



COMPRESSOR NEBULIZER

MODEL TURBO MINI
USER'S MANUAL



dr-frei.com

EN **COMPRESSOR NEBULIZER**

Model TURBO MINI

User's manual (3-7)

RU **ИНГАЛЯТОР КОМПРЕССОРНЫЙ**

Модель TURBO MINI

Руководство по эксплуатации (7-12)

UA **ІНГАЛЯТОР КОМПРЕСОРНИЙ**

Модель TURBO MINI

Настанова з експлуатації (12-17)

LT **KOMPRESORINIS INHALATORIUS**

Modelis TURBO MINI

Naudotojo vadovas (17-21)

LV **KOMPRESORA INHALATORS**

Modelis TURBO MINI

Lietotāja instrukcija (21-26)

EE **KOMPRESORA INHALATORS**

Modelis TURBO MINI

Kasutusjuhend (26-30)

RO **NEBULIZATOR CU COMPRESOR**

MD Model TURBO MINI

Manual de utilizare (31-35)

KZ **КОМПРЕССОРЛЫҚ ИНГАЛЯТОР**

TURBO MINI моделі

Қолдану жөніндеғи нұсқаулық (35-40)

BG **КОМПРЕСОРЕН ИНХАЛАТОР**

Модел TURBO MINI

Инструкция за употреба (40-45)

PL **NEBULIZATOR SPREŽARKOWY**

Model TURBO MINI

Instrukcja obsługi (45-49)

Thank you for choosing Dr. Frei® Compressor Nebulizer model TURBO MINI. We are sure that having appraised worthily the high quality and reliability of this device you will become a regular user of the products of Swiss trademark Dr. Frei®. Your nebulizer is intended for use in treatment of asthma, COPD and other respiratory ailments in which an aerosolized medication is required during therapy. Aerosol easily and quickly comes to both upper and lower respiratory tracks.

Before starting to use the compressor nebulizer please study the user's manual carefully. Following the rules stated in the user's manual will provide for the faultless operation of the compressor nebulizer for a long period of time. For all questions concerning the unit please contact service centre of distributor of trademark Dr. Frei® in your country.

TABLE OF CONTENTS

INTRODUCTION.....	3
What is a nebulizer and how does it work?	3
What is nebulizing therapy used for?	3
What are the advantages of nebulizing therapy?	3
BEFORE STARTING TO USE THE UNIT.....	3
Important Safety Information	3
Unit Accessories	4
CARRYING OUT NEBULIZING THERAPY.....	4
Operating the Unit	4
Operating the Nasal Washer. Optional	5
Changing the Air Filter	5
UNIT MAINTENANCE.....	5
Cleaning the Unit	5
Troubleshooting	5
TECHNICAL SPECIFICATIONS.....	6
SYMBOL DESCRIPTION.....	6
WARRANTY.....	6
MANUAL AND DECLARATION OF THE CONSTRUCTOR-ELECTROMAGNETICS EMISSIONS	6

INTRODUCTION

What is a nebulizer and how does it work?

The compressor nebulizer system is a device that turns a liquid drug into a fine aerosol under the influence of the compressed air. Aerosol contains large and small particles. When breathing the gravity makes the larger particles accumulate on the walls of the upper respiratory passages while the smaller particles have enough time to reach the lower bronchial branches. Therefore the drug comes to all parts of the patient's bronchial tree, including the smallest bronchi and alveoli, and gets into the blood vessels on the walls of the alveoli in big therapeutic doses with tiny or none side effects.

What is nebulizing therapy used for?

Nebulizer systems are used by the patients with:

- acute respiratory diseases,
- obstructive pulmonary disease,
- chronic inflammatory processes in respiratory passages such as chronic bronchitis, bronchial asthma (incl. chronic or unstable ones, exacerbation of asthma), chronic pharyngitis,
- respiratory passages infections,
- abnormalities in secretion quality and secreting in bronchi,
- different types of coughing.

What are the advantages of nebulizing therapy?

Nebulizing therapy gives a possibility to quickly effect the inflammatory zone by big drug doses which increases the influence of the treatment and reduces the risk of side effects to other organs. Nebulizing therapy is the easiest way of inhalation treatment and it is also an economical means of treatments from the point of view of purposeful use of drug. Aerosol treatment with the help of nebulizing systems can be used for children, elderly and infirm patients.

BEFORE STARTING TO USE THE UNIT

Important Safety Information

- Carefully read the instructions before use. Keep this instruction manual for future references.
- Use the device only as inhalator for therapeutic purposes. Medicine type, mode and time of application are only under medical limitation. Installation operations have to be done according to the instruction in this handbook and only for the uses declared from the constructor.
- This device is unsuitable for use with inflammable anaesthetic mixtures containing air, oxygen or nitrogen protoxide.
- The proper functioning of device can be affected by electromagnetic interference caused by malfunctioning of your television, radio, etc. If this happens, try to move the device until the interference disappears, or try to connect to a different outlet.

- Never use extension cords or adapters. It is recommended to always carry the power cord to prevent dangerous overheating. Keep the cord away from hot surfaces.
- Always disconnect the device from the main socket after use and before cleaning operations.
- Do not touch the device if it accidentally falls into the water. Unplug it immediately and do not use afterward. Contact one of authorized service centers.
- Do not use the device with wet hands.
- Do not obstruct cooling grills.
- During use, make sure that the unit is placed on a flat and stable surface to prevent any spillage.
- Do not use the device when patient is sleeping.
- Refer all servicing to the Service Centre. Do not open the equipment. If the device does not work properly turn it off and consult the instruction booklet.
- Do not leave any packaging materials (plastic bags, cardboard boxes, and so on) within the reach of children to prevent dangers.
- Keep accessories out of reach of children. Children and people with reduced physical or mental capacities need to use the device only under close surveillance of an adult who has read this instruction manual. Keep the medicine cup out of the reach of children under 36 months because it contains small parts that could be ingested.
- Always disconnect the device from the main socket when it is not used.
- It is recommended to use one personal medication set of accessories.
- Do not leave pharmaceutical residual into the medicine cup and/or into the accessories at the end of the therapy.
- Cleaning and / or maintenance must be done only after turning off the device and unplug the power cord from the outlet.
- Do not pull cable or appliance in order to remove the plug.
- This is a medical device for home use and should be used on medical prescription. Must be run as indicated on this user's instructions. It's important that patients read and understand the information for the use and maintenance unit. Contact your dealer or Service Centre for any questions.
- If the equipment's plug does not fit the socket, contact a qualified technician to substitute the plug. Do not use adaptors, multiple sockets and/or extensions.
- Do not obstruct the air intake.
- The installation must be done according to the instructions and use declared by the manufacturer. Improper installation and / or improper use may cause damage to persons, animals or things. The manufacturer can not be held responsible.
- Do not use the device while bathing and showering.
- Do not expose the device to the action of dust (that could obstruct the cooling grids), heat (that could deform the housings), sunlight or other atmospheric agents that could compromise the safety of the device itself.
- Do not use the device nearby sources of potential interference (example: heat sources like fireplaces, electric or gas heaters; steam sources like boilers or kettles, electromagnetic radiation sources like microwave ovens, Wi-Fi devices).
- Keep away from pets that could contaminate the surface in contact with the patient, close the ventilation grid, or in general avoid the right performance of the therapy.
- The appliance generates compressed air. Secondary consequences could come for the intolerance to the medicine used.

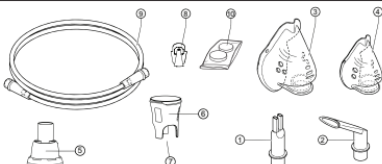


Electric devices must be disposed of in accordance with the locally applicable regulations, not with domestic waste.

KEEP THIS INSTRUCTION MANUAL DURING THE WHOLE SERVICE LIFE OF THE UNIT

Unit Accessories

- ① Nosepiece
- ② Mouthpiece
- ③ Adult mask
- ④ Pediatric mask
- ⑤ Medicine Cup - topside
- ⑥ Medicine Cup - underside
- ⑦ Medicine Cup - air entrance
- ⑧ Pisper
- ⑨ Connecting Tube
- ⑩ Air filters (5 pcs) - Replacement

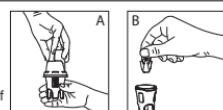


CARRYING OUT NEBULIZING THERAPY

The appliance is a medical device of class IIa, which converts medicine from the fluid form to vapour in order to administer it directly into the breathing apparatus. The appliance nukes medicines both in suspension and in solution. The therapeutic effect could be reduced with oily and/or pasty medicines. The appliance is NOT a nebulizer for essential oil. Don't nuke liquid and/or alcohol solutions. Medicine cup and all accessories have been NOT sterilized. Before use read «Unit maintenance» paragraph.

Operating the Unit

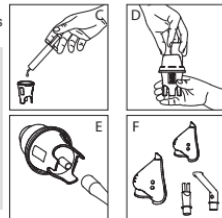
1. Put the device on a flat, stable surface.
2. Ensure that the rated voltage corresponds to the mains voltage supply.
3. Connect the device into the main socket.
4. Open the medicine cup unscrewing the two parts (A).
5. Insert the pisper in the nozzle of medicine cup - underside as illustrated in Figure (B).
6. Fill in the lower part of the medicine cup with the pharmaceutical (C). Note: The notches on the lower part of medicine cup are only indicative.
7. Close the medicine cup screwing back on the two parts (D).
8. Connect the air cable (9) to the medicine cup (E).
9. Connect the air cable (9) to the air exit of the appliance.
10. Insert on the medicine cup the needed accessory: mask, mouthpiece or nosepiece (F).



- Turn on the device moving the switch to ON position.
- After the application, turn off the device and unplug. Before restarting the appliance make sure it has cooled to room temperature environment.

WARNING FOR A GOOD APPLICATION OF THE THERAPY:

- Sit down in a comfortable and upright position.
- If a mask (adult or children) is used, be sure that it adheres to the face. Mask has holes for the air flow during the expiration phase. Breathe easy and have a short pause at the end of each breathe.
- If the mouthpiece is used, keep it lightly among the teeth with tight-lipped. Respiration must be done through the mouth.
- If the nosepiece is used, put it softly on the nostrils. Don't insert it in the nose. Respiration must be done through the nose.
- Therapeutic application ends when the medicine came out in a discontinuous mode (spluttering).



Operating the Nasal Washer. Optional

It can be bought as a spare part to this compressor nebulizer.

The nasal washer is intended for cleaning of a cavity of a nose and treatment of cold and chronic rhinitis.

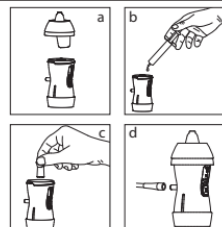
To use the nasal washer, follow the instructions below:

- Unscrew the top part (a).
- Fill in the medicine tank (b).
- Insert the sparger (c).
- Close the nasal washer screwing back the two parts.
- Connect the tube to the air inlet (d).
- Put the nasal washer near the nostrils. Don't insert it in the nose.
- After the therapy, clean carefully the nasal washer.

ATTENTION:

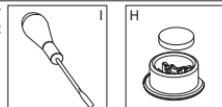
Do not inhale horizontally. Do not tilt the medicine cup over 45°.

Keep the accessories well ventilated, protected from heat and direct sunlight (F).



Changing the Air Filter

The filter has to be substituted after 30 hours of use or when it becomes grey. Filter replacement parts (H). For filter replacing, raise the lid using a flat screwdriver as shown in the picture I. Remove the filter and fit a new filter (10). Fit the filter carrier lid into its housing making sure it is adherent to the surface.



UNIT MAINTENANCE

Cleaning the Unit

After each therapy remove the device from the socket and clean the device and the accessories. Attention: use only the accessories supplied with the product, other accessories can lead to ineffective therapy.

CLEANING OF THE MOUTHPIECE AND NOSEPIECE

Use drinking water to carefully clean these accessories, when used. They can be sterilized by boiling for 5-10 minutes into the water or by immersion in a chemical disinfectant (oxidizing electrolytic chloride), following product instructions and rinsing off with drinking water. Leave to dry naturally.

CLEANING OF THE MEDICINE CUP

After use, open the two parts, wash with soap and hot water and rinse it carefully. Remove excess of water with a soft, clean and dry cloth and leave to dry naturally in a clean place. To sterilize, cover the medication container with a cold sterilizing solution, following the instructions on the sterilizer pack. It is recommended to use one personal medication container for each patient, to be use for 6 months or 120 treatments. Do not use boiling water to clean it. Carefully wash mask and hoses with disinfectant solution only.

CONTAMINATION BY MICROBES

In case of pathologies of microbial or viral origin, where infection is possible, the device and its accessories should not be shared with other patients.

Troubleshooting

PROBLEM	ACTION
The device is not turning on.	<ul style="list-style-type: none"> Make sure the plug has been correctly inserted in the main supply. Make sure switch is on the position turned on (I).

The device is turned on but it's not nebulizing.	<ul style="list-style-type: none"> • Make sure to have inserted the spisler into the medicine cup (8). • Make sure the air connection pipe is not bended or crushed (9). • Make sure air suction filter is not stopped or dirty. In that case replace it with a new one (10). • Make sure the medicine cup has been filled in with medicine.
--	--

NOTE: If the device shall not take again his correct functioning in spite of inspections effected, contact the TM Dr. Frei® service center in your country.

TECHNICAL SPECIFICATIONS

Piston rotary presser, without lubrication. Medical device of class IIA according to Directive 93/42/EEC. Medicine Cup Linear.

Particles dimension: 3 µm MMAD (EN13544-1); **Product description:** Compressor nebulizer; **Nebulization rate, ml/min:** 0.3 ± 0.05 ml/min; **Compressor air flow (max):** 15 ± 2 l/min; **Medication capacity:** 2 - 10 ml; **Residual volume, ml:** 0.85 ± 0.2 ml; **Sound noise level:** Low noise (around 55 Db); **Operating cycles:** 30 min - ON/30 min - OFF; **Accessories:** Air tube (1,0 m), adult mask, child mask, mouthpiece, nosepiece, air filters (5 pcs.); **Nasal washer:** Optional; **Power source:** 220V/50Hz; **Power lead length:** 1,4 m; **Weight:** 1,3 kg; **Dimensions:** 167*106*164 mm; **Power:** 120 VA;

Operating conditions:

Ambient temperature: min 5°C - max 40°C; **Air humidity:** min 15% RH - max 93% RH;

Atmospheric pressure: min 700hPa - max 1060hPa (max operating altitude ≤ 2000 m).

Storage conditions:

Ambient temperature: min -25°C/max +70°C; **Air humidity:** min 0%RH - max 93%RH; **Atmospheric pressure:** min 500 hPa - max 1060 hPa.

* Subject to technical modification without prior notice.

This device has an expected service life of about 2.000 therapy cycles, basing on an average therapy duration of 8 min.

Electromedical devices require special care. During installation and use with respect to EMC requirements, it therefore required that they are installed and/or used according to the manufacturer's specification. Potential risk of electromagnetic interference with other devices, in particular with other devices for analysis and treatment. Radio and mobile telecommunications devices or portable RF (mobile phones or wireless connections) may interfere with the operation of electromedical device.

SYMBOL DESCRIPTION

SYMBOL	REFERENT	SYMBOL	REFERENT
	Alternate current		Medical CE mark ref. Dir 93/42 EEC
	Double insulation		Do not use the appliance when taking a bath or shower
	BF applied part		Switch ON
	Obligation to read instruction manual		Switch OFF
	General warning symbol		Read instruction manual
IP 21	Protection against solid and liquid bodies penetration (protected against solid bodies over 12 mm; protected against access with a finger; protected against vertically falling water drops).		Keep dry
	This product (including its related accessories) must be delivered at the end of its service life at a collection point for the recycling by electric and electronic devices, by the user or by His dealer.		

WARRANTY

This device is guaranteed for 2 years from the date of purchase. The warranty does not cover the accessories supplied with the device and those parts subject to normal wear and tear. The guarantee is valid only on presentation of the guarantee card completed by the dealer confirming date of purchase and the receipt.

- Should the unit be damaged due to user misuse or negligence, the manufacturer or authorized dealers shall not be responsible for any damage or loss to the unit.
- All assembly, extension, adjustment or repair of this unit must be performed only by the authorized service center of Dr. Frei® distributor in your country. For repairs or to purchase parts, please contact the authorized service center of Dr. Frei® distributor in your country.

MANUAL AND DECLARATION OF THE CONSTRUCTOR - ELECTROMAGNETICS EMISSIONS

The appliance for aerosol therapy can be use in the electromagnetic setting here indicated:

Emission test	Compliance	Manual to the electromagnetic setting
Irradiate/conducted emission	Group1	The disposal used the energy RF only for its internal function. So its RF emissions are very low and they do not cause any interferences to other electrical appliances.
Irradiate/conducted emissions CISPR11 Harmonic emissions IEC/EN 61000-3-2 voltage/flicker fluctuations IEC/EN 61000-3-3	Class (B) Class (A)	The appliance is adapt to be used in all the setting, include the domestic environment and all the settings connecting to the distribution public net which give alimentation to the environment used for domestic use.
Electrostatic discharges(ESD) IEC/EN 61000-4-2	±6 kV in contact ±8 kV in air	The floors should be done in wood, cement or ceramics. If the floors are covered with synthetic material, the relative humidity should be as a maximum of 30%.
Speed/burst transistors IEC/EN 61000-4-4	±2 kV power	The supply should be typical of a hospital or a commercial setting.
Surge IEC/EN 61000-4-5	±1kV differential mode	The supply should be typical of a hospital or a commercial setting.
Voltage hole, short breaks and voltage change IEC/EN 61000-4-11	<5%UT for 0.5 cycle 40%UT for 05 cycles 70%UT for 25 cycles <5%UT for 5 sec.	The supply should be typical of a hospital or a commercial setting. If the user needs a continuing working of the device, it's recommended to use the appliance under a continuity group.
Magnetic field IEC/EN 61000-4-8	3A/m	The magnetic field should be typical of a hospital or a commercial setting.
Conducts immunity IEC/EN 61000-4-6	3Vrms 150kHz to 80 MHz 8 (for appliances life-supporting)	
Irradiate immunity IEC/EN 61000-4-3	3V/m 80 MHz to 2.5GHz (for appliances NOT life-equipment)	

NOTE: UT is the value of the supply voltage.

RU УВАЖАЕМЫЙ ПОЛЬЗОВАТЕЛЬ КОМПРЕССОРНОГО ИНГАЛЯТОРА (НЕБУЛАЙЗЕР) TURBO MINI

Благодарим Вас за выбор небулайзера TM Dr. Frei® модели TURBO MINI. Мы уверены, что, по достоинству оценив качество данного прибора, Вы станете постоянным пользователем продукции Швейцарской торговой марки Dr. Frei®.
Ваш небулайзер предназначен для лечения астмы, хронических обструктивных заболеваний легких и других респираторных заболеваний путем превращения жидкого лекарственного средства в аэрозоль, который быстро и надежно проникает как в верхние, так и в нижние дыхательные пути.
Перед тем как начать пользоваться небулайзером, пожалуйста, внимательно прочитайте инструкцию. Соблюдение требований, перечисленных в ней, обеспечит бесперебойную работу небулайзера в течение длительного времени. По всем вопросам, относительно данного продукта, пожалуйста, обращайтесь к официальному представителю или в сервисный центр TM Dr. Frei® в Вашей стране.

СОДЕРЖАНИЕ

ВВЕДЕНИЕ	7
Что такое небулайзер и как он работает?	7
Когда применяется небулайзтерная терапия?	8
Преимущества небулайзтерной терапии	8
ПОДГОТОВКА ПРИБОРА К ИСПОЛЬЗОВАНИЮ	8
Важная информация по безопасности	8
Набор аксессуаров	9
ВЫПОЛНЕНИЕ ИНГАЛЯЦИОННОЙ ТЕРАПИИ	9
Эксплуатация прибора	9
Эксплуатация насадки для промывания носа. Опция	9
Замена воздушного фильтра	10
ОСЛУЖИВАНИЕ ПРИБОРА	10
Очистка	10
Устранение неисправностей	10
ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРИБОРА	10
ОПИСАНИЕ СИМВОЛОВ	11
ГАРАНТИЯ	11
УКАЗАНИЯ И ЗАЯВЛЕНИЯ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ-ЭЛЕКТРОМАГНИТНОЕ ИЗЛУЧЕНИЕ	11

ВВЕДЕНИЕ

Что такое небулайзер и как он работает?

Компрессорный небулайзер представляет собой прибор, который преобразует жидкое лекарственное вещество в мелкодисперсный аэрозоль под воздействием сжатого воздуха. Аэрозоль содержит крупные и мелкие частицы. При дыхании под воздействием силы тяжести

крупные частицы оседают на стенках верхних дыхательных путей, а мелкие частицы успевают достичь нижних отделов бронхов. Таким образом, лекарственное вещество попадает во все отделы бронхиального дерева, включая самые мелкие бронхи и альвеолы, а также проникает в кровеносные сосуды в стенках альвеол в высоких терапевтических дозах при незначительных или нулевых побочных эффектах.

Когда применяется небулайзерная терапия?

Небулайзерную терапию применяют при:

- острых респираторных заболеваниях;
- обструктивных заболеваниях легких;
- хронических воспалительных процессах дыхательных путей, таких как хронический бронхит, бронхиальная астма (в т.ч. при хронической, нестабильной, при тяжелом обострении БА), хроническом фарингите;
- инфекциях дыхательных путей;
- нарушении качества сокрета и его отделения в бронхах;
- различных видах кашля.

Преимущества небулайзерной терапии

Небулайзерная терапия дает возможность быстрого воздействия на зону воспаления высокими дозами лекарства, что повышает эффективность проводимого лечения и снижает риск побочных действий на другие органы. Небулайзерная терапия является наиболее экономичным способом лечения с точки зрения целевого расходования лекарственного вещества, широко применяется для детей, пожилых людей, ослабленных пациентов.

ПОДГОТОВКА ПРИБОРА К ИСПОЛЬЗОВАНИЮ

Важная информация по безопасности

- Перед использованием внимательно прочтите инструкцию. Сохраните ее для дальнейшего использования в случае необходимости.
- Используйте устройство только как ингалятор в терапевтических целях. Тип лекарственного средства, режим и время использования - согласно медицинским предписаниям. Сборка прибора должна быть произведена строго в соответствии с указаниями в данном руководстве и только в целях, заявленных производителем.
- Данный прибор не подходит для использования с воспламеняющимися анестезирующими смесями, содержащими воздух, кислород или оксид азота.
- На работу прибора могут воздействовать электромагнитные помехи, возникающие из-за перебоев в работе Вашего телевизора, радио, и т.д. Если такое происходит, попробуйте переместить прибор, пока помеха не исчезнет, либо подсоедините его к другой розетке.
- Никогда не используйте удлинители или адаптеры. Рекомендуется использовать сетевой шнур для предотвращения опасного перегревания. Держите шнур подальше от горячих поверхностей.
- Всегда отключайте прибор от основной розетки после использования и перед проведением очистки.
- Не прикасайтесь к устройству, если оно случайно упадет в воду. Отключите его от источника электропитания и не используйте его. Свяжитесь с авторизированным сервисным центром.
- Не прикасайтесь к прибору влажными руками.
- Не блокируйте вентиляционные отверстия.
- Во время использования, убедитесь, что прибор стоит на ровной и устойчивой поверхности, для предотвращения расплескивания.
- Не используйте прибор, когда пациент спит.
- Обращайтесь по всем вопросам обслуживания в сервисный центр. Не вскрывайте прибор. Если прибор не работает должным образом, выключите его и просмотрите инструкцию по эксплуатации.
- Не оставляйте какие-либо упаковочные материалы (пластиковые пакеты, картонные коробки и т.д.) в доступном для детей месте во избежание опасных ситуаций.
- Храните аксессуары в недоступном для детей месте. Использование прибора детьми и людьми с ограниченными физическими или умственными способностями следует осуществлять под пристальным наблюдением взрослого, который прочел данную инструкцию пользователя. Храните емкость для медикаментов в местах, недоступных детям младше 36 месяцев, поскольку она содержит мелкие частицы, которые можно проглотить.
- Всегда отключайте прибор от розетки, когда он не используется.
- Рекомендуется индивидуальное использование одного медицинского набора аксессуаров.
- Не оставляйте остатки лекарственного средства в емкости для медикаментов и/или в аксессуарах после окончания терапии.
- Очистка и/или обсушивание прибора должны проводиться только после выключения прибора и отсоединения шнура питания от розетки.
- Не тяните шнур или же прибор для того, чтобы вынуть вилку из розетки.
- Это медицинский прибор для применения в домашних условиях, и должен использоваться согласно медицинскому предписанию. Прибор должен использоваться, как указано в инструкции пользователя. Важно, чтобы пациенты прочитали и разобрались с тем, как использовать и обращаться с прибором. По каким-либо вопросам обращайтесь к Вашему дилеру или же в сервисный центр.
- Если вилка прибора не подходит к розетке, свяжитесь с квалифицированным специалистом для осуществления ее замены. Не используйте адAPTERы, тройники и/или удлинители.
- Не закрывайте воздухозаборное отверстие.
- Установка должна производиться в соответствии с инструкциями, а использование - как заявлено производителем. Неправильная установка и/или неправильное использование прибора может привести к нанесению вреда людям, животным или же вещам. Производитель не несет за это ответственность.
- Не используйте прибор во время принятия ванны или душа.
- Не подвергайте прибор воздействию пыли (которая может заблокировать вентиляционные отверстия), тепла (которое может деформировать поверхности), солнечного света или других атмосферных агентов, которые могут привести к поломке прибора.
- Не используйте прибор вблизи источников возможных помех (например, источники тепла, такие как камини, электрические или газовые обогреватели; паровые источники, такие как бойлеры или чайники; электромагнитные источники излучения, такие как

микроволновые печи, устройства Wi-Fi).

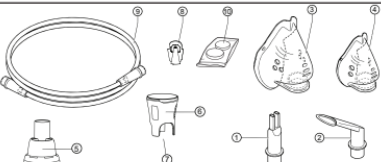
- Храните в местах, недоступных для домашних питомцев, которые могут загрязнить поверхность непосредственного контакта с пациентом, заблокировать вентиляционные отверстия, или, в целом, негативно влиять на качество проведения терапии.
- Прибор генерирует скатый воздух. Побочные явления могут возникать из-за чувствительности к лекарственным средствам, которые используются.

Электрические приборы следует утилизировать в соответствии с местными предписаниями, не выбрасывать вместе с бытовыми отходами.

СОХРАНИТЕ ДАННУЮ ИНСТРУКЦИЮ В ТЕЧЕНИЕ ВСЕГО СРОКА СЛУЖБЫ ПРИБОРА

Набор аксессуаров

- ① Насадка для носа
- ② Загубник
- ③ Мaska для взрослого
- ④ Мaska детская
- ⑤ Емкость для медикаментов-верхняя часть
- ⑥ Емкость для медикаментов-нижняя часть
- ⑦ Емкость для медикаментов-отверстие для подачи воздуха
- ⑧ Заслонка
- ⑨ Воздушная трубка
- ⑩ Запасные воздушные фильтры (5 шт.)



ВЫПОЛНЕНИЕ ИНГАЛЯЦИОННОЙ ТЕРАПИИ

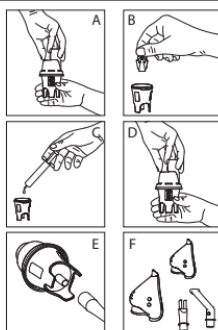
Это медицинский прибор класса IIa, который преобразует жидкое лекарственное средство в аэрозоль для того, чтобы вводить его непосредственно в дыхательный аппарат. Прибор распыляет лекарственные препараты, как в форме супспензий, так и в форме растворов. Терапевтический эффект менее выражен при использовании маслянистых и/или пастообразных лекарственных средств.

Не распыляйте эфирные масла!

Не подогревайте жидкие растворы и/или спиртовые растворы. Емкость для медикаментов и все аксессуары не стерильные. Перед началом использования прочтите пункт «Обслуживание прибора».

Эксплуатация прибора

1. Установите прибор на ровную устойчивую поверхность.
2. Убедитесь, что номинальное напряжение соответствует напряжению сети.
3. Подключите прибор к розетке.
4. Откройте емкость для медикаментов, отсоединив две части (A) емкости раскручивающими движениями.
5. Вставьте заслонку в днище емкости для медикаментов, как показано на рисунке (B).
6. Заполните нижнюю часть емкости для медикаментов лекарственным средством (C). Примечание: На нижней части емкости для медикаментов нанесены указывающие метки.
7. Закройте емкость для медикаментов, соединив ее две части закручивающими движениями (D).
8. Подсоедините воздушную трубку (9) к емкости для медикаментов (E).
9. Подсоедините воздушную трубку (9) к отверстию для воздуха на приборе.
10. Вставьте в емкость для медикаментов необходимые аксессуары: маску, загубник или насадку для носа (F).
11. Включите устройство, переведя выключатель в положение ON (ВКЛ).
12. После использования, выключите прибор и отсоедините от сети. Перед повторным включением прибора убедитесь, что он остыл до комнатной температуры.



РЕКОМЕНДАЦИИ ДЛЯ ПРАВИЛЬНОГО ПРИМЕНЕНИЯ ТЕРАПИИ

- Займите удобное вертикальное положение.
- Если используется маска (для взрослых или для детей), убедитесь, что она плотно прилегает к лицу. В маске есть отверстия для потока воздуха во время фазы выдоха. Дышите легко и делайте короткие паузы после каждого вдоха.
- Если используется загубник, держите его между зубами, с сжатыми губами. Дышите через рот.
- Если используется насадка для носа, поднесите ее к носу. Дышите через нос.
- Ингаляция завершена, когда перестает образовываться аэрозоль.

Эксплуатация насадки для промывания носа. Опция

Насадку для промывания носа можно приобрести как дополнительную опцию к данному компрессорному небулайзеру.

