabványnak felel meg: EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (férfi)	Ø 22 mm (nő)
Áramlási ellenállás 50 l/perc esetén 100 l/perc esetén	0,32 hPa 0,67 hPa	0,04 hPa 0,14 hPa
Áramlási ellenállás AAV Belégzés 50 l/perc esetén Kilégzés 50 l/perc esetén Tűrés: ± 1 hPa	0,6 hPa 0,8 hPa	- -
Kapcsolási nyomás AAV Megnyitás Bezáras	0,5 hPa 2,2 hPa	- -
Élettartam		5 év
Használati időtartam		Max. 12 hónap ¹
Terápiához szükséges nyomás		4 hPa - 35 hPa

Megadott kétszámos zajkibocsátási érték az ISO 4871-nek megfelelően: hangnyomásszint hangteljesítményszint bizonytalansági tényező	12 dB(A) 20 dB(A) 3 dB(A)
Hőmérséklet: Üzem Szállítás és tárolás	+5 °C – +40 °C -20 °C és +70 °C között
Alkalmazott szabványok	EN ISO 17510: 2020

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

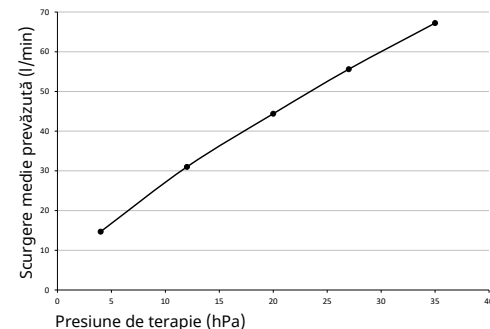
¹ A maszk használati időtartama a tisztítástól, az alkalmazott tisztítótízerekktől, a napi viselési időtől, a terápiához szükséges nyomástól, valamint a bőr egyéni izzadságkiválasztásától függ. A második maszkpárna (opcionális) használata nem hosszabbítja meg a használati időtartamot.

8 Anyagok

A maszk minden eleme latexmentes, nem tartalmaz PVC-t (polivinilklorid) és DEHP-t (dietet-hexil-ftalát). A felsorolt anyagokra való allergia fennállása esetén a maszk csak orvossal egyeztetve használható.

Fejpánt	PA (poliamid), P (poliészter), PU (poliuretán)
A fejpánt csatja	POM (polioximetilén)
Kioldószinór	PET (polietilén-tereftalát), PA (poliamid)
Kioldószinór csatja	POM (polioximetilén)
Állítóelem	POM (polioximetilén)
O ₂ -bemenet	SI (szilikon)
Zárógyűrű	POM (polioximetilén)
Maszkttest	PA (poliamid)
Maszkpárna	SI (szilikon)
Könyökídom	PA (poliamid)
Forgó hüvely	PP (polipropilén)
Kilégzési vészszelep	SI (szilikon)
Szelepzár	PP (polipropilén)

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
UDI	Număr de identificare a produsului (marcajul uniform al produselor pentru dispozitivele medicale)
REF	Număr de comandă
MD	Indică faptul că produsul este un dispozitiv medical
LOT	Număr lot
	Producător și data fabricării, dacă este cazul
	Respectați instrucțiunile de utilizare
CE	Marcaj CE (este o confirmare a faptului că produsul corespunde directivelor/regulamentelor europene în vigoare)
	Interval admis de temperatură pentru transport și depozitare
	A se utiliza până la data specificată
	Protejați de lumina solară

11 Garanție

Löwenstein Medical Technology acordă clientilor 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 accesorii 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 prezența, producătorul Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG (Kronsaalsweg 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.

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 Dezasamblarea măștii
- 5 Asamblarea măștii
- 6 Alimentare cu oxigen

i Pentru utilizatorii orbi și cu deficiențe de vedere

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

2 Introducere

2.1 Scopul utilizării

LENA este destinată a fi utilizată ca piesă de accesorii de către pacienții cu o greutate de peste 30 kg cărora li s-a prescris o terapie de presiune pozitivă asupra căilor respiratorii non-invazivă (PAP), cum ar fi CPAP/APAP, BiLevel sau NIV. Masca este adecvată pentru a fi utilizată în mod repetat de pacienți individuali acasă sau pentru a fi utilizată în mod repetat la pacienții individuali sau la mai mulți pacienți din spitale/unități medicale.

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 imediate, 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 cutaneante 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.

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, zgome 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

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

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

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.

- ⇒ Utilizați supapa de siguranță pentru oxigen.
- ⇒ Respectați instrucțiunile de utilizare ale sistemului de alimentare cu oxigen.
- ⇒ Amplasați sursele de alimentare cu oxigen la o distanță > 1 m de aparat.
- ⇒ Fumatul interzis.
- ⇒ Evitați flăcările deschise.
- ⇒ Aerisiti bine încăperea.
- ⇒ Mențineți masca curată, fără uleiuri sau grăsimi pe aceasta.

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 supravegheatai.

Pericol de accidentare din cauza reinhalării de CO₂!

- ⇒ 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 supravegheatai 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 scurgerilor de gaz anestezic sau a nebulizării medicamentelor!

- ⇒ Nu utilizați masca în timpul anesteziei.
- ⇒ Nu utilizați masca la nebulizarea medicamentelor.

Pericol de accidentare din cauza curățării insuficiente!

- ⇒ Curățați piesele măștii înainte de prima utilizare (consultați capitolul Curățare și pregătire igienică).

- ⇒ Curătați periodic masca.
- ⇒ La alegerea agentilor de curătare,țineți cont de posibilele alergii.
- ⇒ Când aparatul este utilizat de mai mulți pacienții în mediul clinic: Citiți documentul *Instructiuni pentru pregătirea igienică* (vezi capitolul Pregătirea igienică).
- ⇒ La pacienții cu un sistem imunitar slăbit sau care suferă de boli mai speciale, piesele măștii se vor dezinfecția zilnic, după consultarea specialistului din domeniul medical.

4 Descriere produs

Găsiți reprezentarea pieselor individuale pe pagina de titlu.

1	Bandă de fixare pe cap	7	Cot
2	Pernă frontală	8	Supapă de expirație de urgență
3	Suport pentru frunte	9	Manșon rotativ
4	Element de reglare	10	Corpul măștii
5	Intrare O ₂	11	Clemă de fixare
6	Inel de siguranță	12	Perna măștii (în funcție de varianta sunt incluse două perne de mască)

Aparate compatibile

La unele combinații de aparate, presiunea efectivă nu corespunde presiunii de terapie afișate de aparat. Solicitați unui specialist din domeniul medical să regleză 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

Măștile cu sistem de expirație integrat au o fântă prin care este evacuat aerul expirat.

Utilizați măștile fără sistem de expirație integrat („NV”, inel de siguranță și cot de culoare albastră) numai cu aparatelor care sunt dotate cu sistem de expirație activ și cu alarme și sisteme de siguranță pentru o eventuală defectare a aparatului. Dacă utilizați sisteme externe de expirație, respectați instrucțiunile de utilizare aferente.

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. Dezasamblarea măștii (a se vedea figura 4).
3. Curătați masca manual (max. 30 °C, 1 ml de detergent blând la 1 l de apă) în conformitate cu tabelul următor:

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

- i** 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. Înlocuiți piesele deteriorate. Decolorarea nu este periculoasă.
 7. Dacă perna măștii este deteriorată sau este foarte murdară: Înlocuiți perna măștii. Dacă nu este inclusă o a doua pernă a măștii, contactați furnizorul dvs. de specialitate.
 8. 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*. 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 aşezată prea fix.	Reglați mai larg banda de fixare pe cap.
Curent de aer la ochi	Masca este aşezată 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.	Înlocuiți perna măștii.
	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.	Înlocuiți supapa de expirație de urgență.

7 Date tehnice

	Evacuare	NV
Dimensiuni în mm (l x l x A) Mărimea S Mărimea M Mărimea L	155 x 100 x 95 165 x 100 x 95 175 x 100 x 100	155 x 100 x 105 165 x 100 x 105 175 x 100 x 110
Greutate Mărimea S Mărimea M Mărimea L	137 g 141 g 150 g	135 g 139 g 148 g
Volumul spațiului mort Mărimea S Mărimea M Mărimea L	246 ml 288 ml 326 ml	252 ml 270 ml 321 ml
Conectorul furtunului: Con conform EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (masculin)	Ø 22 mm (feminin)
Rezistență la flux la 50 l/min la 100 l/min	0,32 hPa 0,67 hPa	0,04 hPa 0,14 hPa
Rezistență la flux AAV Insp. la 50 l/min Exsp. la 50 l/min Toleranță ±1 hPa	0,6 hPa 0,8 hPa	-
Presiune de comutare AAV Deschidere Închidere	0,5 hPa 2,2 hPa	-
Durata de viață	5 ani	
Durată de utilizare	Până la 12 luni ¹	
Presiune terapie	4 hPa - 35 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	12 dB(A) 20 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 curătare și de detergentii utilizati, 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 prelungeste durata de utilizare.

8 Materiale

Piesele măștii nu conțin latex, PVC (clorură de polivinil) și DEHP (ftalat de dietilhexil). În caz de alergii la materialele enumerate, utilizați masca numai după consultarea unui specialist din domeniul medical.

Bandă de fixare pe cap	PA (poliamidă), P (poliester), PU (poliuretan)
Clemă de fixare	POM (pilioximetilen)
Cablu de desfacere	PET (fibre de tereftalat de polietilenă), PA (poliamidă)
Clemă pentru cablu de desfacere	POM (pilioximetilen)
Element de reglare	POM (pilioximetilen)
Intrare O ₂	SI (silicon)
Inel de siguranță	POM (pilioximetilen)
Corpul măștii	PA (poliamidă)
Pernă mască	SI (silicon)
Cot	PA (poliamidă)
Manșon rotativ	PP (polipropilen)
Supapă de expirație de urgență	SI (silicon)
Siguranță pentru supapă	PP (polipropilen)

10 Oznake i simboli

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

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

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.

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
- 6 Snabdevanje kiseonikom

Za slepe i slabovidne korisnike

Uputstvo za upotrebu je na raspolaganju i u elektronskoj verziji na internet stranici proizvođača.

2 Uvod

2.1 Svrha upotrebe

LENA je predviđena da je kao deo dodatne opreme koriste pacijenti težine veće od 30 kg, kojima je određena neinvazivna terapija kontinuiranim pozitivnim pritiskom u disajnim putevima (PAP terapija), kao što je CPAP/APAP, BiLevel ili NIV. Maska je pogodna za višekratnu upotrebu na pojedinačnim pacijentima u domaćinstvu i za višekratnu upotrebu na pojedinačnim pacijentima ili na više pacijenata u bolnicama/ustanovama.

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; klastrofobija, akutna mučnina.

Ukoliko niste sigurni da li se ove situacije odnose na vas, obratite 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 upotrebi

Prenos terapeutske delotvornosti aparata za terapiju na pacijenta

3 Bezbednost

Opasnost od povreda usled oštećenih ili napregnutih delova maske!

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

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.

- ⇒ Koristite sigurnosni ventil za kiseonik.
- ⇒ Obratite pažnju na uputstvo za upotrebu sistema za snabdevanje kiseonikom.
- ⇒ Izvore kiseonika postaviti na rastojanju od >1 m od aparata.
- ⇒ Nemojte da pušite.
- ⇒ Izbegavajte otvoreni plamen.
- ⇒ Prostoriju dobro provetrvati.
- ⇒ Masku održavati bez ulja i masnoća.

Opasnost od povreda usled nedovoljnog snabdevanja pacijenta!

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

Opasnost od povređivanja usled ponovnog udisanja CO₂!

- ⇒ Masku koristiti samo tokom terapije.
- ⇒ Masku koristiti 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 izlaska anestetičkih gasova i nebuliziranih lekova!

- ⇒ Ne koristite masku tokom anestezije.
- ⇒ Ne koristite masku za nebulizaciju lekova.

Opasnost od povređivanja usled nedovoljnog čišćenja!

- ⇒ Pre prve upotrebe očistite delove maske (pogledajte poglavje „Čišćenje i higijensko održavanje“).
- ⇒ Redovno čistite masku.
- ⇒ Prilikom izbora sredstva za čišćenje vodite računa o mogućim alergijama.
- ⇒ Pri promeni pacijenta u kliničkom okruženju: pratite dokument *Napomene o higijenskom održavanju* (pogledajte poglavje o higijenskom održavanju).

- ⇒ U slučaju pacijenata sa oslabljenim imunim sistemom ili posebnim uzrocima oboljenja, nakon konsultacija sa medicinskim stručnjakom svakodnevno dezinfikujte delove maske.

4 Opis proizvoda

Prikaz pojedinačnih delova možete da pronađete na naslovnoj strani.

1	Trake za glavu	7	Ugaonik
2	Čeoni jastučić	8	Ventil za izdisanje u hitnom slučaju
3	Čeoni oslonac	9	Obrtna čaura
4	Element za podešavanje	10	Telo maske
5	Ulaz za O ₂	11	Spojnica trake
6	Sigurnosni prsten	12	Jastučić maske (u zavisnosti od varijante može da sadrži dva jastučića maske)

Kompatibilni aparati

Kod nekih kombinacija aparata, stvarni pritisak ne odgovara terapijskom pritisku koji prikazuje aparat. Medicinski stručnjak treba da podesi kombinaciju aparata 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

Maske sa integriranim sistemom za izdisanje imaju zazor kroz koji izlazi vazduh koji se izdahne.

