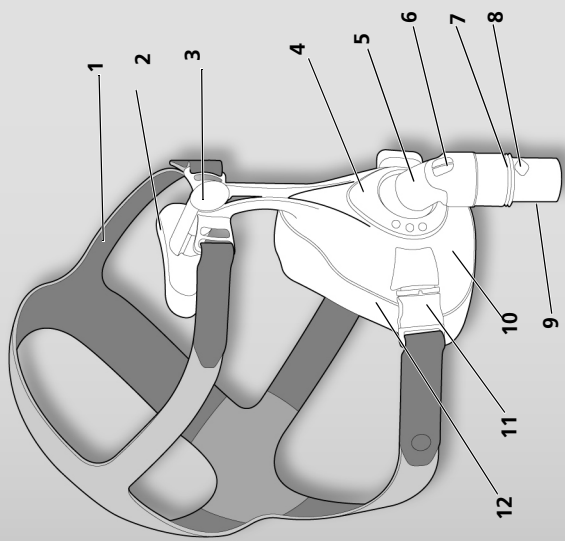


JOYCEone

Full Face Mask

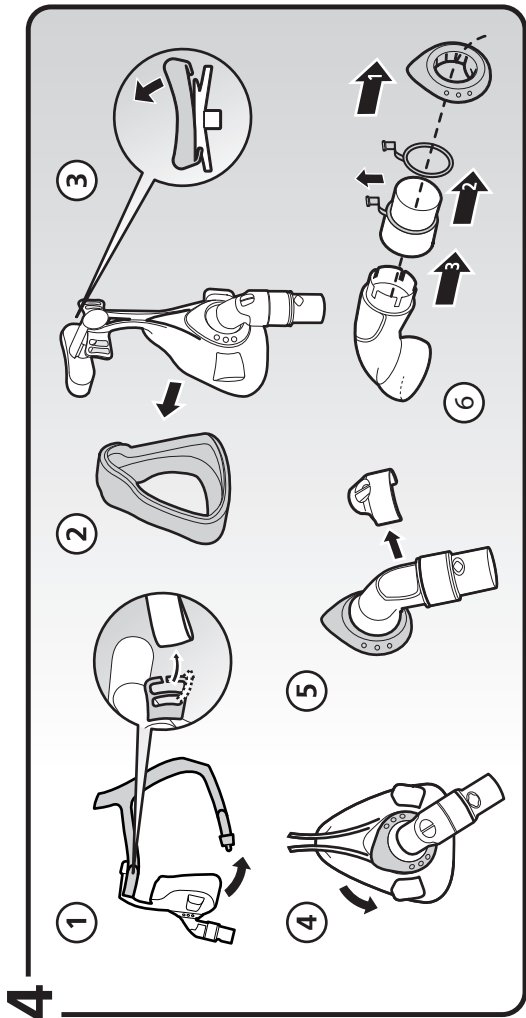
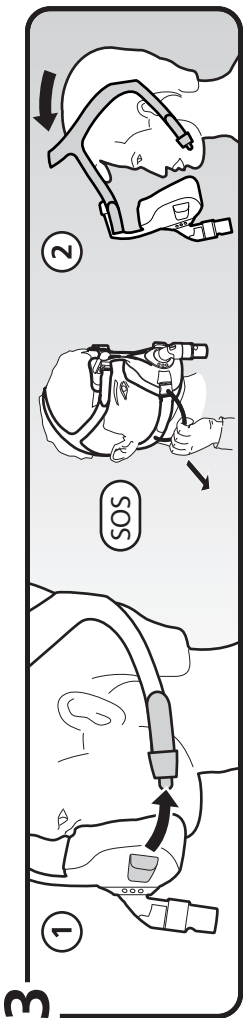
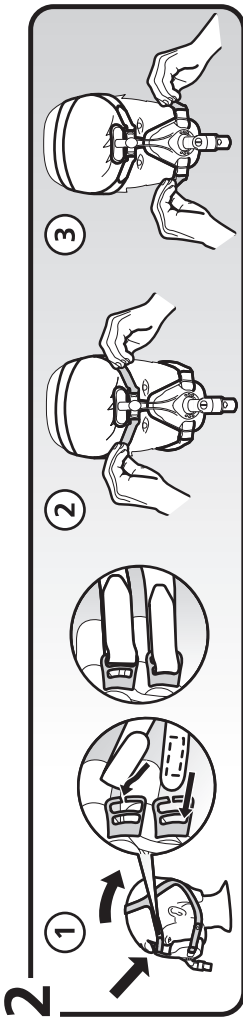
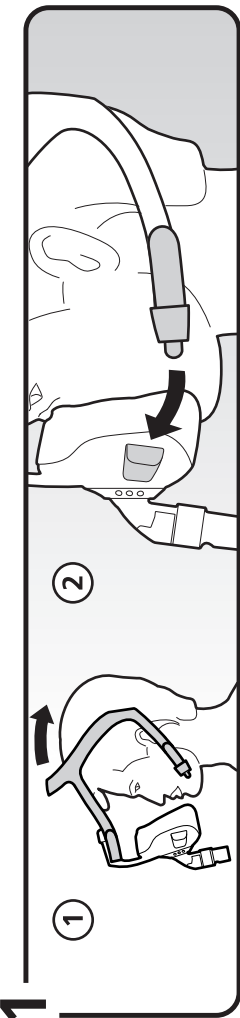
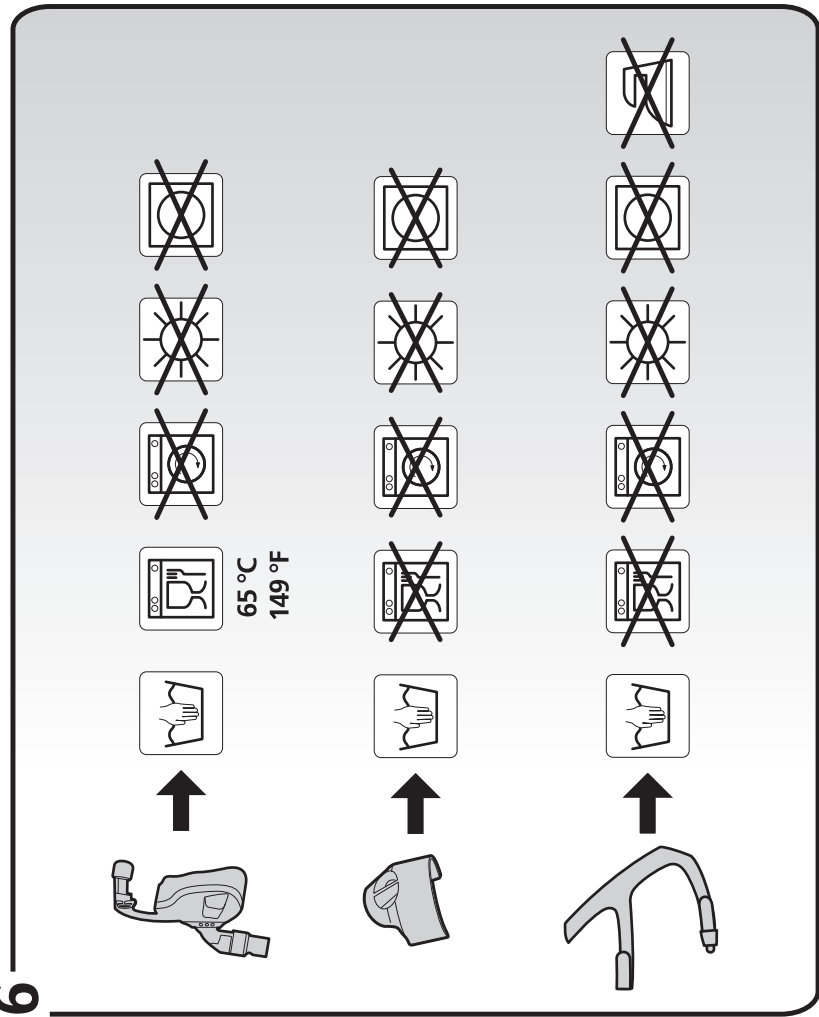
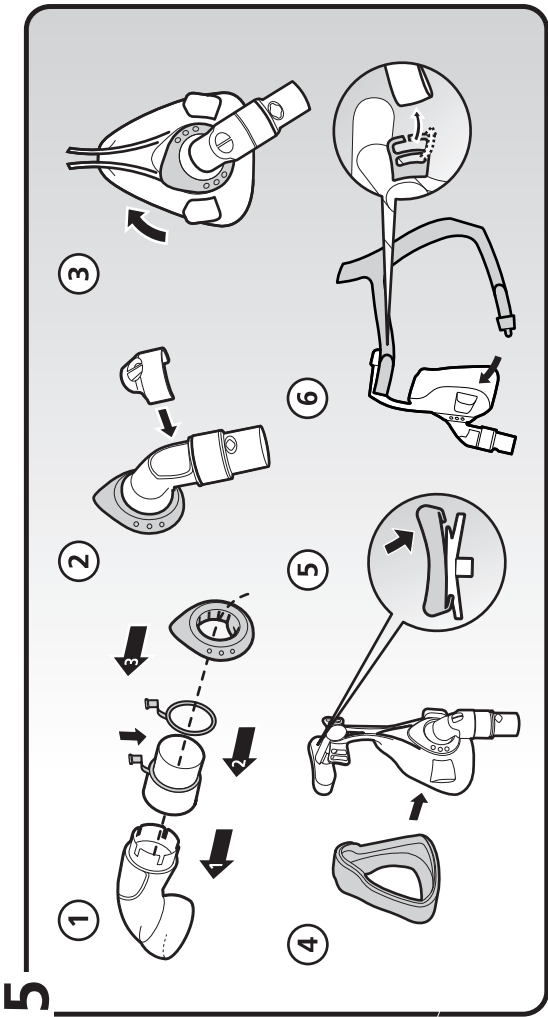
Gebrauchsanweisung
Instructions for Use
Istruzioni d'uso
Mode d'emploi
Gebruiksaanwijzing
Kullanma Kilavuzu



WM 68030a 09/2014 DE, EN, IT, FR, NL, TR

Weinmann
Geräte für Medizin GmbH + Co. KG
P.O. Box 540268 ■ D-22502 Hamburg
Kronsalaweg 40 ■ D-22525 Hamburg
T: +49-(0)40-5 47 02-0
F: +49-(0)40-5 47 02-461
E: info@weinmann-medical.com
www.weinmann-medical.com

medical technology
made in germany



1 Einführung

1.1 Verwendungszweck

Die Mund-Nasen-Maske JOYCEone Full Face wird zur Behandlung von Schlafapnoe und zur nicht-invasiven sowie nicht lebenserhaltenden Beatmung von Patienten mit ventilatorischer Insuffizienz eingesetzt. Sie dient als Verbindungslement zwischen Patient und Therapiegerät.