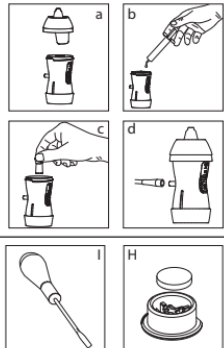
Насадка для промывания носа предназначена для очистки полости носа и лечения насморка и хронических ринитов. Для того, чтобы воспользоваться ею, следуйте инструкциям:

1. Отсоедините верхнюю часть раскручивающими движениями (a).
2. Наполните емкость для медикаментов (b).
3. Вставьте заслонку (c).
4. Закройте насадку для промывания носа, соединив две части закручивающими движениями.

- Подсоедините трубку к воздухоприемнику (d).
- Поднесите насадку для промывания носа к ноздре. Не вставляйте ее в нос. Дышите через нос.
- После окончания терапии, аккуратно очистите насадку для промывания носа.

ВНИМАНИЕ:

Не выхлопайте в горизонтальном положении. Не наклоняйте емкость для медикаментов под углом более 45°. Храните аксессуары в хорошо проветриваемом, защищенном от тепла и прямых солнечных лучей, месте (F).



Замена воздушного фильтра

Следует менять фильтр после 30 часов использования, либо когда он становится серого цвета. Запасные воздушные фильтры (H). Для того чтобы заменить фильтр, поднимите крышку с помощью плоской отвертки, как показано на рисунке I. Выньте старый фильтр и поменяйте новый (10). Установите фиксирующую крышку фильтра в корпус, убедившись, что она плотно прилегает к поверхности.

ОБСЛУЖИВАНИЕ ПРИБОРА

Очистка

После каждого сеанса ингаляции отсоедините прибор от розетки и очистите прибор и аксессуары. Внимание: используйте исключительно аксессуары, которые идут в комплекте с прибором, другие аксессуары могут повлиять на эффективность лечения.

ОЧИСТКА ЗАГУБНИКА И НАСАДКИ ДЛЯ НОСА

Используйте питьевую воду для тщательной очистки этих аксессуаров, при использовании. Их можно стерилизовать, прокипятив 5-10 минут в воде или же поместив в химическое дезинфицирующее средство, следуя инструкциям, и промыть питьевой водой. Оставьте их просохнуть естественным путем.

ОЧИСТКА ЕМКОСТИ ДЛЯ МЕДИКАМЕНТОВ

После использования: отсоедините две части емкости для медикаментов, помойте их с мылом и горячей водой, и тщательно прополосните. Вытрите остатки воды мягкой, чистой и сухой тканью, и оставьте их высокать естественным путем в чистом месте. Для стерилизации покройте емкость для медикаментов холодным стерилизующим раствором, следуя инструкциям на упаковке стерилизатора. Рекомендуется индивидуальное использование емкости для медикаментов для каждого отдельного пациента, сроком до 6 месяцев или для 120 применений. Не кипятите емкость для медикаментов. Аккуратно мойте маску и трубки с применением исключительно дезинфицирующего раствора.

ЗАГРЯЗНЕНИЕ МИКРОБАМИ

В случае патологии микробного или вирусного происхождения, где есть вероятность заражения, прибор и аксессуары не должны использоваться совместно с другими пациентами.

Устранение неисправностей

ПРОБЛЕМА	ДЕЙСТВИЯ
Прибор не включается.	<ul style="list-style-type: none"> Убедитесь, что вилка правильно вставлена в розетку. Убедитесь в том, что выбран режим включения на переключателе (I).
Прибор включен, но он не распыляет.	<ul style="list-style-type: none"> Убедитесь в том, чтобы заслонка была вставлена в емкость для медикаментов (8). Убедитесь в том, что воздушная трубка не согнута, не повреждена (9). Убедитесь в том, что воздушный фильтр не заблокирован, не загрязнен. При необходимости, замените фильтр (10). Убедитесь в том, что емкость для медикаментов наполнена лекарственным средством.

ПРИМЕЧАНИЕ: Если не удается возобновить нормальную работу прибора, несмотря на проведение ряда проверок, свяжитесь с сервисным центром Dr. Frei®.

ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Поршень вращающийся прижимной, без смазки. Медицинский прибор класса II A в соответствии с Директивой 93/42/ЕС (Директива по медицинским приборам). Емкость для медикаментов Linear.

Размер частиц: 3 µm MMAD (EN13544-1); **Описание прибора:** ингалятор компрессорный; **Скорость распыления, мл/мин.:** 0,3 ± 0,05 мл/мин; **Воздушный поток (максимальный):** 15 ± 2 л/мин; **Емкость для лекарства:** 2-10 мл; **Остаточный объем, мл:** 0,85 ± 0,2 мл; **Уровень шума:** низкий (менее 55 дБ); **Периодичность использования:** 30 минут - ON (ВКЛ)/30 минут - OFF (ВЫКЛ); **Аксессуары:** воздушная трубка (1,0 м), маска для взрослого, маска детская, загубник, насадка для носа, запасные воздушные фильтры (5 шт.). **Насадка для промывания носа:** опция; **Мощность:** 220 В/50 Гц; **Длина питания провода:** 1,4 м; **Вес:** 1,3 кг; **Габариты:** 167x106x164 мм; **Мощность:** 120 ВА;

Условия эксплуатации:

Допустимая температура окружающей среды: минимум 5°C - максимум 40°C; **Влажность воздуха:** минимум 15% относительной влажности - максимум 93% относительной влажности; **Атмосферное давление:** минимум 700гПа - максимум 1060гПа (максимальная высота при эксплуатации ≤ 2000м).

Условия хранения:

Допустимая температура окружающей среды: минимум -25°C/ максимум +70°C; **Влажность воздуха:** минимум 0% относительной влажности - максимум 93% относительной влажности; **Атмосферное давление:** минимум 500 гПа - максимум 1060 гПа.

* Возможны технические изменения и изменения дизайна без предварительного уведомления.

Ожидаемый срок службы данного прибора - 2000 циклов терапии, средняя продолжительность которых составляет 8 минут. Электромедицинские приборы требуют особого ухода. Во время установки и использования, с учетом требований электромагнитной совместимости, необходимо, чтобы они были установлены и/или использовались в соответствии с техническими условиями производителя. Существует вероятность возникновения электромагнитного взаимодействия с другими приборами, в частности с другими приборами для анализа и обработки. Радио и мобильные телекоммуникационные устройства, а также портативные высокочастотные (мобильные телефоны и беспроводные подключения) могут создавать помехи в работе электромедицинского прибора.

ОПИСАНИЕ СИМВОЛОВ

СИМВОЛ	ЗНАЧЕНИЕ	СИМВОЛ	ЗНАЧЕНИЕ
	Переменный ток		Маркировка CE в соответствии с Директивой 93/42/EEC
	Двойная изоляция		Не используйте во время приема душа или ванны
	Применимая часть типа BF		Режим ВКЛ
	Обязательство прочесть руководство по эксплуатации		Режим ВЫКЛ
	Общий предупреждающий символ		Прочтите инструкцию пользователя
IP 21	Защита от проникновения твердых предметов и жидкости (защищен от проникновения твердых предметов более 12 мм, защищен от проникновения с помощью пальца; защищен от попадания капель воды, направленных вертикально)		Храните в сухом месте
	Данный продукт (включая все сопутствующие аксессуары) в конце его сервисной службы должен быть доставлен пользователем, либо его дилером, в пункт утилизации с помощью электрическими или электронными машинами.		

ГАРАНТИЯ

На прибор распространяется гарантия 2 года с момента приобретения. Гарантия не распространяется на расходные комплектующие. Гарантия действительна только при наличии гарантиного талона, заполненного официальным представителем, подтверждающим дату продажи, и кассового чека.

- Компания-производитель и официальный дилер не несут ответственности за поломку либо повреждение прибора вследствие ненадлежащего либо халатного обращения.
- Все виды сборки, модификации, регулировки или ремонта прибора должны осуществляться только работниками специализированных сервисных центров официального представителя TM Dr. Frei® в Вашей стране.

Для ремонта или приобретения составных частей обращайтесь в сервисный центр официального представителя TM Dr. Frei® в Вашей стране.

УКАЗАНИЯ И ЗАЯВЛЕНИЯ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ - ЭЛЕКТРОМАГНИТНОЕ ИЗЛУЧЕНИЕ

Прибор для аэрозольной терапии предназначен для использования в электромагнитной среде, описанной ниже:

ТЕСТ НА ИЗЛУЧЕНИЕ	СООТВЕТСТВИЕ	УКАЗАНИЯ НА СЕТЬ ЭЛЕКТРОМАГНИТНОЙ СРЕДЫ
ВЧ излучения	Группа 1	В приборе энергия высоких частот используется только для его внутренних функций. Поэтому уровень ВЧ излучения очень низкий, и не создает помехи для других электрических приборов.
ВЧ излучения CISPR11 Излучения гармоничных составляющих МЭК/EN 61000-3-2 Колебания/пульсация напряжения МЭК/EN 61000-3-3	Класс (B) Класс (A)	Прибор подходит для использования внутри каких-либо помещений, в том числе в домашних условиях, подключенных к стандартной электрической сети, предназначенному для электроснабжения жилых помещений.

Электростатические разряды МЭК/EN 61000-4-2	±6кВ контакт ±8кВ воздух	Пол должен быть деревянным, бетонным, либо с покрытием из керамической плитки. Если пол покрыт синтетическим материалом, относительная влажность должна быть меньше, чем 30%.
Быстрые электрические переходные процессы/всплески МЭК/ЕН 61000-4-4	±2 кВ мощность	Электроэнергия в сети должна соответствовать стандартам для систем электроснабжения общего пользования.
Скачки МЭК/ЕН 61000-4-5	±1кВ дифференциальный режим	Электроэнергия в сети должна соответствовать стандартам для систем электроснабжения общего пользования.
Снижение напряжения, кратковременные прерывания и перемены напряжения МЭК/ЕН 61000-4-11	<5%УТ на протяжении 0,5 цикла 40%УТ на протяжении 5 циклов 70%УТ на протяжении 25 циклов <5%УТ на протяжении 5 секунд	Электроэнергия в сети должна соответствовать стандартам для систем электроснабжения общего пользования. Если пользователь нуждается в беспрерывной работе прибора, рекомендуется использовать для прибора источник бесперебойного питания.
Магнитное поле МЭК/ЕН 61000-4-8	3А/м	Магнитное поле должно соответствовать стандартам для систем электроснабжения общего пользования.
Совместимость электромагнитная МЭК/ЕН 61000-4-6	3В (сер.кв.) 150 кГц - 80 МГц 8 (для приборов жизнеобеспечения)	
Устойчивость к радиочастотному электромагнитному полю МЭК/ЕН 61000-4-3	3В/м 80 МГц - 2.5ГГц (не для приборов жизнеобеспечения)	

ПРИМЕЧАНИЕ: УТ - напряжение переменного тока в сети питания.

UA ШАНОВНИ КОРИСТУВАЧ КОМПРЕСОРНОГО ІНГАЛЯТОРА (НЕБУЛАЙЗЕР) TURBO MINI

Дякуємо Вам за вибір компресорного небулайзера TM Dr. Frei® моделі TURBO MINI. Ми впевнені, що, гідно оцінивші якість даного пристладу, Ви станете постійним користувачем продукту Швейцарської торгової марки Dr. Frei®.

Ваш небулайзер призначений для лікування астми, хронічних обструктивних захворювань легені та інших респіраторних захворювань шляхом переворотів рідких лікарських засобів в аерозоль, який швидко і надійно проникає у верхні, так і в нижні дихальні шляхи.

Перед тим, як почати користуватися небулайзером, будь ласка, уважно прочитайте інструкцію. Дотримання вимог, передрахованих в ній, забезпечить безперебійну роботу небулайзера протягом тривалого часу. З усіх питань, щодо даного продукту, будь ласка, звертайтеся до офіційного представника або сервісного центру TM Dr. Frei® у Вашій країні.

ЗМІСТ

ВСТУП	12
Що таке небулайзер і як він працює?.....	12
Коли застосовується небулайзерна терапія?.....	12
Переваги небулайзерної терапії.....	13
ПІДГОТОВКА ПРИЛАДУ ДО ВИКОРИСТАННЯ	13
Важлива інформація з безпеки.....	13
Набір аксесуарів	14
ВИКОНАННЯ ІНГАЛЯЦІЙНОЇ ТЕРАПІЇ	14
Експлуатація пристладу	14
Експлуатація насадки для промивання носа. Опція	14
Заміна повітряного фільтра.....	14
ОБСЛУГОВУВАННЯ ПРИЛАДУ	15
Очищення.....	15
Усунення несправностей.....	15
ТЕХНІЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРИЛАДУ	15
ОПИС СИМВОЛІВ	16
ГАРАНТИЯ	16
ВКАЗІВКИ ТА ЗАЯВИ ВИРОБНИКА - ЕЛЕКТРОМАГНІТНЕ ВИПРОМІНЮВАННЯ	16

ВСТУП

Що таке небулайзер і як він працює?

Компресорний небулайзер - це пристлад, який перетворює рідку лікарську речовину в дрібнодисперсний аерозоль під впливом стиснутого повітря. Аерозоль містить великі і дрібні частинки. Під час дихання під впливом сили тяжіння великі частинки осідають на стінках верхніх дихальних шляхів, а дрібні частинки встигають досягти нижніх відділів бронхів. Таким чином, лікарська речовина потрапляє в усі відділи бронхіального дерева, включночи найдрібніші бронхи і альвеоли, а також проникає в кровоносні судини в стінках альвеол у високих терапевтичних дозах при незначних або нульових побічних ефектах.

Коли застосовується небулайзерна терапія?

Небулайзерну терапію застосовують при:

- гострих респіраторних захворюваннях;

- обструктивних захворюваннях легенів;
- хронічних запальних процесах дихальних шляхів, таких як хронічний бронхіт, бронхіальна астма (у т. ч. при хронічній, нестабільній, при важкому загостренні БА), хронічний фарингіт;
- інфекціях дихальних шляхів;
- порушені якості секрету і його відділення в бронхах;
- різних видах кашлю.

Переваги небулайзерної терапії

Небулайзерна терапія дає можливість швидкого впливу на зону запалення високими дозами ліків, що підвищує ефективність проведеного лікування і знижує ризик побічних дій на інші органи. Небулайзерна терапія є найбільш економічним способом лікування з точки зору цільового витрачання лікарської речовини, широко застосовується для дітей, літніх людей, ослаблених пацієнтів.

ПІДГОТОВКА ДО ВИКОРИСТАННЯ

Важлива інформація з безпеки

- Перед використанням уважно прочитайте інструкцію. Зберігайте її для подальшого використання у разі необхідності.
- Використовуйте прилад виключно як інгалятор у терапевтичніх цілях. Тип лікарського засобу, режим і час використання - згідно з медичними прізначеннями. Операції зі встановленням мають бути виконані згідно інструкції даним керівництвом, і виключно для цілей, встановлених виробником.
- Цей прилад не підходить для використання із застарілими аnestезуючими сумішами, що містять повітря, кисень або оксид азоту.
- На роботу приладу можуть впливати електромагнітні перешкоди, що виникають із-за перебоїв в роботі Вашого телевізора, радіо, і т.ін. Якщо виникає подібна ситуація, спробуйте перемістити прилад, поки перешкода не зникне, або під'єднайте його до іншої розетки.
- Ніколи не використовуйте подовжувачі або адаптери. Рекомендується використовувати мережевий шнур для запобігання небезпечної перерівання. Тримайте шнур подалі від гарячих поверхонь.
- Завжди від'єднуйте прилад від основної розетки після використання та перед проведенням очищення.
- Не доторкайтесь до приладу, якщо він випадково потрапив у воду. Від'єднайте прилад від розетки і не використовуйте. Зв'яжіться з авторизованим сервісним центром.
- Не торкайтесь приладу вологими руками.
- Не блокуйте вентиляційні отвори.
- Під час використання, переконайтеся, що прилад стоїть на рівній та стійкій поверхні, для запобігання розпліскуванню.
- Не використовуйте прилад, коли пациент спить.
- З усіх питань обговорювання звертайтеся в сервісний центр. Не розкривайте прилад. Якщо прилад не працює відповідним чином, вимініть його і перегляньте інструкцію з експлуатації.
- Не залишайте будь-які пакувальні матеріали (пластикові пакети, картонні коробки і т. д.) в доступному для дітей місці, щоб уникнути небезпечних ситуацій.
- Зберігайте аксесуари в недоступному для дітей місці. Використання приладу дітьми та людьми з обмеженими фізичними або розумовими можливостями слід здійснювати під пільним наглядом дорослого, який прочитав дану інструкцію користувача. Зберігайте смінну для медикаментів в місцях, недоступних дітям молодше 36 місяців, оскільки вона містить дрібні частини, які можна проглотити.
- Завжди від'єднуйте прилад від розетки, коли він не використовується.
- Рекомендується індивідуальне використання одного медичного набору аксесуарів.
- Не лишайте залишки лікарського засобу в емності для медикаментів та/або в аксесуарах після завершення терапії.
- Очищення та/або обсульовування приладу повинні проводитися лише після вимінення приладу і від'єднання шнура живлення від розетки.
- Не тягніть шнур або як прилад для того, щоб винести вилку з розетки.
- Це медичний прилад для використання в домашніх умовах, і повинен використовуватися згідно з медичним прізначенням. Прилад повинен використовуватися, як задано в інструкції користувача. Важливо, щоб пацієнти прочитали і розібралися з тим, як використовувати і поводитися з приладом. З будь-яких питань звертайтеся до Вашого ділера або ж в сервісний центр.
- Якщо вилка приладу не підходить для розетки, зв'яжіться з кваліфікованим фахівцем для її заміни. Не використовуйте адаптери, трійники та подовжувачі.
- Не блокуйте повітровазабірні отвори.
- Установка повинна проводитися згідно з інструкціями, а використання - як заявлено виробником. Неправильна установка та/або неправильне використання приладу може привести до нанесення шкоди людям, тваринам або ж речам. Виробник не несе за це відповідальність.
- Не використовуйте прилад, приймаючи ванну або душ.
- Не піддавайте прилад впливу пилу (який може заблокувати вентиляційні отвори), тепла (яке може деформувати поверхні), сонячного світла або інших атмосферних агентів, які можуть привести до поломки приладу.
- Не використовуйте прилад поблизу джерел мокрих перешкод (наприклад, джерела тепла, такі як каміни, електричні або газові обігрівачі; парові джерела, такі як бойлери або чайники; електромагнітні джерела витримінання), такі як мікрохвильові печі, пристрій Wi-Fi).
- Зберігайте в місцях, недоступних для домашніх тварин, які можуть забруднити поверхню безпосереднього контакту з пацієнтом, заблюкувати вентиляційні отвори, або, в цілому, негативно впливати на якість проведення терапії.
- Прилад генерує стиснуте повітря. Побічні ефекти можуть виникати із-за чутливості до лікарських засобів, які використовуються.

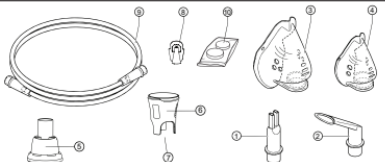


Електричні прилади слід утилізувати відповідно до місцевих приписів, не викидати разом із побутовими відходами.

ЗБЕРІГАЙТЕ ДАНУ ІНСТРУКЦІЮ ПРОТЯГОМ ВСЬОГО ТЕРМІНУ СЛУЖБИ ПРИЛАДУ

Набір аксесуарів

- ① Насадка для носа
- ② Загубник
- ③ Маска для дорослого
- ④ Маска дитяча
- ⑤ Смініст для медикаментів - верхня частина
- ⑥ Смініст для медикаментів - нижня частина
- ⑦ Смініст для медикаментів - отвір для подачі повітря
- ⑧ Заслонка
- ⑨ Повітряна трубка
- ⑩ Запасні повітряні фільтри (5 шт.)

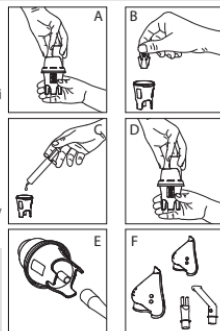


ВИКОНАННЯ ІНГАЛЯЦІЙНОЇ ТЕРАПІЇ

Це медичний прилад класу IIa, який першовідкрив рідкій лікарський засіб в аерозолі для того, щоб вводити його безпосередньо в дихальний апарат. Прилад розіглює лікарські препарати, як у формі супензій, так і у формі розчинів. Терапевтичний ефект менш виражений за умови використання маслянистих і пастоподібних лікарських засобів. Не розлійте ефірні олії! Не підігрівайте рідкі та/або спиртові розчини. Смініст для медикаментів і всі аксесуари не стерильні. Перед початком використання прочитайте пункт «Обслуговування приладу».

Експлуатація приладу

1. Встановіть прилад на рівну стійку поверхню.
2. Переконайтесь, що номінална напруга відповідає напругі мережі.
3. Під'єднайте прилад до розетки.
4. Відкрийте смініст для медикаментів, з'єднавши дві частини (A) смініст розкручуючими рухами.
5. Вставте заслінку в днище сміністі для медикаментів, як показано на малюнку (B).
6. Налопніть нижню частину сміністі для медикаментів лікарським засобом (C). Примітка: На нижній частині сміністі для медикаментів нанесено вказальні позначки.
7. Закріпіть смініст для медикаментів, з'єднавши дві частини (D) закручуючими рухами.
8. Під'єднайте повітряну трубку (9) до сміністі для медикаментів (E).
9. Під'єднайте повітряну трубку (9) до отвору для повітря на приладі.
10. Вставте в смініст для медикаментів необхідні аксесуари: маску, загубник або насадку для носа (F).
11. Увімкніть пристрій, перевіривши вимірювач положення ON (BIMIK).
12. Після використання, вимкніть прилад і від'єднайте від мережі. Перед повторним ввімкненням приладу переконайтесь, що він охолонув до кімнатної температури.



РЕКОМЕНДАЦІЇ щодо ПРАВИЛЬНОГО ЗАСТОСУВАННЯ ТЕРАПІЇ

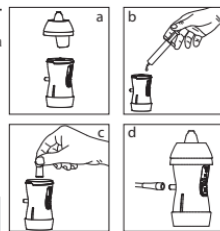
- Сядьте зручно, у вертикальному положенні.
- Якщо використовується маска (для дорослого або дитяча), переконайтесь, що вона щільно приляєє до обличчя. У масці є отвори для потоку повітря під час фази видиху. Дихайте легко і рівно короткими паузами після кожного вдиху.
- Якщо використовується загубник, тримайте його між зубами, із стисливими губами. Дихайте через рот.
- Якщо використовується насадка для носа, піднесіть її до носа. Дихайте через ніс.
- Інгаляція завершена, коли припиняється утворювання аерозольу.

Експлуатація насадки для промивання носа. Опція

Насадку для промивання носа можна придбати як допоміжну опцію до цього компресорного небулайзера.

Насадка для промивання носа призначена для очищення порожнини носа, а також для лікування нежитю, та хронічних ринітів. Для того, щоб скористатися нею, дійте згідно інструкції:

1. Зімніть верхню частину розкручуючими рухами (a).
2. Налопніть смініст для медикаментів (b).
3. Вставте заслінку.
4. Закріпіть насадку для промивання носа, з'єднавши дві частини закручуючими рухами.
5. Під'єднайте трубку до повітропримача (d).
6. Піднесіть насадку для промивання носа до ніздрі. Не вставляйте її в ніс. Дихайте через ніс.
7. Після завершення терапії, акуратно очистіть насадку для промивання носа.



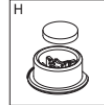
УВАГА:

Не дихайте, перебуваючи у горизонтальному положенні. Не нахиляйте смініст для медикаментів під кутом більше, ніж 45°. Зберігайте аксесуари у добре провітрюваному, захищенному від тепла та прямих сонячних променів місці (F).

Заміна повітряного фільтра

Слід змінювати фільтр після 30 годин використання, або коли він стає сірого кольору. Запасні повітряні фільтри (H). Для того, щоб замінити фільтр,

підніміть кришку за допомогою плоскої викрутки, як показано на малюнку I. Вийміть старий фільтр і помістіть новий (10). Встановіть фіксуючу кришку фільтра в корпус, переконавшись, що вона щільно прилягає до поверхні.



ОБСЛУГОВУВАННЯ ПРИЛАДУ

Очищення

Після кожного сеансу інгаляції від'єднайте прилад від розетки, очистіть прилад та аксесуари. Увага: використовуйте виключно аксесуари, які йдуть у комплекті з приладом, інші аксесуари можуть впливати на ефективність лікування.

ОЧИЩЕННЯ ЗАГУБНИКА ТА НАСАДКИ ДЛЯ НОСА

Використовуйте питну воду для ретельного очищення цих аксесуарів, в період використання. Їх можна стерилізувати, прокип'ятити 5-10 хвилин у воді або ж помістивши в хімічний дезинфікуючий засіб, згідно з інструкціями, та промивши питною водою. Залиште їх висихати природним шляхом.

ОЧИЩЕННЯ ЕМНОСТІ ДЛЯ МЕДИКАМЕНТІВ

Після використання, від'єднайте дві частини емності для медикаментів, помийте їх з мілом та гарячою водою, й ретельно прополосніть. Витріть запишки води м'яко, чистою та сухою тканиною, і залиште їх висихати природним шляхом у чистому місці. Для стерилізації покрійте емність для медикаментів холодним стерилізуючим розчином, слідуючи інструкціям на упаковці стерилізатора. Рекомендується індивідуальне використання емності для медикаментів для кожного окремого pacienta, строком до 6 місяців або для 120 використань. Не кип'ятіть емність для медикаментів. Акуратно мініте маску та трубки виключно із застосуванням дезинфікуючого розчину.

ЗАБРУДНЕННЯ МІКРОБАМИ

У разі патології мікробного або вірусного походження, де є вірогідність зараження, прилад і аксесуари не повинні використовуватися одночасно з іншими pacientами.

Усуення несправностей

ПРОБЛЕМА	ДІЇ
Прилад не вмикається.	<ul style="list-style-type: none">Переконайтесь, що вилка була правильно вставлена в розетку.Переконайтесь в тому, що обрано режим вімкнення на переміжку (I).
Прилад ввімкнено, але він не розпилює.	<ul style="list-style-type: none">Переконайтесь в тому, що зааспонка була вставлена в емність для медикаментів (8).Переконайтесь в тому, що повітряна трубка не зігнута, не пошкоджена (9).Переконайтесь в тому, що повітряний фільтр не заблокований, не забруднений. Якщо необхідно, замініть фільтр (10).Переконайтесь в тому, що емність для медикаментів наповнена лікарським засобом.

ПРИМІТКА: Якщо неможливо відновити нормальну роботу приладу, не дивлячись на проведення ряду перевірок, зв'яжіться з сервісним центром Dr. Frei®.

ТЕХНІЧНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ ПРИЛАДУ

Поршень притискний, що обертається, без мастила. Медичний прилад класу IIa згідно з Директивою 93/42/EС (Директива з медичних пристріїв). Емність для медикаментів Lineair.

Розмір часток: 3мкм MMAD (EN13544-1); Опис прилада: інгалятор компресорний; Швидкість розпилення, мл/хв.: 0,3±0,05 мл/хв.; Повітряний потік (максимальний): 15±2 л/хв.; Емність для медикаментів: 2-10 мл; Залишковий об'єм, мл: 0,85±0,2 мл; Рівень шуму: низький (менше 55 дБ); Періодичність використання: 30 хвилин - ON (ВВІМК)/30 хвилин - OFF (ВІМК); Аксесуари: повітряна трубка (1,0 м), маска для дорослого, маска дитяча, загубник, насадка для носа, запасні повітряні фільтри (5 шт.); Насадка для промивання носа: опція; Потужність: 220 В/50 Гц; Довжина проводу живлення: 1,4 м; Вага: 1,3 кг; Габарити: 167×106×164 мм; Потужність: 120 ВА;

Умови експлуатації:

Допустима температура навколошнього середовища: мінімум 5°C - максимум 40°C. Вологість повітря: мінімум 15% відносної вологості - максимум 93% відносної вологості. Атмосферний тиск: мінімум 700 гПа - максимум 1060 гПа (максимальна висота під час експлуатації ≤ 2000 м).

Умови зберігання:

Допустима температура навколошнього середовища: мінімум -25°C / максимум +70°C. Вологість повітря: мінімум 0% відносної вологості - максимум 93% відносної вологості. Атмосферний тиск: мінімум 500 гПа - максимум 1060 гПа.

* Можливі технічні зміни і зміни дизайну без попереднього повідомлення.

Очікуваний термін служби даного приладу - 2000 циклів терапії, середня тривалість яких складає 8 хвилин.

Електромедичній прилад потребує осциллювого додягу. Під час установки і використання, з урахуванням вимог електромагнітної сумісності, необхідно, щоб вони були встановлені і використовувались відповідно до технічних умов виробника. Існує вірогідність виникнення електромагнітної взаємодії з іншими приладами, зокрема з іншими приладами для аналізу і обробки. Радіо і мобільні телекомунікаційні пристрої, а також портативні високочастотні (мобільні телефони і безпревідні підключення) можуть створювати перешкоди в роботі електромедичніського приладу.

ОПИС СИМВОЛІВ

СИМВОЛ	ЗНАЧЕННЯ	СИМВОЛ	ЗНАЧЕННЯ
	Перемінна напруга		Маркування CE згідно з Директивою 93/42/ECC
	Подвійна ізоляція		Не використовуйте прилад, приймаючи ванну чи душ
	Частина типу BF, що застосовується		Режим BBIMK
	Зобов'язання прочитати інструкцію користувача		Режим ВІМК
	Загальний попереджувальний символ		Читайте інструкцію користувача
IP 21	Захист від проникнення твердих предметів і рідини (захищений від проникнення твердих предметів більше 12 mm, захищений від проникнення за допомогою пальця; захищений від попадання крапель води, направлених вертикально)		Зберігайте у сухому місці
	Даний продукт (включаючи всі супутні аксесуари) в кінці його сервісної служби має бути доставлений користувачем, або його ділером, в пункт утилізації за допомогою електричних або електронних машин.		

ГАРАНТІЯ

На прилад поширюється гарантія 2 роки з моменту придбання. Гарантія не поширюється на додаткові комплектуючі. Гарантія дійсна тільки за наявності гарантійного талона, заповненого офіційним представником, що підтверджує дату продажу, і касового чека.