Maske bez integriranog sistema za izdisanje („NV“, sigurnosni prsten i ugaonik plave boje) koristite samo sa aparatima koji poseduju sistem za aktivno izdisanje i raspolažu alarmima i sigurnosnim sistemima za slučaj eventualnog prestanka rada aparata. U slučaju korišćenja eksternih sistema za disanje voditi računa o pripadajućem uputstvu za upotrebu.

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 debllokiranje 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 prati 3 minuta, i čistiti mekom četkom za čišćenje.
Trake za glavu	nedeljno	Prati 15 minuta.

i Svi delovi (izuzetak: ugaonik sa ventilom za izdisanje u hitnom slučaju) se mogu nedeljno čistiti u mašini za pranje posuda (maks. 70 °C, blago sredstvo za pranje posuda, 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. Zamenite oštećene delove. Promene boje su bezopasne.
- Ako je jastučić maske oštećen ili jako zaprljan: Zamenite jastučić maske. Ako nemate na raspolaganju drugi jastučić maske, stupite u kontakt sa specijalizovanim prodavcem.
- Sastavite masku (pogledajte sliku 5).

5.2 Higijensko održavanje (kliničko okruženje)

U slučaju promene pacijenta sledite uputstva u dokumentu *Napomene o higijenskom održavanju*. Dokument možete pronaći na internet stranici proizvođača. Ukoliko želite, možemo da vam pošaljemo dokument.

5.3 Odlaganje na otpad

Masku 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.

Smetnja	Uzrok	Mera
	Sistem creva je oštećen.	Proveriti sistem creva i pravilno naleganje sistema creva.
Terapijski pritisak se ne dostiže.	Ventil za izdisanje u hitnom slučaju je neispravan.	Zamenite ventil za izdisanje u hitnom slučaju.

7 Tehnički podaci

	Ventilirana	NV
Dimenzije u mm (V x Š x D)		
Veličina S	155 x 100 x 95	155 x 100 x 105
Veličina M	165 x 100 x 95	165 x 100 x 105
Veličina L	175 x 100 x 100	175 x 100 x 110
Težina		
Veličina S	137 g	135 g
Veličina M	141 g	139 g
Veličina L	150 g	148 g
Zapremina mrtvog prostora		
Veličina S	246 ml	252 ml
Veličina M	288 ml	270 ml
Veličina L	326 ml	321 ml
Priključak creva: Konus prema EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (muški)	Ø 22 mm (ženski)
Otpor strujanju pri 50 l/min pri 100 l/min	0,32 hPa 0,67 hPa	0,04 hPa 0,14 hPa
Otpor strujanju AAV		
Insp. pri 50 l/min	0,6 hPa	-
Eksp. pri 50 l/min	0,8 hPa	-
Tolerancija ±1 hPa		
Pritisak prebacivanja AAV		
Otvoriti Zatvoriti	0,5 hPa 2,2 hPa	-
Radni vek		5 godina
Trajanje upotrebe		Do 12 meseci ¹
Terapijski pritisak		4 hPa - 35 hPa
Navedena dualna vrednost emisije buke prema ISO 4871: Nivo zvučnog pritiska Nivo zvučne snage Faktor nesigurnosti		12 dB(A) 20 dB(A) 3 dB(A)

Temperatura: Rad Transport i skladištenje	+5 °C do + 40 °C -20 °C do +70 °C
Primjenjeni standardi	EN ISO 17510: 2020
Klasa proizvoda prema MDR (EU) 2017/745	IIa

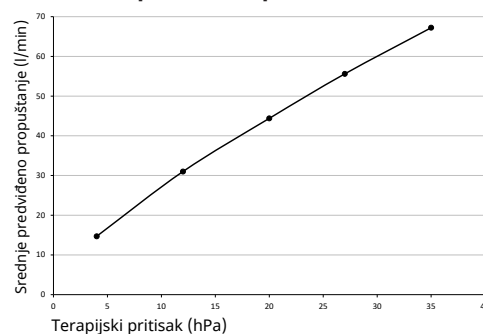
¹ Trajanje upotrebe zavisi od čišćenja i korišćenog sredstva za čišćenje, od trajanja nošenja u toku dana, od terapijskog pritiska i od individualnog lučenje znoja. Upotreba drugog jastučeta maske (sadržan opciono) ne produžuje trajanje upotrebe.

8 Materijali

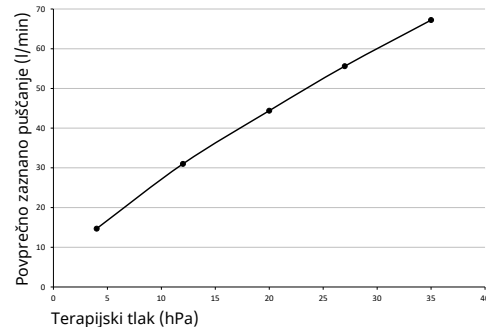
Nijedan deo maske ne sadrži lateks, PVC (polivinil-hlorid) i DEHP (dietilheksil ftalat). U slučaju alergije na navedene materijale masku koristiti samo nakon konsultacije sa medicinskim stručnjakom.

Trake za glavu	PA (poliamid), P (poliester), PU (poliuretan)
Spojnica trake	POM (polioksimetilen)
Uzica	PET (vlakna od polietilenterefatalata), PA (poliamid)
Spojnica uzice	POM (polioksimetilen)
Element za podešavanje	POM (polioksimetilen)
Ulaz za O ₂	SI (silikon)
Sigurnosni prsten	POM (polioksimetilen)
Telo maske	PA (poliamid)
Jastučić maske	SI (silikon)
Ugaonik	PA (poliamid)
Obrtna čaura	PP (polipropilen)
Ventil za izdisanje u hitnom slučaju	SI (silikon)
Osigurač ventila	PP (polipropilen)

9 Kriva protoka i pritiska



9 Krivulja pretoka



10 Oznake in simboli

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

Simbol	Opis
UDI	Identifikacijska številka izdelka (enolična oznaka izdelka za medicinske pripomočke)
REF	Številka naročila
MD	Označuje izdelek kot medicinski pripomoček
LOT	Številka serije
	Proizvajalec in po potrebi datum proizvodnje
	Upoštevajte navodila za uporabo
CE	Oznaka CE (potrjuje, da izdelek ustreza veljavnim evropskim direktivam/uredbam)
	Temperaturno območje za transport in skladnjenje
	Uporabno do navedenega datuma
	Zaščititi pred sončno svetlobo

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 ustrezнимi določbami Uredbe (EU) 2017/745 o medicinskih pripomočkih. Celotno besedilo izjave o skladnosti je objavljeno na spletni strani proizvajalca.

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
- 6 Dovajanje kisika

i Za slepe in slabovidne uporabnike

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

2 Uvod

2.1 Namen uporabe

LENA je namenjena za uporabo kot pripomoček pri bolnikih, težjih od 30 kg, s predpisano neinvazivno terapijo z zagotavljanjem pozitivnega tlaka v dihalnih poteh (PAP), kot so CPAP/APAP, BiLevel ali NIV. Maska je primerna za ponovno uporabo pri enem bolniku v domačem okolju ter za ponovno uporabo pri enem ali več bolnikih v bolnišnicah/domovih za oskrbo.

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 odsončen refleks kašla, klavstrofobija, akutna slabost. 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

Nevarnost telesnih poškodb zaradi poškodovanih ali obremenjenih delov maske!

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

Nevarnost telesnih poškodb zaradi uporabe kisika!

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

- ⇒ Uporabljajte varnostni ventil za kisik.
- ⇒ Upoštevajte navodila za uporabo sistema za dovajanje kisika.
- ⇒ Vire kisika postavite > 1 m stran od naprave.
- ⇒ Ne kadite.
- ⇒ Izogibajte se odprtemu ognju.
- ⇒ Prostor dobro zračite.
- ⇒ Maska ne sme priti v stik z oljem in maščobami.

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 telesnih poškodb zaradi ponovnega vdihavanja 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 izstopanja anestetičnega plina ali pršenja zdravil!

- ⇒ Maske ne uporabljajte med anestezijo.
- ⇒ Maske ne uporabljajte za razprševanje zdravil.

Nevarnost poškodb zaradi neustreznega čiščenja!

- ⇒ Pred prvo uporabo očistite dele maske (glejte poglavje »Čiščenje in higiena«).
- ⇒ Masko redno čistite.
- ⇒ Pri izbiri čistila upoštevajte morebitne alergije.
- ⇒ Pri menjavi bolnika v kliničnem okolju: Upoštevajte dokument *Napotki o higieni pripravil* (glejte poglavje »Higienični pripravki«).
- ⇒ Pri bolnikih z oslabljenim imunskim sistemom ali posebnim ozadjem bolezni vsakodnevno razkužite dele maske po posvetu z zdravstvenim osebjem.

4 Opis izdelka

Prikaz posameznih delov najdete na naslovni strani.

1	Naglavni trakovi	7	Kotna cevka
2	Čelna blazinica	8	ventila za izdihanje v nujnem primeru
3	Čelna podpora	9	Vrtljiv tulec
4	Element za nastavljanje	10	Ogrodje maske
5	Vhod za O ₂	11	Zaponka
6	Varovalni obroč	12	Blazinica maske (glede na različico sta zajeti dve blazinici maske)

Zdržljive 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

Maske z integriranim sistemom za pomoč pri izdihanju imajo vrzel, skozi katero uhaja izdihani zrak.

Maske brez vgrajenega sistema za pomoč pri izdihanju (varovalni obroč »NV« in kotne cevke modre barve) uporabljajte samo z napravami, ki vključujejo aktivni sistem za pomoč pri izdihanju ter alarme in varnostne sisteme za morebiten izpad delovanja naprave. Ob uporabi zunanjega sistema za pomoč pri izdihanju upoštevajte pripadajoča navodila za uporabo.

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 rvica (izbirno)

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

5 Čiščenje in higiena

5.1 Čiščenje maske

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

Del maske	Pogostost	Dejanje
Vsi deli maske	dnevno	15 minut namakajte in perite ter 3 minute čistite z mehko ščetko za čiščenje.
Naglavni trakovi	tedensko	15 minut perite.

i 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).

- Vse dele sperite s čisto vodo.
- Počakajte, da se vsi deli posušijo na zraku.
- Z zunanjim pregledom preverite, ali so prisotne kake razpoke in deformacije. Zamenjajte poškodovane dele. Razbarvanja niso škodljiva.
- Če je blazinica maske poškodovana ali močno umazana: Zamenjajte blazinico maske. Če je priložena še druga blazinica maske, se obrnite na distributerja.
- Sestavite masko (glejte sliko 5).

5.2 Higienska priprava (v kliničnem okolju)

V primeru uporabe pri drugem bolniku upoštevajte dokument *Napotki o higienski pripravi*. 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 pretesna.	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.

Težava	Vzrok	Ukrep
Terapijski tlak ni dosežen.	Sistem cevki je poškodovan.	Preverite sistem cevki in pravilno namestitev sistema cevki.
	Ventil za izdihanje v nujnem primeru je okvarjen.	Zamenjajte ventil za izdihanje v nujnem primeru.

7 Tehnični podatki

	Z ventilom	NV
Mere v mm (V x Š x G)	155 x 100 x 95 165 x 100 x 95 175 x 100 x 100	155 x 100 x 105 165 x 100 x 105 175 x 100 x 110
Teža		
Velikost S	137 g	135 g
Velikost M	141 g	139 g
Velikost L	150 g	148 g
Prostornina prazne naprave	246 ml	252 ml
Velikost S	288 ml	270 ml
Velikost M	326 ml	321 ml
Priključek za cevke: konus v skladu s standardom EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (moški)	Ø 22 mm (ženski)
Pretočni odpor		
Pri 50 l/min	0,32 hPa	0,04 hPa
Pri 100 l/min	0,67 hPa	0,14 hPa
Pretočni odpor AAV		
Vdih pri 50 l/min	0,6 hPa	-
Izdih pri 50 l/min	0,8 hPa	-
Dovoljeno odstopanje: ± 1 hPa		
Preklopni tlak AAV		
Odpiranje	0,5 hPa	-
Zapiranje	2,2 hPa	-

Življenska doba	5 let
Uporabna življenska doba	Do 12 mesecev ¹
Terapijski tlak	4-35 hPa
Navedena dvoštevilčna vrednost emisij hrupa v skladu z ISO 4871:	
Raven zvočnega tlaka	12 dB(A)
Raven zvočne moči	20 dB(A)
Faktor negotovosti	3 dB(A)

Temperatura: Delovanje Transport in skladiščenje	+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 uporabljene čistilnega sredstva, od dnevnega trajanja nošenja, od terapijskega tlaka in od znoja 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). V primeru alergij na navedene material masko uporabljajte samo po posvetu z zdravstvenim osebjem.