1.2 Kontraindikationen

Bei folgenden Symptomen darf die Maske nicht oder nur mit besonderer Vorsicht eingesetzt werden:
Erosionen und Ulzerationen, Hautallergien, Rötungen der Gesichtshaut, Druckstellen im Gesicht, Klaustrophobie, Angst, Gesichts- oder Nasenrachendeformationen, Einnahme von Medikamenten, die Erbrechen auslösen können, Notwendigkeit unverzüglicher Intubation. Beachten Sie auch die Kontraindikationen in der Gebrauchsanweisung Ihres Therapiegerätes.

1.3 Nebenwirkungen

Verstopfte Nase, trockene Nase, morgendliche Mundtrockenheit, Druckgefühl in den Nebenhöhlen, Reizungen der Binden haut, Hautirritationen, Druckstellen im Gesicht, störende Geräusche beim Atmen.

12 Konformitätserklärung

Hiermit erklärt die Weinmann Geräte für Medizin GmbH + Co. KG, dass das Produkt den einschlägigen Bestimmungen der Richtlinie 93/42/EWG für Medizinprodukte entspricht. Den vollständigen Text der Konformitätserklärung finden Sie unter:
www.weinmann-medical.com

11 Garantie

Weinmann räumt dem Kunden eines neuen originalen Weinmann-Produktes und eines durch Weinmann eingebauten Ersatzteils eine beschränkte Hersteller-Garantie gemäß der für das jeweilige Produkt geltenden Garantiebedingungen und nachstehend aufgeführten Garantiezeiten ab Kaufdatum ein. Die Garantiebedingungen sind im Internet unter www.weinmann-medical.com abrufbar. Auf Wunsch senden wir Ihnen die Garantiebedingungen auch zu.

Wenden Sie sich im Garantiefall an Ihren Fachhändler.

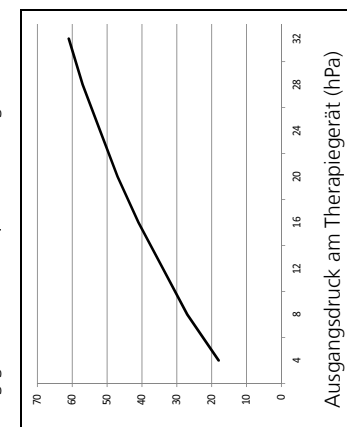
Produkt	Garantiezeiten
Masken inklusive Zubehör	6 Monate

CE 0197

Konstruktionsänderungen vorbehalten.

9 Druck-Flow-Kennlinie

In der Druck-Flow-Kennlinie wird der Leckageflow in Abhängigkeit vom Therapiedruck dargestellt.



10 Werkstoffe

Maskenteil	Werkstoff
Maskenkunststoff, Stimpolster	Silikon, Silikon-Lack
Verschluss Druckmessanschluss, Feder der Stirnstütze	Silikon
Sicherungsring (Hartkomponente)	PP (Polypropylen)
Sicherungsring (Weichkomponente)	TPE (Thermoplastisches Elastomer)
Banderungscclip	PA (Polyamid), POM (Polyoxymethylene)
Stirnstütze, Drehhülse, Maskenkörper, Winkel	PA (Polyamid), PC (Polycarbonat)

- ⇒ Maske nicht bei Patienten anwenden, die die Maske nicht selbstständig abnehmen können.
- ⇒ Patienten mit obstrukтивen und restriktiven Lungenerkrankheiten während der Verwendung von JOYCEone-Masken individuell überwachen.
- Verletzungsgefahr durch Verlust der Maske!**
Wenn die Maske verrutscht oder abfällt, ist die Therapie nicht wirksam.
- ⇒ Patienten mit eingeschränkter Spontanatmung überwachen.
- ⇒ Unterdruck- / Leckagealarme am Therapiegerät aktivieren.
- ⇒ Patienten mit obstrukтивen und restriktiven Lungenerkrankheiten individuell überwachen.

- Patientengefährdung durch Einsatz der Maske während der Anästhesie!**
Wenn die Maske während einer Anästhesie eingesetzt wird, kann das eingeleitete Narkosegas durch das Ausatemventil der Maske entweichen und den Patienten oder Dritte gefährden.
⇒ Maske niemals während der Anästhesie verwenden.
- ⇒ Unterdruk- / Leckagealarme am Therapiegerät aktivieren.
- ⇒ Patienten mit obstrukтивen und restriktiven Lungenerkrankheiten individuell überwachen.

2.1 Allgemeine Hinweise

- Beim Einsatz von Fremd artikeln kann es zu Funktionsausfällen und einer eingeschränkten Gebrauchstauglichkeit kommen. Außerdem können die Anforderungen an die Biokompatibilität nicht erfüllt sein. Beachten Sie, dass in diesen Fällen jeglicher Anspruch auf Garantie und Haftung erlischt, wenn weder das in der Gebrauchsanweisung empfohlene Zubehör noch Originalersatzteile verwendet werden.
- Um eine Infektion, bakterielle Kontamination oder Funktionsbeeinträchtigungen zu vermeiden, beachten Sie das Kapitel „Hygienische Aufbereitung“.

3 Produktbeschreibung

3.1 Übersicht

Die Darstellung der Einzelteile finden Sie auf der Titelseite.

Legende

1. Kopfbänderung
2. Stimpolster
3. Stirnstütze
4. Sicherungsring
5. Winkel

Verletzungsgefahr durch CO₂-Rückatmung!

Bei falscher Handhabung der Maske kann CO₂ rückatmet werden.
⇒ Offnungen der Maske nicht verschließen.
⇒ Maske nur längere Zeit aufsetzen, wenn das Therapiegerät läuft.
⇒ Maske nur im angegebenen Therapiedruckbereich verwenden.