- Компанія-виробник і офіційний дилер не несуть відповідальність за поломку або пошкодження приладу внаслідок неналежного або недбалого поводження.
- Всі види збірки, модифікації, регулювання або ремонту приладу повинні здійснюватися тільки працівниками спеціалізованих сервісних центрів офіційного представника ТМ Dr. Frei® у Вашій країні.

Для ремонту або придбання складових частин звертайтесь до сервісного центру офіційного представника ТМ Dr. Frei® у Вашій країні.

ВКАЗІВКИ ТА ЗАЯВИ ВИРОБНИКА - ЕЛЕКТРОМАГНІТНЕ ВИПРОМІНЮВАННЯ

Прилад для аерозольної терапії призначений для використання в електромагнітному середовищі, як зазначено нижче:

ТЕСТ НА ВИПРОМІНЮВАННЯ	ВІДПОВІДНІСТЬ	ВКАЗІВКИ ЩОДО ЕЛЕКТРОМАГНІТНОГО СЕРЕДОВИЩА
ВЧ випромінювання	Група 1	У приладі енергія високих частот використовується тільки для його внутрішніх функцій. Тому рівень ВЧ випромінювання дуже низький, і не створює перешкод для інших електрических пристрій.
ВЧ випромінювання CISPR11 Випромінювання гармонійних складових MEK/EN 61000-3-2 Коливання/пульсація напруги MEK/EN 61000-3-3	Клас (B) Клас (A)	Прилад підходить для використання всередині будь-яких приміщень, у тому числі в домашніх умовах, підключених до стандартної електричної мережі, призначеної для електроабезпечення житлових приміщень.
Електростатичні розряди MEK/EN 61000-4-2	±6 kV контакт ±8 kV повітря	Підлога повинна бути дерев'яною, бетонною або покритою керамічною плиткою. Якщо підлога має покриття з синтетичних матеріалів, відносна вологість має бути менше, ніж 30%.
Швидкі електричні переходні процеси/сплески MEK/EN 61000-4-4	±2 kV потужність	Електроенергія у мережі повинна відповісти стандартам для систем електропостачання загального користування.
Стриби MEK/EN 61000-4-5	±1 kV диференціальний режим	Електроенергія у мережі повинна відповісти стандартам для систем електропостачання загального користування.
Зниження напруги, короткочасні переривання і зміни напруги MEK/EN 61000-4-11	<5%UT протягом 0,5 циклу; 40%UT протягом 5 циклів; 70%UT протягом 25 циклів; <5%UT протягом 5 секунд	Електроенергія у мережі повинна відповісти стандартам для систем електропостачання загального користування. Якщо користувачеві приладу необхідна його безперебійна робота, рекомендується використовувати для приладу джерело безперебійного живлення.

Магнітне поле MEK/EN 61000-4-8	ЗВ/м	Магнітне поле повинно відповідати стандартам для систем електропостачання загального користування.
Сумісність електромагнітна MEK/EN 61000-4-6	ЗВ (сер.кв.) 150 Гц - 80 МГц 8 (для приладів життєзабезпечення)	
Стійкість до радіочастотного електромагнітного поля MEK/EN 61000-4-3	ЗВ/м 80 МГц - 2.5ГГц (не для приладів життєзабезпечення)	

ПРИМІТКА: UT - напруга змінного струму в мережі живлення до початку випробовування.

LT GERBIAJAMAS KOMPRESORINIO INHALATORIUS (NEBULAIZERIO) TURBO MINI NAUDOTOJAU

Dėkojame, kad pasirinkote TM Dr. Frei® modelio TURBO MINI nebulizerį. Mes tikime, kad tinkamai ivertinus šio prietaiso kokybę, Jūs tapsite nuolatiniais ūvečiaiškis prekės ženklu Dr. Frei® naudotojais.

Jūsų nebulizeriu yra skirtas astmos, lētinų obstrukcinių plaučių ligų ir kitų respiratorinių ligų gydymui, paverčiant skystus medikamentus aerozoliu, kuris greitai ir patikimai prasiverbia kaip į viršutinius, taip ir į apatinius kvėpavimo takus. Prieš pradedant naudoti nebulizerį, prašome atidžiai perskaityti šią instrukciją. Šioje instrukcijoje išvardinti reikalavimų pačiamas užtikrins sklandų ir ilgą nebulizerio tarnavimą. Dėl visų klausimų, susijusių su šio gaminiu, kreipkitės į oficialią atstovą arba į Jūsų šalyje esančį TM Dr. Frei® paslaugų centrą.

TURINYS

I VADAS17
Kas yra nebulizeris ir kaip jis veikia?17
Kada yra taikoma nebulizerinė terapija?17
Nebulizerinės terapijos privalumai17
PRIETAISO PARUOSIMAS NAUDOJIMUI..	.18
Svarbi saugumo informacija18
Priedų rinkinys18
INHALACINĖS TERAPIJOS ATLIKIMAS19
Prietaiso naudojimas19
Antgalio skirto nosiųj praplauti naudojimas. Parinktis19
Oro filtro keitimas19
PRIETAISO PRIEŽIŪRA19
Valymas19
Gedimų šalinimas20
TECHNINĖS PRIETAISO CHARAKTERISTIKOS20
SIMBOLIŲ APRASYMAS20
GARANTIJA.....	.21
GAMINTOJO NURODYMAI IR PAREIŠKIMAI - ELEKTROMAGNETINĖ SPINDULIUOTĖ21

IVADAS

Kas yra nebulizeris ir kaip jis veikia?

Kompresorinis nebulizeris - tai įrenginys, kuris paveiktais susligo oro konverteuoja skystą medikamentą į smulkiaidispersinį aerozolį. Aerozolio sudėtyje yra stambių ir smulkų dalelių. Kvėpuojant stambios dalelės veikiamos sunkiojės nusėda ant viršutinių kvėpavimo takų sienelių, o smulkios dalelės spėja pasiekti apatinius skiltinius bronchus. Tokiu būdu medikamentas patenka į visas bronchinių medžio skiltis, išskaitant mažiausius bronchus ir alveolės, ir patenka į alveolių sienelėse esančias kraujagysles didelais terapiniais kiekiais, nesant arba esant nedideliems šalutiniams poveikiams.

Kada yra taikoma nebulizerinė terapija?

Nebulizerinė terapija taikom esant:

- ūminėms kvėpavimo sistemos ligoms;
- obstrukciniems plaučių ligoms;
- lētiniamis kvėpavimo takų uždegimams, tokiams kaip lētinis bronchitas, bronchinė astma (išskaitant lētinę, nestabilią, esant sunkiam BA paūmėjimui), lētinis faringitas;
- kvėpavimo takų infekcijoms;
- gleivinių kokybę ir jų išsiškyrimo bronchouse sutrikimui;
- skirtinų rūšių kosuliu.

Nebulizerinės terapijos privalumai

Nebulizerinė terapija suteikia galimybę greitai paveikti uždegimo paveiktą zoną, naudojant dideles vaistų dozes, kas pagerina taikomo gydymo efektyvumą ir sumažina šalutinio poveikio riziką kitiem organams. Atsižvelgiant į tiksliną medikamento naudojimą - nebulizerinė terapija yra pats ekonomiškiausias

gydymo būdas, plačiai naudojamas vaikams, pagyvenusiems ir nusilipusiems žmonėms.

PRIETAISO PARUOŠIMAS NAUDOJIMUI

Svarbi saugumo informacija

- Prieš naudojimą, atidžiai perskaitykite instrukciją. Išsaugokite ją tolimesniams naudojimui, esant reikalui.
- Prietaisą naudokite tik kaip inhalatorių terapijos tikslais. Medikamento tipas, rezimas ir vartojimo laikas - pagal gydytojo paskyrimą. Prietaiso surinkimas turi būti atliktas griežtai pagal šo vadovo nurodymus ir tik gamintojo nurodytais tikslais.
- Šis prietaisas netinka būti naudojamas su degala anestetinių mišinių, kuriu sudėtyje yra oro, degunės arba azoto oksido.
- Prietaiso darbą gali sutrūkyti elektromagnetiniai trikdžiai, kurie atsiranda dėl Jūsų televizoriaus, radio imtuvo ir t.t. darbo veikimo. Jeigu taip atsitinka pabandykite perkelti prietaisą į kita vietą, kol trikdžiai išnyks arba įjunkite ji į kitą matimino lizdą.
- Niekada nenaudokite ilgintuvą arba adapterių. Siekiant išvengti perkaitumų rekomenduojama naudoti kintamosioms srovės laidą. Laikykite laidą atokiu nuo įkaistinių paviršių.
- Po prietaiso naudojimo ir prieš jo valymą, visada atjunkite prietaisą nuo pagrindinio maitinimo lizdo.
- Nelleiskite iрenginio, jeigu jis netyla įkruto į vandenį. Atjunkite jį nuo maitinimo šaltinio ir nenaudokite jo. Susisiekite su igaliotu priežiūros centru.
- Nelleiskite prietaiso šlapiomis rankomis.
- Neuzdenkite ventiliacijos angų.
- Naudojimo metu įsitikinkite, kad prietaisas stovi ant lygaus, stabdailus paviršiaus, tam, kad būtų išvengta taškymos.
- Nenaudokite prietaiso paciento miego metu.
- Visais klausimais kreipkitės į techninės priežiūros centrą. Neardykitė prietaiso. Jeigu prietaisas veikia ne taip kaip turėtų, išjunkite jį ir peržiūrėkite naudojimosi vadovą.
- Siekiant išvengti situacijų nepalikite jokių pakavimo medžiagų (plastikinių maišelių, kartoninių dežučių ir t.t.) vaikams pasiekiamamoje vietoje.
- Visus prietaiso priedus laikykite vaikams nepasiekiamomoje vietoje. Jeigu prietaisą naudoja vaikai arba žmonės su fizišių arba protinė negalia, procesą turi akylių prižiūrėti suaugus žmogus, kuris yra perskaitytų ši naudojimosi vadovą. Medikamentams skirtą talpą saugokite nepasiekiamomoje vaikams iki 36 mėnesių vietoje, kadangi jų sandro sulukišios dalykai, kurias galima praryt.
- Nenaudojamą prietaisą visą laiką atjunkite nuo maitinimo šaltinio.
- Rekomenduojamas vieno medicininio rinkinio individualus naudojimas.
- Po terapijos pabaigos nepalikite vaistinės preparato likučių medikamentams skirtoje talpoje ir/arba prietaiso prieduose.
- Valymas ir/arba prietaiso priežiūra turi būti vykdoma tik išjungus prietaisą ir ištraukus laidą iš maitinimo lizdo.
- Norint ištraukti kištuką iš maitinimo lizdo neutraukite laido ar prietaiso.
- Tai medicinos prietaisas, skirtas naudoti namų sąlygomis ir turi būti naudojamas pagal gydytojo paskyrimą. Prietaisas turi būti naudojamas taip, kaip nurodyma naudojimosi vadove. Svarbu, kad pacientui perskaitytų ir išsiaiškintų kaip yra naudojamas prietaisas. Iškilus klausimams kreipkitės į savo platiotinę arba į techninės priežiūros centrą.
- Jeigu prietaiso kištukas netelpa į maitinimo lizdą - susisiekite su kvalifikuotu specialistu, tam, kad kištukas būtų pakeistas. Nenaudokite adapterių, trišaklių ir/arba ilgintuvų.
- Neuzdenkite vėdinimosi angos.
- Montavimas turi būti atliekamas taip, kaip nurodyma instrukcijoje, o naudojimas - pagal gamintojo nurodymus. Neteisingas prietaiso montavimas ir/arba naudojimas gali sužaloti žmones, gyvūnus arba daiktus. Gamintojas už tai neatysako.
- Nenaudokite prietaiso nuo dulkių (kuriuos gali užblokuoti ventiliacijos angas), šilumos (kuri gali deformuoti paviršių), Saulės šviesos arba kitų atmosferos veiksmų, kurie gali sugadinti prietaisą.
- Nenaudokite prietaiso nuo galimų trukdinių šaltinių (pavyzdžiu, tokų šilumos šaltinių kaip židinių, elektros arba duju šildytuvu; tokų garų šaltinių kaip, katilų ir virvilių; tokų elektromagnetinių spinduliuotės šaltinių kaip, mikrobangų krosnelių, Wi-Fi iрenginių).
- Laikykite augintiniams nepasiekiamomoje vietoje, nes jie gali užterštis tiesioginio kontakto su pacientu paviršių, užblokuoti ventiliacijos angas arba apskritai paveikti taklomas terapijos kokybę.
- Prietaisas generuoja suspaustą orą. Šalutiniai poveikiai gali atsirasti dėl paciento naudojamiems medikamentams.

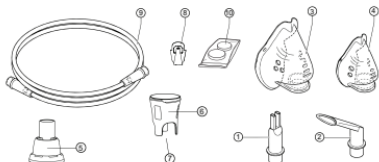


Elektros prietaisai turi būti utilizuojami pagal vietinių taisykių reikalavus, neišmetamai kartu su būtinėmis atliekomis.

NAUDOJIMOSI VADOVĄ SAUGOKITE VISĄ PRIETAISO NAUDOJIMOSI LAIKOTARPI

Priedų rinkinys

- ① Antgalis nosiav
- ② Kandiklis
- ③ Kaukė suaugusiem
- ④ Vaikiška kaukė
- ⑤ Talpa skirta medikamentams - viršutinė dalis
- ⑥ Talpa skirta medikamentams - apatinė dalis
- ⑦ Talpa skirta medikamentams - oro tiekimo anga
- ⑧ Sklendė
- ⑨ Oro vamzdėlis
- ⑩ Atsarginiai oro filtri (5 vnt.)



INHALACINĖS TERAPIJOS ATLIKIMAS

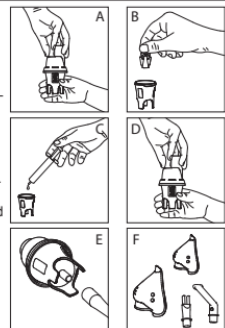
Tai Ila klasės medicinos prietaisas, kuris konvertuoja skystą medikamentą į aerosoli tam, kad tiesiogiai jį įpurkštį į kvėpavimo aparatą. Prietaisas paskleidžia medikamentus tiek suspensijos, tiek ir tirpalą pavidalu. Terapinis poveikis yra slpnesnis naudojant alejinus ir/arba pastos pavidalu medikamentus. Nepurkškite eterinių aliejų! Nekaitinkite skystų ir/arba spirituinių tirpalų. Taip skirta medikamentas ir visi prietaiso priedai nera steriliūs. Prieš naudojimą perskaitykite punktą «Prietaiso naudojimas».

Prietaiso naudojimas

1. Pastatykite prietaisą ant lygaus ir stabilius paviršiaus.
2. Įsitikinkite, kad nominali įtampa atitinka elektros tinklo įtampą.
3. Įjunkite prietaisą į elektros lizdą.
4. Atidarykite medikamentams skirtą talpą, sukamaisiais judesiais atjunkdami dvi talpos (A) dalis.
5. Įstatykite sklendę į medikamentams skirtos talpos dugną, kaip parodyta (B) paveikslėlyje.
6. Užpildykite medikamentams skirtos talpos apatinę dalį gydomuoju preparatu (C). Pastaba: Medikamentams skirtos talpos apatinėje dalyje yra nuodromosios žymės.
7. Uždarykite medikamentams skirtą talpą, sujungus dvi jos dalis sukamaisiais judesiais (D).
8. Prie medikamentams skirtos talpos (E) prijunkite oro vanzdzelį (9).
9. Prijunkite oro vanzdzelį (9) prie prietaiso oro angos.
10. Įstatykite į medikamentams skirtą talpą susikuriamus priedus: kaukę, kandiklį arba nosies antgalį (F).
11. Įjunkite prietaisą pasukus jungikli į ON padėti („JUNGTA“).
12. Po naudojimo išjunkite prietaisą ir atjunkite nuo tinklo. Prieš pakartotiną prietaiso įjungimą įsitikinkite, kad jis atvės iki kambario temperatūros.

REKOMENDACIJOS TINKAMAM TERAPIJOS NAUDOJIMUI

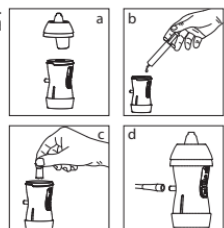
- Patogiai įsitaisykite vertikalioje padėtyje.
- Jeigu naudojate kaukę (suaugusiems arba vaikišką) įsitikinkite, kad jি gerai prigludusi prie veido. Kaukėje yra angos skirtos oro srautui iškvėpimo metu. Kvėpuokite lengvai ir darykite trumpas pauzes po kiekvieno įkvėpimo.
- Jeigu naudojate kandiklį, laikykite jি tarp dantų, suspaustomis lūpomis. Kvėpuokite per burną.
- Jeigu naudojamas nosies antgalis, pakelkite jи prie nosies. Kvėpuokite per burną.
- Inhalacija yra baigta, kai nebera generuojamo aerosolio.



Antgalį skirtą nosiai praplauti naudojimas. Parinktis

Antgalį skirtą nosiai praplauti galima įsigyti kaip papildomą parinktį šiam kompresoriniam nebulaizeriui. Antgalis skirtas nosiai praplauti yra skirtas burnos ermtės valymui, sloganis ir lėtinė rinių gydymui. Tam, kad jo pasinaudoti, laikykites nurodymų:

1. Atjunkite viršutinę dalį sukamaisiais judesiais (a).
2. Priplidykite medikamentams skirtą talpą (b).
3. Įstatykite sklendę (c).
4. Uždarykite antgalį skirtą nosiai praplauti, sujungus dvi dalis sukamaisiais judesiais.
5. Prijunkite vanzdzelį prie oro angos (d).
6. Pakelkite antgalį skirtą nosiai praplauti prie šnervės. Neįstatykite jо į nosį. Kvėpuokite per nosį.
7. Po terapijos pabaigos atsargiai išvalykite antgalį skirtą nosiai praplauti.

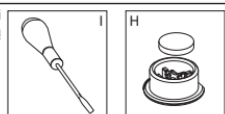


DĒMESIO:

Neįkvěpkitė horizontalioje padėtyje. Nelaiakykite medikamentams skirtos talpos didesniu nei 45° kampu. Laikykite priedus gerai vėdinamoje, apsaugotė nuo šilumos ir tiesioginių saulės spindulų vietoje (F).

Oro filtro keitimas

Filtras turi būti keičiamas po 30 eksplotavimo valandų arba kai jis papilkėja. Atsarginiai oro filrai (H). Norint pakeisti oro filtrą pakelkite plokščią atskutuvą dangtelį taip, kaip parodyta į paveikslėlyje. Išsimkite seną filtrą ir įdekite naują (10). Uždėkite filtro fiksavimo dangtelį į korpusą, įsitikinkite, kad jis gerai prigludės prie paviršiaus.



PRIETAISO PRIEŽIŪRA

Valymas

Po kiekvienos inhalacijos sesijos atjunkite prietaisą nuo maitinimo lizdo ir išvalykite prietaisą bei priedus. Dēmesio: naudokite tik tuos priedus, kurie yra

prietaiso kompleekte, kiti prietaisai gali paveikti gydymo veiksmingumą.

KANDIKLIO IR NOSIES ANT GALIO VALYMAS

Panaudojus prietaisą, nuodugniams jų valymui naudokite geriamajį vandenį. Jie gal būti sterilizuojami, virinant 5 - 10 minučių vandenye arba patalpinant juos į cheminę dezinfekavimo priemonę, laikantis nurodymų ir praplovus geriamuoju vandeniu. Palikite juos išdžiuti natūraliu būdu.

MEDIKAMENTAMS SKIRTOS TALPOS VALYMAS

Po naudojimo, atjunkite dvi medikamentams skirtos talpos dalis, išplaukite jas su miliu ir karštu vandeniu, krupščiai išskalaukite. Pašalinkite vandens likučius minkštą, švarią ir sausa medžiagą ir palikite jas išdžiuti natūraliu būdu švaroje vietoje. Norint sterilizuoti medikamentams skirtą talpą, laikykites nurodymų parašytų ant sterilizatoriaus pakuočių, padenkite ją saltu sterilizavimo trupalu. Rekomenduojamas talpos skirtos medikamentams individualias naudojimas kiekvienam pacientui, iki 6 mėnesius arba 120 naudojimų. Nevirinkite medikamentams skirtos talpos. Atsargiai plaukite kauke ir vamzdele, naudojant tik dezinfekuojantį trupala.

UŽTERIMAS MIKROBAIS

Esančių virusinės ar mikrobiinės kilmės patologijai, kai egzistuoja tikimybė užsikrėsti, prietaisas ir jo priedai neturi būti naudojami kartu su kitaais pacientais.

Gedimų šalinimas

PROBLEMA	VEIKSMAI
Prietaisas neįsijungia.	<ul style="list-style-type: none">Išsitinkite, kad išstikutas teisingai įkištas į maitinimo lizdą.Išsitinkite, kad prietaisas įjungtas (I).
Prietaisas įjungtas, bet jis nepurška.	<ul style="list-style-type: none">Išsitinkite, kad sklendė buvo įstatyta į medikamentams skirtą talpą (8).Išsitinkite, kad oro vamzdeliu nėra sulenkta, nepažeista (9).Išsitinkite, kad oro filtras nėra užkimtas, užteritas. Esant reikaliui pakeiskite filtro (10).Išsitinkite, kad medikamentams skirta talpa pripildyta gydomaisiais preparatais.

PASTABA: Jeigu nesigauna atstatti normalaus prietaiso darbo, nepaisant atliktyų patikrinimų, susisiekiite su aptarnavimo Dr. Frei® centru.

TECHNINĖS PRIETAISO CHARAKTERISTIKOS

Besiskaitantis, nesutepitas stūmoklis. Medicininių IIA klasės prietaisais atitinkamus 93/42/EEC direktyva (Medicinos prietaisų direktyva).

Talpa skirta medikamentams Linear. **Dalelių dydis:** 3 µm MMAD (EN13544-1); **Prietaiso aprašymas:** kompresorinis inhalatorijs; **Pasklidimo greitis, ml/min.:** 0,3 ± 0,05 ml/min; **Oro srautus (maksimalus):** 15 ± 2 l/min; **Talpa medikamentui:** 2 – 10 ml; **Likutinis tūris, ml:** 0,85 ± 0,2 ml; **Triukšmo lygis:** žemas (mažiaus 55 dB); **Naudojimo periodiškumas:** 30 minučių – ON (JUNGTA) / 30 minučių – OFF (IŠJUNGTA); **Priedai:** oro vamzdžiai (1,0 m), suaugusiojo kauke, valkiška kauke, kandilės, antgalis nosiai, atsarginiai oro filtrai (5 vnt.); **Antgalis skirtas nosių paplauti:** parinktis; **Galia:** 220 V/50 Hz; **Maitinimo laido ilgis:** 1,4 m; **Svoris:** 1,3 kg; **Matmenys:** 167×106×164 mm; **Galia:** 120 VA

Naudojimo sąlygos:

Leidžiama aplinkos temperatūra: minimali 5°C - maksimali 40°C; **Oro drėgnumas:** minimalus santykinis drėgnumas 15% - maksimalus santykinis drėgnumas 93%; **Atnosteros slėgis:** minimalus 700 hPa - maksimalus 1060 hPa (maksimalus naudojimo aukštis ≤ 2000 m); **Saugojimo sąlygos:**

Leidžiama aplinkos temperatūra: minimali -25°C/ maksimali +70°C; **Oro drėgnumas:** minimalus santykinis drėgnumas 0% - maksimalus santykinis drėgnumas 93%; **Atnosteros slėgis:** minimalus 500 hPa - maksimalus 1060 hPa.

*Galimi techniniai ir dizaino pakeitimai, neįspėjus iš anksto.

Tiketinės šiai prietaisui tarnavimo laikas - 2000 terapijos ciklų, kurių vidutinė trukmė yra 8 minėtus.

Elektromediciniam prietaisui reikalaugalė ypatingo priežiūros. Prietaiso įrengimo ir naudojimo metu, atsižvelgiant į elektromagnetinio suderinamumo reikalavimus, būtina, kad jie būtų įrengti ir/arba naudojami pagal gamintojo techninius nurodymus. Egzistuoja elektromagnetinės sąveikos su kitais prietaisais atsiradimo tikimybė, ypač su kitais prietaisais skirtais analizei ir apdrožinimui. Radijo ir mobiliosių telekomunikacijų, taip nešiojami aukšto dažnio prietaisai (mobilieji telefonai ir belaidžios jungtys) prietaisai gali sukelti trikdžius elektromagnetinio prietaiso veikimą.

SIMBOLIŲ APRAŠYMAS

SIMBOLIS	REIKŠMĖ	SIMBOLIS	REIKŠMĖ
~	Kintamoji srovė		Žymėjimas CE pagal 93/42/EEC direktyvą
	Dviguba izoliacija		Nenaudokite prausiantis duše arba vonioje
	Naudojama BF tipo dalis	I/ON	Režimas JUNGTA
	Būtinai perskaityti naudojimosi vadovą	O/OFF	Režimas IŠJUNGTA
	Bendras įspėjimo simbolis		Perskaitykite naudojimosi vadovą

IP 21	Apsauga nuo kietų daiktų ir skysčių patekimo (apsaugotas nuo didesnių nei 12 mm kietų daiktų patekimo, apsaugotas prišto pagalba; apsaugotas nuo vandens lašų patekimo, nukreiptų vertikaliai)		Laikyti sausoje vietoje
	Šis produktas (išskaitant visus jeinančius priedus) jo naudojimo pabaigoje turi būti pristatytas naudotojo arba platintojo, į perdirbimo vietą, elektrinių arba elektromagnetinių mašinų pagalba.		

GARANTIJA

Nuo pirkimo akimirkos prietaisui yra suteikiama 2 metų garantija. Garantija negaliожia sudedamosioms dalims. Garantija galioja tik esant užpildytam oficialaus atstovo garantiniam talonui, patvirtinančiam pardavimo datą ir kasos čekiu.

- Gamintojas ir išgaliotasis atstovas neatšako už gėdinius atsiradusius dėl netinkamo ar atsinaus elgesio.
 - Visi prietaisai montavimo, derinimo ar remonto darbai turi būti atliekami tarp specializuotų išgaliotų TM Dr. Frei® Jūsų šalyje centrų darbuotojų.
- Norint suremontuoti ar išgyti sudedamuju dalių kreipkitės į išgaliotą TM Dr. Frei® centro atstovą Jūsų šalyje.

GAMINTOJO PAREIŠKIMAI IR NURODYMAI - ELEKTROMAGNETINĖ SPINDULIUOTĖ

Aerozolinės terapijos prietaisais yra skirtas naudoti elektromagnetinėje aplinkoje, aprašytoje žemaičia:

SPINDULIUOTĖS BANDYMAS	ATITIKMUO	NURODYMAI DĖL ELEKTROMAGNETINĖS APLINKOS
AD (aukštø dažnio) spinduliuotė	Grupė 1	Aukšto dažnio energija prietaise yra naudojama tik jo vidinëms funkcijoms. Todé AD spinduliuotės lygis labai žemas, ir nesudaro trikdžių kitiemis elektros įtaisams.
AD (aukštø dažnio) spinduliuotė CISPR11. Harmoninių sudedamuju dalių spinduliuotė IEC/EN 61000-3-2, įtampos svyravimui/pulsacija IEC/EN 61000-3-3.	Klasė (B) Klasė (A)	Prietaisais yra tinkamas naudoti bet kokiose vidinëse patalpose, taip pat namuose, kuriuose standartinis elektros tinklas skirtas gvenančiam patalpų elektros tiekimui.
Elektrostatiinis iškrovos IEC/EN 61000-4-2	±6 kV kontaktas ±8 kV oras	Grindys turi būti medinës, betonines arba padengtos keraminëmis pylelémis. Jeigu grindys padengtos sintetine medžiaga, sanytinis drëgnumas turi būti mažiau, nei 30%.
Greiti elektros perėjimo procesai/ impulsai IEC/EN 61000-4-4	±2 kV galia	Tinklo elektros energija turi atitinkti bendro naudojimo elektros standartus.
Šuolių IEC/EN 61000-4-5	±1kV diferencialinis režimas	Tinklo elektros energija turi atitinkti bendro naudojimo elektros standartus.
Įtampos kritimas, trumpalaikiai nutrikimai ir įtampos pakitimai IEC/EN 61000-4-11	<5% UT 0.5 ciklo; 40% UT 5 ciklams; 70% ut 25 ciklams; <5% UT 5 sekundëms.	Tinklo elektros energija turi atitinkti bendro naudojimo elektros standartus. Jeigu naudotinas pageidauja, kad prietaisai dirbę nepertraukiama, rekomenduojama prietaisui naudoti nepertraukiama maitinimo šaltinį.
Magnetiñis laukas IEC/EN 61000-4-8	3A/m	Magnetiñis laukas turi atitinkti bendro naudojimo elektros tiekimo sistemos standartus.
Elektromagnetinis suderinamumas IEC/EN 61000-4-6	3V 150 kHz - 80 MHz 8 (gyvybës palaikeymo aparatams)	
Atsparumas radijo dažnių elektromagnetinių laukui IEC/EN 61000-4-3	3V/m 80 MHz - 2.5 GHz (ne gyvybës palaikeymo aparatams)	

PASTABA: UT - kintamosiems srovës įtampa maitinimo tinkle.

LV GODĀTAIS, KOMPRESORA INHALATORA (NEBULAIZERA) TURBO MINI, LIETOTĀJ

Pateiciamies, ka esat izvēlējies Turbo Mini modeliaus nebulizeri TM Dr. Frei®. Mës esam pärkleināti, ka patiesi novērtējot šis ierīces kvalitati, Jūs klūsiel par pastāvīgu Šveices tirgus markas TM Dr. Frei® lietotāju.

Jūsu nebulizeris ir domāts hroniskai astmai, hroniskām obstruktivām plauši bāum ir citām respiratorām slimībām, veicot šķidro ārstniecisko līdzekļu parvērsanu aerosola, kas atn ar droši noküst gan augšejos, gan apakšējos elpcējos.