Naglavni trakovi	PA (poliamid), P (poliester), PU (poliuretan)
Zaponka	POM (polioksimetilen)
Zasilna rvica	PET (vlakna polietilen tereftalata), PA (poliamid)
Zaponka zasilne rvorce	POM (polioksimetilen)
Element za nastavljanje	POM (polioksimetilen)
Vhod za O ₂	SI (silikon)
Varovalni obroč	POM (polioksimetilen)
Ogrodje maske	PA (poliamid)
Blazinica maske	SI (silikon)
Kotna cevka	PA (poliamid)
Vrtljiv tulec	PP (polipropilen)
ventila za izdihanje v nujnem primeru	SI (silikon)
Zapora ventila	PP (polipropilen)

Symbol	Beskrivelse
REF	Bestillingsnummer
MD	Identificerer produktet som medicinsk udstyr
LOT	Partinummer
	Producent og evt. produktionsdato
	Overhold brugsanvisningen
	CE-mærkning (bekræfter, at produktet opfylder de gældende europæiske direktiver/forordninger)
	Tilladt temperaturområde for transport og opbevaring
	Kan anvendes indtil den angivne dato
	Skal beskyttes mod sollys

11 Garanti

Löwenstein Medical Technology yder køberen af et nyt originalt Löwenstein Medical Technology-produkt og en af Löwenstein Medical Technology indbygget reservedel en begrænset producentgaranti i henhold til de garantibetingelser, som gælder for det pågældende produkt, og de nedenfor angivne garantiperioder fra købsdatoen. Garantibetingelserne kan hentes på producentens internetside. Efter ønske fremsender vi også gerne garantibetingelserne.

Bemærk, at ethvert krav om garanti og ansvar bortfalder, hvis det i brugsanvisningen anbefalede tilbehør ikke benyttes, eller hvis der bruges uoriginale reservedele.

Kontakt din autoriserede forhandler i et garantitilfælde.

Produkt	Garantiperioder
Masker inklusive tilbehør	6 måneder

12 Overensstemmelseserklæring

Hermed erklærer producenten Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG (Kronsaalsweg 40, 22525 Hamborg, Tyskland), at produktet opfylder de gældende bestemmelser i forordning (EU) 2017/745 om medicinsk udstyr. Overensstemmelseserklæringen i sin fulde ordlyd findes på producentens internetside.

I EU: Som bruger og/eller patient skal du informere producenten og den ansvarlige myndighed om alle alvorlige hændelser, der optræder i forbindelse med produktet.

1 Betjening

I illustrationerne er der vist følgende skridt til betjening af masken:

- 1 Påtagning af masken
- 2 Indstilling af masken
- 3 Aftagning af masken
- 4 Adskillelse af masken
- 5 Samling af masken
- 6 Tilførsel afilt

For blinde og synshæmmede brugere
Brugsanvisningen findes endvidere i en elektronisk udgave på producentens internetside.

2 Introduktion

2.1 Anvendelsesformål

LENA er beregnet til at blive brugt som tilbehørsdel af patienter med en vægt på over 30 kg, som har fået ordineret en ikke-invasiv luftvejsovertryksterapi (PAP-terapi) som f.eks. CPAP/APAP, BiLevel eller NIV. Masken er egnet til genanvendelse på enkelte patienter i hjemmet samt til genanvendelse på enkelte og flere patienter i hospitals-/institutioneromgivelser.

2.2 Kontraindikationer

Masken må ikke benyttes på patienter med en vægt < 30 kg.

I følgende situationer må masken ikke benyttes: Nødvendighed for øjeblikkelig intubation, bevidstløshed, akut opkastning.

I følgende situationer må masken kun benyttes med særlig forsigtighed: Tryksteder og akutte kvæstelser i ansigtshuden, hudallergier i ansigtsregionen, missdannelser i ansigt eller næsesvælg, akutte smerter i ansigtsregionen, begrænset eller manglende hosterefleks, klaustrofobi, akut kvalme.

Hvis du ikke er sikker på, om en af disse situationer passer i dit tilfælde, så kontakt din medicinske fagperson. Bemærk kontraindikationerne i brugsanvisningen til apparatet.

2.3 Bivirkninger

Der kan forekomme følgende bivirkninger ved brug af masken: Stoppet næse, tør næse, tør mund om morgen, trykfornemmelse i bihulerne, irritation af bindehinden, rødden, tryksteder i ansigtet, forstyrrende støj ved indånding.

Hvis der opstår disse bivirkninger, så kontakt din medicinske fagperson.

2.4 Kliniske fordele

Overførsel af terapiapparatets terapeutiske virkning til patienten

3 Sikkerhed

Fare for kvæstelser på grund af beskadigede eller belastede maskede!

- ⇒ Foretag en visuel kontrol før hver brug og efter hver rengøring.
- ⇒ Overhold brugsvarigheden (se kapitlet "Tekniske data").
- ⇒ Udskift eventuelt maskede.

Fare for kvæstelser ved anvendelse afilt!

Ilt kan ophobe sig i tøjet, sengetøjet og håret. Tilstørrelse afilt uden beskyttelsesanordning kan medføre brand.

- ⇒ Brug ilt sikkerhedsventil.
- ⇒ Overhold brugsanvisningen for iltilførselsystemet.
- ⇒ Opstil iltkilder i en afstand på > 1 m fra apparatet.
- ⇒ Rygning forbudt.
- ⇒ Undgå åben ild.
- ⇒ Udluft rummet godt.
- ⇒ Hold masken fri for olie og fedt.

Fare for kvæstelser ved underforsyning af patienten!

- ⇒ Aktivér undertryks-/lækagealarmer på apparatet.
- ⇒ Kontrollér den passende maskestørrelse, og om masken sidder fast.
- ⇒ Overvåg patienter med begrænset spontan vejtrækning.

Fare for kvæstelser på grund af CO₂-genånding!

- ⇒ Anvend kun masken ved igangværende terapi.
- ⇒ Anvend kun masken inden for det angivne terapitypområde.
- ⇒ Patienter, der ikke selv kan tage masken af, skal overvåges af en plejeassistent.
- ⇒ Kontrollér inden hver brug, at nødudåndningsventilens åbninger er frie.
- ⇒ Undlad at lukke udåndingssystemerne.

Fare for kvæstelser ved udledning af narkosegas eller forstørning af medicin!

- ⇒ Anvend ikke masken under anæstesien.
- ⇒ Anvend ikke masken til forstørning af medicin.

Fare for kvæstelser på grund af utilstrækkelig rengøring!

- ⇒ Rengør maskedelene inden første brug (se kapitlet "Rengøring og hygiejnisk behandling").
- ⇒ Rengør masken regelmæssigt.
- ⇒ Tag højde for mulige allergier, når der vælges rengøringsmiddel.
- ⇒ I tilfælde af patientskift i kliniske omgivelser: Følg dokumentet *Henvisninger vedrørende hygiejnisk behandling* (se kapitlet "Hygiejnisk behandling").

- ⇒ Desinficér maskedelene dagligt efter aftale med den medicinske fagperson, hvis masken anvendes på patienter med svækket immunsystem eller særlig sygdomsbaggrund.

4 Produktbeskrivelse

Visningen af de enkelte dele findes på forsiden.

1	Hovedbånd	7	Vinkel
2	Pandepolster	8	Nødudåndingsventil
3	Pandestøtte	9	Drejebøsning
4	Indstillingselement	10	Maskeelement
5	O ₂ -indgang	11	Båndclips
6	Sikringsring	12	Maskepude (to maskepuder inkluderet alt efter varianten)

Kompatible apparater

Ved en del apparatkombinationer svarer det faktiske tryk ikke til det teraptryk, som apparatet viser. Lad en medicinsk fagperson indstille apparatet, så det faktiske tryk i masken svarer til teraptrykket. Denne indstilling skal udføres med den masketype, der anvendes under terapien.

Udåndingssystem

Masker med integreret udåndingssystem har et mellemrum, via hvilket den udåndede luft slipper ud. Anvend kun masker uden integreret udåndingssystem ("NV", blå sikringsring og vinkel) med apparater, der har et aktivt udåndingssystem samt alarmer og sikkerhedssystemer for et eventuelt apparatsvigt. Overhold den tilhørende brugsanvisning, når der anvendes eksterne udåndingssystemer.

Nødudåndingsventil (AAV)

Hvis apparatet sviger, åbnes nødudåndingsventilen, og patienten ånder omgivelsesluft.

Udløersnor (valgfri)

Udløersnoren gør det muligt at frigøre masken hurtigt og nemt i en nødsituation (se illustrationen SOS).

5 Rengøring og hygiejnisk behandling

5.1 Rengøring af masken

1. Vask hænder inden rengøringen.
2. Skil masken ad (se illustration 4).
3. Rengør masken manuelt (maks. 30 °C, 1 ml mildt rengøringsmiddel til 1 l vand) i overensstemmelse med følgende tabel:

Maskedel	Hyppighed	Handling
Alle maskedele	Dagligt	Læg i blød i 15 minutter, og vask, samt rengør i 3 minutter med en blød rensebørste.

Maskedel	Hyppighed	Handling
Hovedbånd	Ugentligt	Vask i 15 minutter.

i Alle dele (undtagen: vinkel med nødudåndningsventil) kan rengøres ugentligt i en opvaskemaskine (ved mask. 70 °C, med mildt opvaskemiddel, maks. 90 minutters programvarighed, i overkurven og ved separat vask).

4. Skyl alle dele af med rent vand.
5. Lad alle dele lufttørre.
6. Udfør en visuel kontrol med hensyn til revner og deformationer. Udkift beskadigede dele. Misfarvninger er ufarlige.
7. Hvis maskepuden er beskadiget eller meget snævet: Udkift maskepuden.
Hvis der ikke medfølger en anden maskepude, så kontakt autoriseret forhandler.
8. Saml masken (se illustration 5).

5.2 Hygiejnisk behandling (kliniske omgivelser)

Følg dokumentet *Henvisninger vedrørende hygiejnisk behandling* i tilfælde af et patientskifte. Dokumentet findes på producentens internetside. Efter ønske fremsender vi gerne dokumentet.

5.3 Bortskaffelse

Bortskaf masken sammen med husholdningsaffaldet. I kliniske omgivelser: Bortskaf masken iht. hospitalets forskrifter.

6 Fejl

Fejl	Årsag	Foranstaltning
Tryksmerter i ansigtet	Masken sidder for stramt.	Indstil hovedbåndet løsere.
Trækluft i øjet	Masken sidder for løst.	Indstil hovedbåndet strammere.
	Masken passer ikke.	Kontakt autoriseret forhandler.
Teraptrykket opnås ikke.	Masken er ikke indstillet korrekt.	Indstil masken på ny.
	Maskepuden er beskadiget.	Udkift maskepuden.
	Slangesystemet er beskadiget.	Kontrollér slangesystemet, og om slangesystemet sidder korrekt.
Teraptrykket opnås ikke.	Nødudåndingsventilen er defekt.	Udkift nødudåndingsventilen.

7 Tekniske data

	Vented	NV
Mål i mm (H x B x D)		
Størrelse S	155 x 100 x 95	155 x 100 x 105
Størrelse M	165 x 100 x 95	165 x 100 x 105
Størrelse L	175 x 100 x 100	175 x 100 x 110
Vægt		
Størrelse S	137 g	135 g
Størrelse M	141 g	139 g
Størrelse L	150 g	148 g
Dødrumsvolumen		
Størrelse S	246 ml	252 ml
Størrelse M	288 ml	270 ml
Størrelse L	326 ml	321 ml
Slangetilslutning: Konus iht. EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (mand)	Ø 22 mm (kvinde)
Strømningsmodstand ved 50 l/min ved 100 l/min	0,32 hPa 0,67 hPa	0,04 hPa 0,14 hPa
Strømningsmodstand for AAV Insp. ved 50 l/min Ekssp. ved 50 l/min Tolerance: ±1 hPa	0,6 hPa 0,8 hPa	- -
Aktiveringstryk for AAV Åbn Luk	0,5 hPa 2,2 hPa	- -
Levetid		5 år
Brugsvirighed		Op til 12 måneder ¹
Teraptryk		4 hPa - 35 hPa
Angivet støjemissionsværdi iht. ISO 4871: Lydtryksniveau Lydefektivniveau Usikkerhedsfaktor		12 dB(A) 20 dB(A) 3 dB(A)
Temperatur: Drift Transport og opbevaring		+5 °C til +40 °C -20 °C til +70 °C
Anvendte standarder		EN ISO 17510: 2020
Produktklasse iht. forordning (EU) 2017/745 om medicinsk udstyr		IIa

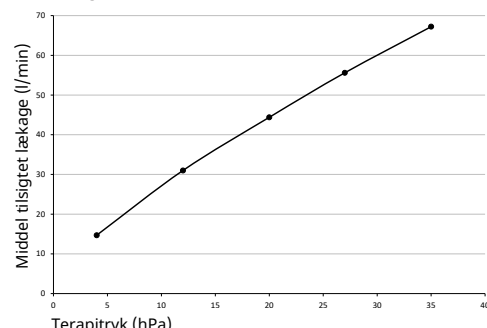
¹ Brugsvirigheden afhænger af rengøringen og de anvendte rengøringsmidler, den daglige anvendelsestid, teraptrykket og den individuelle sve-dintensitet. Anvendelse af den anden maskepude (optionalt inkluderet) forlænger ikke brugsvirigheden.