Aktion	Wochentyp	Taglich	Ursache	Behebung
7. Verschluss Druckmessanschluss			Maskenwulst nicht korrekt eingestellt.	Maskenwulst neu einstellen (siehe Abbildung 2).
8. Druckmessanschluss			Maskenwulst beschädigt.	Maskenwulst ersetzen.
9. Drehhülse			Schlauchsystem unbedichtet.	Steckverbinder und Sitz der Schläuche prüfen.
10. Maskenkörper		x	Therapie- druck wird nicht erreicht.	Druckmessanschluss mit Verschluss (im Lieferumfang enthalten) verschließen.
11. Bänderungsclip		x		
12. Maskenwulst		x		

8 Technische Daten

Geärtelasse nach Richtlinie 93/42/EGW	IIa
Abmessungen (B x H x T)	120 mm x 150 mm x 100 mm
Gewicht	100 g
Therapiedruckbereich	4 hPa - 30 hPa
Schlauchanschluss: Konus nach EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (männlich)
Druckmessanschluss	Ø 4 mm
Breite	24 mm
Bänderungsclips	
Temperaturbereich: Betrieb	+5 °C bis + 40 °C -20 °C bis +70 °C
Lageung	
Strömungswiderstand bei 50 l/min	0,05 hPa
Strömungswiderstand Notfallausatemventil	0,28 hPa
Inspiration bei 50 l/min:	0,5 hPa
Expiration bei 50 l/min:	0,5 hPa
Schalldruck	
Notfallausatemventil	1 hPa
• Öffnen: • Schließen:	2 hPa

Aktion	Wochentyp	Taglich
3. Alle Teile mit klarem Wasser nachspülen.		

HINWEIS

Sachschaden durch Abrieb!

Reiben an Maskenwulst und Stirnpolster kann die Beschichtung beschädigen.
 ⇒ Alle Teile mit klarem Wasser nachspülen.
 ⇒ Maskenwulst und Stirnpolster nicht trocken reiben.

4 Bedienung

Wie Sie die Maske anlegen, einstellen, abnehmen, zerlegen und zusammenbauen, entnehmen Sie den Abbildungen:

Abbildung 1: Maske anlegen

Abbildung 2: Maske einstellen

Abbildung 3: Maske abnehmen

Abbildung 4: Maske zerlegen

Abbildung 5: Maske zusammenbauen

3.5 Druckmessanschluss

Die Maske besitzt einen Druckmessanschluss, um den Druck zu messen oder Sauerstoff einzuleiten. Wenn Sie den Anschluss nicht benutzen, verschließen Sie ihn mit dem Verschluss Druckmessanschluss, um den Therapiedruck zu erreichen.

4 Bedienung

Wie Sie die Maske anlegen, einstellen, abnehmen, zerlegen und zusammenbauen, entnehmen Sie den Abbildungen:

Abbildung 1: Maske anlegen

Abbildung 2: Maske einstellen

Abbildung 3: Maske abnehmen

Abbildung 4: Maske zerlegen

Abbildung 5: Maske zusammenbauen

3.2 Kompatible Geräte

Sie können die Maske mit allen Therapiegeräten verwenden, die nicht zur lebenserhaltenden Behandlung von Patienten mit Schlapapnoe oder ventilatorischer Insuffizienz dienen.

Bei manchen Gerätekombinationen entspricht der tatsächliche Druck in der Maske nicht dem voreingestellten Therapiedruck, auch wenn das Therapiegerät den korrekten Druck anzeigt. Lassen Sie die Gerätetkombination von einem Arzt oder Fachhändler so einstellen, dass der tatsächliche Druck in der Maske dem Therapiedruck entspricht.

3.3 Ausatemsystem

Die Maske verfügt über ein integriertes Ausatemsystem. Sicherungsring und Maskenkörper sind so geformt, dass zwischen diesen Teilen ein Spalt entsteht. Durch diesen Spalt kann die ausgetatmete Luft entweichen.

3.4 Notfallausatemventil

5 Hygienische Aufbereitung

⚠️WARNING

Verletzungsgefahr durch ungenügende Reinigung!

Rückstände können die Maske verstopfen, das integrierte Ausatemsystem beeinträchtigen und den Therapieerfolg gefährden.
 ⇒ Vor jedem Gebrauch prüfen, ob das Notfallausatemventil korrekt funktioniert.
 ⇒ Kontaktflächen zwischen Winkel und Drehhülse gründlich reinigen.

Sicherheitsfunktion des Notfallausatemventils

Das Notfallausatemventil verfügt über eine Atmosphärenöffnung, durch die der Patient bei Ausfall des Therapiegerätes Raumluft einatmen kann. Dies reduziert deutlich das Risiko der CO2-Rückatmung und damit auch der Erstickungsgefahr. Im Inneren des Notfallausatemventils befindet sich eine Membran, die zwei Positionen einnehmen kann:

5.1 Maske reinigen

1. Maske zerlegen (siehe Abbildung 4).
2. Maske gemäß nachfolgender Tabelle reinigen:

5.2 Patientenwechsel

Im Falle eines Patientenwechsels müssen Sie die Maske hygienisch aufbereiten. Hinweise zur hygienischen Aufbereitung bei Patientenwechsel finden Sie in einer Broschüre im Internet unter www.weinmann-medical.com. Wenn Sie keinen Internetzugang haben, wenden Sie sich an Weinmann.

6 Entsorgung

Sie können alle Teile über den Haushmüll entsorgen.