Pirms nebulizatora lietošanas uzskāšanas, lõduz, uzmanigi izlasiet instrukciju. Taip uzskaitito prasību levérošana nodrošinās stabili nebulizera darbu ilgstoša laika periodā. Attiecibā par visiem jautājumiem, kas skar šo produktu, lõduz, vërsieties pie oficiāla pärstāvja vai Jūsu valsts TM Dr. Frei® servisa centrā.

SATURS

IEVADS	22
Kas tas ir nebulizeris un kā tas darbojas?	22
Kad tiek pielieota nebulizeru terapija?	22
Nebulizeru terapijas priekšrocības	22
IERĪCES SAGATAVOŠĀNA LIETOŠANAI.....	22

Svarīga drošības informācija	22
Aksešuāru klāsts	23
INHALĀCIJAS TERAPIJAS VEIKŠANA.....	23
Ierīces ekspluatācija	23
Deguna skalošanas uzgaja ekspluatācija. Opcija	24
Gaisa filtra nomaiņa	24
IERĪCES APKOPE	24
Atkritšana	24
Bojājumu novēršana	24
IERĪCES TEHNISKIE PARAMETRI.....	24
SIMBOLU APRAKSTS	25
GARANTIJA.....	25
RAZOTĀJA NORĀDĪJUMI UN PAZINOJUMI - ELEKTROMAGNĒTISKĀS STAROJUMS.....	25

IEVADS

Kas tas ir nebulaizeris un kā tas darbojas?

Kompresora nebulaizeris ir ierīce, kas ar saspiesta gaisa palielību pārveido šķidro ārstniecisko līdzekļu sīkas dispersijas aerosolā. Aerosols satur lielas un mazas daļījas. Elpojot, smaguma spēka iedarbībā, lielas daļījas nosēžas uz augšējo elpojelu sienīņam, bet mazās daļījas pagūst sasniegta apakšējā bronhu daļas. Tādējādi, ārstnieciskais līdzeklis nokūst visos bronhu koka apgabalošos, ieskaitot vismazāko bronhus un alveolus, un nokūst alveolu sienīju asinsvadošas lielas terapeitiskās devās, turklāt ir vērojami nenozīmīgas blaknes, vai to nav vispār.

Kad tiek pielietota nebulaizera terapija?

Nebulaizera terapiju izmanto:

- asu respiratori slīmību gadījumos;
- obstruktīvu plausu slīmību gadījumos
- hronisku elpojumu iekaisuma procesu gadījumā, tādu kā hroniskais bronhīts, bronhiālā astma (tostarp, hroniskas, nestabilas, BA smaga saasinājuma gadījumā), hroniska faringīta gadījumā;
- elpojumu infekciju gadījumā;
- sekreča kvalitātes paslīktināšanās un tā izdalīšanās traucējumu gadījumā bronhos;
- dažādu klepus veidu gadījumā..

Nebulaizera terapijas priekšrocības

Nebulaizera terapija sniedz iespēju ātri iedarboties uz iekaisuma zonu ar liešām zālu devām, tādējādi palīelinot veicamās ārstēšanas efektivitāti un samazina blakusiedarību risku citiem orgāniem. Nebulaizera terapija ir visekonomiskākais ārstēšanas veids, raugoties no mērķtiecīgās ārstniecisko zālu izmantošanas skatupunkta, plaši tiek lietota bērniem, veciem cilvēkiem, novājinātu pacientiem.

IERĪCES SAGATAVOŠANA LIETOŠANAI

Svarīga drošības informācija

- Pirms lietošanas rūpīgi izlasiet instrukciju. Uzglabājiet to tālakai izmantošanai nepieciešamības gadījumā.
- Izmantojiet ierīci tikai kā inhalatoru terapeītiskos nolūkos. Arīstriekšķis līdzekļa tips, tā lietošanas rezīns un laiks - atbilstoši medicīniskajiem priekšrakstiem. Ierīces sākumsāra ir jāieviecs precīzi tā, kā tā ir norādīts šajā instrukcijā, un tikai tiem nolūkiem, ko ir paudis rāzotājs.
- Šī ierīce nav piemērots, lai izmantotu viegli uzzlesmojošus anestezījas maistījumus, kas satur gaisu, skābekļi vai slāpeķja oksīdu.
- Ierīces darbību var ieteikt elektromagnētiskie traucējumi, kas rodas jūsu televizora, radio utt. darbības traucējumu rezultātā. Gadījumā, ja tas notiek, tad izmēģiniet pārvietot ierīci, iekams šās traucējumi nepazud, jeb ari pievienojiet to citā rozetē.
- Nekad gadījumā neizmantojiet nekad pagarinātātus vai adapterus. Rekomendējams izmantonot tīkla vadu, lai pasargātu no bīstamas pārkāšanas. Turiet vadu pēc iespējas tālāk no karštām virsmām.
- Vienmēr atslēdziet ierīci no pamata rozes, pēc lietošanas un pirms tīrīšanas veikšanas.
- Neskarieties pie ierīces, gadījumā, ja tā iekrīt ūdenī. Atvienojiet to no elektropadeves avota un to nelietojiet. Sazinieties ar autorizēto servisa centru.
- Neskarieties pie ierīces ar slāpām rokām.
- Nebloķējiet ventilācijas atveres.
- Lietošanas laikā pārliecīgumas par to, ka ierīce atrodas uz līdzēnas un stabilas virsmas, lai novērstu izslīkstīšanos.
- Neizmantojiet ierīci laikā, kad pacients guļ.
- Atiecībā par visiem apkopētajātumiem, vērtēties servisa centrā. Neatveriet ierīci. Gadījumā, ja ierīce nestrādā kā pienāks, izslēdziet to un lasiet ekspluatācijas instrukciju.
- Neatstājiet iebekādu lepkājokumu materiālus (plastmasmas maistījums, kartona kārbījas utt.) bērniem pieejamā vietā, lai izvairītos no bīstamu situāciju rašanās.
- Uzglabājiet akcesuārus bērniem nepieejamā vietā. Ierīces izmantošana bērniem un cilvēkiem ar ierobezītām fiziskajām vai garīgajām spējām ir jāieviecs pieaugušās uzraudzībā, kurš ir izlasijs ņēdotās instrukcijā. Uzglabājiet medikamentu trauku tādās vietas, kuras nav pieejamas bērniem jaunākiem par 36 mēnešiem, jo tas satur sīkas daļījas, kurus var norīt.
- Vienmēr atslēdziet ierīci no rozes, laikā, kad tā netiek izmantota.
- Rekomendējama individuāla izmantošana vienam akcesuāru klāsta medicīniskajam piederumam.
- Neatstājiet ārstnieciskā līdzekļa atlikumus medikamentu traukus un/ vai akcesuāros pēc terapijas pabeigšanas.

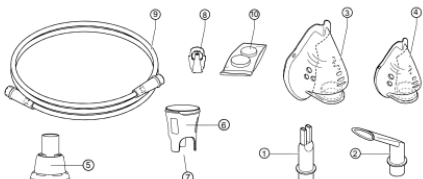
- Ierīces tīrīšana un/ vai apkope ir jāveic tikai pēc ierīces izslēgšanas un barošanas vada atvienošanas no rozetes.
- Nevelciet ar vada vai ierīci, lai izņemtu kontaktdakšiju no rozetes.
- Šī ir medicīniska ierīce lietošanai mājās apstākļos, un tā ir jāizmanto atlīstoši medicīniskajiem priekšrakstiem. Ierīce ir jālieto tā, kā tas ir atainots lietošanas instrukcijā. Ir svarīgi, lai pacienti tiktu izlāžusī un tikuši skaidribā ar to, kā ir jālieto ierīce. Saistībā ar jebkādiem jautājumiem vērsties pie īšu dileru vai arī servisa centrā.
- Gadījumā, ja ierīces kontaktdakšīja nav piemērota rozetei, sazinieties ar kvalificētu speciālistu, lai veiktu tās nomaiju. Neizmantojet adapterus, trejbegalus un/vai pagarinātājus.
- Nenobloķejiet gaisa ietekmes atveri.
- Uzstādīšanai ir jāveic saskaņā ar instrukcijām, bet lietošana - tā, kā to ir pavēstījis ražotājs. Ierīces nepareiza uzstādīšana un/ vai nepareiza lietošana var nodarīt kaitējumu cilvēkiem, dzīvniekiem vai arī lietām. Ražotājs nav atbildīgs par to.
- Neizmantojiet ierīci vannošanās vai dušošanās laikā.
- Nepakļaujiet ierīci putekļu iedarbībai (tādējādi var nobloķēt ventilačijas atveres), siltuma iedarbībai (tādējādi var deformēties virsmas), saules gaismas un citu atmosfēras aģentu iedarbībai, kas var radīt ierīces sabojāšanos.
- Neizmantojiet ierīci, iespējamo traucējumu avotu tūvumā (piemēram, siltuma avoti, tādi kā kamīni, elektriskie vai gāzes sildītāji; tvaika avoti, tādi kā bollerī vai tējkannas; elektromagnētiskā starojuma avoti, tādi kā mikrovīnu krāsns, Wi-Fi ierīces).
- Uzglabājiet tādās vietas, kas nav pieejamas mājas miljumiem, kuri var nosmērēt virsmu, kas ir paredzētam tiešam kontaktam ar pacientu, nobloķēt ventilačijas atveres, vai kopumā negatīvi ietekmēt veicināmas terapijas kvalitāti.
- Ierīce generē saspieštu gaisu. Blakus parādības var rasties, ja ir jutīgums pret izmantojamajiem ārstnieciskajiem līdzekļiem.

 Elektriskās ierīces ir jāatlīze ilgtību atbilstoši vītējām priekšrakstiem, tās nedrīkst izmest kopā ar sadzīves atkritumiem.

UZGLĀBĀJIET ŠO INSTRUKCIJU VISA IERĪCES KALPOŠANAS LAIKA GARUMĀ

Aksesuāru klāsts

- ① Deguna uzuglis
- ② Iemutis
- ③ Pieaugašā maska
- ④ Bērnu maska
- ⑤ Medikamentu trauks - augšējā daļa
- ⑥ Medikamentu trauks - apakšējā daļa
- ⑦ Medikamentu trauks - atvere gaisa padevi
- ⑧ Aizvars
- ⑨ Gaisa caurulīte
- ⑩ Rezerves gaisa filtri (5 gab.)



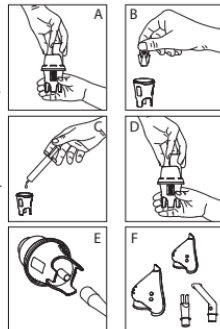
INHALĀCIJAS TERAPIJAS VEIKŠANA

Šī ir medicīniska IIa klasses ierīce, kas pārveido šķidro ārstniecisko līdzekļu aerosolu, lai to ievadītu tieši elpošanas aparātā. Ierīce izsmidzina ārstnieciskos preparātus gan suspensijas veidā, gan šķidrumu veidā. Terapeitiskais efekts ir mazāk izteikts, ja izmanto eljainus un/ pastveidīgus ārstnieciskos līdzekļus. Neizsmidzinet spēcīsāku eljas!

Neuzkarsējiet šķidros šķidumus un/ vai spirtos šķidumus. Medikamentu trauks un visi aksesuāri nav sterili. Pirms lietošanas izlasiet sadāju «Ierīces apkope».

Ierīces ekspluatācija

- Uzstādīt ierīci uz līdzdenas, stabilas virsmas.
- Pārliecīgi par to, ka nominālais spriegums atbilst tikla spriegumam.
- Pieslēdziet ierīci pie rozetes.
- Atveriet medikamentu trauku, atvienojiet divas trauka daļas (A) atskrūvējot.
- Iestatīt aizvaru medikamentu trauku apakšdaļā tā, kā tas ir atainots zīmējumā (B).
- Piepliekt trauka apakšējā daļu ar ārstniecisko līdzekļu (C). Piezīme: medikamentu trauku apakšdaļā atrodas norādošās atzīmes.
- Aizveriet medikamentu trauku, saskrūvējot divas daļas (D).
- Pievienojet gaisa caurulīti (9) medikamentu traukam (E).
- Pievienojet gaisa caurulīti (9) ierīces gaisa atverei.
- Ieviešļojet medikamentu trauku nepieciešamus aksesuārus: masku, iemutu vai deguna uzugli (F).
- Ieslēdziet ierīci, iestatot slēdzi ON pozīcijā (IESL.).
- Pēc lietošanas, izslēdziet ierīci un atvienojiet to no tīkla. Pirms ierīces alkārtotas ieslēgšanas, pārliecinieties par to, ka tā ir atdzīvusī līdz istabas temperatūrai.



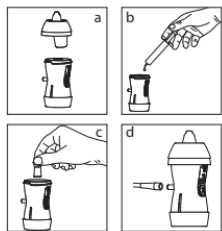
REKOMENDĀCIJAI PAREIZAI IZMANTOŠANAI TERAPIJĀ

- Iepriekš ērti vertikāli poziciju.
- Gadījumā, ja tiek izmantota maska (pieaugašajiem vai bērniem), pārliecinieties par to, ka tā blīvi pieguj sejai. Maski ir atveres gaisa plūsmas izelzas fāzes laikā. Elpojiet viegli un veiciet tās pauzes pēc katras ieelpas.
- Gadījumā, ja tiek izmants iemutis, turiet to starp zobiem, sakožot zobus. Elpojiet caur muti.
- Gadījumā, ja tiek izmants deguna uzuglis, pārlieciniet to pie deguna. Elpojiet caur degunu.
- Inhalācija ir pabeigta tad, kad vairs neveidojas aerosols.

Deguna skalošanas uzgali iespējams iegādāties kā papildus opciju šim kompresora nebulizerim.

Deguna skalošanas uzgali ir domāts deguna dobuma attīrišanai un iesnu, hronisku rinitu ārstēšanai. Lai to izmantotu, ievērojiet instrukcijas:

- Atvienojiet, atskrūvējot augšdaļu (a).
- Pieplīdiet medikamentu trauku (b).
- Iestatiet aizvaru (c).
- Aizveriet deguna skalošanas uzgali, savienojot skrūvējot divas dajas.
- Pievienojet caurulīt gaisa uztvērējam (d).
- Pielieciet deguna skalošanas uzgali pie deguna. Neievietojiet to degunā. Elpojiet caur degunu.
- Pēc terapijas pabeigšanas, akurāti iztīriet deguna skalošanas uzgali.

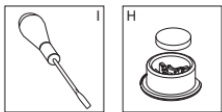


UZMANĪBU:

Neievietojiet atrodties horizontālā stāvoklī. Nesaņāziet medikamentu trauku vairāk kā 45°. Uzglabājiet aksesuārus labi vēdināmā, aizsargātā no siltuma un ūsiem saules stariem vietā (F).

Gaisa filtra nomaiņa

Filtrs ir jāmaina pēc 30 lietošanas stundām, vai tad, kad tas kļūst pelķs. Rezerves gaisa filtri (H). Filtra nomaiņai, paceliet vāciņu ar plakana skrūvgrieža palīdzību tā, kā tas ir atainots lī attēlā. Izņemiet veco filtru un ievietojiet jauno (10). Uzstādījet fiksējošo filtru vāciņu korpusā, pārliecinosies par to, ka tas bīvi piegūst virsmalai.



IERĪCES APKOPE

Attīrišana

Pēc katras inhalācijas seansa atvienojiet ierīci no rozesetēm, un iztīriet ierīci un aksesuārus. Uzmanību: izmantojiet tikai tos aksesuārus, kas ietilpst ierīces komplektācijā, citi aksesuāri var iespaidot ārstēšanas efektivitāti.

IEMŪSA UN DEGUNA UZGALA ATTĪRIŠANA

Izmantojiet dzeramo ūdeni, lai rūpīgi attīrtu šos aksesuārus, lietošanas laikā. Tās var sterilizēt, vārot 5-10 minūtes ūdenī, vai arī ievietojot ķīmiskajā dezinfekcijas līdzeklī, ievērojot instrukcijas, un izskalojot ar dzeramo ūdeni. Atstājiet tos izziņā dabiskā veidā.

MEDIKAMENTU TRAUKA ATTĪRIŠANA

Pēc lietošanas, atvienojiet medikamentu trauku divas dajas, izmazgājiet tās ar zlepēm un karstu ūdeni, un rūpīgi izskalojiet. Noslaukiet ūdens paliiekas ar mīkstu, ūru un sauso drāniņu, un atstājiet tos izziņā dabiskā veidā tīrā vietā.

Sterilizēšanai pārlājiet medikamentu trauku ar austu sterilizēšanas šķidrumu, ievērojot instrukcijas uz sterilizatora iepakojuma. Rekomendējama individuāla medikamentu trauka izmantošana katram pacientam atsevišķi, izmantošanas laiks ir līdz 6 mēnešiem vai 120 lietošanas reizēm. Nevārīt medikamentu trauku. Akurāti mazgājiet masku un caurules, izmantojot tikai dezinficējošo šķidrumu.

MIKROBŪ PIESĀRJOJUMS

Mikrobu vai virusu izceļmes patoloģijas gadījumā, ja pastāv infekcijas draudi, ierīci un aksesuārus nedrīkst lietot kopā ar ciemju pacientiem.

Bojājumu novēršana

PROBLĒMA	DARBĪBAS
Ierīce neieslēdzas.	<ul style="list-style-type: none">Pārliecinieties, ka kontaktlādītāja ir pareizi ievietota rozetē.Pārliecinieties par to, ka pareizi ir izvēlēts slēdziņš (I) iestēšanas režīms.
Ierīce ir ieslēgta, taču nesmedzina	<ul style="list-style-type: none">Pārliecinieties par to, ka ir tīcis ievietots aizvars medikamentu traukā (8).Pārliecinieties par to, ka gaisa caurulīt nav salekusīs un sabojāta (9).Pārliecinieties par to, gaisa filtrs nav bloķēts un piesārņots. Nepieciešamības gadījumā nomainiet filtru (10).Pārliecinieties par to, ka medikamentu trauks ir pieplīdīts ar ārstniecisko līdzekli.

PIEZĪME: gadījumā, ja neizdodas atjaunot ierīces normālu darbu, neraugoties uz to, ka ir veiktais neskaitāmas pārbaudes, sazinieties ar Dr. Frei® servisa centru.

IERĪCES TEHNISKIE PARAMETRI

Rotējošais piespiedējās virzulis, bez eljōšanas. IIA klases medicīniskā ierīce saskaņā ar direktīvu 93/42/EEC (Direktīva medicīniskajām ierīcēm).

Linear medikamentu trauks.

Dajļu izmērs: 3 µm MAD (EN13544-1); **Ierīces apraksts:** kompresora inhalators; **Izsmidzināšanas ātrums, ml/min:** 0,3±0,05 ml/min; **Gaisa plūsmas (maksimālā):** 15±2 l/min; **Trauks zālēm:** 2-10 ml; **Atlikušais apjoms, ml:** 0,85±0,2 ml; **Trokšņu līmenis:** zems (zems 55 dB); **Izmantošanas periodisks:** 30 minūtes - ON (IESL) 30 minūtes - OFF (IZSL); **Aksesuāri:** gaisa caurulīte (1,0 m), pieaugušo maska, bēru maska, iemutis, deguna uzgali, rezerves gaisa filtri

(5 gab.); **Deguna skalošanas užgalis:** opcija; **Jauda:** 220 V/50Hz; **Barošanas vada garums:** 1,4 m; **Svars:** 1,3 kg; **Gabarīti:** 167×106×164 mm; **Jauda:** 120 W; **Ekspluatācijas nosacījumi:**

Pieļaujamā apkārtējās vides temperatūra: minimālā 5°C - maksimālā 40°C; **Gaisa mitrums:** minimālais - 15% relatīvā mitruma, maksimālais - 93% relatīvā mitruma; **Atemsfēras spiediens:** minimālais - 700 GPa, maksimālais - 1060 GPa (maksimālais ekspluatēšanas augstums s 2000 m).

Uzglabāšanas nosacījumi:

Pieļaujamā apkārtējās vides temperatūra: minimālā -25°C - maksimālā +70°C; **Gaisa mitrums:** minimālais - 0% relatīvā mitruma, maksimālais - 93% relatīvā mitruma; **Atemsfēras spiediens:** minimālais - 500 GPa, maksimālais - 1060 GPa.

* Ir iespējamais tehniskais izmaiņas un dizaina izmaiņas bez iepriekšēja brīdinājuma.

Šīs ierīces paredzamais kalpošanas ilgums - 2000 terapijas cikli, kuri vidējais ilgums ir 8 minūtes. Elektromedicīniskajām ierīcēm ir nepieciešama īpaša apkope. Uzstādīšanas un izmantošanas laikā, nemot vērā elektromagnētiskās saderības prasības, nepieciešams, lai tās tiktu uzstādītas un/ vai izmantojas atbilstoši ražotāja tehniskajiem nosacījumiem. Pastāv elektromagnētiskās mijedarbības ar citām ierīcēm rāšanās iespējā, jo īpaši ar analīzes un apstrādes ierīcēm. Radio un mobilais telekomunikāciju ierīces, kā arī augstfrekvences portatīvās ierīces (mobilie telefoni un bezvadu pleslēgu) var izraisīt traucījumus elektromedicīniskās ierīces darbībā.

SIMBOLU APRAKSTS

SIMBOLS	SKAIDROJUMS	SIMBOLS	SKAIDROJUMS
	Maiņstrāva		CE markējums atbilstoši Direktīvai 93/42/EEC
	Dubultā izolācija		Neizmantojiet dušošanās vai vannošanās laikā
	BF tipa lietojāmā daļa		I/ON režīms
	Pienākums izlasīt ekspluatācijas instrukciju		I/ZSL režīms
	Vispārīgais brīdinājuma simbols		Izlasiet lietošanas instrukciju
IP 21	Aizsardzība no cietķermēju un šķidruma iekļūšanas (aizsargāts no cietķermēju, liešķā par 12 mm, iekļūšanas, aizsargāts no iekļūšanas ar pirksta palīdzību; aizsargāts no vertikāla virziena ūdens plieni u iekļūšanas)		Uzglabāt sausā vietā
	Šo produktu (ieskaitot visus papildu aksesuārus) tā kalpošanas ilguma beigās, lietotājam vai viņa dilerim, ir jānogādā utilizācijas punktā, ar elektrisko vai elektronisko iekārtu palīdzību.		

GARANTIJA

Ierīcei ir attiecināma 2 gadu garantija kopš tās legādes brīža. Garantija nav attiecināma uz patēriņamajām sastāvdāļām. Garantija ir spēkā, ja ir garantijas talonis, ko ir apzīmējis oficiālais pārstāvis, apstiprinot pārdošanas datumu, kā arī kases čeks.

- Ražotājkompānija un oficiālais dileris neatbilst par ierīces salaušanai vai bojājumiem, kas ir radušies nepienācīgas vai nevērīgas apiešanās rezultātā.
- Visus ierīces salīkšanas veidus, modifikācijas, regulēšanas vai remontus ir jāveic tikai Jūsu valsts **TM Dr. Frei®** oficiālā pārstāvja speciālistē servisa centru darbiniekiem.

Remonta vai komplektējošo daļu iegādes nolūkā vērsieties pie Jūsu valsts **TM Dr. Frei®** oficiālā pārstāvja.

RAŽOTĀJA NORĀDĪJUMU UN PAZINOJUMI - ELEKTROMAGNĒTISKĀS STAROJUMS

Ierīce aerosola terapijai ir domāta izmantošanai elektromagnētiskā vidē, tās apraksts ir sniegs zemāk tekstā.

STAROJUMA TESTS	ATBILSTĪBA	NORĀDĪJUMI ATTIECIĀBĀ UZ ELEKTROMAGNĒTISKO VIDI
AF starojums	1 grupa	Ierīcei augstas frekvencēs enerģija tiek izmantota tikai tā iekšējām funkcijām. Tādēļ AF starojums ir joti zems, un nerada traucējumus pārējām elektriskajām ierīcēm.
AF starojums CISPR11. Harmonisku sastāvdāļu starojums M3K/EN 61000-3-2. Sāvārtības/sprieguma pulsācija M3K/EN 61000-3-3.	(B) klase (A) klase	Ierīcei ir piemērota izmantošanai jebkādu telpu iekšpusē, tostarp mājas apstākļos, kur ir standarta elektīrbas tīkls, kas ir paredzēts dzīvojamā ēku elektroapgādei.
Elektrostatiske lādījumi M3K/EN 61000-4-2	±6 kV kontakts ±8 kV gaiss	Grīdai ir jābūt koka, betona, vai arī klatīai ar keramiskajām fitēm. Gadījumā, ja grīdas segums ir no sintētiska materiāla, relatīvajam gaisa mitrumam ir jābūt mazākam par 30%.

Atri elektroiskie pārejas procesi/uzplaiksnījumi M3K/EN 61000-4-4	±2 kW jauda	Elektroenerģijai tīklā ir jāatbilst kopējās lietošanas elektroapgādes sistēmu standartiem.
Lēcieni M3K/EN 61000-4-5	±1kV diferenciālais režīms	Elektroenerģijai tīklā ir jāatbilst kopējās lietošanas elektroapgādes sistēmu standartiem.
Sprieguma samazināšanās, īslaicīgi pārrāvumi un sprieguma maiņas M3K/EN 61000-4-11	<5%UT 0.5 cikla garumā; 40% UT 5 ciklu garumā; 70%UT 25 ciklu garumā; <5%UT 5 sekunžu ilgumā;	Elektroenerģijai tīklā ir jāatbilst kopējās lietošanas elektroapgādes sistēmu standartiem. Gadjumā, ja lietotājs vēlas, lai ierīces darbotos bez pārtraukumiem, rekomendējams ierīcei izmantot bezpārtraukumu barošanas avotu.
Magnētiskais lauks M3K/EN 61000-4-8	3A/m	Magnētiskajam laukam ir jāatbilst kopējās lietošanas elektroapgādes sistēmu standartiem.
Elektromagnētiskā saderība M3K/EN 61000-4-6	3B (pel.kv.) 150 kHz - 80 MHz 8 (dzīvības uzurēšanas ierīcēm)	
Noturība pret radio frekvences elektromagnētisko lauku M3K/EN 61000-4-3	3B/m 80 MHz - 2.5GHz (nav domāts dzīvības uzurēšanas ierīcēm)	

PIEZĪME: UT – maiņstrāvas sprieguma barošanas tīklā.

EE LUGUPEETUD KOMPRESSORIGA INHALATORI (NEBULISAATORI) TURBO MINI KASUTAJA

Täname, et olete valinud **TM Dr. Frei®** nebulisaatori mudeli TURBO MINI. Oleme veendunud, et hinnates antud seadme kvaliteeti, saab Teist Šveitsi kaubamargi **Dr. Frei®** toodangu püsikasutaja.

Nebulisaator on mõeldud astma, kronilise obstruktiivse kopsuhajuse ja teiste hingamisteede haiguste raviks vedelate aerosoolravimite abil, mis tundivad nii ülemistesse kui ka alumistesse hingamisteedesse.

Enne nebulisaatori kasutamist tuleb kasutusühend tähelepanelikult läbi lugeda. Selles kirjeldatud nõuete järgimine tagab nebulisaatori törgeteta töö pika aja vältel. Kõikide siinset seadet puudutavate küsimustele osas palume pöörduda Tele riigis asuva **TM Dr. Frei®** ametliku esinduse või teeninduskeskuse poole.

SISUKORD

SISSEJUHATUS	26
Mis on nebulisaator ja kuidas see töötab?	26
Kuidas toimub nebulisaatorravi?	27
Nebulisaatorravi eelised	27
SEADME ETTEVALMISTAMINE TÖÖKS	27
Tähtač ohutusalane teave	27
Tarvikud	28
INHALATSIONRAVI	28
Seadme kasutamine	28
Ninaloputusotsiku kasutamine. Lisavarustus	28
Öhufiltrи vahetamine	28
SEADME HOOLDUS	29
Puhastamine	29
Törkeotsing	29
SEADME TEHNILISED NÄITAJAD	29
SÜMBOLITE SELGITUSED	29
GARANTII	30
TOOTJA JUHISED JA DEKLARATSIOON - ELEKTROMAGNETILINE KIIRGUS	30

SISSEJUHATUS

Mis on nebulisaator ja kuidas see töötab?

Kompresoriaga nebulisaator on seade, mis muudab vedelad ravimid sisvečiataava öhu abil peeneeks piustatavaks aerosoliiks. Aerosool sisaldb suuri ja väikeseid osakesi. Sisseeingamisel settivad suured osakesed raskusjū toimel (ülemiste hingamisteede seinteile, välkseid aga suudavad jouda bronhie alumistesse jagunemiskohadesse). Sel moel satuvad ravimid kogu bronhīsusseemi, sealhulgas kõige välksamatesse bronhidesse ja alveoloidesse, ning sisenevad suurtes ravikogustes alveoloide seinteides asuvatesse veresoontesse pisimate kõrvaltoimetega või üldse ilma nendeta.

Kuidas toimub nebulisaatorravi?

Nebulisaatorravi kasutatakse:

- ägedate hingamisteede haiguste puhul;
- obstruktivse kopsuhaijuse puhul;
- hingamisteede krooniliste põletike puhul, nagu krooniline bronhiit, bronchiaalastma (sealhulgas krooniline, ebastabiilne astma ning selle raskse ägenermine), krooniline faringiidi puhul;
- hingamisteede infektsioonide puhul;
- sekreedi kvaliteedi ja sella eraldumise tõrke puhul;
- erinevate köhaliikide puhul.

Nebulisaatorravi eelised

Nebulisaatorravi võimaldab juhtida põletikulisse kohta kiiresti suurel hulgul ravimit, mis töstab ravi tulemuslikkust ja vähendab kõrvalmjude ohtu teistele organitele. Nebulisaatorravi on ravimi sihtotstarbe seisukohast tunduvalt ökonoomsem ning seda kasutatakse laialdaselt laste, eakate ja puuduga patsientide puhul.