8 Materialer

Alle maskedele er frie for latex, PVC (polyvinylklorid) og DEHP (diethylhexylphthalat). I tilfælde af allergier over for de anførte materialer må masken kun anvendes efter aftale med den medicinske fagperson.

Hovedbånd	PA (polyamid), P (polyester), PU (polyurethan)
Båndclips	POM (polyoxymethylen)
Udløersnor	PET (polyethylenterephthalat-fiber), PA (polyamid)
Udløersnorclips	POM (polyoxymethylen)
Indstillingselement	POM (polyoxymethylen)
O ₂ -indgang	SI (silikone)
Sikringsring	POM (polyoxymethylen)
Maskeelement	PA (polyamid)
Maskepude	SI (silikone)
Vinkel	PA (polyamid)
Drejebøsning	PP (polypropylen)
Nødudåndingsventil	SI (silikone)
Ventilsikring	PP (polypropylen)

9 Tryk-flow-karakteristik



10 Mærkninger og symboler

De følgende mærkninger og symboler kan være anbragt på produktet, tilbehøret eller emballagerne.

Symbol	Beskrivelse
UDI	Produktidentifikationsnummer (standardiseret produktidentifikation for medicinsk udstyr)

Symbol	Beskrivelse
REF	Bestillingsnummer
MD	Merker produktet som medisinsk utstyr
LOT	Ordrenummer
	Produsent og produksjonsdato, hvis aktuelt
	Følg bruksanvisningen
	CE-merking (bekrefter at produktet svarer til gjeldende europeiske direktiver/forordninger)
	Tillatt temperaturområde for transport og lagring
	Kan brukes til angitt dato
	Skal ikke utsettes for sollys

11 Garanti

Löwenstein Medical Technology gir kunder som har kjøpt et nytt originalprodukt fra Löwenstein Medical Technology, eller som har fått montert en reservedel hos Löwenstein Medical Technology, en begrenset produsentgaranti i henhold til de garantivilkår som gjelder for det aktuelle produktet, og de garantitidene fra kjøpsdato som er angitt nedenfor. Garantivilkårene kan lastes ned fra produsentens internetsider. På forespørsel sender vi deg også garantivilkårene.

Vær oppmerksom på at ethvert krav på garanti og produktansvar går tapt hvis man verken bruker det tilbehoret som er anbefalt i bruksanvisningen eller original-reservedeler.

Henvend deg til din forhandler i et garantitilfelle.

Produkt	Garantitider
Masker inklusive tilbehør	6 måneder

12 Samsvarserklæring

Herved erklærer produsenten Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG (Kronsaalsweg 40, 22525 Hamburg, Tyskland), at produktet svarer til gjeldende bestemmelser i forordningen om medisinsk utstyr, (EU) 2017/745. Du finner den fullstendige teksten i samsvarserklæringen på produsentens internetsider.

I EU: Som bruker og/eller pasient må du informere produsenten og ansvarlig myndighet om alle alvorlige hendelser som oppstår i sammenheng med produktet.

1 Betjening

Følgende trinn for betjening av masken er vist på illustrasjonene:

- 1 Sette masken på
- 2 Innstilling av masken
- 3 Ta av masken
- 4 Ta masken fra hverandre
- 5 Sette masken sammen
- 6 Tilføre oksygen

For blinde og synshemmde brukere

Bruksanvisningen er også tilgjengelig i en elektronisk versjon på produsentens internettlelse.

2 Innføring

2.1 Bruksformål

LENA er beregnet på å brukes som tilbehørsdel for pasienter med en vekt på mer enn 30 kg, som har fått forskrevet en ikke-invasive overtryksbehandling (PAP-behandling) for luftveiene, f.eks. CPAP/APAP, BiLevel eller NIV. Masken er egnet til gjenbruk for enkeltpasienter ved hjemmebruk og til gjenbruk for enkeltpasienter og flere pasienter i sykehus-/klinikkmiljø.

2.2 Kontraindikasjoner

Det er ikke tillatt å bruke masken hos pasienter med en vekt på < 30 kg.

Masken skal ikke brukes i følgende situasjoner: Når umiddelbar intubering er nødvendig; ved bevisstløshet, akutte brekninger.

Masken skal bare brukes med spesiell varsomhet i følgende situasjoner: Trykkpunkter og akutte sår på huden i ansiktet, hudallergier i ansiktsområdet; deformasjon av ansikt eller nese/svelg, akutte smerter i ansiktsområdet, begrenset eller manglende hosterefleks, klaustrofobi, akutt kvalme. Hvis du ikke er sikker på om en av disse situasjonene gjelder for deg, må du ta kontakt med helsepersonell. Vær oppmerksom på kontraindikasjonene i bruksanvisningen for apparatet.

2.3 Bivirkninger

Følgende bivirkninger kan oppstå under bruk av masken: Tett nese, tørr nese, munntørrhet om morgen, trykkfølelse i bihulene, irritasjon av bindehinnen, huden blir rød, trykkpunkter i ansiktet, forstyrrende lyder når man puster.

Dersom disse bivirkningene oppstår, må du ta kontakt med helsepersonell.

2.4 Klinisk nytteverdi

Overføring av terapiapparatets terapeutiske effekt til pasienten

3 Sikkerhet

Skadde eller belastede deler av masken innebærer fare for personskader!

- ⇒ Visuell kontroll må derfor alltid gjennomføres før hver bruk og etter hver rengjøring.
- ⇒ Vær oppmerksom på levetiden (se kapittel Tekniske data).
- ⇒ Skift ut maskedeler ved behov.

Fare for personskader ved bruk av oksygen!

Oksygen kan avleires i klær, sengetøy og hår. Dersom det tilføres oksygen uten sikkerhetsinnretning, kan det oppstå brann.

- ⇒ Bruk oksygen-sikkerhetsventil.
- ⇒ Følg bruksanvisningen for tilførselssystemet for oksygen.
- ⇒ Oksygenkildene skal plasseres i en avstand på > 1 m til apparatet.
- ⇒ Røyking forbudt.
- ⇒ Unngå åpen ild.
- ⇒ Ventiler rommet godt.
- ⇒ Hold masken fri for olje og fett.

Fare for personskader ved for lav tilførsel til pasienten!

- ⇒ Aktiver undertrykks-/lekkasjealarmene på apparatet.
- ⇒ Bruk passende maskestørrelse og kontroller at den sitter godt.
- ⇒ Pasienter med begrenset spontan pust må overvåkes.

Fare for personskader ved at det pustes inn CO₂!

- ⇒ Masken skal kun brukes når behandling pågår.
- ⇒ Bruk bare masken innenfor angitt terapitykkområde.
- ⇒ Pasienter som ikke selv kan ta av seg masken, må overvåkes av pleiepersonell.
- ⇒ Kontroller før hver bruk at åpningene i ekspirasjonsventil for nødstilfeller er fri.
- ⇒ Ikke lukk ekspirasjonsystemene.

Fare for personskader på grunn av lekket narkosegass eller forstøving av legemidler!

- ⇒ Masken må ikke brukes under anestesi.
- ⇒ Masken skal ikke brukes til forstøving av legemidler.

Fare for personskader ved utilstrekkelig rengjøring!

- ⇒ Rengjør maskedelene før første bruk (se kapittel Rengjøring og hygienisk behandling).
- ⇒ Rengjør masken med jevne mellomrom.
- ⇒ Vær oppmerksom på mulige allergier ved valg av rengjøringsmiddel.
- ⇒ Ved pasientveksel i klinisk miljø: Følg dokumentet *Instruksjoner om hygienisk behandling* (se kapittel Hygienisk behandling).

- ⇒ Hos pasienter med svekket immunsystem eller spesiell sykdomshistorie må maskedelene desinfiseres daglig etter samråd med helsepersonell.

4 Produktbeskrivelse

Du finner en fremstilling av de enkelte delene på forsiden.

1	Hodebånd	7	Vinkel
2	Pannepute	8	Ekspirasjonsventil for nødstilfeller
3	Pannestøtte	9	Dreiehylse
4	Justeringselement	10	Maskens hoveddel
5	O ₂ -inngang	11	Båndklips
6	Låsing	12	Maskeputer (to maskeputer inkludert, avhengig av variant)

Kompatible apparater

På mange apparatkombinasjoner svarer det faktiske trykket ikke til terapitykket som apparatet viser. Få helsepersonell til å stille inn apparatet slik at det faktiske trykket i masken svarer til terapitykket. Denne innstillingen bør følge med masketypen som brukes under behandlingen.

Ekspirasjonssystem

Masker med integrert ekspirasjonssystem har en spalte som luften som pustes ut, slipper ut gjennom. Masker uten integrert ekspirasjonssystem ("NV", låsing og blå vinkel) kan kun brukes med apparater som er utstyrt med aktivt ekspirasjonssystem og alarmer og sikkerhetssystemer for eventuell apparatsvikt. Følg den tilhørende bruksanvisningen ved bruk av eksterne ekspirasjonssystemer.

Ekspirasjonsventil for nødstilfeller (AAV)

Ved apparatsvikt åpnes ekspirasjonsventilen for nødstilfeller, og pasienten kan puste omgivelsesluft.

Trekksnor (valgfri)

Trekksnoren muliggjør rask og enkel løsning av masken (se figur SOS) i nødsituasjoner.

5 Rengjøring og hygienisk behandling

5.1 Rengjøring av masken

- Vask hendene før rengjøring.
- Ta masken fra hverandre (se figur 4).
- Rengjør masken for hånd (maks. 30 °C, 1 ml mildt rengjøringsmiddel på 1 l vann) iht. tabellen nedenfor:

Maskedel	Frekvens	Handling
Alle maskedeler	daglig	Legg i bløt i 15 minutter og vask, og rengjør i 3 minutter med en myk rengjøringsbørste.
Hodebånd	ukentlig	Vask i 15 minutter.

- i** Alle deler (unntak: vinkel med ekspirasjonsventil for nødstilfeller) kan rengjøres ukentlig i oppvaskmaskin (maks. 70 °C, mildt oppvaskmiddel, maks. 90 minutter programvarighet, øverste kurv, separat skylling).
- Skyll alle delene med rent vann.
 - La alle delene tørke i luften.
 - Utfør en visuell kontroll med henblikk på riss og deformasjon. Skift ut deler med skader. Misfarging har ingen betydning.
 - Dersom maskeputen er skadet eller svært skitten: Skift ut maskeputen. Ta kontakt med forhandleren hvis det ikke er vedlagt en maskepute nummer to.
 - Sette masken sammen (se figur 5).

5.2 Hygienisk behandling (klinisk miljø)

Ved pasientveksel må du følge dokumentet *Instruksjoner om hygienisk behandling*. Dokumentet finner du på produsentens nettsted. Ved forespørsel sender vi deg dokumentet.

5.3 Avfallsbehandling

Masken kan kastes i restavfallet. I klinisk miljø: Du må avfallsbehandle masken iht. sykehusets forskrifter.

6 Feil

Feil	Årsak	Tiltak
Trykksmerte i ansiktet	Masken sitter for stramt.	Still inn hodebåndene slakkere.
Trekk på øyet	Masken sitter for løst.	Stram hodebåndene.
	Masken passer ikke.	Ta kontakt med forhandleren.
Terapitykket nås ikke.	Masken er ikke korrekt innstilt.	Still inn masken på nytt.
	Maskeputen er skadet.	Skift ut maskeputen.
	Slangesystemet er skadet.	Kontroller slangesystemet og at slangesystemet er festet korrekt.

Feil	Årsak	Tiltak
Terapitykket nås ikke.	Ekspirasjonsventilen for nødstilfeller er defekt.	Skift ut ekspirasjonsventilen for nødstilfeller.

7 Tekniske data

	Vented	NV
Mål i mm (H x B x D)		
Størrelse S	155 x 100 x 95	155 x 100 x 105
Størrelse M	165 x 100 x 95	165 x 100 x 105
Størrelse L	175 x 100 x 100	175 x 100 x 110
Vekt		
Størrelse S	137 g	135 g
Størrelse M	141 g	139 g
Størrelse L	150 g	148 g
Dødromsvolum		
Størrelse S	246 ml	252 ml
Størrelse M	288 ml	270 ml
Størrelse L	326 ml	321 ml
Slangekopling: Konus iht. EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (hann)	Ø 22 mm (hunn)
Strømningsmotstand ved 50 l/min	0,32 hPa	0,04 hPa
ved 100 l/min	0,67 hPa	0,14 hPa
Strømningsmotstand AAV		
Insp. ved 50 l/min	0,6 hPa	-
Eksp. ved 50 l/min	0,8 hPa	-
Toleranse ±1 hPa		
Koplingstrykk AAV		
Åpne	0,5 hPa	-
Lukk	2,2 hPa	-
Levetid		5 år
Brukstid		Inntil 12 måneder ¹
Terapitykk		4 hPa - 35 hPa
Angitt dual støyemisjonsverdi i henhold til ISO 4871: Lydtrykknivå		
Lydefektnivå		12 dB(A)
Usikkerhetsfaktor		20 dB(A)
		3 dB(A)
Temperatur: Drift		+5 °C til +40 °C
Transport og lagring		-20 °C til +70 °C
Anvendte standarder		EN ISO 17510: 2020

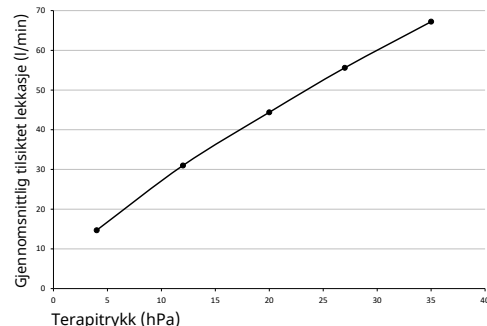
Produktklasse iht. MDR (EU) 2017/745	IIa
1 Brukstiden avhenger av rengjøring og anvendt rengjøringsmiddel, tid for daglig bruk, terapitykk og individuell sekresjon av svette. Bruk av den andre maskeputen (tilgjengelig som ekstrautstyr) forlenger ikke brukstiden.	