7 Störungen

Störung	Ursache	Behebung
Druckschmelz im Gesicht.	Maske sitzt zu fest.	Kopfbänderung etwas weiter stellen.
Zugluft im Auge.	Maske sitzt zu locker.	Kopfbänderung etwas fester einstellen.

10 Materials

Quoted two-figure noise emission value according to ISO 48/71:	
- Sound pressure level	15 dB(A)
- Sound power level	23 dB(A)
- Uncertainty factor	3 dB(A)
Service life	Up to 12 months
Standards applied	EN ISO 17510-2:2009

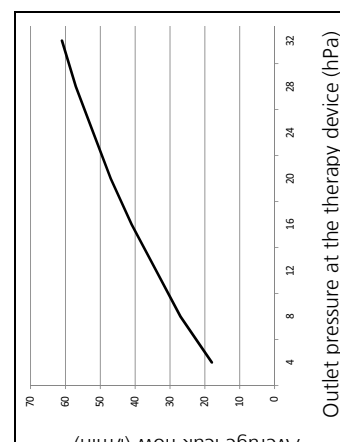
1 The materials of the mask deteriorate if exposed to e.g., aggressive detergents. In individual cases, therefore, it may be necessary to replace mask parts sooner.

CE 0197

The right to make design modifications is reserved.

9 Pressure/flow characteristic curve

The pressure/flow characteristic curve shows the leak flow as a function of therapy pressure.



1 Introduction

1.1 Intended use

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

1.2 Contraindications

In the case that any of the following symptoms are present the mask may not be used, or only with particular caution:

- erosions and ulcerations, skin allergies, flush of the facial skin, pressure marks on the face,
- claustrophobia, anxiety, deformities of the face or nasopharynx, intake of medication which may induce vomiting, the necessity for immediate intubation.
- Please also observe the contraindications in the instructions for use of your therapy device.

1.3 Side effects

Nasal congestion, dry nose, morning xerostomia (dry mouth), feeling of pressure in the sinuses, irritated conjunctiva, skin rashes, pressure marks on the face, irritating noises when breathing.

2 Safety

Please read these instructions carefully. They are a constituent part of the mask and must be available at all times. In accordance with Directive 93/42/EEC, observe the points below.

Risk of injury from the supply of oxygen!

Oxygen can deposit in clothing, bed linen, and hair. In conjunction with smoking, naked flames, or electrical equipment, it can cause fires and explosions.

⇒ Do not smoke.

⇒ Avoid naked flames.

⇒ Do not use electrically conductive tubes (exception: breathing tubes which can be heated electrically).

Risk of injury from re-inhaling CO₂!

If the mask is used incorrectly, CO₂ may be re-inhaled.

- ⇒ Do not close the openings of the mask.
- ⇒ Only apply the mask for a prolonged period if the therapy device is running.
- ⇒ Only use the mask within the quoted therapy pressure range.
- ⇒ Do not use the mask on patients who cannot take it off themselves.

WM 68036a 09/2014 EN

- ⇒ Monitor patients with obstructive and restrictive lung diseases individually when using JOYCEOne masks.

Risk of injury from slipping of the mask!

- If the mask slips or falls off, the therapy is ineffective.
- ⇒ Monitor patients with restricted spontaneous respiration.
- ⇒ Activate low pressure/leakage alarms on the therapy device.
- ⇒ Monitor patients with obstructive and restrictive lung diseases individually.

Patient endangerment through application of mask during anesthesia!

- If the mask is used during anesthesia, the anesthetic gas supplied can escape through the exhalation valve of the mask and endanger the patient or third parties.
- ⇒ Do not use the mask during anesthesia.

2.1 General information

- Use of third-party products may lead to functional failures and restricted fitness of purpose. Biocompatibility may also be compromised. Please note that in these cases, any claim under warranty and liability will be void if neither the accessories nor original replacement parts recommended in the instructions for use are used.
- To prevent infection, bacterial contamination, or functional impairments, follow the instructions in the section "Hygiene preparation".

3 Product description

3.1 Overview

Illustrations of the individual components can be found on the front cover.
Key

- 1. Headgear
- 2. Forehead cushion
- 3. Forehead support
- 4. Retaining ring
- 5. Elbow
- 6. Anti-asphyxia valve
- 7. Plug for pressure measurement port
- 8. Pressure measurement port
- 9. Rotating sleeve
- 10. Mask body

12 Declaration of conformity

Weinmann Geräte für Medizin GmbH + Co. KG here-by declares that the product complies with the relevant regulations of Directive 93/42/EEC governing medical devices. The complete text of the declaration of conformity can be found at:
www.weinmann-medical.com

3.2 Compatible devices

The mask can be used with all therapy devices which are not for life-sustaining treatment of patients with sleep apnea or ventilatory insufficiency.

With some combinations of devices, the actual pressure in the mask will not correspond to the prescribed therapy pressure, even if the therapy device is displaying the correct pressure. Have the combination of devices adjusted by a physician or specialist dealer so that the actual pressure in the mask corresponds to therapy pressure.

3.3 Exhalation system

The mask has an integrated exhalation system. The retaining ring and mask body are shaped in such a way that a gap forms between these parts. The exhaled air can escape through this gap.

3.4 Anti-asphyxia valve

Risk of asphyxia if anti-asphyxia valve not working properly!
 Residues may block the mask and jeopardize the success of therapy.
 ⇒ Check before each use that the anti-asphyxia valve is working properly.
 ⇒ Clean contact surfaces between the elbow and the rotating sleeve thoroughly.