SEADME ETTEVALMISTAMINE TÖÖKS

Tähtis ohutusalane teave

- Enne kasutamist lugege kasutusjuhend tähelepanelikult läbi. Hoidke see edaspidiseks kasutamiseks alles.
- Kasutage seadet ainult raviotstarbelise inhaalatorina. Ravimi liik, režiim ja kasutusaeg - vastavalt ettekirjutusele. Seadme kokkupanek peab toimuma ranges vastavuses siinnes jühendis kirjeldatud juhisteiga ning ainult nii, nagu tootja on ette näinud.
- Seade ei ole mõeldud kasutamiseks tuleohlike anestesiaseugudega, mis sisaldavad õhku, hapniku või dilammastikoksiidit.
- Seadme tööd võivad mõjutada elektromagnetilised häiringuid, mis tulenevad televiisori, raadio jne tööst. Sel juhul proovige seade viia kohta, kus häirit enam ei esine, või ühendage see teise pistikupessa.
- Ärge kasutage kunagi pikendusjuhmeid ega adaptereid. Ohtlik ülekuumenemise vältimiseks soovitatatakse kasutada toitejuhet. Hoidke toitejuhi kuunadest pindadest eemal.
- Pärast kasutamist ja enne puhamastist ühendage seade alati vooluvõrgust lahti.
- Ärge puudutage seadet, kui see juhuslikult vette kukub. Ühendage see vooluvõrgust lahti ning ärge kasutage seda. Pöörduge volitatud teeninduskeskuse poole.
- Ärge puudutage seadet märgade kättega.
- Ärge blokeerige ventilaatsiooniväasid.
- Kasutamisel kontrollige pritsimise vältimiseks, et seade asuks tasasel ja kindlal pinnal.
- Ärge kasutage seadet, kui patient magab.
- Kõikide hooldust puudutavate küsimustesse osas pöörduge teeninduskeskuse poole. Ärge tehke seadet lahti. Kui seade ei tööta nöuetekohaselt, lülitage see välja ja lugege kasutusjuhendit.
- Önnitsete vältimiseks ärge jätkage mingeid pakkematerjale (kilekotte, pappkarpe jne) lastele kättesaadavasse kohta.
- Hoidke tarvikuid lastele kättesaamatust kohas. Kui seadet kasutavad lapsed või piratud füüsiliste või vaimsete võimetega isikud, peab see toimuma täiskasvanu järelevalve all, kes on siinse kasutusjuhendil läbi lugenud. Hoidke ravimianum alla 3-aastaste lastele kättesaamatust kohas, kuna see sisaldaib väikeid osakesi, mida on võimalik alla nelatalt.
- Ühendage seade alati vooluvõrgust lahti, kui seda ei kasutata.
- Soovitav on kasutada ühte tarvikukomplekti korraga.
- Pärast ravi lõpetamist ärge jätkage ravimini jätkamisasse ja / või tarvikutesse.
- Seadme puhamastist ja / või hooldus peab toimuma pärast seda, kui seade on välja lülitatud ja toitejuhi vooluvõrgust lahti ühendatud.
- Ärge tömmake toitejuhmost ega seadimest pistiku pistikupesest eraldamiseks.
- Siinne meditsiiniseadme on mõeldud koduseks kasutamiseks ning seda tuleb kasutada vastavalt ravi ettekirjutusele. Seadet tuleb kasutada nii, nagu kasutusjuhendis on selgitatud. Tähtis on, et patiensid loeksid jühendi läbi ja saaksid aru, kuidas seadet kasutada ja käsitseda. Küsimuste tekkinisel pöörduge edasimüüja või teeninduskeskuse poole.
- Kui seadme pistik ei sobi pistikupessa, pöörduge selle vahetamise ajus kvalifitseeritud spetsialisti poole. Ärge kasutage adaptereid, haru-pistikuid ja / või pikendusjuhmeid.
- Ärge blokeerige sõna sissevõtuavasid.
- Paigaldamine peab toimuma vastavalt juhendile, kasutamine vastavalt tootja juhistele. Seadme vale paigaldus ja / või ebaõige kasutamine võib tekitada kahju imestele, lomaidele ja ka esemetele. Selle eest ei vastuta tootja.
- Ärge kasutage seadet vannile või dušil all oles.
- Ärge jätkage seadet tolmu (mis võib blokeerida ventilaatsiooniväaside), soojuse (mis võib deformeerida pindu), päikesevalguse või muude ilmasti-kulgingimustele möju alla, mis võivad põhjustada seadme katkinimeku.
- Ärge kasutage seadet vimalikke häireid tekitavate allikate läheadeses (näiteks soojusallikad, nagu kaminad, elektri- või gaasiahjud; aurullikad, nagu bollerid või veeketjad; elektromagnetilise kirgususe allikad, nagu mikrolaineajad, Wi-Fi-seadmed).
- Hoidke seadet lemmikloomadele kättesaamatust kohas, kuna need võivad saastata patiensidiga vahetult kokkupuutuvaid pindu, blokeerida ventilaatsiooniväaside või mõjutada ravikvaliteetti muud moodi negatiivselt.
- Seade tekitab suruöku. Kõrvaltoimed võivad tekkida seoses tundlikkusega kasutatavate ravimite suhtes.

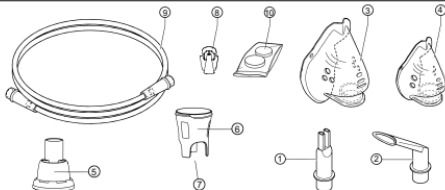


Elektriseadmed tuleb utiliseerida vastavalt kohalikele eeskirjadele, mitte visata ära koos olmejäätmeteega.

HOIDKE SEE KASUTUSJUHEND KOGU SEADME KASUTUSAJA VÄLTEL ALLES

Tarvikud

- ① Niinaotsik
- ② Huulik
- ③ Täiskasvanu mask
- ④ Lapse mask
- ⑤ Ravimianum – ülemine osa
- ⑥ Ravimianum – alumine osa
- ⑦ Ravimianum – õhu juurdevooluava
- ⑧ Klapp
- ⑨ Õhutoru
- ⑩ Varuõhufiltrid (5 tk)

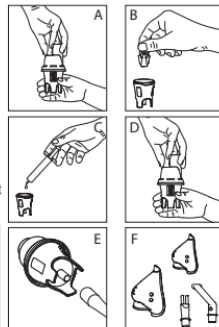


INHALATSIOONRAVI

See on II klassi meditsiiniseade, mis muudab vedelad raviained aerosooliks, et need otse hingamisteedesesse juhitda. Seade pihustab ravimedil nii suspensioonina kui ka lahusena. Ravitoite väljendub vähem õli- ja/või pastataolistele ravimite kasutamisel. Ärge pihustage eeterlikke õlisid! Ärge soojendage vedelad lahused ja / või alkoholi sisaldavaid lahusid. Ravimianum ja tarvikud ei ole sterilised. Lugege enne kasutamist läbi "Seadme hoolduse" peatükki.

Seadme kasutamine

1. Asetage seade tasasele kindiale pinnale.
2. Jälige, et nimipinge vastab vooluvõrgu pingile.
3. Ühendage seade vooluvõrkku.
4. Avage ravimianum, eraldades keerates kaks anuma osa (A).
5. Pange klapp anuma põhja, nagu on näidatud joonisel (B).
6. Täitke anuma alumine osa ravimiga (C). Märkus: ravimianuma alumisel osal on tähistused.
7. Sulgege ravimianum, ühendades keerates kaks osa (D).
8. Ühendage ravimianuma (E) külje õhutoru (9).
9. Ühendage õhutoru (9) seadmeli oleva õhuava külge.
10. Paigaldage ravimianumasse vajalikud tarvikud: mask, huulik või niinaotsik (F).
11. Lülitage seade siisse, lükates lülitit asendisse ON (sisselülitatud).
12. Pärast kasutamist lülitage seade välja ja ühendage vooluvõrgust lahti. Enne seadme uesti sisselülitamist veenduge, et see oleks toatemperatuurini jahtunud.



SOOVITUSET ÕIGEDE RAVIKS

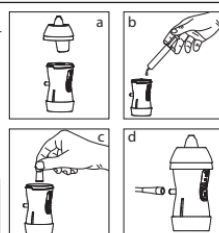
- Seadke end mugavasse vertikaalasendisse.
- Maski kasutades (täiskasvanute või laste oma) kontrollige, et see sobib täielikult näole. Maskis on avad õhuvoolu jaoks väljahingamise faasis. Hingake takistusteta ja tehke iga sissehingamise järel paus.
- Huuliku kasutamisel hoidke seda hammaste taga, hoolides kokkusrututud. Hingake suu kaudu.
- Niinaotsiku kasutamisel töstke see nina juurde. Hingake läbi nina.
- Inhalatsioon on lõppenud, kui aerosoli enam ei teki.

Ninaloputusotsiku kasutamine. Lisavarustus

Siinse kompressoriga nebulisaatorile on võimalik tellida lisavarustusena ninaloputustarvik.

Ninaloputustarvik on mõeldud ninaõöne puhamastamiseks ning nohu ja krooniliste riniitide raviks. Selle kasutamiseks järgige juhisi:

1. Keerake ülemine osa lahti (a).
2. Täitke anum ravimitega (b).
3. Paigaldage klapp (c).
4. Kinnitage ninaloputustarvik, keerates kaks osa kokku.
5. Ühendage toru õhu sissevõtuava külge (d).
6. Asetage ninaloputusotsik ninasõõrme juurde. Ärge pange seda ninna. Hingake nina kaudu.
7. Pärast ravi lõppu hingage ninaloputusotsik hoolikalt.



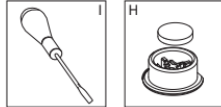
TÄHELEPANU:

Ärge hingake siisse horisontaalasendis. Ärge asetage ravimianumat üle 45° nurga alla. Hoidke tarvikuid hästi ventileeritavas, soojuse ja otsepaalikeskiirguse eest kaitstud kohas (F).

Õhufiltri vahetamine

Filter tuleb vahetada 30 kasutustunnit jälrel või siis, kui see halliks muutub. Varuõhufiltrid (H). Filtri vahetamiseks töstke kate kruvikeeraja abil üles, nagu pildil

I on näidatud. Võtke vana filter välja ja paigaldage uus (10). Asetage filtri fixeerimiskaas korpuse külge, jälgides, et see oleks kindlalt piinna küljes.



SEADME HOOLDUS

Puhastamine

Pärast iga inhalatsiooniseansi ühendage seade vooluvõrgust lahti ning puhastage seade ja tarvikud. Tähelepanu: kasutage ainult neid tarvikuid, mis on seadme kaasas, teised tarvikud võivad mõjutada ravi tulemuslikkust.

HUULIKU JA NIINAOTSIKU PUHASTAMINE

Need tarvikud puhastatakse pärast kasutamist puhta veega. Neid võib ka steriliseerida, keetes 5-10 minutit vees või kastes desinfiteerivasse kemikaalihusesse, järgides juhiseid, ning loputades puhta veega. Laske neil loomulikul moel kuivada.

RAVIMIANUMA PUHASTAMINE

Pärast kasutamist võtke kaks ravimianuma osa lahti, peske need kuuma vee ja seebiga ning loputage hoolikalt. Kuivatage veejäägid pehme, puhta ja kuiva lapiga ning laske osadeid puhtas kohas loomulikul moel kuivada. Steriliseerimiseks kastike ravimianum külma steriliseerimislahusesse, järgides sterilisaatori pakendil olevaid juhiseid. Iga patsiendi puuhul on soovitatav kasutada eraldi ravimianumat kuni 6 kuud või 120 kasutuskorda. Ärge keetke ravimianumat. Peske korralikult mask ja toru desinfiteerimisvahendiga.

MIKROOBIDEGA SAASTUMINE

Mikroobide või viiruslikku päritalu patoloogia korral, kui esineb infektsioonioht, ei tohi seadet ja tarvikuid kasutada teiste patsientide jaoks.

Törkeotsing

PROBLEEM	LAHENDUS
Seade ei lülitu sisse.	<ul style="list-style-type: none">Kontrollige, kas pistik on korralikult pistikupesas.Kontrollige, et lülitil on valitud õige režiim (I).
Seade on sisse lülitatud, kuid piustamist ei toimu.	<ul style="list-style-type: none">Kontrollige, kas klapp on ravimianumasse paigaldatud (8).Kontrollige, et öhuvoolik poleks paindunud ega katki (9).Kontrollige, et öhufilter poleks ummistonud ega must. Vajaduse korral vahetage filter (10).Kontrollige, et ravimianumas on ravim.

SEADME TEHNILISED NÄITAJAD

Pihusti kolb on määrdeta. II A klassi kuuluv meditsiiniseade, mis vastab direktiivi 93/42/EÜ (meditsiiniseadmete direktiiv) nõuetele. Ravimianum Linear.

Osakeste suurus: 3 µm MMAD (EN13544-1); **Seadme kirjeldus:** kompressoriga inhalaator. **Pihustuskirrus, ml/min:** 0.3 ± 0.05 ml/min. **Öhuvool (maksimaalne):** 15 ± 2 l/min; **Maht ravimite jooks:** 2 - 10 ml; **Järelejäävud maht, ml:** 0.85 ± 0.2 ml; **Mürataste:** aluminii (alla 55 db); **Kasutamissagedus:** 30 minuti - ON (sisselülitatud)/30 minuti - OFF (väljalülitatud); **Tarvikud:** öhutoru (1,0 m), täiskasvanu mask, laste mask, huulik, niinaotsik, varuühulfitiid (5 tk). **Ninaloputotsik:** lisavarustus; **Võimsus:** 220 V/50 Hz; **Toitejuhtme pikkus:** 1,4 m; **Kaal:** 1,3 kg; **Mõõdud:** 167x106x164 mm; **Võimsus:** 120 W;

Kasutustingimused:

Lubatud ümbrissevit temperatuur: miinimum 5°C – maksimum 40°C; **Suhelteline öhuniiskus:** miinimum 15% - maksimum 93%;

Öhuröhk: miinimum 700 hPa - maksimum 1060 hPa (maksimaalne kõrgus kasutamisel ≤ 2000 m).

Hoidimistingimused:

Lubatud ümbrissevit temperatuur: miinimum -25°C – maksimum +70°C; **Suhelteline öhuniiskus:** miinimum 0% - maksimum 93%;

Öhuröhk: miinimum 500 hPa - maksimum 1060 hPa.

* Tehniliste muudatustega ja kujunduse muutmisesse võimalus ilmus ilma ettetavatamiseta.

Seadme eeldatav kasutuspaik - 2000 ravituskliit, mille keskmise kestus on 8 minutit. Elektrilised meditsiiniseadmed nõuavad erilist hoolet. Palguduse ja kasutamise ajal tuleb elektromagnetilise hulguduvuse tagamiseks jälgida, et need paigaldatakse ja/või neid kasutatakse vastavalt töötaja tehnilistele tingimustele. Esineb töenäosus elektromagnetiliste häiringute tekkeks seadmetega, eriti analüüs- ja töötlemisseadmetega. Raadio ja mobiilset kaugsildevahendit, samuti portatiivsed körgsageduslike seadmed (mobiiltelefonid ja juhtmevabad ühendused) võivad elektrilise meditsiiniseadme töös häireid tekida.

SÜMBOLITE SELGITUSED

SÜMBOL	TÄHENDUS	SÜMBOL	TÄHENDUS
~	Vahelduvvool	CE 0051	CE märk vastavalt direktiivil 93/42/EÜ
□	Kahekordne isolatsioon	↗	Mitte kasutada vannis või duši all oles

	Kasutatava osa liik BF	I/ON	Sisselülitusrežiim
	Kohustus kasutusjuhend läbi lugeda	O/OFF	Väljalülitusrežiim
	Üldine hoiatussümbool		Lugege kasutusjuhendit
IP 21	Kaitse kõvade esemete ja vedelike sises-tamise eest (kaitstud üle 12 mm kõvade esemete sisestamise eest, kaitstud sõrme abil sisestamise eest; kaitstud vertikaalselt suunatud veepiiskade sisenemise eest)		Hoida kuivas kohas
	Kasutaja või edasimüüja peab siinse toote (sealhulgas kõik kaasasolevad tarvikud) pärast kasutusea lõppu viima elektri- või elektroonikaseadmete kogumispunkti.		

MÄRKUS: Kui seadme normaalset tööd ei ole reast kontrollimistest hoolimat vältelik taastada, pöörduge Dr. Frei® teeninduskeskusesse.

GARANTII

Seadme garantiaeg on 2 aastat alates ostmine hetkest. Garantii ei laiene kuluvatele osadele. Garantii kehtib ainult garantiaardi olemasolu korral, mille on tätnud ametlik esindaja, millel on näidatud ostmine kuupäev, ning ostutšeki olemasolu korral.

- Tootjaettevõte ja ametlik esindaja ei vastuta seadme purunemise ega kahjude eest, mis on tekkinud seadme ebaõigest või hooletust kasutamisest.
- Igasuguseid paigaldus-, muudatus-, reguleerimis- või remonditiiditohivad teha ainult Teie riigis asuva **TM Dr. Frei®** ametliku esindaja spetsialistlike teeninduskeskuste spetsialistilt.
- Remondi või varuosaade tellimise ajus pöörduge Teie riigis asuva **TM Dr. Frei®** ametliku esindaja teeninduskeskuse poole.

TOOTJA JUHISED JA DEKLARATSIOON - ELEKTROMAGNETILINE KIIRGUS

Aerosoolterapia seade on mõeldud kasutamiseks allpool kirjeldatud elektromagnetilises keskkonnas:

KIIRGUSKONTROLL	NÖUETELE VASTAVUS	MÄRKUSED ELEKTROMAGNETILISE KESKKONNA KOHTA
Raadiosageduskiirgus	Grupp 1	Kõrgsageduslikku energiat kasutatakse seadmes ainult selle sisefunktsooniideks. Seetõttu on raadiosageduslik kiirgus väga madal ega tekita häireid teistele elektriseadmetele.
Raadiosageduskiirgus CISPR11 Kiirguskomponendid vastavalt: IEC/EN 61000-3-2 Kõikumine / pingevaheldumine vastavalt: IEC/EN 61000-3-3	Klass (B) Klass (A)	Seade sobib kasutamiseks igasugustes ruumides (sealhulgas kodustes tingimustes), mis on ühendatud tavallise elektrivõrku, mis on mõeldud eluruumidele elektriga varustamiseks.
Elektrostatiilised lahendused vastavalt: IEC/EN 61000-4-2	±6 kV kontakt ±8 kV öhk	Põrand peab olema puidust, betoonist või keraamiliste plaatidega kaetud. Kui põrand on kaetud sünteetilise materjaliga, peab suhteline õhuniiskus olema alla 30%.
Kiireid elektroliised siirdeprotsessid / -rikked vastavalt: IEC/EN 61000-4-4	Võimsus ±2 kV	Elektrivõrk peab vastama üldkasutatavate elektrisüsteemide normidele.
Takistus: IEC/EN 61000-4-5	Diferentsiaalrežiim ±1 kV	Elektrivõrk peab vastama üldkasutatavate elektrisüsteemide normidele.
Pinge vähenemine, lühiajalisid katkestused ja pinge muutused vastavalt: IEC/EN 61000-4-11	<5% UT 0,5 tsükli mõõdudes 40% UT 5 tsükli mõõdudes 70% UT 25 tsükli mõõdudes <5% UT 5 sekundi mõõdudes	Elektrivõrk peab vastama üldkasutatavate elektrisüsteemide normidele. Kui kasutaja vajab seadme katkematut töötamist, soovitatatakse kasutada katkematut toite allikat.
Magnetvälvi vastavalt: IEC/EN 61000-4-8.	3A/m	Magnetvälvi peab vastama üldise elektrisüsteemi normidele.
Elektromagnetiline ühilduvus IEC/EN 61000-4-6	3 V (ser. kV) 150 kHz - 80 MHz 8 (elutasetuseadmete puuhul)	
Raadiosagedusliku elektromagnetväljakindlus IEC/EN 61000-4-3	3 V/m 80 MHz - 2,5 GHz (mitteelutoetus - seadmete puuhul)	
Raadiosagedusliku elektromagnetväljakindlus IEC/EN 61000-4-3	3 V/m 80 MHz - 2,5 GHz (mitteelutoetus - seadmete puuhul)	

MÄRKUS: vahelduvvoolu pinge toitevõrgus.

Suntem siguri că apreciați la judecătorele calitatea acestui aparat, veți deveni utilizator permanent al produselor mărcii comerciale **Dr. Frei®**.

Nebulizatorul Dvs. este destinat pentru tratamentul astmului, bolilor pulmonare obstructive cronice și altor afecțiuni respiratorii prin transformarea preparaților medicamentoasă din formă lichidă în aerosoli, care pătrund rapid și sigur atât în căile respiratorii superioare, cât și în cele inferioare.

Inainte de a începe să folosiți nebulizatorul, vă rugăm să citiți cu atenție manualul de utilizare. Respectarea cerințelor prevăzute în acesta va asigura buna funcționare a nebulizatorului pe parcursul unei perioade indelungătoare de timp. Pentru toate întrebările referitoare la acest produs vă rugăm să contactați reprezentantul oficial sau să apelați la un centru de deservire **TM Dr. Frei®** din țara Dvs.

CUPRINS

INTRODUCERE	31
Ce este un nebulizator și cum funcționează acesta?	31
Când poate fi aplicată terapia prin nebulizare?	31
Avantajele terapiei prin nebulizare	31
PREGĂTIREA APARATULUI PENTRU UTILIZARE	31
Reguli de securitate	31
Setul de accesorii	32
INHALAREA	32
Mod de utilizare a aparatului	32
Utilizarea duzei pentru lavaj nasal. Opțional	33
Înlăturarea filtrului de aer	33
DESERVIREA APARATULUI	33
Curățarea	33
Înlăturarea defecțiunilor	34
SPECIFICAȚII TEHNICE ALE APARATULUI	34
DESCRIEREA SIMBOLURILOR	34
GARANȚIE	35
INDICAȚIILE PRODUCĂTORULUI - RADIAȚIE ELECTROMAGNETICĂ	35

INTRODUCERE

Ce este un nebulizator și cum funcționează acesta?

Nebulizatorul cu compresor reprezintă un aparat care transformă o substanță medicamentoasă din formă lichidă în aerosoli sub acțiunea aerului comprimat. Nebulizatorul direcționează în căile respiratorii aerosoli, care conțin particule mari și mici. În urma acțiunii forței gravitaționale, particulele mari se depun pe peretii căilor respiratorii superioare, iar particulele mici reușesc să ajungă în bronhiole.

Astfel, substanța medicamentoasă ajunge în cele mai mari doze în toate secțiunile arborelui bronșic, inclusiv cele mai mici bronhii, având reacții adverse nesemnificative sau nule.

Când poate fi aplicată terapia prin nebulizare?

Nebulizatoarele se folosesc în caz de:

- boli respiratorii acute,
- boli pulmonare obstructive,
- procese inflamatorii cronice ale căilor respiratorii, cum ar fi bronșita cronică, astmul bronșic (inclusiv cazuri cronice și instabile, precum și acutizarea astmului bronșic), faringita cronică,
- infecții ale căilor respiratorii, dereglerarea calității secrețiilor și secretarea în bronhii,
- diverse tipuri de tuse.

Avantajele terapiei prin nebulizare

Terapia prin inhalare face ca dozele mari de preparat medicamentos să acționeze rapid asupra focarului bolii, ceea ce crește eficacitatea tratamentului urmat și reduce riscul dezvoltării efectelor adverse asupra altor organe. Terapia prin inhalare asigură, de asemenea, consumul economic de substanță medicamentoasă. Tratamentul cu aerosoli cu ajutorul nebulizatorului poate fi urmat de copii, persoanele în etate și pacienții slabăti.

PREGĂTIREA APARATULUI PENTRU UTILIZARE

Reguli de securitate

- Înainte de exploatare citiți cu atenție manualul de utilizare. Păstrați-l pentru a-l folosi și ulterior, în caz de necesitate.
- Folosiți dispozitivul doar în calitate de nebulizator în scopuri terapeutice. Tipul preparatului medicamentos, regimul și ora utilizării trebuie să fie stabilite de medic. Asamblarea dispozitivului trebuie să fie făcută în strictă conformitate cu indicațiile din prezentul manual și doar în scopurile indicate de producător.
- Dispozitivul dat nu poate fi utilizat cu amestecuri anestezice inflamabile, care conțin aer, oxigen sau oxid de azot.

- Funcționarea dispozitivului poate fi influențată de interferențele electromagnetice apărute din cauza defecțiunilor în funcționarea televizorului Dvs., a aparatului de radio etc. Dacă observă acest lucru, încercați să mutați dispozitivul în alt loc, până când interferențele vor dispărea sau să-l conectați la o altă priză.
 - Nu folosiți niciodată prelungitoare sau adaptoare. Se recomandă să folosiți cablul de alimentare, pentru a evita suprancălțirea. Înțeț cablul căt mai departe de suprafețele fierbinți.
 - Deconectați întotdeauna dispozitivul de la priza principală după utilizare și înainte de a începe curățarea acestuia.
 - Nu atingeți dispozitivul dacă acesta a căzut în întămplător în apă. Deconectați-l de la rețea electrică și nu-l folosiți. Contactați un centru de deservire autorizat.
 - Nu atingeți dispozitivul cu mâinile umede.
 - Nu blocați căile de ventilație.
 - În procesul de utilizare asigurați-vă că dispozitivul se află pe o suprafață netedă și rezistentă, pentru a preveni stropirea.
 - Nu folosiți dispozitivul în timp ce pacientul doarme.
 - Contactați pentru orice întrebări central de deservire. Nudezamblați dispozitivul. Dacă acesta nu funcționează în mod corespunzător, deconectați-l și căutați instrucțiunile de exploatare.
 - Nu lăsați ambalajele (pungile din plastic, cutiile de carton etc.) în locuri accesibile pentru copii, pentru a evita situațiile periculoase.
 - Păstrați accesoriile în locuri inaccesibile pentru copii. Copiii și persoanele cu dizabilități fizice sau mentale trebuie să folosească dispozitivul sub supravegherea unui adult, care a citit prezentul manual de utilizare. Păstrați recipientul pentru preparatele medicamentoase în locuri inaccesibile pentru copii cu vârstă sub 36 de luni. Întrucât acesta conține elemente de dimensiuni mici, care ar putea fi înghițite.
 - Deconectați întotdeauna dispozitivul de la rețea electrică atunci când nu îl utilizați.
 - Se recomandă folosirea individuală a unui set medical de accesoriu.
 - Nu lăsați resturile de substanțe medicamentoase în recipientul pentru medicamente și/sau în accesoriu după ce ați terminat sedința de terapie.
 - Curățarea și/sau deservirea dispozitivului trebuie făcută doar după oprirea dispozitivului și deconectarea cablului de alimentare de la rețea electrică.
 - Nu trageți de cablu sau de dispozitiv, pentru a scoate sticărul din priză.
 - Acesta este un dispozitiv medical pentru uz la domiciliu și trebuie folosit în conformitate cu prescripțiile medicale. Dispozitivul trebuie utilizat după cum este indicat în manualul de utilizare. Este important ca pacientul să citească și să înțeleagă cum trebuie să folosească dispozitivul. Dacă aveți întrebări, contactați distribuitorul sau centru de deservire.
 - Dacă sticărul dispozitivului nu se potrivește la priză, apelați la un specialist calificat, pentru a-l înlocui. Nu folosiți adaptoare, prize trifurcate sau prelungitoare.
 - Nu blocăți orificiul pentru aer.
 - Asamblarea trebuie făcută în conformitate cu instrucțiunile, iar utilizarea - conform cerințelor producătorului. Asamblarea incorrectă și/sau utilizarea incorrectă a dispozitivului poate cauza daune curenților, animalelor sau diferitor obiecte. Producătorul nu poartă nici o responsabilitate în acest sens.
 - Nu folosiți dispozitivul în timp ce faceți baie.
 - Nu supunetiți dispozitivul acțiunii prafului (care poate bloca orificele de ventilație), căldurii (care poate deformă suprafețele), razelor solare sau altor agenți atmosferici, care pot cauza defecțiuni ale dispozitivului.
 - Nu folosiți dispozitivul în apropiere de sursele de eventuale interferențe (de exemplu, sursele de căldură, precum semeneurile, încălzitoarele electrice sau gaz; sursele de abur, precum cazaunele sau cearnicile); sursele de radiație electromagnetică, precum cupoțările cu microonde, dispozitive Wi-Fi).
 - Păstrați dispozitivul în locuri inaccesibile pentru animalele domestice, care pot murdări suprafețele de contact nemijlocit cu pacientul, blocați orificele de ventilație sau, în general, influență negativ calitatea terapiei.
 - Dispozitivul generează aer comprimat. Efectele adverse pot apărea din cauza sensibilității la substanțele medicamentoase folosite.

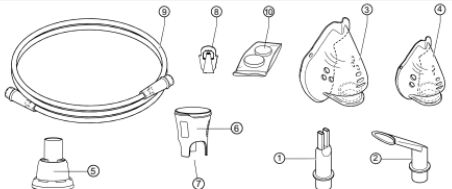


Aparătele electrice nu se vor arunca la gunoi împreună cu deșeurile menajere, ci conform regulilor locale.

PĂSTRAȚI ACEST MANUAL DE UTILIZARE ÎNTR-UN LOC SIGUR PE PARCURSUL ÎNTREGULUI TERMEN DE EXPLOATARE A APARATULUI

Setul de accesorii

- ① Plesă nazală
 - ② Plesă bucală
 - ③ Mască pentru adulți
 - ④ Mască pentru copii
 - ⑤ Recipient pentru substanțe medicamentoase - partea superioară
 - ⑥ Recipient pentru substanțe medicamentoase - partea inferioară
 - ⑦ Recipient pentru substanțe medicamentoase - orificiul pentru aer
 - ⑧ Cap pulverizator
 - ⑨ Furuntă de aer
 - ⑩ Filtre de aer de rezervă (5 buc.)