8 Materialer

Alle deler av masken er fri for lateks, PVC (polyvinylklorid) og DEHP (dietylheksylfaltat). Ved allergier mot de angitte materialene må masken kun brukes etter samråd med helsepersonell.

Hodebånd	PA (polyamid), P (polyester), PU (polyuretan)
Båndklips	POM (polyoksymetylen)
Trekksnor	PET (polyetylentereftalat-fiber), PA (polyamid)
Trekksnorklips	POM (polyoksymetylen)
Justeringselement	POM (polyoksymetylen)
O ₂ -inngang	SI (silikon)
Låsing	POM (polyoksymetylen)
Maskens hoveddel	PA (polyamid)
Maskeputer	SI (silikon)
Vinkel	PA (polyamid)
Dreiehylse	PP (polypropylen)
Ekspirasjonsventil for nødstilfeller	SI (silikon)
Ventilsikring	PP (polypropylen)

9 Trykk-flow-karakteristikk



10 Merking og symboler

Merkingen og symbolene nedenfor kan være anbrakt på produktet, tilbehøret eller emballasjen.

Symbol	Beskrivelse
UDI	Produktidentifikasjonsnummer (enhetlig produktmerking for medisinsk utstyr)

10 Märkningar och symboler

Följande märkningar och symboler kan finnas på produkten, tillbehören eller förpackningarna.

Symbol	Beskrivning
	Produktidentifikationsnummer (enhetlig produktmärkning för medicinska produkter)
	Beställningsnummer
	Identifierar apparaten som medicinsk produkt
	Satsnummer
	Tillverkare och eventuellt tillverkningsdatum
	Beakta bruksanvisningen
	CE-märkning (bekräftar att produkten uppfyller kraven i de gällande europeiska direktiven/förordningarna)
	Tillåtet temperaturområde för transport och förvaring
	Användbar till det angivna datumet
	Skydda mot solljus

11 Garanti

Löwenstein Medical Technology beviljar köparen av en ny original Löwenstein Medical Technology-produkt och en av Löwenstein Medical Technology monterad reservdel en begränsad tillverkargaranti i enlighet med de för respektive produkt gällande garantivillkoren och de nedan angivna garantitiderna räknat från inköpsdatumet. Hämta garantivillkoren på tillverkarens webbplats. På begäran skickar vi också garantivillkoren till dig.

Tänk på att tillverkarens garanti och ansvar upphör att gälla, om de i bruksanvisningen rekommenderade tillbehören eller originalreservdelarna inte används.

Kontakta din återförsäljare vid garantianspråk.

Produkt	Garantitider
Masker inklusive tillbehör	6 månader

12 Överensstämmelseförklaring

Härmed förklarar tillverkaren Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG (Kronsaalsweg 40, D-22525 Hamburg, Tyskland), att produkten uppfyller de gällande bestämmelserna i

förordningen om medicintekniska produkter (EU) 2017/745. Den fullständiga texten till överensstämmelseförklaringen finns på tillverkarens webbplats.

Inom EU: Som användare och/eller patient måste du underrätta tillverkaren och den ansvariga myndigheten vid allvarliga incidenter i samband med produkten.

1 Användning

Följande användningssteg visas på bilderna:

- 1 Påsättning av masken
- 2 Inställning av masken
- 3 Avtagning av masken
- 4 Isärtagning av masken
- 5 Hopsättning av masken
- 6 Tillförsel av syrgas

i För blinda och synskadade användare
Bruksanvisningen finns också i en elektronisk version på tillverkarens webbplats.

2 Inledning

2.1 Avsedd användning

LENA är avsedd att användas som tillbehör av patienter med minst 30 kg kroppsvikt, som har ordinerats en icke-invasiv övertrycksbehandling av luftvägarna (PAP-behandling), till exempel CPAP/ APAP, BiLevel eller NIV. Masken är lämplig för att återanvändas av enskilda patienter i hemmiljö och för att återanvändas av enskilda och flera patienter i sjukhus-/institutionsmiljö.

2.2 Kontraindikationer

Masken får inte användas till patienter med en vikt <30 kg.

I följande situationer får masken inte användas:
Behov av omedelbar intubation, medvetlöshet, akut kräkning.

I följande situationer måste masken användas med särskild försiktighet: Tryckpunkter och akuta skador på ansiktshuden, hudallergier i ansiktsområdet, ansikts- eller nässvalgdeformationer, akuta smärtor i ansiktsområdet, begränsning eller avsaknad av hostreflex, klaustrofobi, akut illamående.

Kontakta din medicinske fackman, om du inte är säker på, att en av de här situationerna stämmer. Följ kontraindikationerna i bruksanvisningen till apparaten.

2.3 Biverkningar

Följande biverkningar kan förekomma vid användning av masken: täppt näsa, torr näsa, munorrhett på morgonen, tryckkänsla ibihålor, bindhinneirritation, hudrodnad, tryckpunkter i ansiktet, störande ljud vid andning.

Kontakta din medicinske fackman, om de här biverkningarna uppstår.

2.4 Klinisk användning

Överföring av den terapeutiska effekten hos behandlingsapparaten till patienten

3 Säkerhet

Risk för personskador på grund av skadade eller slitna maskdelar!

- ⇒ Gör en visuell kontroll före varje användning och efter varje rengöring.
- ⇒ Beakta användningstiden (se kapitlet Tekniska data).
- ⇒ Byt maskdelarna vid behov.

Risk för personskador på grund av användning av syrgas!

Syrgasen kan avlägras i kläderna, sänglinnet och hårret. Intag av syrgas utan skyddsutrustning kan leda till brand.

- ⇒ Använd en säkerhetsventil för syrgas.
- ⇒ Beakta bruksanvisningen till tillförselsystemet för syrgas.
- ⇒ Placera syrgaskällor på ett avstånd av >1 m från apparaten.
- ⇒ Rök inte.
- ⇒ Förhindra öppen låga.
- ⇒ Ventilera rummet ordentligt.
- ⇒ Håll masken fri från olja och fett.

Risk för personskador på grund av underförsörjning av patienten!

- ⇒ Aktivera undertrycks- och läckagelarmet på apparaten.
- ⇒ Använd en passande maskstorlek och kontrollera att masken sitter stadigt.
- ⇒ Patienter med begränsad spontanandning måste övervakas.

Risk för personskador på grund av återandning av CO₂!

- ⇒ Använd masken bara under en pågående behandling.
- ⇒ Använd masken endast inom det angivna behandlingstryckområdet.
- ⇒ Patienter som inte själva kan ta av sig masken måste övervakas av en utbildad vårdare.
- ⇒ Kontrollera före varje användning att nödutandningsventilens öppningar är fria.
- ⇒ Förslut inte utandningssystemet.

Risk för personskador på grund av narkosgas eller nebulisering av läkemedel!

- ⇒ Använd inte masken under anestesi.
- ⇒ Använd inte masken för nebulisering av läkemedel.

Risk för personskador vid otillräcklig rengöring!

- ⇒ Rengör maskdelarna före den första användningen (se kapitlet Rengöring och hygienisk reprocessing).
- ⇒ Rengör masken regelbundet.
- ⇒ Tänk på eventuella allergier när du väljer rengöringsmedel.

- ⇒ Vid patientbyte i klinisk miljö: Följ dokumentet *Anvisningar för hygienisk reprocessing* (se kapitlet Hygienisk reprocessing).
- ⇒ För patienter med försvagat immunsystem eller speciell sjukdomsbakgrund bör maskdelarna desinficeras dagligen efter samråd med en medicinsk fackman.

4 Produktbeskrivning

De enskilda delarna visas på försättsbladet.

1	Huvudremmar	7	Vinkel
2	Pannkudde	8	Nödutandningsventil
3	Pannstöd	9	Skruvhylsa
4	Justeringselement	10	Maskstomme
5	O ₂ -ingång	11	Hjässremclips
6	Låsring	12	Maskkudde (vissa varianter innehåller två maskkuddar)

Kompatibla apparater

Vid många apparatkombinationer stämmer inte det verkliga trycket överens med det behandlingstryck som indikeras på apparaten. Låt en medicinsk fackman ställa in apparaten, så att det verkliga trycket i masken stämmer överens med behandlingstrycket. Den här inställningen ska göras med den masktyp som används under behandlingen.

Utandningssystem

Masker med ett integrerat utandningssystem har en springa som den utandade luften tränger ut genom.

Använd masker utan ett integrerat utandningssystem ("NV", låsring och vinkel i blå färg) bara tillsammans med apparater som har ett aktivt utandningssystem samt har larm och säkerhetssystem, om apparaten eventuellt skulle sluta att fungera. Beakta den tillhörande bruksanvisningen vid användning av externa utandningssystem.

Nödutandningsventil (AAV)

Slutar apparaten att fungera, öppnas nödutandningsventilen, så att patienten kan andas in omgivningsluften.

Dragsnöre (tillval)

Dragsnöret möjliggör en snabb och enkel frigöring av masken i nödsituationer (se bild SOS).

5 Rengöring och hygienisk beredning

5.1 Rengöring av masken

1. Tvätta händerna före rengöringen.
2. Ta isär masken (se figur 4).

3. Rengör masken för hand (maximalt 30 °C, 1 ml milt rengöringsmedel till 1 l vatten) enligt tabellen nedan:

Maskdel	Frekvens	Åtgärd
Alla maskdelar	Varje dag	Låt dem ligga i blötläge i 15 minuter och tvätta dem sedan samt rengör dem med en mjuk rengöringsborste i 3 minuter.
Huvudremmar	Varje vecka	Tvätta i 15 minuter.

i Alla delar (undantag: vinkel med nödutandningsventil) kan rengöras i en diskmaskin varje vecka (maximalt 70 °C, milt diskmedel, maximalt 90 minuters programtid, övre korgen, separat spolning).

4. Skölj alla delarna med rent vatten.
5. Låt delarna lufttorka.
6. Gör en visuell kontroll med avseende på sprickor och deformeringar. Byt skadade delar. Missfärgningar påverkar inget.
7. Har maskkudden blivit skadad eller väldigt smutsig: Byt maskkudden. Kontakta återförsäljaren om en andra maskkudde inte medföljer.
8. Sätt ihop masken (se figur 5).

5.2 Hygienisk beredning (klinisk miljö)

Följ dokumentet *Anvisningar för hygienisk beredning* inför ett patientbyte. Dokumentet finns på tillverkarens webbplats. Vi skickar dokumentet till dig, om du vill.

5.3 Skrotning

Kasta masken bland hushållsavfallet. I klinisk miljö: Kasta masken enligt sjukhusets föreskrifter.

6 Störningar

Störning	Orsak	Åtgärd
Trycksmärta i ansiktet	Masken sitter för hårt.	Ställ in huvudremmarna.
Luftdrag mot ögat	Masken sitter för löst.	Dra åt huvudremmarna.
	Masken passar inte.	Kontakta återförsäljaren.
Behandlingstrycket uppnås inte.	Masken är inte korrekt inställt.	Ställ in masken på nytt.
	Maskkudden är skadad.	Byt maskkudden.

Störning	Orsak	Åtgärd
	Slangsystemet är skadat.	Kontrollera slangsystemet och dess korrekta fastsättning.
Behandlingstrycket uppnås inte.	Nödutandning svettilen är defekt.	Byt nödutandningsventilen.