Safety function of the anti-asphyxia valve

The anti-asphyxia valve has an opening to the atmosphere through which the patient can inhale ambient air if the therapy device fails. This significantly reduces the risk of breathing CO₂ back in and thus also the risk of asphyxia. Inside the anti-asphyxia valve is a membrane which can adopt one of two positions:

- As long as the therapy device is in operation, the air flow forces the membrane against the opening to the atmosphere and seals it completely. The patient breathes through the therapy device.
- If the therapy device fails or if the device is not connected, the membrane is in the rest position, in other words the opening to the atmosphere is free. The patient breathes ambient air through this opening.

3.5 Pressure measurement port

The mask has a pressure measurement port which can be used for measuring pressure or supplying oxygen. If you are not using this, close it with the plug for pressure measurement port to reach therapy pressure.

4 Operation

The following figures show you how to apply, adjust, remove, dismantle and assemble the mask:

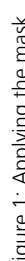


Figure 1: Applying the mask



Figure 2: Adjusting the mask

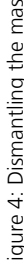


Figure 3: Removing the mask



Figure 4: Dismantling the mask



Figure 5: Assembling the mask

5 Hygienic preparation



Risk of injury from inadequate cleaning!

Residues may congest the mask, impair the integrated exhalation system, and jeopardize therapy success.

⇒ For patients with a compromised immune system or particular background of illness, disinfect mask components daily following consultation with the physician.
 ⇒ Thoroughly clean the contact surfaces between the elbow and the rotating sleeve.

5.1 Cleaning the mask

1. Dismantle the mask (see figure 4).
2. Clean mask in accordance with the table below:

6 Disposal

You can dispose of all parts in domestic waste.

7 Faults

Action	Daily	Weekly	Fault	Cause	Remedy
Wash mask components with warm water and a mild detergent.	x		Mask is not adjusted correctly.	Re-adjust mask (see figure 2).	
When washing mask parts (exception: mask cushion and forehead cushion), clean thoroughly with a cloth or a soft brush.	x		Mask cushion is damaged.	Replace mask cushion.	
Wash headgear by hand.	x		Tube system is leaking.	Check connection and fit of tubes.	
3. Rinse all parts with clear water.			Therapy pressure is not reached.	Close pressure measurement port with plug (included in scope of supply).	

8 Technical data

Product class according to 93/42/EEC	IIa
Dimensions (W x H x D)	120 mm x 150 mm x 100 mm
Weight	100 g
Therapy pressure range	4 hPa - 30 hPa
Hose connection: Cone according to EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (male)
Pressure measurement port	Ø 4 mm
Width of headgear clips	24 mm
Temperature range: Operation	+5°C to +40°C
Storage	-20°C to +70°C
Flow resistance at 50 l/min at 100 l/min	0.05 hPa 0.28 hPa
Anti-asphyxia valve flow resistance	Inpiration at 50 l/min: Exhalation at 50 l/min: 0.5 hPa 0.5 hPa
Switching pressure for anti-asphyxia valve	• Open: • Close: 1 hPa 2 hPa

Fault	Cause	Remedy
Facial pressure pain.	Mask fits too tightly.	Loosen headgear.
Draft in the eyes.	Mask fits too loosely.	Tighten headgear.
	Mask does not fit.	Contact your authorized dealer.

10 Materiali

	Parte della maschera	Materiale
Resistenza di flusso Valvola anti-asfissia Inspirazione a 50 l/min:	0,5 hPa 0,5 hPa	
Pressione di commutazione valvola anti-asfissia • Apertura: • Chiusura:	1 hPa 2 hPa	Bordo di protezione, cuscinetto per la fronte
Valore doppio dichiarato delle emissioni acustiche secondo la norma ISO 4871: - livello di pressione acustica - fattore di incertezza	15 dB(A) 23 dB(A) 3 dB(A)	Tappo di chiusura del raccordo di misurazione della pressione, molla dell'appoggio frontale
Durata utile	Fino a 12 mesi ¹	Anello di sicurezza (componente duro) Anello di sicurezza (componente morbido)
Norme applicate	EN ISO 17510-2:2009	Clip della fascia
		Appoggio frontale, manicotto girevole, corpo della maschera, raccordo angolare
		Fasce per la testa
		Valvola anti-asfissia
		Cordicella a strappo

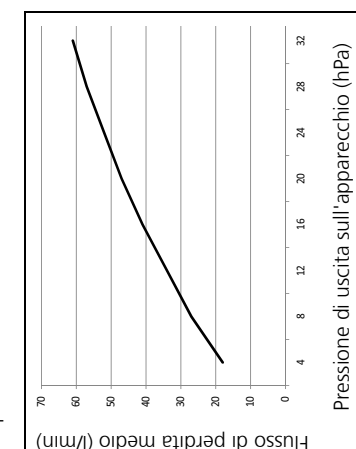
¹ I materiali della maschera possono deteriorarsi, ad es. se trattati con detergenti aggressivi. In alcuni casi può rendersi necessario sostituire anticipatamente i componenti della maschera.

CE 0197

Con riserva di modifiche costruttive.

9 Curva flusso-pressione

Nella curva flusso-pressione è rappresentato il flusso di perdita in base alla pressione necessaria per la terapia.



Pressione di uscita sull'apparecchio (hPa)

1 Introduzione

1.1 Impiego previsto

La maschera naso/bocca JOYCEone Full Face viene utilizzata per il trattamento dell'apnea notturna e per la ventilazione non invasiva di pazienti affetti da insufficienza ventilatoria, ma non sono idonee a mantenere le funzioni vitali. La maschera funge da elemento di collegamento tra paziente e apparecchio terapeutico.