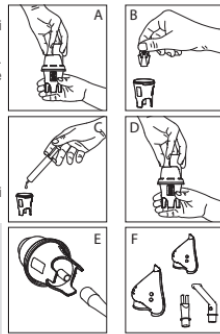
INHALAREA

Acesta este un dispozitiv medical de clasa IIa, care transformă substanțele medicamentești în aerosoli, pentru ca acestea să pătrundă nemijlocit în aparatul respirator. Dispozitul pulverizează preparatele medicamentești atât sub formă de lichide, cît și sub formă de soluții. Aceasta terapeutic este mai puțin pronunțat în cazul folosinței substanțelor medicamentești pe bază de uleiuri sau sub formă de pastă. Nu pulverizează uleiuri utilizate! Nu încălziți soluțiile lichide și/sau soluțiile cu conținut acizilor. Recipientul pentru medicamentești și toate accesoriole nu sunt sterili. Înainte de a începe utilizarea cită punctul "Descrierea dispozitivului".

Mod de utilizare a aparatului

1. Poziționați dispozitivul pe o suprafață netedă și rezistentă.
 2. Asigurați-vă că tensiunea nominală corespunde cu tensiunea din rețea.

- Conectați dispozitivul la o priză.
- Deschideți recipientul pentru substanțe medicamentoase, deconectând cele două părți (A) ale recipientului prin mișcări de dezrasucire.
- Plasați capul pulverizator în recipientul pentru substanțe medicamentoase, după cum este indicat în imagine (B).
- Umpleți partea inferioară a recipientului pentru medicamente cu substanța medicamentoasă (C). Remarcă: Pe partea inferioară a recipientului pentru medicamente sunt aplicate niște marcaje pentru orientare.
- Inchideți recipientul pentru substanțe medicamentoase, conectând cele două părți ale acestuia prin mișcări de răsucire (D).
- Conectați furtunul de aer (9) la recipientul pentru substanțe medicamentoase (E).
- Conectați furtunul de aer (9) la orificiul de aer de pe dispozitiv.
- Conectați furtunul de aer (9) la orificiul de aer de pe dispozitiv.
- Conectați recipientul pentru substanțe medicamentoase accesoriile necesare: masca, piesa bucală sau piesa nazală (F).
- Porniți dispozitivul, deplasând comutatorul în poziție ON.
- După utilizare opriți dispozitivul și deconectați-l de la rețea. Înainte de conectarea repetată a dispozitivului asigurați-vă că acesta s-a răcit până la temperatura camerei.



RECOMANDĂRI PENTRU O TERAPIE EFICIENTĂ

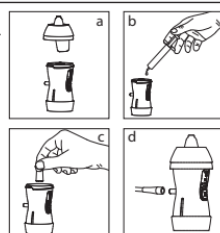
- Luăți o poziție verticală comodă.
- Dacă folosiți masca (pentru adulți sau pentru copii), asigurați-vă că aceasta este bine lipită de față. Masca are orifici pentru pătrunderea aerului în timpul expirației. Respirați ușor și faceți pauze scurte după fiecare inspirație.
- Dacă folosiți piesa bucală, țineți-o între dinți, cu buzele lipite. Respirați pe gură.
- Dacă folosiți piesa nazală, apropiati-o de nas și respirați pe nas.
- Inhalarea ia sfârșit atunci când nu se mai formează aerosoli.

Utilizarea duzei pentru lavaj nazal. Opțional

Duza pentru lavaj nazal poate fi achiziționată ca opțiune suplimentară la acest nebulizator cu compresor.

Duza pentru lavaj nazal este destinată pentru curățarea cavității nazale și tratamentul guturialui și a rinichilor cronice. Pentru a o folosi, urmați instrucțiunile de mai jos:

- Desprindeți partea superioară prin mișcări de dezrasucire (a).
- Umpleți recipientul pentru substanțe medicamentoase (b).
- Montați capul pulverizator (c).
- Inchideți duza pentru lavaj nazal, conectând cele două părți prin mișcări de răsucire.
- Conectați furtunul la orificiul de aer (d).
- Apropiati duza pentru lavaj nazal de nara nasului. Nu o introduceți în nas. Respirați pe nas.
- La sfârșitul terapiei curățați cu grijă duza pentru lavaj nazal.

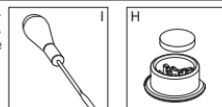


ATENȚIE:

Nu inspirați în poziție orizontală. Nu inclinați recipientul pentru medicamente sub un unghi de peste 45°. Păstrați accesorii în locuri aerisite, protejați de căldură și razele solare directe (F).

Înlătuirea filtrului de aer

Înlătuirea filtrului după 30 de ore de utilizare sau atunci când acesta capătă o nuanță gri. Filtre de aer de rezervă (H). Pentru a înlătua filtrul, ridicați capacul cu ajutorul unei șurubelnite cu cap plat, după cum este indicat în imaginea I. Scoateți filtrul vechi și înlătuiți-l cu cel nou (10). Montați capacul filtrului în carcasa, asigurându-vă că acesta este bine lipit de suprafață.



DESERVIREA APARATULUI

Curățarea

După fiecare sedință de inhalare deconectați dispozitivul de la rețea electrică, după care curățați dispozitivul și accesoriile incluse în setul dispozitivului. Alte accesorii ar putea influența eficacitatea tratamentului.

CURĂȚAREA PIESEI BUCALE ȘI A DUZEI PENTRU NAS

Folosiți apă potabilă pentru a curăța accesorile după utilizare. Acestea pot fi sterilizați prin fierberea timp de 5-10 minute în apă sau prin plasarea acestora într-un dezinfecționator chimic, urmând instrucțiunile și apoi clătiind-le cu apă potabilă. Lăsați-le să se usuce în mod natural.

CURĂȚAREA RECIPIENTULUI PENTRU SUBSTANȚE MEDICAMENTOASE

După utilizare deconectați cele două părți ale recipientului pentru substanțe medicamentoase, spălați-le cu apă fierbinte și săpun și clătiți-le bine. Stergeți resturile de apă cu un servetel moale, curațați și lăsați să se usuce în mod natural, într-un loc curat. Pentru sterilizarea acoperișului recipientului pentru substanțe medicamentoase cu o soluție de sterilizare rece, urmând instrucțiunile de pe ambalajul soluției date. Se recomandă utilizarea individuală a recipientului pentru substanțe medicamentoase pentru fiecare pacient în parte. Într-o perioadă de până la 6 luni sau pentru 120 de utilizări. Nu fierbeți recipientul pentru substanțe medicamentoase. Spălați bine masca și tuburile, folosind o soluție de dezinfecțare.

INFECTAREA CU MICROBI

În cazul unei patologii de origine microbiană sau virală, în care există riscul infectării, dispozitivul și accesoriile nu vor fi folosite împreună cu alți pacienți.

Înlăturarea defecțiunilor

DEFECȚIUNE	REMEDIERE
Dispozitivul nu se conectează.	<ul style="list-style-type: none">Asigurați-vă că ștecarul este introdus corect în priză.Asigurați-vă că este ales regimul (I) de pornire al comutatorului.
Dispozitivul este conectat, dar nu pulverizează.	<ul style="list-style-type: none">Asigurați-vă că a fost introdus capul pulverizator în recipientul pentru medicamente (8).Asigurați-vă că tubul de aer nu este îndoit sau deteriorat (9).Asigurați-vă că tubul de aer nu este blocat și nu este murdară. În caz de necesitate înlocuiți filtrul (10).Asigurați-vă că recipientul pentru medicamente este umplut cu substanță medicamentoasă.

REMARCA: Dacă nu poate fi reluată funcționarea normală a dispozitivului, deși atât efectuat toate verificările sus-menționate, contactați centrul de deservire Dr. Frei®.

SPECIFICAȚII TEHNICE ALE APARATULUI

Piston rotitor de fixare, fără ungere. Dispozitiv medical de clasa IIa, conform directivei 93/42/EEC (Directive cu privire la dispozitivele medicale). Recipient pentru medicamente Linear.

Mărimea particulelor: 3 µm MMAD (EN13544-1); Descrierea dispozitivului: nebulizator cu compresor; Viteza de pulverizare, ml/min: 0.3±0.05 ml/min; Fluxul de aer (maxim): 15 ± 2 l/min; Recipientul pentru substanțe medicamentoase: 2 - 10 ml; Volumul rezidual, ml: 0.85±0.2 ml; Nivelul de zgomot: redus (sub 55 dB); Periodicitatea utilizării: 30 de minute - ON/30 de minute - OFF; Accesorii: furtun de aer (1,0 m), mască pentru adulți, mască pentru copii, piesă bucală, piesă nazală, filtră de aer de rezervă (5 buc.). Duza pentru lavaj nazal: opțional; Alimentare: 220 V/50 Hz; Lungimea cablului de alimentare: 1,4 m. Greutate: 1,3 kg. Dimensiuni: 167×106×164 mm; Putere: 120 W;

Condiții de exploatare:

Temperatura admisibilă a mediului ambient: minim 5°C - maxim 40°C; Umiditatea aerului: minim 15% umiditate relativă - maxim 93% umiditate relativă; Presiunea atmosferică: minim 700 hPa - maxim 1060 hPa (altitudinea maximă în procesul de exploatare ≤ 2000 m).

Condiții de păstrare:

Temperatura admisibilă a mediului ambient: minim -25°C/ maxim +70°C; Umiditatea aerului: minim 0% umiditate relativă - maxim 93% umiditate relativă; Presiunea atmosferică: minim 500 hPa - maxim 1060 hPa.

* Sunt posibile modificări de ordin tehnic și modificări ale designului fără un aviz prealabil.

Durata preconizată de viață a acestui dispozitiv este de 2000 de cicluri de terapie cu o durată medie de 8 minute.

Dispozitivele medicale electrice necesită o îngrijire specială. În timpul instalării și exploatarii, întăind cont de cerințele privind compatibilitatea electromagnetică, este necesar ca acestea să fie instalate și/sauexploatare în conformitate cu cerințele tehnice ale producătorului. Există probabilitatea apariției unei interacțiuni electromagnetice cu alte apărate pentru analiză și procesare. Radioul și dispozitivele de telecomunicații mobile, precum și cele portabile de frecvență înaltă (telefoanele mobile și dispozitivele cu conexiuni fără fir) pot crea interferențe în funcționarea dispozitivului medical electric.

DESCRIEREA SIMBOLURILOR

SIMBOL	SEMΝIFICAȚIE	SIMBOL	SEMΝIFICAȚIE
	Curent alternativ.		Marcajul CE în conformitate cu Directiva 93/42/EEC.
	Izolație dublă.		Nu folosiți dispozitivul în timp ce faceți baie.
	Parte aplicabilă de tip BF.		Regim ON.
	Obligația de a citi manualul de utilizare.		Regim OFF.
	Simbol general de avertizare.		Cititi manualul de utilizare.
	Protecție împotriva pătrunderii corpurilor solide și lichide (protejat împotriva pătrunderii corpurilor solide de peste 12 mm, protejat împotriva pătrunderii cu ajutorul degetului; protejat împotriva pătrunderii picăturilor de apă orientate vertical).		A se păstra în locuri uscate.
	La sfârșitul duratei sale de viață acest produs (inclusiv toate accesorioarele) trebuie să fie predat de către utilizator sau dealer la un punct de aruncare a deșeurilor electrice sau electronice.		

GARANȚIE

Pentru acest aparat este valabilă o garanție pe o perioadă de 2 ani din momentul achiziționării. Garanția nu este valabilă și pentru materialele consumabile. Garanția este valabilă doar la prezentarea bonului de plată și a certificatului de garanție completat de către reprezentantul oficial (a se vedea în ambalaj), care confirmă data vânzării.

- Compania producătoare și dealerul oficial nu poartă responsabilitate pentru defectarea sau deteriorarea aparatului în rezultatul exploatarii neglijente a acestuia.
- Toate tipurile de asamblare, modificare, setare sau reparatie ale aparatului trebuie să fie efectuate doar de către reprezentantul oficial sau să apelați la un centru de deservire Dr. Frei® din țara Dvs.
- Pentru repararea sau achiziționarea accesoriilor luăți legătura cu reprezentantul oficial sau apelați la un centru de deservire Dr. Frei® din țara Dvs.

INDICAȚIILE PRODUCĂTORULUI - RADIAȚIE ELECTROMAGNETICĂ

Dispozitivul pentru terapie cu aerosoli este destinat pentru utilizarea în mediul electromagnetic descris în continuare:

Test de radiație	Corespondere	Indicații referitoare la mediul electromagnetic
Radiații de înaltă frecvență	Grupul 1	În cadrul dispozitivului energia de frecvență înaltă este folosită doar pentru funcțiile interne. De aceea nivelul radiațiilor de înaltă frecvență este foarte scăzut și nu creează interferențe pentru alte dispozitive electrice.
Radiații de înaltă frecvență CISPR11. Emiterea de componente armonice IEC/EN 61000-3-2. Oscilații/variatiile de tensiuni IEC/EN 61000-3-3.	Clasa (B) Clasa (A)	Dispozitivul este potrivit pentru utilizarea în încăperi, inclusiv la domiciliu, conectate la o rețea electrică destinațată pentru furnizarea curentului electric în spațiile locuințelor.
Descărăcări electrostatice IEC/EN 61000-4-2	±6 kV contact ±8 kV aer	Podeaua trebuie să fie din lemn, beton sau plăci ceramice. Dacă podeaua este acoperită cu materiale sintetice, umiditatea relativă trebuie să fie sub 30%.
Procese electrice tranzistorii rapide/ impulsuri IEC/EN 61000-4-4	±2 kV putere	Curentul din rețea trebuie să corespundă standardelor pentru sistemele de furnizare a curentului electric de uz comun.
Variatiile IEC/EN 61000-4-5	±1 kV regim diferențiat	Curentul din rețea trebuie să corespundă standardelor pentru sistemele de furnizare a curentului electric de uz comun.
Scăderearea tensiunii, intreruperi de scurtă durată și variațiile de tensiune IEC/EN 61000-4-11	<5%UT pe parcursul a 0,5 cicluri; 40%UT pe parcursul a 5 cicluri; 70%UT pe parcursul a 25 de cicluri; <5%UT pe parcursul a 5 secunde.	Curentul din rețea trebuie să corespundă standardelor pentru sistemele de furnizare a curentului electric de uz comun. Dacă utilizatorul are nevoie de funcționarea continuă a dispozitivului, se recomandă utilizarea unei surse de curent continuu.
Câmp magnetic IEC/EN 61000-4-8	3A/m	Câmpul magnetic trebuie să corespundă standardelor pentru sistemele de furnizare a curentului electric de uz comun.
Compatibilitatea electromagnetică/EN 61000-4-6	3V, 150 kHz - 80 MHz 8 (pentru dispozitivele de menținere a vieții)	
Rezistență la câmp electromagnetic de frecvență radio IEC/EN 61000-4-3	3V/m 80 MHz - 2.5 GHz (nu pentru dispozitivele de menținere a vieții)	

REMARCA: UT- curentul alternativ în rețea electrică.

KZ

КҮРМЕТТИ TURBO MINI КОМПРЕССОРЛЫҚ ИНГАЛЯТОР (НЕБУЛАЙЗЕР) ҚОЛДАНУШЫСЫ

Cizre Dr. Frei® CM, Turbo Mini modelini таңдағаныңыз ушін алғысынызды білдіріміз. Біз сенімдіміз, атапған құрылғыға шынай баға беріп, сіз Швеция емдеірінін Dr. Frei® сауда маркасының күнделікті тұтынушысы болатынызыға.

Сіздің небулайзер демінлені емдеу үшін, екілөрдін созылымын абстракттік ауруптарын және басқада респираторлық ауруларды емдеу сұрық, дәрілік заттарды азозынға алғандауда жүз, жедел және сенімді турде хогары және теменгі тыныс алу жолдарына енү үшін арналады. Небулайзерлердің қолдануда бастамас бұрын, етінеміз, қолдану жөніндегі нұсқалыбымен танысыныз. Ол жерде, кемтілген талаптарды орындағанда, небулайзердің ұзак мерзімде жұмыс жасаудың қамтамасыз етеді. Барлық сұрақтар бойынша, атапған тауар бойынша, етінеміз, сіздің мемлекеттікіздеріңіз деңгээлік немесе Dr. Frei® CM сервистік қызметтіне хабарласыңыз.

МАЗМУНЫ

KІРІСПЕ	36
Небулайзер деген не және о қалай жұмыс жасайды?	36
Небулайзерлік терапия қашан қолданылады?	36
Небулайзерлік терапияның артықшылығы	36
ҚҰРАЛДЫ ҚОЛДАНУҒА ДАЙЫНДЫҚ	36
Кайысқыздік жөніндегі маңызды аппарат	36
Керек жарақ жинағы	37
ИНГАЛЯЦИЯЛЫҚ ТЕРАПИЯНЫ ОРЫНДАУ	37

KZ

Құралды қолдану	37
Мұрынды шао үшін саптаманы қолдану. Опция	38
Өлең фильтрін аустыры	38
ҚҰРАЛДЫ ҚУТУ	38
Тазалау	38
Жондемесіздік орында	38
ҚҰРАЛДЫҢ ТЕХНИКАЛЫҚ СИПАТТАМАСЫ	39
БЕЛГІЛЕРДІ БАЯНДАУ	39
КЕПІЛДІК	39
КӨРСЕТІМІ ЖӘНЕ АРЫЗЫ Өндірушінің ЭЛЕКТРМAGNITTІ СӘУЛЕЛЕНУ	40

KIPIСПЕ

Небулайзер деген не және ол қалай жұмыс жасайды?

Компрессорлық небулайзер ефірген кұралды баяндайды, сұйық дерілік заттарды күштілдерсті аэрозольда айналдыратын ауаны қызыарқы. Аз-розол үлкен жән ішін белшектерді сактайты. Қүштед тұныс алғанда үлкен белшектер жогары тұныс алу жоғдарына жайласады, ішін белшектер болса бронхиялдың белімдеріне жетуіне үлгереді. Осылайша дәрілік заттар бронхиалды талдың барлық белімдеріне, енеді. Қиши бронх және альвеолаларында және алғов қабыраларындағы кан тамызынан енеді жогары дозаларда елеусіз немесе нольдік жағымсыз асерлерде.

Небулайзерлық терапия қашан қолданылады?

Небулайзерлық терапияны қолданады:

- етік респираторлық ауруларда;
- екепелдің обструктивті ауруларында;
- тұныс алу жоғдарының қабынуында, бронхиалы демікпеде (с.с. созылмалы, тұрақсыз, БА ауыр ербүнде), созылмалы фарингитте;
- тұныс алу жоғдарының індегіде;
- бронхтагы және оның белімдердегі құпия сапасының бұзылуы;
- жетелудің түрлілігінде.

Небулайзерлық терапияның артықшылығы

Небулайзерлық терапия қабына аймагына дәрілердің жогары дозасын жедел, сапалы жетуіне мүмкіншілік береді, емдеуде тиімділігін артырады, және басқа ағапаларна жақын асерлердің тұгуызын темендеді.

Небулайзерлық терапия дәрілермен емдеуде дәрілік заттардың жұмысалында үнемілік әдісімен ерекшеленеді, кеңінен балалар үшін қолданылады, үлкен жастағы адамдармен, алғы болған пациенттермен.

ҚҰРАЛДЫ ҚОЛДАНУҒА ДАЙЫНДЫҚ

Қауіпсіздік жөніндегі маңызды ақпарат

- Қолдануда бастамас бүрін нұсқаулық мүжіт танысының. Қажеттілігін қарай кейін қолдануларның үшін оны сактанды.
- Құралының тек қана терапиялық мақсатта ингөлюрт есебіндеға қолданылышы. Дәрілік заттардың түрі, режимі қолдану уақыты - медициналық кеңеске сәйкес. Құралды құры тек қана көрсетілген нұсқаулық тәртібіне сәйкес орындаңыз, және тек қана, ендіруші талаптарымен сәйкес. Қылтандың күрделі жағдайларда анықталған күрделілік көрсеткіштерде, оның етегі мүмкін, сәзіндең телепидиарияныздың үздіксіз жұмыс жасаудың арқасында тұндырайтын, радио, және т.б. Егер сондай жағдай тұндырайтын болса, құралды басқа жаққа аустырылып көріңіз, көрдегілер кеткенде, немесе оның басқа ток көзін.
- Еш үкімде ұзақтыш ток сымын немесе аданттердерді қолданбаңыз. Қауіпті қызып кетуді болдырмас үшін жепілік сымды қолдануға үсінілдік. Сымды жерлерден алғы устанызы.
- Әр дайын құралдың негізгі ток көзінен ақыртылатын және тазалауды жүргізуден алдын.
- Егер құрал айбайзыда суга туын кетептің болса оған қолыныздың тигізбен. Тек көзінен оны дереу ажыратып оны қолданбаңыз. АвтоЛанған сервис орталығынан байланысыңыз.
- Дымықтың қолдармен құралға түсінеп.
- Вентиляциялық тегісін ғілеменіз.
- Қолданудың бастамас бүрін құралдың тегіс, тұрақты жерде орналасқандығына көз жеткізінші шашыраудың алдын алу үшін.
- Емдеуелүш үйкелтік және қолданылышы.
- Барлық сұрактар бойынша қызмет атқаратын сервис орталығына хабарласының. Құралды бұзбаны. Егер құрал қандай да бір себептермен жұмыс жасамаса, оны сенірдің қолдану жөніндегі нұсқаулыбын қарап шығыңыз.
- Қандайда бір ораудың материалдарын (пластик пакеттерін, картон қорабтарын және с.с.) балаларға қол жетімді жерлерде қалдырымайтын, қаупіт жағдайлардың алдын алу үшін.
- Аксессуарлардың балалардың қол жетімсіз жерлерде сактандырылышы. Құралдың балалармен әрекеттесу мүмкіншілік шектеуінің аяқын есінін шектеуіл балалармен қолдану тек қана, қолдану жөніндегі нұсқаулықты оқып шықкан үлкендермен қолданылған жән.
- Дәрілерге арналған сыймдылыштың балалардан 36 айдан тәмемні, қол жетімсіз жерлерде сактаган жән. Өйткені оның ішінде майда белшектер бар жұтылатын.
- Әр дайын құралдың ток көзінен ажыратының, қолданылмайтын болса.

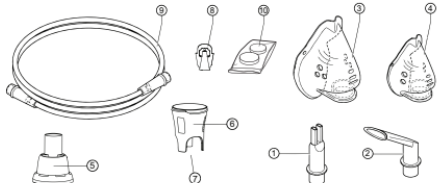
- Аксессуардың бір жабдығын жеке қолдануға ұсынылады.
- Дарапік заттардың қалдықтарын сыйымдылықта қалдырымаш және/немесе аксессуарларда терапияны жүргізіл болған соң.
- Таразалу және/немесе құралды күтіп құралды сондайғаннан кейін жүргізу керек және сымның төк көзінен ажыраганнан кейін.
- Сымның тартылышы немесе құралды, шаңырақшыны тоқ көзінен ажырату шун.
- Бұл медициналық құрал үй жағдайларында қолдану үшін арналған, және медициналық көнеспесе сәйкес қолдануға міндетті. Құрал тек кана нұсақауда корсетілгендей етіп қолданулау керек. Манызды, қолданушылардың оқып шығып құралды қалай қолдану керек екендігін билу. Қандайда бір сұрақтар бойынша сіздің дилдерге немесе сервис орталығына жүгініз.
- Егер құрал шаңырақшы тоқ көзіне келмейтін болса, оны ауыстыру үшін білкті маманға жүгініз.
- Аятуаттық тесілін бітеменіз.
- Құрастыру нұсақауда сәйкес жүргізу керек, ал қолдану болса ендіруші талаптарымен сәйкес жүргізу керек. Дұрыс емес құрастыру және/немесе дұрыс емес қолдану құралдарға зардаптын алып акеулін болдыруы мүмкін, жаңуарларға немесе заттарға. Ол үшін ендіруші шамында шайын кезінде қолданбанды.
- Құралды жуныу немесе шайын кезінде қолданбанды.
- Құралға шаңырақтың ықпалдың түсірімін (вентиляциялау тесігін бітеп мүмкін), жылудың (құрал пішінін бұлдыретін), күннің түсінін немесе басқада медисферальды агенттерін, құралдың істен шыгуына алып келетін.
- Құралға кедең көтіре алатын жайнарлардың жаңында қолданбагынаның жән (мосолен жылу қайыры, камин сөкілді, электр немесе газ жылдығындары сөкілді, блау қайыры) бойлер немесе шайкештер; электрический спутник на кайырылар микроополыңдың пеш сөкілді, Wi-Fi құрылышы).
- Үй жәндіктерінен алғыс жерлерде сактанаңыз, пішінін ластастын тікелей емделішімен байланысқа түсетін, вентиляциялық тесігін бітейтін, немесе терапияның толығымен салапы орындаудан көрініс түзгізу мүмкін.
- Құрал қызылған ауаны шығарады. Жығымсыз асерлер тұндауда мүмкін дәрілік заттарға сезимтадығынан, қолданылатын.

 Электр құралдарын жергілікті жазбалармен сәйкес жою керек, тұмыстық қалдықтармен бірге тастауға болмайды.

АТАЛАН НҰСАУЛЫҚТЫ ҚҰРАЛДЫҢ ҚЫЗМЕТ АТКАРУ МЕРЗІМІНІҢ АЯГЫНА ДЕЙН САҚТАНЫЗ.

Керек жарақ жинағы

- ① Мұрын үшін салтама
- ② Ауыздық
- ③ Үлкендер үшін маска
- ④ Балалар үшін маска
- ⑤ Сыйымдылық медикаменттер үшін жогары белгі
- ⑥ Сыйымдылық медикаменттер үшін теменігі белгі
- ⑦ Сыйымдылық медикаменттер үшін ауа жеткізетін тесігі
- ⑧ Жапқыш
- ⑨ Өле түтіп
- ⑩ Қосыма өле түтіп (5 дана)



ИНГАЛЯЦИЯЛЫҚ ТЕРАПИЯНЫ ОРЫНДАУ

Бұл IIa сыныптағы медициналық құрал, сұых дәрілік заттарын аэролизола айналдыратын, тыныс алу аппаратына тікелей енгізу үшін арналған.

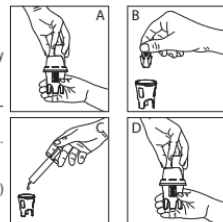
Құрал дәрілік препараттарды шашыраатады, суспензия түрінде, сондай-ақ ертінді пішінінде де. Терапевтикалық асері кемінде білінеді майы және/немесе пасталық дәрілік заттардың қолдананған кезінде.

Әзірді майларын шашыраатаны!

Сұыхқы ертінділерді және/немесе спиртте ертінділерді ықпал етпеніз. Дәрілер үшін сыйымдылық және барлық аксессуарлар стирильді емес. Қолдануды бастасам бұрын «Құралды күті» бабын оқып шығыныз.

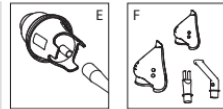
Құралды қолдану

1. Құралды тегіс тұрақты жерде орнатыңыз.
2. Көз жеткізін, номиналды қосынышың жепі қысымына сәйкес екендігіне.
3. Құралды тоқ көзіне қосыңыз.
4. Медикаменттерге арналған сыйымдылықты ашыңыз, (A) екі белгін ажыратыңыз сыйымдылықты бұрау қымыздармен.
5. Сыйымдылықтың түбінде медикаменттер үшін жапқышты салыңыз, (B) сүретте көрсетілгендей етіп.
6. Сыйымдылықтың теменігі белгін медикаменттер үшін (C) дәрілік заттармен толтырыңыз. Қосыма: сыйымдылықтың теменігі белгінде медикаменттер үшін түсінікті болатында белгілер көрсетілген.
7. Сыйымдылықты медикаменттерге арналған, жабықы екі белгілерін (D) бұрау қымыздармен қосу арқылы.
8. Өле түтіп (9) қосыныз медикаменттер үшін (E) сыйымдылықты.
9. Өле түтіп (9) құралдағы ауа үшін тесіліне қосыңыз.
10. Қажетті аксессуарларды медикаменттер үшін сыйымдылыққа қойыңыз: масканы, ауыздықты немесе (F) мұрын үшін салтаманы.
11. Құралына қосыңыз, қосынты ON (Қосу) басу арқылы.
12. Құралды қолданнаннан кейін, құралды сондай-ақ және жілден ажыратыңыз. Құралды қайтадан қосудан бұрын көз жеткізін, белгіле температурасына дейн сұйғандығына.



ТЕРАПИЯНЫ ДҮРС ҚОЛДАНУ ҮШИН ҰСЫНЫМ

- Ұңғайлай етіп тік отырыныз.
- Егер маска қолданылатын болса (улкендер үшін немесе балалар үшін), көз жеткізініз, бетінгіз дұрыс жаңасандының. Маскада тыстың шыгару фазасы үшін тесігі бар. Тыныс алыныз және, жаңе ер бір деңде күска үзіліп жасап отырыныз.
- Егер ауыздақ қолданылатын болса, оны қысылган ерінмен тіс арасында ұстаңыз. Аузы арқылы тыныс алыныз.
- Егер мұрын үшін сантама қолданылса, оны мұрыныңға жақындытыңыз. Мұрын арқылы тыныс алыныз.
- Ингаляция тәмемдәді, аэрозоль кепеу тоқтатылса.



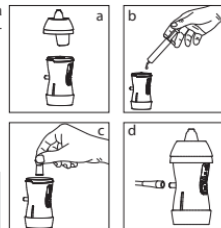
Мұрынды шао үшін сантаманы қолдану. Опция

Мұрынды шао үшін сантаманы атالған компрессорлық небуляйзере қосымша опция ретінде алуға болады. Мұрынды шао үшін сантама мұрынды шао, тазалау үшін және тұмаж және созылмалы рининні емдеу үшін арналған. Онымен қолдану үшін, келесідей нұсқада орынданызы:

1. (a) хогары белгін бурау кимылдармен ажыратыныз.
2. (b) Сыйымдылықты медикаменттер үшін толтырыныз.
3. (b) Жабыстың салыныз.
4. Мұрынды шао үшін сантаманы жабыныз, екі белгілерін бурау кимылдары арқылы.
5. (d) Түткіт аяқтапдаңыз көзіңіз.
6. Сантаманы танаута екептір көйніңіз. Оны мұрынныңга салынаңыз. Мұрын арқылы тыныс алыныз.
7. Терапия аяқталғасын, мұрынды шаоға арналған сантаманы жақырап шайыңыз.