7 Tekniska data

	Vented	NV
Yttermått i mm (H x B x Dj)		
Storlek S	155 x 100 x 95	155 x 100 x 105
Storlek M	165 x 100 x 95	165 x 100 x 105
Storlek L	175 x 100 x 100	175 x 100 x 110
Vikt		
Storlek S	137 g	135 g
Storlek M	141 g	139 g
Storlek L	150 g	148 g
Dödutrymmets volym		
Storlek S	246 ml	252 ml
Storlek M	288 ml	270 ml
Storlek L	326 ml	321 ml
Slanganslutning: Kona enligt SS-EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (hane)	Ø 22 mm (hona)
Strömningsmotstånd		
Vid 50 l/min	0,32 hPa	0,04 hPa
Vid 100 l/min	0,67 hPa	0,14 hPa
Strömningsmotstånd AAV		
Inandning 50 l/min	0,6 hPa	-
Utandning 50 l/min	0,8 hPa	-
Tolerans: ± 1 hPa		
Kopplingstryck AAV		
Öppna	0,5 hPa	-
Stänga	2,2 hPa	-
Livslängd		5 år
Användningstid		Upp till 12 månader ¹
Behandlingstryck		4-35 hPa
Angivet tvåsiffrigt bulleremissionsvärdet enligt ISO 4871:		
Ljudtrycksnivå	12 dB(A)	
Ljudeffektnivå	20 dB(A)	
Osäkerhetsfaktor	3 dB(A)	

Temperatur: Drift Transport och förvaring	+5 till +40 °C -20 till +70 °C
Tillämpade standarder	EN ISO 17510: 2020
Produktklass enligt förordningen om medicintekniska produkter (EU) 2017/745	IIa

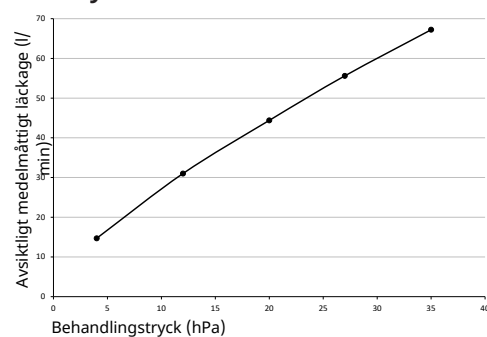
¹ Användningstiden är beroende av rengöringen och det använda rengöringsmedlet, den dagliga användningstiden, behandlingstrycket och den individuella svettsekretionen. Användning av den andra maskkudden (ingår som tillval) förlänger inte användningstiden.

8 Material

Alla maskdelar är fria från latex, PVC (polyvinylklorid) och DEHP (dietylhexylftalat). Använd masken bara efter samtal med en medicinsk fackman vid allergi mot de angivna materialen.

Huvudremmar	PA (polyamid), P (polyester), PU (polyuretan)
Hjässremclips	POM (polyoximetylen)
Dragsnöre	PET (polyetylentereftalatfiber), PA (polyamid)
Dragsnöreclips	POM (polyoximetylen)
Justeringselement	POM (polyoximetylen)
O ₂ -inlopp	SI (silikon)
Låsring	POM (polyoximetylen)
Maskstomme	PA (polyamid)
Maskkudde	SI (silikon)
Vinkel	PA (polyamid)
Skruvhylsa	PP (polypropylen)
Nödutandningsventil	SI (silikon)
Ventilsäkring	PP (polypropylen)

9 Tryck-flödeskurva



Symboli	Kuvaus
UDI	Tuotteen tunnusnumero (lääkinnällisten laitteiden yhtenäinen tuotemerkitä)
REF	Tilasnumero
MD	Merkitsee tuotteen lääkinnälliseksi laiteeksi
LOT	Erän numero
	Valmistaja ja mahd. valmistuspäivä
	Noudata käyttöohjetta
	CE-merkintä (vahvistaa, että tuote vastaa voimassa olevien eurooppalaisten direktiivien/asetuksien vaatimuksia)
	Sallittu lämpötila-alue kuljetuksen ja varastoinnin aikana
	Käytettävässä ilmoitettuun päivämäärään saakka
	Suojattava auringonvalolta

11 Takuu

Löwenstein Medical Technology myöntää uudelle alkuperäiselle Löwenstein Medical Technology -tuotteelle ja Löwenstein Medical Technology -yhtiön asentamalle varaosalle rajoitetun valmistajan takuun kyseiselle tuotteelle voimassa olevien takuehtojen mukaisesti. Takuuajat on ilmoitettu jäljempänä ja astuu voimaan tuotteen ostopäivänä. Takuuehdot löytyvät valmistajan internet-sivulta. Voimme pyynnöstä lähettää takuuuhdot myös postitse.

Ota huomioon, että kaikki oikeudet takuuseen ja vastuuseen raukeavat, jos ei käytetä käyttöohjeessa suositeltuja lisävarusteita ja alkuperäisiä varaosia.

Takuutapaussessa on otettava yhteyttä jälleenmyyjään.

Tuote	Takuuajat
Maskit sekä lisävarusteet	6 kuukautta

12

Vaatimustenmukaisuusvakuutu

S

Valmistaja Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG (Kronsaalsweg 40, 22525 Hamburg, Saksa) vakuuttaa täten, että tuote vastaa lääkinnällisistä laitteista annetun asetuksen (EU) 2017/745 asettamia vaatimuksia. Vaatimustenmukaisuusvakuutuksen saat kokonaisuudessaan valmistajan internet-sivulta.

EU:n alueella: Käyttäjän ja/tai potilaan täytyy ilmoittaa kaikista tämän tuotteen yhteydessä ilmaantuneista vakavista poikkeustilanteista valmistajalle ja vastuulliselle viranomaiselle.

1 Käyttö

Seuraavat vaiheet on esitetty kuvissa maskin käyttöä varten:

- 1 Maskin asettaminen paikoilleen
- 2 Maskin säättäminen
- 3 Maskin ottaminen pois
- 4 Maskin purkaminen osiin
- 5 Maskin kokoaminen
- 6 Hapen johtaminen

Sokeille ja näkövammaisille käyttäjille
Käyttöohjeesta on saatavissa myös elektroninen versio valmistajan internet-sivulta.

2 Johdanto

2.1 Käyttötarkoitus

LENA on tarkoitettu käytettäväksi lisävarusteena potilaille, joiden paino on yli 30 kg ja joille on määrätty non-invasiivinen hengitysteiden ylipaineohito (PAP-hoito), esimerkiksi CPAP/APAP, BiLevel tai NIV. Maski soveltuu uudelleen käytettäväksi yksittäisillä potilailla kotikäytössä sekä yksittäisillä ja useammilla potilailla sairaala-/laitosympäristössä.

2.2 Vasta-aiheet

Maskia ei saa käyttää potilaille, joiden paino on < 30 kg.

Maskia ei saa käyttää seuraavissa tilanteissa: Väliittömän intubaation tarve; tajuttomuus, akuutti oksentaminen.

Seuraavissa tilanteissa maskin käyttö on sallittua vain, kun noudatetaan erityistä varovaisuutta: Painaumat ja akuutit haavat kasvoilla, ihoalleriat kasvojen alueella, kasvojen tai nenäielun epämurodostumat, akuutti kipu kasvojen alueella, rajoittunut tai puuttuva yskimisrefleksi, klaustrofobia, akuutti pahoinvointi.

Jos et ole varma, koskeeko jokin näistä tilanteista sinua, ota yhteyttä terveydenhuollon ammattilaiseen. Huomioi laitteen käyttöohjeessa mainitut vasta-aiheet.

2.3 Haimavaikutukset

Seuraavat haimavaikutukset ovat mahdollisia maskia käytettäessä: Tukkeutunut nenä, kuiva nenä, kuiva suu aamuisin, paineentunne nenän sivuonteloissa, sidekalvojen ärsytyks, ihmisen punoitus, painaumat kasvoissa sekä häiritsevä ääni hengittääessä.

Jos näitä haimavaikutuksia ilmenee, ota yhteyt terveydenhuollon ammattilaiseen.

2.4 Kliininen hyöty

Hoitolaitteen hoitotehokkuuden siirtäminen potilaalle

3 Turvallisuus

Vahingoittuneiden tai kuluneiden maskin osien aiheuttama loukkaantumisvaara!

- ⇒ Suorita silmämääräinen tarkastus ennen jokaista käyttökerhoa.
- ⇒ Huomioi käyttöikä (ks. luku Tekniset tiedot).
- ⇒ Vaihda maskin osat tarvittaessa.

Hapen käytön aiheuttama loukkaantumisvaara!

Happea voi kerääntyä vaatteisiin, petivaatteisiin ja hiuksiin. Hapen syöttäminen ilman suojaravusteita voi aiheuttaa tulipalon.

- ⇒ Käytä hapen varoentiliiliä.
- ⇒ Noudata hapen syöttöjärjestelmän käyttöohjeita.

Sijoita hapilähteet vähintään 1 metrin etäisyydelle laitteesta.

- ⇒ Älä tupakoi.
- ⇒ Vältä avointa tulta.
- ⇒ Tuuleta huone hyvin.
- ⇒ Pidä maski puhtaana öljystä ja rasvasta.

Potilaan riittämättömästä hoidosta aiheutuva loukkaantumisvaara!

- ⇒ Aktivoi laitteen alipaine-/vuotohälytykset.
- ⇒ Käytä sopivaa maskin kokoa ja tarkista sen kiinnitys.
- ⇒ Valvo potilaita, joiden spontaanihengitys on rajallista.

CO₂-takaisinhengityksestä aiheutuva vaara!

- ⇒ Käytä naamaria vain hoidon aikana.
- ⇒ Käytä maskia vain ilmoitetulla hoitopainealueella.
- ⇒ Hoitoalan ammattilaisen on valvottava potilaita, jotka eivät pysty itse ottamaan maskia pois.
- ⇒ Tarkista aina ennen käyttöä, ovatko antiasfyksiantennitilin aukot vapaat.
- ⇒ Älä sulje uloshengitysventtiiliä.

Narkoosikaasun vuotamisesta tai lääkkeiden sumuttamisesta aiheutuva loukkaantumisvaara!

- ⇒ Älä käytä maskia nukutuksen aikana.
- ⇒ Älä käytä maskia lääkkeiden sumuttamiseen.

Riittämättömästä puhdistuksesta aiheutuva loukkaantumisvaara!

- ⇒ Puhdistaa maskin osat ennen ensimmäistä käyttökerhoa (katso luku Puhdistus ja hygieeninen puhdistus).
- ⇒ Puhdistaa maski säännöllisin välein.
- ⇒ Huomioi puhdistusaineen valinnassa mahdolliset allergiat.
- ⇒ Potilasvaihdossa kliinisessä ympäristössä: noudata asiakirja Hygienistä puhdistusta koskevia ohjeita (katso luku Hygieeninen puhdistus).

- ⇒ Maskin osat on desinfioitava päivittäin, jos potilaan immuunijärjestelmä on heikentynyt tai hänellä on erityinen sairaushistoria ja terveydenhuollon ammattilainen pitää sitä tarpeellisena.

4 Tuotteen kuvaus

Yksittäiset osat on kuvattu otsikkosivulla.

1	Pääremmi	7	Kulmakappale
2	Otsapehmuste	8	Antiasfyksiaventtiili
3	Otsatuki	9	Pyörivä liitin
4	Säätöelementti	10	Maskin runko
5	O ₂ -tuloliitäntä	11	Remmin kiinnike
6	Lukitusrengas	12	Maskityyny (sisältää mallista riippuen kaksi maskityynyä)

Yhteensopivat laitteet

Joissakin laiteyhdistelmissä todellinen paine ei vastaa laitteen näyttämää hoitopainetta. Anna terveydenhuollon ammattilaisen säättää laite siten, että maskin todellinen paine vastaa hoitopainetta. Tämä säätö on tehtävä hoidon aikana käytettävän maskityypin mukaan.

Uloschengitysventtiili

Integroidulla uloshengitysventtiilillä varustetuissa maskiseissa on aukko, jonka kautta uloshengitysilma poistuu.

Käytä maskia ilman integroitua uloshengitysventtiilia ("NV", sininen kulmakappale ja lukitusrengas) vain sellaisten laitteiden kanssa, joissa on aktiivinen uloshengitysventtiili ja hälytys- ja turvajärjestelmät mahdollisen laitevian varalta. Kun käytät ulkoisia uloshengitysventtiileitä, noudata niitä koskevia käytöohjeita.

Antiasfyksiaventtiili (AAV)

Jos laite ei toimi, antiasfyksiaventtiili avautuu, ja potilas hengittää huoneilmaa.

Naru (lisävaruste)

Narua voidaan käyttää hätätilanteissa maskin nopeaan ja helppoon avaamiseen (katso kuva SOS).

5 Puhdistus ja hygieeninen puhdistus

5.1 Maskin puhdistaminen

1. Pese kädet ennen puhdistusta.
2. Pura maski osiin (katso kuva 4).
3. Puhdistaa maski käsin (enint. 30 °C, 1 ml mietoa pesuaineesta 1 litraan vettä) seuraavan taulukon mukaisesti:

Maskin osa	Taajuus	Toimenpide
Maskin kaikki osat	Päivittäin	Liota 15 minuuttia ja pese ja puhdista 3 minuutin ajan pehmeällä puhdistusharjalla.
Pääremmi	Viikoittain	Puhdista 15 minuuttia.

- i** Kaikki osat (poikkeus: kulmakappale ja antiasfyksiaventtiili) voidaan puhdistaa viikoittain astianpesukoneessa (maks. 70 °C, mieto astianpesuaine, ohjelman kesto maks. 90 minuuttia, yläkorpi, erillinen huuhteluohjelma).
4. Huuhtele kaikki osat puhtaalla vedellä.
 5. Anna ilman kuivataa kaikki osat.
 6. Tee silmämääriäinen tarkastus halkeamien ja muodontuostosten varalta. Vaihda vialliset osat uusiin. Värjätyt ovat vaarattomia.
 7. Jos naamarityyny on vaurioitunut tai hyvin likainen: Vaihda naamarityyny. Jos toista naamarityynyä ei ole toimitettu mukana, ota yhteystä jälleenmyyjään.
 8. Kokoa maski (katso kuva 5).

5.2 Hygieeninen puhdistus (kliininen ympäristö)

Jos potilas vaihtuu, noudata dokumenttia *Ohjeita hygieenistä puhdistusta varten*. Löydät tämän dokumentin valmistajan internet-sivustolta. Voimme pyynnöstä lähettää dokumentin postitse.