1.2 Controindicazioni

In presenza dei seguenti sintomi, l'utilizzo della maschera non è consentito oppure è soggetto al rispetto di particolari precauzioni:

Erosioni o ulcerazioni, allergie cutanee, arrossamenti della pelle del viso, punti di compressione sul viso, claustrofobia, ansia, deformazioni al volto o al rinofaringe, assunzione di farmaci che possono provocare vomito, necessità di immediata intubazione. Osservare anche le controindicazioni riportate nelle istruzioni d'uso dell'apparecchio terapeutico.

1.3 Effetti collaterali

Occlusione nasale, secchezza nasale, seccchezza mattutina del cavo orale, senso di oppressione ai seni paranasali, irritazioni della congiuntiva, arrossamenti cutanei, punti di compressione sul viso, rumori anomali durante la respirazione.

11 Garanzia

Weinmann concede al cliente di un prodotto Weinmann nuovo originale e di una parte di ricambio installata da Weinmann una garanzia limitata del produttore ai sensi delle Condizioni di garanzia valide per ciascun prodotto e dei periodi di garanzia dalla data d'acquisto di seguito indicati. Le Condizioni di garanzia sono consultabili in Internet all'indirizzo www.weinmann-medical.com. Su richiesta, possiamo inviare ai clienti le Condizioni di garanzia.

Per prestazioni in garanzia rivolgersi al proprio rivenditore specializzato.

Prodotto	Periodo di validità della garanzia
Maschere comprensive di accessori	6 mesi

12 Dichiarazione di conformità

Con la presente Weinmann Geräte für Medizin GmbH + Co. KG dichiara che il prodotto è conforme alle disposizioni pertinenti contenute nella direttiva 93/42/CEE sui prodotti medici. Il testo completo della dichiarazione di conformità è disponibile all'indirizzo: www.weinmann-medical.com

- ⇒ Non utilizzare la maschera per pazienti che non siano in grado di rimuovere autonomamente la maschera.
- ⇒ Durante l'utilizzo delle maschere JOYCEone monitorare individualmente i pazienti affetti da malattie polmonari ostruttive e restrittive.

Pericolo di lesioni dovuto a scivolamento della maschera!

- ⇒ Monitorare i pazienti con limitata respirazione spontanea.
- ⇒ Attivare gli allarmi di bassa pressione/perdita di pressione sull'apparecchio terapeutico.
- ⇒ I pazienti affetti da malattie polmonari ostruttive e restrittive devono essere sottoposti a monitoraggio individuale.
- ⇒ Non utilizzare mai la maschera durante l'anestesia.

2.1 Indicazioni generali

- L'utilizzo della maschera durante l'anestesia può mettere in pericolo il paziente!
 - Applicando la maschera durante un'anestesia, il gas anestetico somministrato può fuoriuscire dalla valvola di aspirazione della maschera mettendo in pericolo il paziente o altre persone.
- L'impiego di prodotti di altri produttori potrebbe causare anomalie di funzionamento e un'idoneità all'uso limitata. Inoltre i requisiti di biocompatibilità potrebbero non essere soddisfatti. In caso di utilizzo di accessori diversi da quelli consigliati nelle istruzioni per l'uso e di ricambi non originali decade qualsiasi responsabilità e non verrà quindi riconosciuto il diritto alla garanzia.
- Al fine di evitare infezione, contaminazione batterica o compromissione del normale funzionamento dell'apparecchio, rispettare quanto indicato alla sezione "Trattamento igienico".

3 Descrizione del prodotto

3.1 Vista d'insieme

La rappresentazione dei singoli componenti è riportata sulla copertina.
Legenda

1. Fasce per la testa
2. Cuscinetto per la fronte
3. Appoggio frontale
4. Anello di sicurezza
5. Raccordo angolare
6. Valvola anti-asfissia

7 Anomalie

Anomalia	Causa	Soluzione
Dolori da compressione sul viso.	La maschera è troppo stretta.	Allentare leggermente la fascia per la testa.
Il paziente avverte aria sugli occhi.	La maschera è troppo lenta. La maschera non è regolata correttamente della misura giusta.	Stringere leggermente la fascia per la testa. Contattare il rivenditore specializzato.

5.1 Pulizia della maschera

- Smontare la maschera (vedere la figura 4).
- Eseguire la pulizia della maschera attenendosi alla seguente tabella:

Intervento	Settimanalmente	Quotidianamente
Lavare i componenti della maschera con acqua calda e detergente delicato.	X	
Lavare accuratamente i componenti della maschera (eccezione: bordo di protezione e cuscinetto per la fronte) pulendo con un panno o con una spazzola morbida.		X
Lavare a mano la fascia per la testa.		X
AVVISO		
Danni materiali causati dallo sfregamento! Lo sfregamento del bordo di protezione e del cuscinetto per la fronte può danneggiare il rivestimento. ⇒ Non asciugare strofinando il bordo di protezione e il cuscinetto per la fronte.		
3. Sciacquare tutti i componenti con acqua pulita.		

3.5 Raccordo per la misurazione della pressione

La maschera è dotata di un raccordo per la misurazione della pressione o la somministrazione di ossigeno. Qualora il raccordo non venga utilizzato, chiuderlo con l'apposito tappo per raggiungere la pressione necessaria per la terapia.