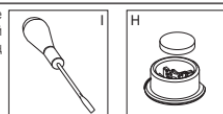
НАЗАР АУДАРЫНЫЗ:

Жатып орында маңаңыз. Сыйымдылықты дерілер үшін 45° астам бұрышта енектейту болмайды. (F) Аксессуарлардың жағасы салын, тікелей күн саулелерінен, жылудан қоргалатын жерде сақтанды.



Әуе фильтрін ауыстыру

Фильтрді 30 сағат жұмыстан соң ауыстырыңын және, немесе ол сүр түске айналған кезінде. (H) Қосымша ауе фильтрі ауыстыру үшін, жалап бұрышы кемегімен қақпагын көтеріңіз. І сүретінде көрсетілгендей етіп. (10) Есі фильтрді шыгарып жаңасын салыңыз. Бекітін қақпагын фильтр пішініне орнатыңыз, оның күрделің жағары жеріне тұзбыз келгендейнін көз жеткізіңіз.



ҚҰРАЛДЫ КҮТУ

Тазалау

Інгаляцияның ар саңынан кейін құралды тоқ кезінен ажыратының және құралды және оның аксессуарларын тазалаңыз. Назар аударыныз: тек қана құран жабдықында көлепті аксессуарларды ғана қолданыңыз, басқа аксессуарлар құралдың тиімділігіне кері асер беруі мүмкін.

АУЫЗДЫКТЫ ЖӘНЕ МҰРЫН ҮШИН САНТАМАНЫ ТАЗАРТЫ

Бұл аксессуарлардың мукия тазарту таза сұза қодандының. Оларды стирильдеуге болады 5-10 минут соң ішінде құйнатып немесе химиялық дезинфекциялық заттарға салын, нұсқаулауға сәйкес, және таза сүмен жақырап шайыңыз. Оларды өздігінен кебүйне қалдырыңыз.

ДӘРИПЕРГЕ АРНАЛҒАН СЫЙЫМДЫЛЫҚТЫ ТАЗАРТЫ

Қолданып болғаннан кейін, дәрілерге арналған сыйымдылықты екі белгін ажыратыныз. Оларды сабынмен және ыстық сүмен жуыныз және жақырап шайыңыз. Су қалдықтарын, жұмсақ таза және құрғак матамен сүртіз, және оларды өздігінен таза жерде құргау үшін қалдырыңыз. СтериЛЬДЕУ үшін сыйымдылықты медикаменттер үшін сұық стирильдің бетін жабыңыз, стерилизатор канталасындағы нұсқауға сәйкес. Ұсынылады ар емделуші үшін жеке дара сыйымдылықты медикаменттер үшін қолдануға, мерзімі 6 айға дейін немесе 120 қолдануға үшін. Дәрілерге арналған сыйымдылықты кайтапнаныз. Абайлап масканы және түтігін дезинфекциялық құралдарды қолдана отырып жуыңыз.

МИКРОБАРМЕН ЛАСТАНУ

Микробтардың немесе вирустардың патологиялық туындауды, жұтуға мүмкін, құран және аксессуарлар басқа емделушілермен қолданылмауы керек.

ЖӘНДЕМСІЗДІКТІ ОРЫНДАУ

МӘСЕЛЕ	ІС ӘРЕКЕТ
Күрал қосылмайды.	• Құрал шанышқасы тоқ кезінде дұрыс қосылғандығына көз жеткізіңіз. • (I) Қосышта қосу режимі таңдалғандығына көз жеткізіңіз.

Күрал қосылған, бірақ ошашыраттайды.

- (8) Сыйымдылық медикаменттер үшін жабкыш ішіне дұрыс салынғандығына көз жеткізің.
- (9) Көз жеткізің, ауе тутігінің зақымданғандығына және майыспағандығына.
- (10) Көз жеткізің, ауе фильтрі жабылғамағандығына. Қажеттілігін сәй фильтрді ауыстырыңыз.
- Көз жеткізің, сыйымдылықтың медикаменттер үшін дәрілік заттармен толғандығына.

ҚОСЫМША: Құралдың қалыпты жұмыс істегі, бірнеше рет тексеріп құтапасаңыза орындалмайтын болса, онда Dr. Frei® сервис оргалығынан хабарласыңыз.

ҚҰРАЛДЫҢ ТЕХНИКАЛЫҚ СИПАТТАМАСЫ

Прикимді айналатын поршен, майламасыз. IIА сыныптыңдағы медициналық құрал 93/42/EС директивага сәйкес (Медициналық құралдар бойынша директива). Linear сыйымдылығы медикаменттер үшін.

Бөлшектер ешімі: 3 үн MMAD (EN13544-1); Құрал сипаттамасы: ингальтортық компрессор; Шашырату жылдамдығы, мл/мин.: 0,3±0,05 мл/мин; Ауе ағыны (максималды): 15±2 л/мин; Дарынгер арналған сыйымдылық: 2-10 мл; Қандық көлемі, мл: 0,85±0,2 мл; Шу деңгейі: темен (55 дб аз); Қезекті қолдану: 30 минут-ОН (КОСУ)/30 минут - OFF (СӨНДІРУ); Аксессуарлар: ауе түтігі (1,0 м), үлкендер үшін маска, балар үшін маска, аудыздық, мұрын үшін сантата, қосылыш ауе түтіктері (5 дана); Мұрынды шакиң сантата: опция; Құтаптылық: 220 В/50 Гц; Тұтынынсызыңыздың: 1,4 м; Салмағы: 1,3 кг; Аудың: 167×106×164 мм; Құтаптылық: 120 В;

Көлдану шарттары:

Коршаган ортаниян жеткілікті температурасы: кемінде 5°C тен - максимум 40°C дейін; **Ауа ылғалдығы:** кемінде 15% салыстырмалы ылғалдығы - максимум 93% салыстырмалы ылғалдығы; **Атмосфералық қысым:** кемінде 700 гПа - максимум 1060 гПа (максималды қолдану мөлшері ≤ 2000 м).

Сактау шарттары:

Коршаган ортаниян жеткілікті температурасы: кемінде -25°C тен - максимум +70°C дейін; **Ауа ылғалдығы:** кемінде 0% салыстырмалы ылғалдығы - максимум 93% салыстырмалы ылғалдығы; **Атмосфералық қысым:** кемінде 500 гПа - максимум 1060 гПа (максималды қолдану мөлшері ≤ 2000 м). * Техникалық езгерістер және дизайн өзгертуі үлкен көрсету мерзімі - 2000 цикл терапиясынан, орташа үзактығы 8 минуттың қурайды. Электротехникалық құралдары арналы күтімді талап етеді. Құрастыру және қолдану кезінде, электромагнитті сыйымдылығына сәйкес, жақетті, олардың құрастырылуы және/немесе қолданыладында ендіріліштік техникалық шарттармен сәйкес. Құралдан басқа құралдармен электромагнитті байланыска тусу мүмкін, негізінде анализ үшін басқа құралдармен және ендеу үшін. Радио және мобилдық телекоммуникациялық құралдарда, және портативті жогары жайлілі (ұлғы телефон-және сымсыз қосылыштар) электр медициналық құралға кедері келтіруді мүмкін.

БЕЛГІЛЕРДІ БАЙНДАУ

СИМВОЛ	МАҢЫЗДЫЛЫҒЫ	СИМВОЛ	МАҢЫЗДЫЛЫҒЫ
	Ауыспалы ток		93/42/EС Директивага сәйкес CE Танбалаяу
	Екіжақты изоляция		Жуынганды немесе шайынганды қолданбаңыз
	Қолданар тип белгілі ВF		Қосу режимі
	Қолдану жөніндегі нұсқаулықты оқы міндеттіпін		Сөндіру режимі
	Жалпы ескерттік символы		Қолдану жөніндегі нұсқаулықты оқып шыныңыз
IP 21	Қатты заттардың етіүінен корғау және сыйқыттан (12 мм астам, қатты заттардың етіүінен коргалған бармак көмегімен етіуден сақталған; су тамшиларының етіүінен коргалған, түрган күйінде бағытталған)		Құрғақ жерде сақтаңыз
	Атаплан өнім (барлық қосынша аксессуарларды қосқанда) қызымет атқару мерзімі біткесін қолданушымен, немесе оның диллерімен, электронды немесе электронды көліктер көмегімен жойылатын белілдеге жеткізуі керек.		

КЕПІЛДІК

Құралға сатып алған кезден бастаған 2 жылға кепілдік береді. Кепілдік, жұмысалын жабдықтарға тараалмайды. Кепілдік жарамды болып есептеледі, кепілдік талоныңың бар болуында, ресми екілдікпен топтырылған, сатып алынған күнчі далелдейтін, және кассалық түрлі тектика бар болуындаған.

- Компания ендірісу және ресми дилер өз мойнына жауапкершілік жүктемейді егерде, құралдың зақымдалғанына немікүрайсыз салыптыр қолдану салдарынан туындаран болса.
- Құрастырудың барлық түрлері, модификациялар, реттеулер немесе құралға жәндеу жұмыстары сіздің мемлекетіңіздегі Dr. Frei® СМ ресми екілдігін арналы сервис оргалығының жұмысынаның жүргізуін көрек.

Жәндеу немесе құрамас бөлшектерін сатып алу ушын сіздің мемлекетіңіздегі Dr. Frei® СМ нің ресми екілдігіне жүргініз.

ЭЛЕКТР МАГНИТТІК СӘУЛЕЛЕНУ ЖАЙЫНДАҒЫ ӨНДІРУШІ КӨРСЕТІЛІМІ ЖӘНЕ АРЫЗЫ

Құрал азрозольді терапия үшін арналған электромагниттік ортада қолданылатын, тәменде көрсетілгендегі:

Сәулемену тесті	Сәйкес	Электромагниттік орта жөніндегі көрсетілім
ЖОК саулемену	1 тобы	Құралда жогары жайлік тек қана онъын ішкі функциялары үшін қолданылады. Сондыктан ЖОК саулемену деңгейі өте тәмен, және басқа электр құралдарына кедері кептірмейді.
ЖОК саулемену CISPR11. Саулемену гармониялық құрамастардың МЭК/EN 61000-3-2. Балқу/пульсация көрнеу МЭК/ЕН 61000-3-3.	(B) тобы (A) тобы	Құрал қандай да бір жайларда қолданынға келе береді, сондай-ақ үй жағдайларында да, стандартты электр желілеріне қосылған, жайлардағы электртік жабдықтың үшін арналған.
Электрстатикалық разрядтары МЭК/ЕН 61000-4-2	±6 кВ контакт ±8 кВ ауа	Еден агаң болыу тиіс, бетонды, немесе керамикалық плит-камен қапталған. Егер еден синтетикалық матамен қапталған болса салыстырмалы ылғалдыры 30% кем болмауы тиіс.
Жедел электр өтпелі процесстері/ всплески МЭК/ЕН 61000-4-4	±2 кВ қуаттылығы	Желілерінде электр қуаты жалпы қолданыстағы электр қамсыздандыру стандарттарына сәйкес болуы керек.
Секіріс МЭК/ЕН 61000-4-5	±1кВ дифференциалық режим	Желілерінде электр қуаты жалпы қолданыстағы электр қамсыздандыру стандарттарына сәйкес болуы керек.
Көрнеу тәмендеуі, қысқамерзімді үзіліс және көрнеу ауысуы МЭК/ЕН 61000-4-11	<5%UT 0.5 цикл үзактығында; 40%UT 5 циклдер үзактығында; 70%UT 25 циклдер үзактығында; <5%UT 5 секунд үзактығында.	Желілерінде электр қуаты жалпы қолданыстағы электр қамсыздандыру стандарттарына сәйкес болуы керек. Егерде қолданышыңа үздіксіз құралдың жұмыс істеуі қажет болса, құрал үшін үздіксіз қайнарды қолданынға ұсынылады.
Магнит ерісі МЭК/ЕН 61000-4-8	3А/м	Магнит ерісі жалпы қолданыстағы электр қамсыздандыру стандарттарына сәйкес болуы керек.
Электромагниттік сыйымдылығы/ EN 61000-4-6	3В (серия) 150 Гц - 80 МГц 8 (құралдар үшін қамтамасыз ету)	
Радиожиһілек электромагнит ерісінің тұрақтылығы/ЕН 61000-4-3	3В/м 80 МГц - 2.5 ГГц (құралдар үшін өмес қамтамасыз ету)	

ҚОСЫНЫША: УТ - көрнеу ауыспалы токтық көркемен желісінде.

ВГ | УВАЖАЕМИ ПОТРЕБИТЕЛИ НА КОМПРЕСОРЕН ИНХАЛАТОР ТURBO MINI

Благодарим Ви, че избрахте инхалаторът TM Dr. Frei® модел TURBO MINI. Ние сме сигури, че, оценявайки по достойнство качеството на

този уред, Вие ще станете постоянен потребител на продуктите на швейцарската търговска марка Dr. Frei®.

Вашият инхалатор се използва с цел повишаване ефикасността на лечението на астма, хронични обструктивни заболявания на белите дробове и на други респираторни заболявания посредством превръщането на течните лекарствени средства в аерозол, който бързо и безпроблемно прониква както в горните, така и в долните дихателни пътища.

Преди да използвате инхалатора, моля, внимателно прочетете инструкцията. Спазването на изискванията, изброени в нея, осигурява проблемна работа на инхалатора за дълъг период от време. По всички въпроси относно този уред, моля, обръщайте се към официалния представител или към сервизния център на TM Dr. Frei® във Вашата страна.

СЪДЪРЖАНИЕ

УВОД.....	41
Какво представлява инхалаторът и как работи?	41
Кога се прилага инхалаторна терапия?	41
Предимства на инхалаторната терапия	41
ПОДГОТОВКА НА УРЕДА ЗА УПОТРЕБА	41
Важна информация за безопасност	41
Комплект аксесоари	42
ИЗПЪЛНЕНИЕ НА ИНХАЛАЦИОННАТА ТЕРАПИЯ	42
Използване на уреда	42
Използване на назалния душ (опция)	43
Смяна на въздушния филтер	43
ПОДДЪРЖКА НА УРЕДА	43
Почистване	43
Отстраняване на повреди	43
ТЕХНИЧЕСКИ ХАРАКТЕРИСТИКИ НА УРЕДА	43
ОПИСАНИЕ НА СИМВОЛЕТЕ	44

УВОД

Какво представлява инхалаторът и как работи?

Компресорният инхалатор е уред, който преобразува течното лекарствено вещество във фин аерозол под въздействието на състен въздух. Аерозолът съдържа големи и малки частици. При вдишване, под въздействието на силата на тежестта, големите частици се отлагат по стените на горните дихателни пътища, а малките частици успяват да достигнат долните отделения на бронхите. По този начин лекарственото вещество попада във всички отделения на бронхиалното дърво, включително и в най-малките бронхи и алвеоли, и прониква в кръвоносните съдове по стените на алвеолите във високи терапевтични дози при незначителен или нулев страничен ефект.

Кога се прилага инхалаторната терапия?

Инхалаторната терапия се прилага при:

- остри респираторни заболявания; обструктивни заболявания на белите дробове;
- хронични възпалителни процеси на дихателните пътища, като хроничен бронхит, бронхиална астма (в т.ч. при хронична, нестабилна, при тежко обострена БА), хроничен фарингит;
- инфекции на дихателните пътища;
- влошаване качеството на скрета и неговото отделяне в бронхите;
- различни видове кашлица.

Предимства на инхалаторната терапия

Инхалаторната терапия дава възможност за бързо въздействие върху зоната на възпаление посредством високи дози лекарство, което от своя страна повишава ефективността на провежданото лечение и понижава риска от странични въздействия върху другите органи. Инхалаторната терапия е най-икономичният начин за повишаване ефикасността при лечение от гледна точка на целевото изразходване на лекарствено вещество, прилага се широко за деца, възрастни, немощни пациенти.

ПОДГОТОВКА НА УРЕДА ЗА УПОТРЕБА

Важна информация за безопасност

- Преди използване внимателно прочетете инструкцията. Запазете я за по-нататъшно използване в случай на необходимост.
- Използвайте уреда само като инхалатор за терапевтични цели. Видът лекарство, режимът и продължителността на използване – съгласно медицинските предписания. Монтирането на уреда трябва да се извърши стриктно в съответствие с указанията в тази инструкция и следва да се използва само по предназначение, посочено от производителя.
- Този уред не е подходящ за използване със запалителни анестезии смеси, съдържащи въздух, кислород или азотен оксид.
- Възможно е уреда отражение могат да окажат електромагнитни смущения, предизвикани от работата на Вашия телевизор, радио и т.н. Ако това се случи, опитайте се да премествате уреда, докато смущението изчезне, или го включете в друг контакт.
- Никога не използвайте удължители или адаптери. Препоръча се използването на мрежов кабел, за да се предотврати опасно прегряване. Дръжте кабела на разстояние от горещи повърхности.
- Винаги изключвайте уреда след използване и преди почистване.
- Не докосвате уреда, ако случайно падне във вода. Изключете го от електрическата мрежа и не го използвайте. Свържете се с оторизиран сервизен център.
- Не докосвате уреда с влажни ръце.
- Не блокирайте вентилационните отвори.
- По време на използване се уверете, че уредът е поставен върху равна и стабилна повърхност с цел избягване на разливане.
- Не използвайте уреда, когато пациентът спи.
- По всички въпроси относно поддръжката на уреда, се обръщайте към сервизния център. Не отваряйте уреда. Ако уредът не работи като трябва, го изключете и прочетете инструкцията за употреба.
- Не оставяйте никакви спаковки (найлонови пликове, картонени кутии и т.н.) на достъпно за деца място с цел избягане на опасни ситуации.
- Съхранявайте аксесоарите на недостъпно за деца място. Използванието на уреда от деца и хора с ограничени физически или умствени способности трябва да се извърши само под внимателното наблюдение на възрастен, който е запознат с тази инструкция за употреба. Съхранявайте контейнерчето за медикаменти на места, недостъпни за деца под 36 месечна възраст, тъй като в него се съдържат малки частици, които детето може да погълне.
- Винаги изключвайте уреда от контакта когато не го използвате.
- Препоръчва се индивидуалното използване на един медицински комплект аксесоари.
- Не оставяйте остатъците от лекарственото вещество в контейнерчето за медикаменти и/или в аксесоарите след края на терапията.
- Почистването и/или поддръжката на уреда се извършва само след като уредът е изключен и захранващият кабел е изведен от контакта.
- Не оглавявайте кабела, нито снимайте уред, за да извадите щепсела от контакта.
- Това е медицинско изделие за използване в домашни условия и е необходимо да се използва съгласно медицинските предписания. Уредът трябва да се използва както е посочено в инструкцията за употреба. Важно е пациентите да са прочели и да са запознати как да използват и да боравят с уреда. По всички въпроси се обръщайте към Вашия дълър или в сервизния център.
- Ако щепселът на уреда не съвпада с контакта, се свържете с квалифициран специалист, за да замени с подходящ. Не използвайте адаптери, контакти-тройка и/или удължители.

- Не блокирайте изпускателят отвор за въздух.
- Монтажът следва да се осъществи в съответствие с инструкциите, а използването на уреда – според указанията на производителя. Неправилни монтаж и/или неправилното използване на уреда може да доведат до нанасяне на щети върху хора, животни или вещи. Производителят не носи отговорност за това.
- Не използвайте уреда, когато си взимате вана или душ.
- Не излагайте уреда под въздействие на прах (които може да блокира вентилационните отвори), топлина (която може да деформира повърхността), слънчева светлина или други атмосферни влияния, които могат да доведат до счупване на уреда.
- Не използвайте уреда близо до източници на възможни смущения (например, източници на топлина, като камини, електрически или газови нагреватели; източници на пара, като бойлери или чайници, електромагнитни източници на излъчване, като микровълнови печки, Wi-Fi устройства).
- Съхранявайте уреда на места, недостъпни за домашни любимици, които могат да замърсят пряко повърхността за непосредствен додир с пациента, да блокират вентилационните отвори или като цяло да вляят негативно върху качеството на провежданата терапия.
- Уредът генерира състren въздух. Появяват се странични явления поради чувствителност към лекарствените средства, които се използват.

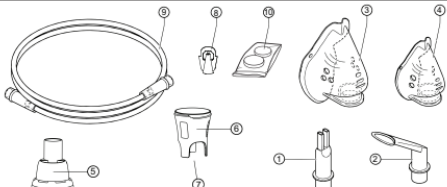


Електрическите уреди трябва да се изхвърлят съгласно местното законодателство, да не се изхвърлят заедно с битовите отпадъци.

ЗАПАЗЕТЕ ТАЗИ ИНСТРУКЦИЯ В ПРОДЪЛЖЕНИЕ НА ЦЕЛИЯ СРОК НА ЕКСПЛОАТАЦИЯ НА УРЕДА.

Комплект аксесоари

- ① Накрайник за нос
- ② Мундщук
- ③ Мaska за възрастни
- ④ Мaska за деца
- ⑤ Контейнерче за медикаменти - горна част
- ⑥ Контейнерче за медикаменти - долната част
- ⑦ Контейнерче за медикаменти - отвор за пускане на въздух
- ⑧ Крана
- ⑨ Въздушна тръбичка
- ⑩ Резервни въздушни филтри (5 бр.)



ПРОВЕЖДАНЕ НА ИНХАЛАЦИОННАТА ТЕРАПИЯ

Това е медицински уред клас IIa, който преобразува течния лекарствен препарат в аерозол, за да бъде инхиалиран непосредствено в дихателната система. Уредът работи с лекарствени препарати като под формата на суспензия, така и под формата на разтвор. Терапевтичният ефект е по-слабо изразен когато се използват маслени и/или пастообразни лекарства.

Не използвайте етерични масла!

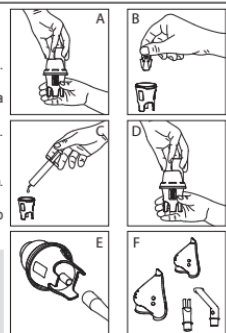
Не заполняйте течни разтвори и/или спиртни разтвори. Контейнерчето за медикаменти и всички аксесоари не са стерилни. Преди да започнете да използвате уреда прочетете раздел „Поддръжка на уреда“.

Използване на уреда

- Поставете уреда върху равна стабилна повърхност.
- Уверете се, че номиналното напрежение отговаря на напрежението в мрежата.
- Включете уреда в контакта.
- Отворете контейнерчето за лекарства, отделете двете му части рис. (A) със отвръщащо движение.
- Поставете клапата на дъното на контейнерчето за медикаменти, както е показано на рис. (B).
- Затърпете долната част на контейнерчето за медикаменти с лекарството, рис. (C). Забележка: На долната част на контейнерчето за медикаменти са написани насочващи обяснения.
- Затворете контейнерчето за медикаменти като съедините двете му части със завъртащо движение (D).
- Присъединете въздушната тръбичка (9) към контейнерчето за медикаменти (E).
- Присъединете въздушната тръбичка (9) към отвора за въздух.
- Съединете контейнерчето за медикаменти с необходимите аксесоари: маска, мундщук или накрайник за нос (F).
- Включете уреда, като натиснете бутон ON (B/K).
- След използване, изключете уреда като го изключите и от мрежата. Преди да го включите отново се уверете, че е изстинат до стайна температура.

ПРЕПОРЪКИ ЗА ПРАВИЛНО ПРИЛАГАНЕ НА ТЕРАПИЯТА

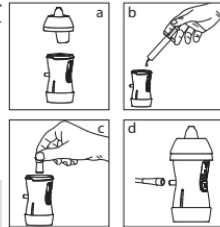
- Заемете удобна вертикална поза.
- Ако използвате маска (за възрастни или за деца), се уверете, че тя пълно приляга към лицето. На маската има отвори за въздушния поток по време на фазите на вдишване. Дишарайте лице и правете кратки паузи след всяко вдишване.
- Ако използвате мундщук – дръжте го между зъбите, със стиснати устни. Дишарайте през устата.
- Ако използвате накрайник за нос – приближете го към носа. Дишарайте през носа.
- Инхалацията е приключила, когато спира да се образува аерозол.



Използване на назалния душ (опция)

Назален душ може да се закупи като допълнителен аксесоар към този компресорен инхалатор. Назалният душ е предназначен за почистване лигавицата на носа и лечение на хрема и хронични ринити. За да го използвате, следвайте допълнителни инструкции:

1. Махнете горната част с развръщашо движение (а).
2. Напълнете контейнерчето за медикаменти (б).
3. Вкарайте клапата (с).
4. Затворете назалния душ като съедините двете части със завъртащо движение.
5. Присъединете тръбичката към въздушопровода (д).
6. Приближете назалния душ към ноздрата. Не го пъхайте вътре в носа. Дишайте през носа.
7. След края на терапията внимателно почиствате назалния душ.

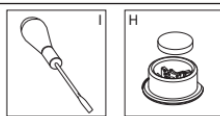


ВНИМАНИЕ:

Не използвайте в хоризонтално положение. Не накланяйте контейнерчето за медикаменти под ъгъл по-голям от 45°. Съхранявайте аксесоарите в добре проветрено, защитено от топлина и пряка слънчева светлина място (F).

Смяна на въздушен филтър

Филтърът трябва да се сменя след 30-часово използване или когато придобие сив цвят. Резерви въздушни филтри (Н). За да смените филтъра – отворете капачката с помощта на плоска отвертка, както е показано на рисунка I. Извадете стария филтър и сложете новия (10). Закрепете фиксиращата капачка на филтъра в корпуса като се уверите, че тя пълно ляга на повърхността.



ПОДДРЪЖКА НА УРЕДА

Почистване

След всеки инхалационен сеанс изключвате уреда от контакта и почиствайте уреда и неговите аксесоари. Внимание: използвайте само аксесоари, които вървят в комплект с уреда, други аксесоари могат да влошат качеството на инхалацията.

ПОЧИСТВАНЕ НА МУНДЩУКА И НАКРАЙНИКА ЗА НОС

Използвайте питейна вода за щатлено почистване на тези аксесоари. Може да ги стерилизирате като ги изварите за 5-10 минути във вода или да използвате химичен дезинфектант, като следвате инструкциите, и след това ги изплакнете с питейна вода. Оставете ги да изсъхнат по естествен начин.

ПОЧИСТВАНЕ НА КОНТЕЙНЕРЧЕТО ЗА МЕДИКАМЕНТИ

След употреба, отделете двете части на контейнерчето за медикаменти, измийте ги със сапун и гореща вода и обилно ги изплакнете. Подсушете останалата вода с мека, чиста и суха кърпа и ги оставете да изсъхнат по естествен начин на чисто място.

За стерилен покрит контейнерчето за медикаменти със студен стерилизиращ разтвор като следвате инструкциите върху опаковката на стерилизация. Преръзвай се индивидуално използвате на контейнерчето за медикаменти за всеки отделен пациент за срок до 6 месеца или за 120 използвания. Не изварявайте контейнерчето за медикаменти. Щатлено измивайте маската и тръбичката като използвате само дезинфектант.

ЗАМЪРСЯВАНЕ С МИКРОБИ

В случай на патология с микробен или вирусен произход, където има вероятност от заразяване, уредът и аксесоарите не трябва да се използват заедно с други пациенти.

Отстраняване на проблеми при работа

ПРОБЛЕМ	ДЕЙСТВИЕ
Уредът не се включва.	<ul style="list-style-type: none">• Уверете се, че щепселт е поставен правилно в контактта.• Уверете се, че е избран правилният режим за включване върху превключвателя (I).
Уредът е включен, но не може да разпърсква.	<ul style="list-style-type: none">• Уверете се, че клапата е поставена в контейнерчето за медикаменти (8).• Уверете се, че въздушната тръбичка не е прегъната, не е повредена (9).• Уверете се, че въздушният филтър не е блокиран, не е замърен. При необходимост, сменете филтъра (10).• Уверете се, че контейнерчето за медикаменти е пълно с лекарство.

ЗАБЕЛЕЖКА: Ако не успеете да възобновите нормалната работа на уреда, въпреки многократните проверки, се свържете със сервисния център на Dr. Frei®.

ТЕХНИЧЕСКИ ХАРАКТЕРИСТИКИ НА УРЕДА

Ротационно бутало за притискане, без смазване. Медицинско изделие клас II A в съответствие с директива 93/42/EEC (Директива за медицинските изделия). Контейнерче за медикаменти Linear.

Размер на частиците: 3 μMAD (EN13544-1); **Описание на уреда:** компресорен инхалатор; **Скорост на разпърскване, мл/мин.:** 0.3 ± 0.05 мл/мин; **Въздушен поток (максимален):** 15 ± 2 л/мин; **Контейнерче за лекарство:** 2 - 10 мл; **Остатъчен обем, мл:** 0.85 ± 0.2 мл; **Ниво на**

шума: нико (по-малко от 55 dB); **Периодичност на използване:** 30 минути ON (ВКЛ)/30 минути - OFF (ИЗКЛ); **Аксесоари:** въздушна тръбичка (1,0 м), маска за възрастни, маска за деца, мундшук, накрайник за нос, резервни въздушни филтри (5 бр.). **Накрайник за нос:** опция; **Мощност:** 220 В/50 Hz; **Дължина на захранващия кабел:** 1,4 м; **Тегло:** 1,3 кг; **Габарити:** 167x106x164 mm; **Мощност:** 120 hPa; **Условия за употреба:**

Допустима температура на околната среда: минимум 5°C - максимум 40°C; **Влажност на въздуха:** минимум 15% относителна влажност - максимум 93% относителна влажност; **Атмосферно налягане:** минимум 700 hPa - максимум 1060 hPa (максимална височина при употреба ≤ 2000 м).

Условия на съхраняване:

Допустима температура на околната среда: минимум -25°C/максимум +70°C; **Влажност на въздуха:** минимум 0% относителна влажност - максимум 93% относителна влажност; **Атмосферно налягане:** минимум 500 hPa - максимум 1060 hPa.

* Възможни са технически изменения и изменения на дизайна без предварително уведомяване. Срок на експлоатация - 2000 цикъла на терапия, средната продължителност на които е 8 минути. Електромедицинските уреди изискват особена грижа. По време на монтирането и използването им с оглед изискванията за електромагнитна съвместимост, е необходимо те да бъдат монтирани и/или използвани съгласно техническите условия на производителя. Съществува вероятност от взаимовлияние на електромагнитно взаимодействие с други уреди, в частност с други уреди за анализ и обработка. Радио и мобилни телекомуникационни устройства, също и портативни високочестотни (мобилни телефони и безжични устройства) могат да причинят смущения в работата на електромедицинските уреди.