5.3 Hävitys

Hävitä maski kotitalousjätteen mukana. Kliinisessä ympäristössä: Hävitä maski sairaalassa voimassa olevien määräysten mukaisesti.

6 Häiriöt

Häiriö	Syy	Toimenpide
Paineen aiheuttama kipu kasvoissa	Maski istuu liian tiukasti.	Säädä pääremmi löysemälle.
Silmissä tuntuu vetaa	Maski on liian löysällä.	Säädä pääremmi tiukemalle.
	Maski ei ole sopivan kokoinen.	Ota yhteystä jälleenmyyjään.
Hoitopainetta ei saavuteta.	Maskia ei ole säädetty oikein.	Säädä maski uudelleen.
	Maskityyny on vaurioitunut.	Vaihda naamarityyny.
	Letkusto on vaurioitunut.	Tarkista letkusto ja letkuston oikea istuvuus.
Hoitopainetta ei saavuteta.	Antiasfyksiaventtiili on viallinen.	Vaihda antiasfyksiaventtiili i uuteen.

7 Tekniset tiedot

	Vvented	NV
Mitat mm (K x L x S)		
Koko S	155 x 100 x 95	155 x 100 x 105
Koko M	165 x 100 x 95	165 x 100 x 105
Koko L	175 x 100 x 100	175 x 100 x 110
Paino		
Koko S	137 g	135 g
Koko M	141 g	139 g
Koko L	150 g	148 g
Kuollut tila		
Koko S	246 ml	252 ml
Koko M	288 ml	270 ml
Koko L	326 ml	321 ml
Letkuliitin: kartio EN ISO 5356-1:n mukaisesti	Ø 22 mm (uros)	Ø 22 mm (naaras)
Virtausvastus 50 l/min	0,32 hPa	0,04 hPa
100 l/min	0,67 hPa	0,14 hPa
Virtausvastus AAV		
Sis.heng. kun virtaus 50 l/min	0,6 hPa	-
Uloscheng. kun virtaus 50 l/min	0,8 hPa	-
Toleranssi: ± 1 hPa		
Kytkentäpaine AAV		
Avaa	0,5 hPa	-
Sulje	2,2 hPa	-

Kestoikä	5 vuotta
Käyttöikä	Enintään 12 kuukautta ¹
Hoitopaine	4 hPa - 35 hPa
Ilmoitettu kaksinumeroinen melupäästöarvo ISO 4871 -standardin mukaisesti:	
Äänepaineen taso	12 dB(A)
Äänitehotaso	20 dB(A)
Epävarmuuskerroin	3 dB(A)
Lämpötila: Käyttö Kuljetus ja varastointi	+5 °C ... +40 °C -20 °C ... +70 °C
Sovelletut standardit	EN ISO 17510: 2020
Tuoteluokka asetuksen MDR (EU) 2017/745 mukaan	IIa

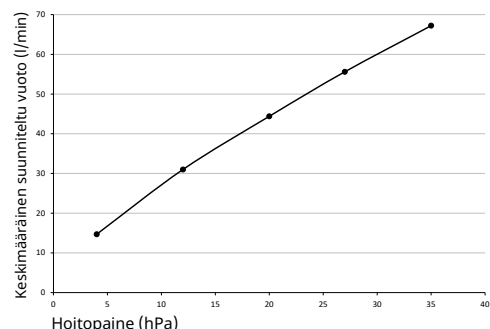
¹ Käyttöikä riippuu puhdistuksesta ja käytetyistä puhdistusaineista, päättäisestä käyttöajasta, hoitopaineesta ja yksilöllisestä hien erityksestä. Toisen maskityynyn (sisältyy valinnaisesti) käyttö ei pidennä käyttöikää.

8 Materiaalit

Mikään maskin osa ei sisällä lateksia, PVC:tä (polyvinylchloridi) ja DEHP:tä (dietyyliehksyliflatalaatti). Jos olet allerginen luetelluille materiaaleille, käytä maskia vain keskusteltuasi terveydenhuollon ammattilaisen kanssa.

Pääremmi	PA (polyamidi), P (polyesteri), PU (polyuretaani)
Remmin kiinnike	POM (polyoksimeeteeni)
Naru	PET (polyeteeniterfeftalaattikuitu), PA (polyamidi)
Narukiinnike	POM (polyoksimeeteeni)
Säätöelementti	POM (polyoksimeeteeni)
O ₂ -tuloliitäntä	SI (silikoni)
Lukitusrengas	POM (polyoksimeeteeni)
Maskin runko	PA (polyamidi)
Maskityyny	SI (silikoni)
Kulmakappale	PA (polyamidi)
Pyörivä liitin	PP (polypropeeni)
Antiasfyksiaventtiili	SI (silikoni)
Venttiilin lukitsin	PP (polypropeeni)

9 Paineenvirtauksen ominaiskäyrä



10 Merkinnät ja symbolit

Seuraavat merkinnät ja symbolit voivat olla pakkauksessa, lisävarusteessa tai niiden pakkauksissa.

1 조작

마스크 조작과 관련하여 다음과 같은 단계가 그림에 표시됩니다:

- 1** 마스크 착용
- 2** 마스크 조정
- 3** 마스크 제거
- 4** 마스크 분해
- 5** 마스크 조립
- 6** 산소 공급

i 시작 장애 사용자 관련

사용 설명서는 또한 제조사의 인터넷 사이트에서 전자식 버전으로 이용할 수 있습니다.

2 머리말

2.1 사용 목적

LENA는 CPAP/APAP, BiLevel 또는 NIV와 같은 비외과적 기도 양압(PAP 치료) 치료를 처방받은 체중 30kg 이상의 환자가 부속장비 부품으로 사용하기 위한 제품입니다. 마스크는 가정 환경에서 개별 환자가 재사용에 적합하고 병원/시설 환경에서 개별 및 다종 환자가 재사용하기에 적합합니다.

2.2 사용 금지

체중이 30 kg 미만인 환자의 경우 이 마스크를 사용하면 안 됩니다.

다음과 같은 상황에서는 마스크를 사용하면 안 됩니다. 즉각적인 삼관 필요성, 무의식 상태, 급성 구토.

다음과 같은 상황에서는 마스크를 특별히 주의하며 사용해야 합니다. 얼굴 피부의 압박점 및 위급한 상해, 얼굴 부위의 피부 알레르기, 안면 또는 비인두 기형, 얼굴 부위의 급성 통증, 기침 반사 장애 또는 부재, 밀실 공포증, 급성 메스꺼움.

이 상황에 해당하는지 확실하지 않은 경우 담당 의료인에게 문의하십시오. 장비의 사용 설명서에 기재된 사용 금지 내용에 유의하십시오.

2.3 부작용

마스크를 사용할 때 다음과 같은 부작용이 발생할 수 있습니다: 코막힘, 코 건조, 아침에 구강 건조증, 부비동에 압박감, 결막 자극, 피부 홍반, 얼굴에 압점, 호흡 시 방해 소음.

이 부작용이 나타나는 경우에는 담당 의료인에게 문의하십시오.

2.4 의학적 사용

치료 장비의 치료 효과를 환자에게 전달

3 안전

손상된 또는 과도 사용한 마스크 부품으로 인한 상해 위험!

- ⇒ 사용 전 및 청소 후 항상 육안 검사를 실시하십시오.
- ⇒ 사용 기간에 유의하십시오(기술 제원 단원 참조).
- ⇒ 필요한 경우 마스크 부품을 교체하십시오.

산소 사용으로 인한 상해 위험!

산소는 의류, 침구 및 머리카락/체모에 침착될 수 있습니다.

보호 장비 없이 산소를 유입하면 화재가 발생할 수 있습니다.

- ⇒ 산소 안전 밸브를 사용하십시오.
- ⇒ 산소 유입 시스템의 사용 설명서를 따르십시오.

- ⇒ 산소 공급원과 기기 간의 거리를 1 m 이상으로 유지하십시오.
- ⇒ 흡연하지 마십시오.
- ⇒ 화기 노출을 피하십시오.
- ⇒ 공간을 잘 환기하십시오.
- ⇒ 마스크에 오일과 그리스가 묻지 않게 하십시오.

공급 부족으로 인한 환자의 상해 위험!

- ⇒ 장비에서 저압/누설 경보를 활성화하십시오.
- ⇒ 적합한 사이즈의 마스크를 사용하고 단단히 고정되어 있는지 점검하십시오.
- ⇒ 자발적 호흡이 제한된 환자는 모니터링하십시오.
- ⇒ 치료가 진행 중인 경우에만 마스크를 사용하십시오.
- ⇒ 지정된 치료 압력 범위 내에서만 마스크를 사용하십시오.
- ⇒ 마스크를 스스로 떼어낼 수 없는 환자는 간병 인력이 모니터링하십시오.
- ⇒ 사용 전 비상 호기 밸브의 오프닝이 막히지 않았는지 항상 확인하십시오.
- ⇒ 호기 시스템을 막지 마십시오.

약물 분무 또는 마취 가스 누출로 인한 상해 위험!

- ⇒ 마취 중에는 마스크를 사용하지 마십시오.
- ⇒ 약물을 분무하기 위해 마스크를 사용하지 마십시오.

불충분한 세척으로 인한 상해 위험!

- ⇒ 마스크 부품을 처음 사용하기 전에 세척하십시오(청소 및 위생 처리 단원 참조).
- ⇒ 마스크를 정기적으로 세척하십시오.
- ⇒ 세척제를 선택할 때 알레르기 가능성에 유의하십시오.
- ⇒ 임상 환경에서 환자를 교체할 경우: 문서 위생 처리 관련 정보에 유의하십시오(위생 처리 단원 참조).
- ⇒ 면역력이 약하거나 특정 기저 질환이 있는 환자의 경우에 의료인과 상담 후 매일 마스크 부품을 소독하십시오.

4 제품 설명

개별 부품의 설명은 표지에서 찾을 수 있습니다.

1	헤드 밴드	7	앵글
2	이마 쿠션	8	비상 호기 밸브
3	이마 지지대	9	회전 슬리브
4	조정 요소	10	마스크 본체
5	O ₂ 주입구	11	밴드 클립
6	고정 링	12	마스크 쿠션(각 바전에 따라 2개의 마스크 쿠션이 포함됨)

호환 장치

일부 장치 조합에서는 실제 압력이 장비에 표시되는 치료 압력과 일치하지 않습니다. 마스크에서의 실제 압력이 치료 압력과 일치하도록 의료인이 장비를 조정하도록 하십시오. 이는 치료 중에 사용되는 마스크 타입으로 설정해야 합니다.

호기 시스템

내장된 호기 시스템이 있는 마스크에는 호기된 공기가 빠져나가는 틈이 있습니다.

내장된 호기 시스템이 없는 마스크("NV", 파란색의 앵글 및 고정 링)는 반드시 활성 호기 시스템을 갖추고 오작동 발생 시 작동하는 경보와 안전 시스템이 있는 장비와 함께 사용하십시오. 외부호기 시스템을 사용하는 경우에는 해당 사용 설명서에 유의하십시오.

비상 호기 밸브(AAV)

장비 고장 시 비상 호기 밸브가 열려 환자가 주변공기를 호흡하게 됩니다.

립 코드(옵션)

립 코드는 비상 상황에서 신속하고 간편하게 마스크를 잠금 해제할 수 있습니다(SOS 그림 참조).

5 세척 및 위생 처리

5.1 마스크 세척

- 세척 전 손을 씻으십시오.
- 마스크를 분해하십시오(그림 4 참조).
- 마스크를 손으로(최대 30 °C, 물 1 l에 중성 세제 1 ml를 희석함) 다음 표에 따라 세척하십시오:

마스크 부품	빈도	조치
모든 마스크 부품	매일	15분 담가 두었다가 세탁하십시오. 부드러운 세척솔로 3분간 청소하십시오.
헤드 밴드	매주	15분간 세탁하십시오.

i 모든 부품(예외: 비상 호기 밸브가 장착된 앵글)은 매주 식기세척기로 세척할 수 있습니다(최대 70 °C, 중성 식기 세제, 프로그램 소요 시간 최대 90분, 상단 바구니, 별도 행굼 사이클).

- 모든 부품을 깨끗한 물로헹구십시오.
- 모든 부품을 자연 건조시키십시오.
- 균열 및 변형에 대한 육안 검사를 실시하십시오. 손상된 부품을 교체하십시오. 변색은 무해합니다.
- 마스크 쿠션이 손상되었거나 심하게 오염된 경우: 마스크 쿠션을 교체하십시오.
두 번째 마스크 쿠션이 없을 경우, 전문 취급점에 연락하십시오.
- 마스크를 조립하십시오(그림 5 참조).

5.2 위생 처리(임상 환경)

환자가 변경되는 경우 위생 처리 관련 주의 사항문서를 따르십시오. 이 문서는 제조사의 인터넷 사이트에 있습니다. 요청 시 귀하게 문서를 우송해 드립니다.

5.3 폐기

마스크는 가정용 쓰레기로 폐기하십시오. 임상 환경의 경우: 마스크는 병원 규정에 따라 폐기하십시오.