ОПИСАНИЕ НА СИМВОЛИТЕ

СИМВОЛ	ЗНАЧЕНИЕ	СИМВОЛ	ЗНАЧЕНИЕ
	Променлив ток	0051	Маркировка на ЕС съгласно Директива 93/42/EEC
	Двойна изолация		Да не се използва при взимане на душ или вана
	Приложими част тип BF		Режим ВКЛ
	Задължително да се прочете инструкцията за употреба		Режим ИЗКЛ
	Общ предупреждаващ символ		Прочетете инструкцията за употреба
IP 21	Зашита от проникване на твърди предмети и течности (защитен от проникване на твърди предмети по-големи от 12 mm, защитен от проникване с пръст; защитен от попадане на капки вода, насочени вертикално)		Съхранявайте на сухо място
	Този продукт (включително всички съпровождащи го аксесоари) в края на своята експлоатация трябва да бъде занесен от потребителя или от дилър в пункт за рециклиране на електрически или електронни машини.		

ГАРАНЦИЯ

Уредът е с гаранция 2 години от датата на закупуване. Гаранцията не се отнася за компонентите от комплекта. Гаранцията е валидна само при наличието на гаранционна карта, попълнена от официалният представител, която потвърждава датата на продажба и касовата бележка.

- Компанията-производител и официалният представител не са отговорни за същуване или повреждане на уреда поради неправилно или некачествено отношение.
- Всички видове слободни, модификации, регулировки или ремонт на уреда трябва да се извършват само от служители в специализирани сервизни центрове на официалния представител на TM Dr. Frei® във Вашата страна.

За ремонт или закупуване на компоненти от комплекта се обръщайте към сервисния център на официалния представител на TM Dr. Frei® във Вашата страна.

УКАЗАНИЯ И ПРЕПОРЪКИ НА ПРОИЗВОДИТЕЛЯ-ЕЛЕКТРОМАГНИТНО ИЗЛЪЧВАНЕ

Уредът за аерозолна терапия е предназначен за употреба в електромагнитна среда, описана по-долу:

ТЕСТ ЗА ИЗЛЪЧВАНЕ	СЪОТВЕТСТВИЕ	УКАЗАНИЯ ЗА ЕЛЕКТРОМАГНИТНА СРЕДА
ВЧ излъчване CISPR11	Група 1	В уреда енергията на високите честоти се използва само за неговите вътрешни функции. Затова нивото на ВЧ излъчване е много ниско и не създава смущения за другите електрически уреди.

ВЧ изпълване CISPR11. Изпълване на хармоничните съставни части MEK/EN 61000-3-2. Колебания/пулсации на напрежението MEK/EN 61000-3-3.	Клас (B) Клас (A)	Уредът е подходящ за употреба вътре в помещението, включително в домашни условия, включен като стандартна електрическа мрежа, предназначена за електроснабдяване на жилищни помещения.
Електростатични изхвърляния MEK/EN 61000-4-2	±6 kV контакт ±8 kV въздух	Подът трябва да е дървен, бетон или покрит с керамични плочки. Ако подът е покрит със синтетичен материал, относителната влажност трябва да бъде по-малка от 30%.
Бързи електрически преходни процеси/разпръсквания MEK/EN 1000-4-4 ±2kV мощност	±2 kV мощност	Електрическата енергия в мрежата трябва да отговаря на стандартите за електроснабдителни системи за общо ползване
Съръчки MEK/EN 61000-4-5	±1kV диференциален режим	Електрическата енергия в мрежата трябва да отговаря на стандартите за електроснабдителни системи за общо ползване
Поникаване на напрежението, краткотрайни прекъсвания и промяна в напрежението MEK/EN 61000-4-11	<5%UT в продължение на 0,5 цикъла; 40%UT в продължение на 5 цикъла; 70%UT в продължение на 25 цикъла; <5%UT в продължение на 5 секунди.	Електрическата енергия в мрежата трябва да отговаря на стандартите за електроснабдителни системи за общо ползване. Ако потребителят се нуждае от непрекъсната работа на уреда, се препоръчва използването на непрекъсваемо захранване.
Магнитно поле MEK/EN 61000-4-8	3A/m	Магнитното поле трябва да отговаря на стандартите за електроснабдителна система за общо ползване.
Съвместимост електромагнитна на MEK/EN 61000-4-6	3В (сер.изв.) 150 kHz - 80 MHz 8 (за животоосигурявачи уреди)	
Устойчивост към радиочестотно електромагнитно поле MEK/ EN 61000-4-3	3В/m 80 MHz - 2.5 GHz (не за животоосигурявачи уреди)	

ЗАБЕЛЕЖКА: UT - напрежение на променлив ток в захранвачата мрежа.

PL DRODZY WŁASCIWCIELE NEBULIZATORA DR. FREI

Dziękujemy za wybór Dr. Frei® Nebulizatora Spreżarkowego modelu TURBO MINI. Jesteśmy pewni, że po zapoznaniu się z wysoką jakością i niezawodnością tego urządzenia staniecie się regularnymi użytkownikami produktów szwajcarskiej firmy Dr. Frei®. Ten nebulizator przeznaczony jest do stosowania w leczeniu astmy, POChP (Przewlekły obstruracyjnej choroby płuc) i innych chorób dróg oddechowych, w których wymagane jest stosowanie leków w aerosoli podczas leczenia. Aerozol łatwo i szybko dochodzi do górnych i dolnych dróg oddechowych. Przed rozpoczęciem użytkowania nebulizatora sprężarki prosimy uważnie zapoznać się z instrukcją obsługi. Przestrzeganie zasad podanych w instrukcji obsługi zapewni bezawaryjną pracę rozpylaczka sprężarki przez długi okres czasu. W celu uzyskania odpowiedzi na wszystkie pytania dotyczące działania urządzenia należy skontaktować się z autoryzowanym centrum serwisowym dystrybutora produktów Dr. Frei® w Twoim kraju.

SPIS TREŚCI

WPROWADZENIE	45
Jak działa nebulizator?	45
Jak stosuje się terapię nebulizującą?	46
Jakie są korzyści z leczenia nebulizacją?	46
PRZED ROZPOCZĘCIEM UŻYTKOWANIA URZĄDZENIA	46
Ważne informacje dotyczące bezpieczeństwa	46
Akcesoria w zestawie	47
PRZEPROWADZENIE TERAPII NEBULIZUJĄcej	47
Używanie urządzenia	47
Irygator do nosa. Opcjonalny	47
Wymiana Filtra Powietrza	48
OBSŁUGA URZĄDZENIA	48
Czyszczenie urządzenia	48
Rozwiązywanie problemów	48
SPECYFIKACJA TECHNICZNA	48
OPIS SYMBOLI	48
GWARANCJA	49
INSTRUKCJA OBSŁUGI I DEKLARACJA KONSTRUKTORA - EMISJA ELEKTROMAGNETYCZNA	49

WPROWADZENIE

Jak działa nebulizator?

Spreżarkowy nebulizator jest urządzeniem, które przekształca ciekły lek w formę aerosolu aplikowaną w drogach oddechowych pod wpływem sprężonego powietrza. Aerozol zawiera duże i małe cząstki. Podczas oddychania grawitacja sprawia, że większe cząstki gromadzą się na ścianach górnych dróg oddecho-

wych, podczas gdy mniejsze części mają wystarczająco dużo czasu, aby osiągnąć na niższych gałęziach oskrzeli. Dlatego lek jest dostarczany do wszystkich części drzewa oskrzelowego pacjenta, w tym najmniejszych oskrzeli i pęcherzyków plucnych skąd dostaje się do naczyń krwionośnych na ścianach pęcherzyków plucnych w dużych dawkach terapeutycznych z minimalnymi lub brakami skutków ubocznych.

Jak stosuje się terapię nebulizującą?

Systemy mgławcowe są wykorzystywane przez pacjentów z:

- ostrymi chorobami układu oddechowego,
- obstruacyjną chorobą płuc,
- przewlekłymi procesami zapalnymi w drogach oddechowych, takich jak przewlekłe zapalenie oskrzeli, astma oskrzelowa (wl. przewlekła lub niestabilna, zaoszroniona astma, przewlekłe zapalenie gardła),
- infekcje dróg oddechowych,
- nieprawidłowością w jądroch wydzielania w oskrzelach,
- z kaszlami różnego rodzaju.

Jakie są korzyści z leczenia nebulizacją?

Leczenie nebulizacją daje możliwość uzyskania szybkiego efektu poprzez dostarczenie dużych dawek leków w strefy zapalne co zwiększa wpływ leczenia i zmniejsza ryzyko wystąpienia działań niepożądanych innych narzędziów. Nebulizacja jest najprostszym sposobem leczenia inhalacyjnego, a także jest ekonomicznym środkiem leczenia w punkcie widzenia celowego stosowania leku. Nebulizacja przy pomocy systemów rozpylających może być stosowana u dzieci, osób starszych i obłożnie chorych.

PRZED ROZPOCZĘCIEM UŻYTKOWANIA URZĄDZENIA

Ważne informacje dotyczące bezpieczeństwa

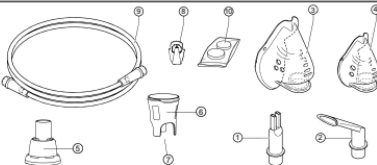
- Uważnie przeczytać instrukcję przed użyciem. Należy zachować tę instrukcję dla przyszłych odniesień.
- Używaj urządzenia tylko jako inhalator dla celów terapeutycznych. Typ leku, sposób i czas podania tylko w warunkach ograniczenia medycznego. Czynności instalacyjne muszą być wykonane zgodnie z instrukcją w tym podręczniku i tylko do zastosowań podanych od konstruktora.
- To urządzenie nie nadaje się do używania łatwopalnych mieszanek, środków znieczulających, substancji zawierających powietrze, tlen i azot różnego rodzaju.
- Na prawidłowe funkcjonowanie urządzenia mogą mieć wpływ zakłócenia elektromagnetyczne spowodowane przez nieprawidłowe działanie telewizora, radia, itp. Jeśli tak się stanie, spróbuj przenieść urządzenie, aż zniknie zakłócenie, lub spróbuj podłączyć się z innego gniazda.
- Niemniej należy używać przedłużacz ani rozdzielaczy. Zalecane jest, aby zawsze mieć przedwóz zasilający, by zapobiec niebezpiecznemu przegraniu. Trzymaj przedwóz z dala od gorących powierzchni.
- Zawsze należy odłączać urządzenie od gniazda sieciowego po użyciu i przed czyszczeniem urządzenia.
- Nie wolno dotykać urządzenia, gdyby przypadkowo wpadło do wody. Natychmiast go wyłąc i więcej nie używaj. Skontaktuj się z autoryzowanym punktem serwisowym.
- Nie należy korzystać z urządzenia mokrymi rękami.
- Nie należy zasilać kratek chłodzenia.
- Podczas użytkowania upewnić się, czy urządzenie umieszczone jest na płaskiej, stabilnej powierzchni, aby zapobiec wyłaniu się leku, lub innego płynnego środka.
- Nie należy korzystać z urządzenia śpiącymi rękami.
- Wszelkie naprawy muszą być dokonywane w centrum serwisowym. Nie otwierać urządzenia. Jeśli urządzenie nie działa prawidłowo, wyłąc go i zapoznaj się z instrukcją obsługi (sprawdź dodatkową stronę z instrukcją obsługi).
- Nie pozostawiać opakowania (worki plastikowe, kartonki, itp.), w miejscu dostępnym dla dzieci, aby zapobiec zagrożeniom.
- Przechowywać akcesoria poza zasięgiem dzieci. Dla dzieci i osób o ograniczonej zdolnościach fizycznych lub psychicznych należy korzystać z urządzenia wyłącznie pod ścisłym nadzorem osoby dorosłej, która czytała instrukcję obsługi. Trzymaj rozpylacz w miejscu niedostępnym dla dzieci poniżej 36 miesięcy, ponieważ zawiera małe elementy, które mogą być polkniete.
- Zawsze należy odłączać urządzenie od gniazda głównego, gdy nie jest używane.
- Zalecane jest korzystanie z jednego zestawu akcesoriów przez jednego użytkownika.
- Nie pozostawiać urządzenia w celu serwisowym. Nie otwierać urządzenia i / lub konserwacji muszą być wykonane dopiero po wyłączeniu urządzenia i wyłączeniu z gniazda przedwóz zasilającego.
- Nie należy ciągnąć kabla lub urządzenia w celu usunięcia wtyczki.
- Jest to urządzenie medyczne do użytku domowego i powinno być stosowane na zlecenie lekarza. Użytkowanie musi być prowadzone zgodnie ze wskazaniami w instrukcji. Ważne jest, żeby pacjent przeczytał i zrozumiał informacje dotyczące obsługi i konserwacji urządzenia. Skontaktuj się ze sprzedającym lub punktem serwisowym który odpowie na wszystkie pytania.
- Jeśli wtyczka tego urządzenia nie pasuje do gniazda, należy skontaktować się z wykwalifikowanym elektrykiem w celu wymiany wtyczki. Nie należy używać przejściówek, rozgałęźników i / lub rozszerzenia.
- Nie zasłaniać wlotu powietrza.
- Instalacja musi być wykonana zgodnie z instrukcją i używana w sposób określony przez producenta. Niewłaściwy montaż i / lub niewłaściwe użycie może spowodować uszkodzenie osób, zwierząt lub rzeczy. W takim przypadku, producent nie ponosi odpowiedzialności.
- Nie należy korzystać z urządzenia podczas kąpieli i pod prysznicem.
- Nie wystawiać urządzenia na działanie kurzu - może zatkać siatki chłodzenia, ciepła - moze zdeformować obudowę, działania promieni słonecznych lub innym czynnikom atmosferycznym, które mogłyby zagrozić bezpieczeństwu samego urządzenia.
- Nie używać urządzenia w pobliżu źródeł potencjalnych zakłóceń takich jak : źródło ciepła - kominki, grzejniki elektryczne lub gazowe, źródło emitujących parę wodną - kotły parowe, czajniki, źródło promieniowania elektromagnetycznego - kuchenki mikrofalowe, urządzenia Wi-Fi.
- Trzymać z dala od zwierząt domowych, które mogłyby zaniechać powierzchni w kontakcie z pacjentem, zamknąć kratkę wentylacyjną lub ogólnie uniemożliwić właściwą wydajność terapii.
- Kompresor wytwarza sprężone powietrze. Wtórne skutki mogą być związane z nietolerancją leku używanego.

 Urządzenia elektryczne muszą być utylizowane zgodnie z lokalnie obowiązującymi przepisami, nie z odpadami komunalnymi.

ZACHOWAJ INSTRUKCJĘ OBSŁUGI POCZAS CAŁEGO OKRESU EKSPLOATACJI URZĄDZENIA

Akcesoria w zestawie

- ① Nakładka do nosa
- ② Ustnik
- ③ Maska dla dorosłych
- ④ Maska dla dzieci
- ⑤ Rozpylacz - góra część
- ⑥ Rozpylacz - dolna część
- ⑦ Rozpylacz - wlot powietrza
- ⑧ Nakładeka
- ⑨ Łącznik tuby
- ⑩ Filtry powietrza (5 szt.) - zamienne



PRZEPROWADZENIE TERAPII NEBULIZUJĄcej

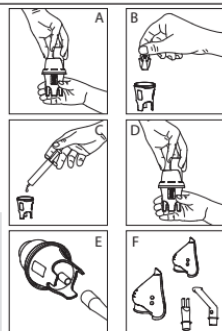
Urządzenie jest wyrokiem medycznym klasy IIa, który przekształca lek z postaci płynnej pary w celu podania go bezpośrednio do aparatu oddechowego. Urządzenie wykorzystuje leki zarówno w zawiesinie jak i w roztworze. Efekt terapeutyczny może zostać zmniejszony przy użyciu leków oleistych i / lub o koncentracji pasty. Urządzenie nie jest rozpylaczem do olejków eterycznych. Leków oleistych nie podgrzewać, nie rozcieńczać parym i/lub alkoholem. Rozpylacz i wszystkie akcesoria NIE zostały wsterylizowane. Przed użyciem przeczytaj punkt: <czyszczenie urządzenia>.

Używanie urządzenia

1. Umieśc urządzenie na płaskiej, stabilnej powierzchni.
2. Upewnij się, że napięcie znamionowe odpowiada zasilaniu sieciowemu.
3. Podłącz urządzenie do gniazda prądu.
4. Otwórz rozpylacz odkręcając dwie części (A).
5. Włóz końcówkę w dyszę rozpylacza - spód, jak pokazano na rysunku (B).
6. Napełn dolną część rozpylacza lekiem (C). UWAGA: Wycięcia na dolnej części rozpylacza są jedynie orientacyjne.
7. Złoż rozpylacz z powrotem skręcając obie części (D).
8. Podłącz przewód powietrza (9) do rozpylaca (E).
9. Przewód powietrza (9) do wyjścia powietrza w urządzeniu.
10. Włóz na rozpylacz potrzebne akcesoria: maskę, ustnik lub nakładkę nosową (F).
11. Włącz urządzenie przesuwając przełącznik w pozycji ON.
12. Po użyciu włącz urządzenie i wyjmij wtyczkę z gniazda.

UWAGI W CELU PRZEPROWADZENIA DOBREJ NEBULIZACJI:

- Usiądź w wygodnej i wyprostowanej pozycji.
- Jeśli używana jest maska (dorosły i dziecko), upewnij się, że przylega do twarzy. Maska posiada otwory dla przepływu powietrza w fazie wydechu. Oddychaj swobodnie i rob krótkie pauzy na końcu każdego oddechu.
- Jeśli używany jest ustnik, utrzymuj go lekko między zębami zaciśniętymi wargami. Oddychanie musi być wykonane przez usta.
- Jeśli używana jest nakładka nosowa, przyłożyć ją do otworów nosowych. Nie należy wkładać ją głęboko w nos. Oddychanie musi odbywać się przez nos.
- Aplikacja terapeutyczna kończy się, gdy lek (dym) wychodzi nierównomiernie.

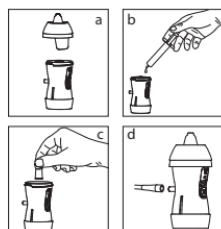


Irygator do nosa. Opcjonalny

Możesz go dokupić jako oddzielną część do Twojego nebulizatora /spreżarki/.

Irygator do nosa jest przeznaczony do czyszczenia wnętrza nosa i leczenia przeziębienia oraz przewleklego nieżytu nosa. Aby korzystać z irygatora, wykonaj następujące czynności:

1. Odkręć górną część (a).
2. Wypełnij zbiornik medyczny (b).
3. Włóz nasadkę (c).
4. Zamknij irygator skręcając z powrotem dwie części.
5. Podłącz rurkę wlotu powietrza (d).
6. Przyłożyć wylot irygatora w pobliże nozdrzy. Nie należy wkładać go w dziurki nosa.
7. Po zakończeniu terapii, starannie wyczyść irygator.

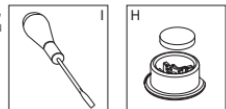


UWAGA:

Nie rób inhalacji w pozycji leżącej /poziomej/. Nie przechylaj rozpylacza ponad 45°. Przechowuj akcesoria w miejscach dobrze wentylowanych, zabezpieczonych przed gorącą i bezpośrednim promieniowaniem słonecznym (F).

Wymiana Filtra Powietrza

Filtr musi być wymieniony po 30 godzinach pracy lub gdy staje się szary. Zamienne filtry (H). Aby wymienić filtr, podnieś pokrywę, używając wkrętaka plastikowego, jak pokazano na rysunku (I). Wymij filtr i załóż nowy - 1 z 5-ciu zapasowych /patrz „Akcesoria w zestawie” punkt 10.



OBSŁUGA URZĄDZENIA

Czyszczenie urządzenia

Po każdej terapii odłącz urządzenie z prądu i wyczyść urządzenie i akcesoria. Uwaga: używaj wyłącznie akcesoriów dostarczonych z produktem, inne akcesoria mogą prowadzić do nieefektywnej terapii.

CZYSZCZENIE USTNIKA I NAKŁADKI NOŚOWEJ

Po skróconej aplikacji umyj wszystkie akcesoria w wodzie do picia. Mogą one być sterilizowane w temperaturze wrzenia przez 5-10 minut przez zanurzenie do wody lub w chemicznym środku dezynfekcyjnym (utleniacz chlorek elektrotyczny), zgodnie z instrukcją produktu i przepłukaj wodą pitną. Pozostaw do wyschnięcia.

CZYSZCZENIE ROZPYLAČA MEDYCZNEGO

Po użyciu, otwórz dwie części rozpylacza, umyj je w ciepłej wodzie z mydlem i dokładnie wyplucz. Usuń krople wody miękką, czystą i suchą szmatką i pozostaw do wyschnięcia w czystym miejscu. Do sterylizacji, pokrywę pojemnika na lek ustanur w zimnym roztworze sterylizacyjnym, postępując zgodnie z instrukcjami na opakowaniu sterylizatora. Zalecane jest korzystanie z jednego rozpylacza dla każdego pacjenta i korzystanie z niego przez 6 miesięcy lub 120 zabiegów. Nie należy używać wrzącej wody, aby go oczyścić. Starannie umy maskę i weź tylko roztworem dezynfekcyjnym.

SKAŻENIE DROBNOUSTROJAMI

W przypadku schorzeń pochodzenia mikrobiologicznego lub zakażenia wirusowego /istnieje taka możliwość/, urządzenie i jego akcesoria nie powinny być używane przez innego pacjenta, /pacjentów/.

Rozwiązywanie problemów

PROBLEM Z DZIAŁANIEM	CO ROBIĆ
Urządzenie nie włącza się.	<ul style="list-style-type: none">Upewnij się, że wtyczka została prawidłowo włożona do gniazdka.Sprawdź, czy przełącznik jest na pozycji włączony (I).
Urządzenie jest włączone, ale nie nebulizuje.	<ul style="list-style-type: none">Upewnij się, że została włożona nasadka do rozpylacza (8).Upewnij się, że podłączona ruka powietrza nie jest zagięta ani pekienna (9).Upewnij się, że filtr zasysający powietrze nie jest zatkany lub brudny. W takim przypadku należy wymienić go na nowy (10).Upewnij się, że lek został wlany do rozpylacza.

UWAGA: Pomimo dokonanych powyższych sprawdzeń urządzenie nadal nie pracuje, skontaktuj się z centrum serwisowym dr Frei® w swoim kraju.

SPECYFIKACJA TECHNICZNA

Tok stopki obrotowej, bez substancji smarzących. Urządzenie medyczne klasy IIa zgodnie z Dyrektywą 93/42 / EWG. Liniowy rozpylacz.

Wymiary cząstki: 3 µm MMAD (EN13544-1); **Opis produktu:** Nebulizator Sprężarkowy; **Szybkość rozpylania:** 0,85 ± 0,05 ml/min; **Przepływ powietrza przez sprężarkę (max):** 15 ± 2 l/min; **Pojemność na lek:** 2 - 10 ml; **Objętość zalegająca:** m³: 0,85 ± 0,2 ml; **Poziom hałasu:** Niski poziom hałasu (około 55 dB); **Cykle pracy:** ON - 30 / OFF - 30 min; **Przechowywanie przedwodu:** Tak; **Akcesoria:** przewód powietrza (1,0 m), maska dla dorosłych, maska dla dzieci, ustrój, nakładka do nosa, filtr powietrza (5 szt.); **Opcjonalne:** igracy do nosa; **Zasilanie:** 220V / 50 Hz; **Długość przedwu zasilania:** 1,4 m; **Waga:** 1,3 kg; **Wymiary:** 167*106*164 mm; **Moc:** 120 VA; **Warunki pracy:**

Temperatura otoczenia: min 5°C - max 40°C, **Wilgotność powietrza:** min 15% RH - max 93% RH; **Ciśnienie atmosferyczne:** min 700 hPa - max 1060 hPa (max wysokość pracy ≤ 5000 m);

Warunki przechowywania:

Temperatura otoczenia: min -25°C/max +70°C; **Wilgotność powietrza:** min 0%RH - max 93%RH; **Ciśnienie atmosferyczne:** min 500 hPa - max 1060 hPa; * Może ulec zmianie bez wcześniejszego powiadomienia.

Urządzenie ma do oczekiwanej żywotności około 2.000 cykli terapii, w oparciu o średni czas tworzenia terapii 8 min. Urządzenia elektryczne wymagają szczególnej opieki. Podczas instalacji i używania w odniesieniu do wymagań dotyczących kompatybilności elektromagnetycznej, to dlatego, że jest wymagane zamontowanie i / lub używanie zgodnie ze specyfikacją producenta. Istnieje potencjalne ryzyko zakłócenia elektromagnetycznego, w szczególności z innymi urządzeniami do analizy i obróbki. Mobilne urządzenia radiowe i telekomunikacyjne lub przenośne RF (telefony komórkowe lub połączenia bezprzewodowe) mogą zakłócać działanie urządzeń elektromedycznych.

OPIS SYMBOLI

SYMBOL	REFERENCYJNY	SYMBOL	REFERENCYJNY
~	Alternatywny prąd	C E 0051	Medyczny Znak CE ref. Dir 93/42 EWG

	Podwójna izolacja		Podczas kąpieli lub prysznica nie używać urządzenia
	BF stosowana część	I/ON	Włączenie
	Obowiązek przeczytania instrukcji obsługi	O/OFF	Wyłączenie
	Ogólny symbol ostrzegawczy		Przeczytaj instrukcję obsługi
IP 21	Ochrona przed wnikaniem ciał stałych i płynnych (ochrona przed ciałami stałymi przekraczającymi 12mm, zabezpieczony przed dostępem palca; Zabezpieczone przed spadającymi pionowo kroplami wody).		Chronić przed wilgotnością
	Ten produkt łącznie z akcesoriami musi być dostarczony pod koniec okresu eksploatacji do punktu zbiórki przy urządzeniach elektrycznych i elektronicznych, przez użytkownika lub jego dystrybutorów.		

GWARANCJA

Urządzenie posiada 2 lata gwarancję od daty zakupu. Gwarancja nie obejmuje akcesoriów dołączonych do urządzenia oraz części podlegających normalnemu zużyciu. Gwarancja jest ważna tylko po okazaniu karty gwarancyjnej wypełnionej przez sprzedający podniot wraz z wpisana datą zakupu oraz paragonem lub fakturą potwierdzającą nabycie.

- Jeżeli urządzenie jest uszkodzone z powodu niewłaściwego użytkowania lub zaniechania użytkownika, producent lub autoryzowany dealer nie ponosi odpowiedzialności za jakiekolwiek szkody lub poniesione straty.
- Wszystkie regulacje lub naprawy tego urządzenia mogą być wykonywane tylko przez autoryzowany serwis firmy **Dr. Frei®** dystrybutora w danym kraju. W celu naprawy lub zakupu części, należy skontaktować się z autoryzowanym centrum serwisowym **Dr. Frei®** dystrybutora w swoim kraju lub lokalnym dystrybutorzem.

INSTRUKCJA OBSŁUGI I DEKLARACJA KONSTRUKTORA - EMISJA ELEKTROMAGNETYCZNA

Urządzenie do terapii aerozolowej może być używane w otoczeniu elektromagnetycznym tutaj wskazanym:

Badanie emisji	Spelnienie	Ustawienia elektromagnetyczne - informacje
Napromienianie / prowadzona emisja	Grupa1	Zużycie energii RF wykorzystywane wyłącznie do celów wewnętrznych. Emisja RF jest bardzo niska i nie powoduje żadnych zakłóceń dla innych urządzeń elektrycznych.
Napromienianie / prowadzona emisja CISPR11. Emisja harmoniczna IEC / EN 61000-3-2. Napięcie / wahanie migotania IEC / EN 61000-3-3	Klasa (B) Klasa (A)	Urządzenie we wszystkich ustawieniach jest dostosowane do użytkowania w środowisku domowym i z wszystkimi ustawieniami z połączeniem do sieci publicznej dystrybucji, które są stosowane w domach.
Wyludnianie elektrostatyczne (ESD) IEC / EN 61000-4-2	± 6 kV w kontakcie ± 8 kV w powietrzu	Podlogi powinny być wykonane z drewna, cementu lub ceramiki. Jeśli podłogi pokryte są materiałem syntetycznym, wilgotność wzgledna powinna wynosić maksymalnie 30%.
Tranzystory prędkości / serii IEC / EN 61000-4-4	Moc ± 2 kV	Zasilanie powinno być typowe dla szpitala lub komercyjne.
Udar IEC / EN 61000-4-5	1 kV tryb różnicowy ±	Zasilanie powinno być typowe dla szpitala lub komercyjne.
Otwór napięcia, krótkie przerwy i zmiany napięcia IEC / EN 61000-4-11	< 5% UT 0.5 cyklu; 40% do 05 cykli UT; 70% UT dla 25 cykli; < 5% UT przez 5 sekund.	Jeśli użytkownik potrzebuje ciągłej pracy urządzenia, zaleca się korzystać z urządzeń dostosowanych do ciągłej pracy.
Pole magnetyczne IEC / EN 61000-4-8	3 A/m	Pole magnetyczne powinno być typowe dla szpitala lub komercyjne.
Kompatybilność elektromagnetyczna IEC/EN 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz do 80 MHz, 8 (dla urządzeń podtrzymujących życie)	
Odporność na częstotliwość radiową - pole magnetyczne IEC/EN 61000-4-3	3 V/m 80 MHz do 2,5 GHz (dla urządzeń nie podtrzymujących życie)	

UWAGA: UT jest wartością napięcia zasilania.



Manufactured by the order of: FreiCare Swiss GmbH,
Seepark 6, CH - 9422 Staad SG, **SWITZERLAND**,
phone: + 41 71 855 07 55.

■ ELETTOPLASTICA SPA, Via Del Commercio 1 - 25039 Travagliato (BS), Italy.

medpack-group.com