6 문제

장애	원인	조치
얼굴에 압력 통증	마스크가 너무 조입니다.	헤드 밴드를 더 느슨하게 설정하십시오.
눈으로 바람 유입	마스크가 너무 느슨합니다. 마스크가 맞지 않습니다.	헤드 밴드를 더 조이거나 설정하십시오. 전문 취급점에 연락하십시오.

장애	원인	조치
치료 압력에 도달하지 않습니다.	마스크가 잘못 설치되어 있습니다.	마스크를 새로 설정하십시오.
	마스크 쿠션이 손상되어 있습니다.	마스크 쿠션을 교체하십시오.
	튜브 시스템이 손상되어 있습니다.	튜브 시스템을 점검하고, 튜브 시스템이 올바르게 설치되어 있는지 확인하십시오.
치료 압력에 도달하지 않습니다.	비상 호기 밸브 결함.	비상 호기 밸브를 교체하십시오.

온도: 작동 운반 및 보관	+5 °C ~ + 40 °C -20 °C ~ +70 °C
적용 규격	EN ISO 17510: 2020
MDR(EU) 2017/745에 따른 제품 등급	IIa

¹ 사용 기간은 세척 상태 및 사용한 세제 성분, 매일의 착용 시간, 치료 압력 및 개별적인 땀 분비에 따라 다릅니다. 두 번째 마스크 쿠션(옵션 부품)을 사용해도 사용 기간을 연장할 수 없습니다.

8 소재

마스크의 모든 부품에는 라텍스, PVC(폴리염화비닐) 및 DEHP(디에틸헥사피탈레이트)가 없습니다. 열거된 재료에 알레르기가 있는 경우에는 반드시 의료인과 상담한 후에 마스크를 사용하십시오.

헤드 밴드	PA(폴리아미드), P(폴리에스터), PU(폴리우레탄)
밴드 클립	POM(폴리옥시메틸렌)
립 코드	PET(폴리에틸렌테레프탈레이트 섬유), PA(폴리아미드)
립 코드 클립	POM(폴리옥시메틸렌)
조정 요소	POM(폴리옥시메틸렌)
O ₂ 주입구	SI(실리콘)
고정 링	POM(폴리옥시메틸렌)
마스크 본체	PA(폴리아미드)
마스크 쿠션	SI(실리콘)
앵글	PA(폴리아미드)
회전 슬리브	PP(폴리프로필렌)
비상 호기 밸브	SI(실리콘)
밸브 고정	PP(폴리프로필렌)

기호	설명
UDI	제품 인증 번호(일관된 의료 기기 제품 표시)
REF	주문 번호
MD	의료 기기 제품으로 표시됨
LOT	로트 번호
	제조사 및 경우에 따라 제조일
	사용 설명서에 유의하십시오
	CE-표시(본 제품이 관련 유럽 지침/규정을 준수한다는 점을 확인)
	운반 및 보관 허용 온도 범위
	지정된 날짜까지 사용 가능
	햇빛으로부터 보호하십시오

11 보증

Löwenstein Medical Technology는 Löwenstein Medical Technology의 정식 신제품 및 Löwenstein Medical Technology를 통해 장착된 교체 부품을 사용하는 고객에게 각 제품에 적용되는 보증 조건과 아래에 명시된 보증 기간에 따라 구매일부터 제한된 제조사 보증을 제공합니다. 보증 조건은 제조사의 인터넷 사이트에서 보실 수 있습니다. 요청 시 귀하게 보증 조건을 우송해 드립니다.

사용 설명서에서 권장된 액세서리 또는 정품 교체 부품을 사용하지 않는 경우에는 보증 및 책임 청구 효력이 상실된다는 점에 유의하십시오.

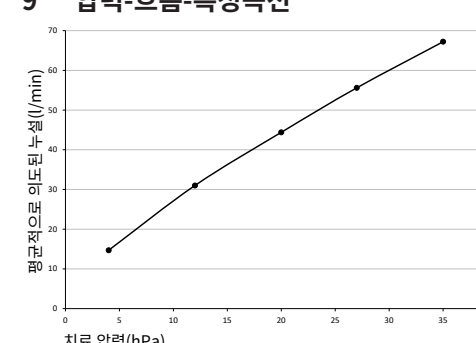
보증 요청 발생 시 해당 전문 취급점에 문의하시기 바랍니다.

제품	보증기간
부속장비 포함 마스크	6개월

12 적합성 선언서

제조사인 Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG(Kronsalsweg 40, 22525 Hamburg, Germany)는 이 제품이 의료 기기 법령(EU) 2017/745의 관련 규정을 충족하는 것을 확인합니다. 적합성 선언서 전문은 제조사의 인터넷 사이트에서 보실 수 있습니다.

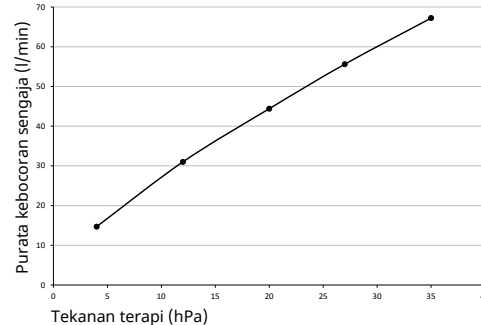
유럽연합: 사용자 또는 환자로서 제품과 관련하여 발생하는 모든 심각한 문제를 제조사와 담당 기관에 신고해야 합니다.



10 표시 및 기호

다음 표시 및 기호는 제품, 액세서리 또는 포장에 사용될 수 있습니다.

9 Lengkungan tekanan terhadap aliran



10 Label dan simbol

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

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

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 didapati di laman sesawang 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 sesawang pengeluar.

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
- 6 Membekalkan oksigen pada topeng

i Untuk pengguna buta dan cacat penglihatan

Arahan penggunaan juga tersedia dalam versi elektronik di laman sesawang pengeluar.

2 Pengenalan

2.1 Tujuan penggunaan

LENA bertujuan untuk digunakan sebagai aksesori oleh pesakit dengan berat melebihi 30 kg yang ditetapkan oleh terapi tekanan saluran pernafasan (terapi PAP) bukan invasif, seperti CPAP/APAP, BiLevel atau NIV. Topeng ini sesuai bagi penggunaan semula pesakit tunggal dalam persekitaran rumah dan bagi penggunaan semula pada seorang atau ramai pesakit dalam persekitaran hospital/institusi.

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 nasofarinks, kesakitan akut pada bahagian muka, batuk refleks yang terbatas atau tidak wujud, klaustrofobia, loya akut.

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

Risiko kecederaan akibat komponen topeng yang rosak atau sering digunakan!

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

Risiko kecederaan akibat penggunaan oksigen!

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

- ⇒ Gunakan injap keselamatan oksigen.
- ⇒ Perhatikan arahan penggunaan sistem bekalan oksigen.
- ⇒ Letakkan sumber oksigen pada jarak > 1 m dari peranti.
- ⇒ Jangan merokok.
- ⇒ Jauhkan dari api terbuka.
- ⇒ Udarakan bilik dengan baik.
- ⇒ Pastikan topeng bebas daripada minyak dan gris.

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 disebabkan nafas ulang CO₂!

- ⇒ 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 penghembusan nafas kecemasan bebas daripada halangan.
- ⇒ Jangan tutup sistem penghembusan nafas.

Risiko kecederaan akibat kebocoran gas anestetik atau nebulisasi ubat!

- ⇒ Jangan gunakan topeng semasa anestesia.
- ⇒ Topeng bukan untuk kegunaan nebulisasi ubat.

Risiko kecederaan akibat pembersihan yang tidak mencukupi!

- ⇒ Bersihkan komponen topeng sebelum penggunaan pertama (lihat bab Pembersihan dan penyediaan kebersihan).
- ⇒ Sentiasa bersihkan topeng.
- ⇒ Beri perhatian kepada kemungkinan alahan semasa membuat pemilihan bahan cuci.

- ⇒ Apabila menukar pesakit dalam persekitaran klinikal: Ikuti *Panduan untuk penyediaan kebersihan* dalam dokumen (lihat bab penyediaan kebersihan).
- ⇒ Untuk pesakit dengan sistem imun yang lemah atau dengan latar belakang penyakit tertentu, disinfeksi komponen topeng setiap hari mengikut nasihat pakar perubatan.

4 Penerangan produk

Gambar rajah setiap komponen individu terdapat pada muka kulit.

1	Pelindung kepala	7	Lengan
2	Kusyen dahi	8	Injap penghembusan nafas kecemasan
3	Sokongan dahi	9	Sarung pemutar
4	Elemen pelarasan	10	Badan topeng
5	Input O ₂	11	Klip pelindung
6	Klip lengkung	12	Kusyen topeng (dua kusyen topeng disertakan 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 yang mempunyai sistem penghembusan nafas bersepadu mempunyai ruang yang melalui ruang tersebut, udara yang dihembus keluar dilepaskan.

Gunakan topeng tanpa sistem penghembusan nafas bersepadu ("NV"), klip lengkung dan lengan berwarna biru) hanya dengan peranti yang mempunyai sistem penghembusan nafas aktif dan tersedia dengan penggera dan sistem keselamatan sekiranya peranti bermasalah. Beri perhatian kepada arahan penggunaan yang berkaitan semasa menggunakan sistem penghembusan nafas luaran.

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

- Basuh tangan sebelum pembersihan.
- Buka topeng (lihat gambar 4).
- 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	Kekerapan	Tindakan
Semua komponen topeng	setiap hari	rendam dan basuh selama 15 minit, kemudian bersihkan dengan menggunakan berus pencuci lembut selama 3 minit.
Pelindung kepala	setiap minggu	basuh selama 15 minit.

i 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).

- Bilas semua komponen dengan air jernih.
- Biarkan semua komponen kering.
- Lakukan pemeriksaan visual terhadap keretakan dan kecacatan. Gantikan komponen yang rosak. Kelunturan warna tidak membimbangkan.
- Jika kusyen topeng rosak atau tercemar teruk: Gantikan kusyen topeng. Sekiranya tiada kusyen topeng kedua, hubungi pengedar pakar.
- Pasang topeng (lihat gambar 5).

5.2 Penyediaan kebersihan (persekitaran klinikal)

Sekiranya terdapat pertukaran pesakit, ikut dokumen *Panduan untuk penyediaan kebersihan*. 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.

Gangguan	Penyebab	Langkah-langkah
Angin pada mata	Topeng terlalu longgar.	Ketatkan pelindung kepala.
	Topeng tidak sepadan.	Hubungi pengedar pakar.
Tekanan terapi tidak dicapai.	Topeng tidak dilaraskan dengan betul.	Laraskan semula topeng.
	Kusyen topeng rosak.	Gantikan kusyen topeng.
	Sistem tiub rosak.	Periksa sistem tiub dan kedudukan sistem tiub yang betul.
Tekanan terapi tidak dicapai.	Injap penghembusa n nafas kecemasan rosak.	Gantikan injap penghembusan nafas kecemasan rosak.

7 Data teknikal

	Berlohang	NV
Dimensi dalam mm (T x L x D)		
Saiz S	155 x 100 x 95	155 x 100 x 105
Saiz M	165 x 100 x 95	165 x 100 x 105
Saiz L	175 x 100 x 100	175 x 100 x 110
Berat		
Saiz S	137 g	135 g
Saiz M	141 g	139 g
Saiz L	150 g	148 g
Isi padu ruang mati		
Saiz S	246 ml	252 ml
Saiz M	288 ml	270 ml
Saiz L	326 ml	321 ml
Sambungan tiub: Kon mengikut EN ISO 5356-1	Diameter 22 mm (lelaki)	Diameter 22 mm (perempuan)
Rintangan aliran pada 50 l/min pada 100 l/min	0.32 hPa 0.67 hPa	0.04 hPa 0.14 hPa
Rintangan aliran AAV Insp. pada 50 l/min Eksp. pada 50 l/min Toleransi: ± 1 hPa	0.6 hPa 0.8 hPa	- -
Tekanan penukaran AAV Buka Tutup		
	0.5 hPa 2.2 hPa	- -

Jangka hayat	5 tahun
Tempoh penggunaan	Hingga 12 bulan ¹
Tekanan terapi	4 hPa - 35 hPa
Dua nombor nilai pencemaran bunyi yang dinyatakan mengikut ISO 4871: Tahap tekanan bunyi Tahap kuasa bunyi Faktor ketidakpastian	12 dB(A) 20 dB(A) 3 dB(A)
Suhu: Operasi Pengangutan 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). Sekiranya terdapat alahan terhadap bahan yang disenaraikan, hanya gunakan topeng mengikut nasihat pakar perubatan.

Pelindung kepala	PA (Poliamida), P (Poliester), PU (Poliuretana)
Klip pelindung	POM (Polioksimetilena)
Kord pelepas	PET (Gentian polietilen tereftalat), PA (Poliamida)
Klip kord pelepas	POM (Polioksimetilena)
Elemen pelarasan	POM (Polioksimetilena)
Input oksigen	SI (Silikon)
Klip lengkung	POM (Polioksimetilena)
Badan topeng	PA (Poliamida)
Kusyen topeng	SI (Silikon)
Lengan	PA (Poliamida)
Sarung pemutar	PP (Polipropilena)
Injap penghembusan nafas kecemasan	SI (Silikon)
Pendakap injap	PP (Polipropilena)