4 Impiego

Le indicazioni su come applicare, regolare, rimuovere, smontare e assemblare la maschera sono riportate nelle figure:

Figura 1: Applicazione della maschera

Figura 2: Regolazione della maschera

Figura 3: Rimozione della maschera

Figura 4: Smontaggio della maschera

Figura 5: Assemblaggio della maschera

- Fino a quando l'apparecchio terapeutico è in funzione, la membrana viene spinta dal flusso d'aria davanti all'apertura di ventilazione chiudendola completamente. Il paziente respira attraverso l'apparecchio terapeutico.
- In caso di guasto dell'apparecchio terapeutico o quando l'apparecchio non è collegato, la membrana si trova in posizione di riposo, ovvero l'apertura di ventilazione è libera. Il paziente respira l'aria ambiente attraverso questa apertura.

3.2 Apparecchi compatibili

La maschera può essere utilizzata con tutti gli apparecchi terapeutici non destinati al trattamento mirato a sostegno delle funzioni vitali di pazienti affetti da apnea notturna o insufficienza ventilatoria.

In alcune combinazioni di apparecchi la pressione effettiva all'interno della maschera non corrisponde alla pressione necessaria per la terapia prescritta, anche qualora l'apparecchio terapeutico indichi la pressione corretta. Si consiglia di far impostare la combinazione di apparecchi da un medico o da un rivenditore specializzato, in modo tale che la pressione effettiva all'interno della maschera corrisponda alla pressione necessaria per la terapia.

3.3 Espiratore

La maschera dispone di un respiratore integrato. Anello di sicurezza e corpo della maschera sono strutturati in modo tale da lasciare una fessura tra questi due componenti. Attraverso tale fessura fuoriesce l'aria aspirata.

3.4 Valvola anti-asfissia

5 Trattamento igienico

⚠ AVVERTENZA

Pericolo di lesioni per pulizia insufficiente!

Eventuali residui possono occludere la maschera, pregiudicare il funzionamento dell'ospiratore e il successo della terapia.
⇒ In caso di pazienti con sistema immunitario indebolito o che presentino un particolare quadro clinico, valutare con il medico la necessità di eseguire una disinfezione quotidiana dei componenti della maschera.
⇒ Pulire accuratamente le superfici di contatto tra raccordo angolare e manicotto girevole.

Funzione di sicurezza della valvola anti-asfissia

La valvola anti-asfissia dispone di un'apertura di ventilazione, attraverso la quale il paziente può inspirare aria ambiente in caso di guasto dell'apparecchio. In questo modo si riduce decisamente il rischio di reinspirazione di CO₂ e quindi anche il pericolo di soffocamento. La membrana presente all'interno della valvola anti-asfissia può assumere due posizioni:

Classe di dispositivi conforme alla direttiva 93/42/CEE	Ia
Dimensioni (L x A x P)	120 mm x 150 mm x 100 mm
Peso	100 g
Range di pressione necessaria per la terapia	4 hPa - 30 hPa
Attacco del tubo flessibile: Cono conforme a EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (maschio)
Raccordo per la misurazione della pressione	Raccordo per la misurazione della pressione
Larghezza clip della fascia	Ø 4 mm
Intervallo di temperatura: funzionamento stoccaggio	da +5°C a +40°C da -20°C a +70°C
Resistenza di flusso a 50 l/min	0,05 hPa 0,28 hPa

8 Dati tecnici

i	Eventuali scolorimenti dei componenti dell'aria della maschera non pregiudicano il funzionamento della maschera.
	7. Assemblare la maschera (vedere la figura 5).

5.2 Cambio paziente

Qualora la maschera venga utilizzata per un altro paziente, sottoporla a trattamento igienico. Le istruzioni relative al trattamento igienico in caso di cambio del paziente sono riportate in una brochure Internet all'indirizzo www.weinmann-medical.com. Qualora non si disponga di accesso ad Internet, rivolgersi a Weinmann.

6 Smaltimento

Tutti i componenti possono essere smaltiti con i rifiuti domestici.

10 Matériaux

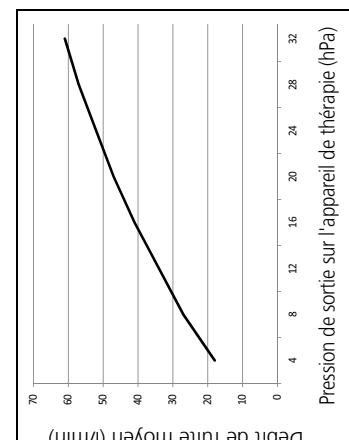
	Pièce du masque	Matière
Résistance d'écoulement de la valve d'expiration d'urgence	0,5 hPa	Silicone, vernis siliconé
Inspiration à 50 l/min :	0,5 hPa	
Expiration à 50 l/min :		
Pression de communication		Silicone
Valve d'expiration d'urgence		
• Ouverture :	1 hPa	
• Fermeture :	2 hPa	
Valeur d'émission acoustique indiquée à deux chiffres selon ISO 4871 :	15 dB(A)	
- Niveau de pression acoustique	23 dB(A)	
- Niveau de puissance acoustique	3 dB(A)	
Facteur d'incertitude		
Durée d'utilisation	Jusqu'à 12 mois ¹	
Normes appliquées	EN ISO 17510-2:2009	
1 Les matériaux du masque vieillissent lorsqu'ils sont soumis par ex. à des produits de nettoyage agressifs. Dans certains cas, il peut être nécessaire de remplacer plus tôt les pièces du masque.		

CE 0197

Sous réserve de modifications de construction.

9 Courbe caractéristique pression/débit

La courbe caractéristique pression/débit représente le débit de fuite en fonction de la pression thérapeutique.



1 Introduction

1.1 Domaine d'utilisation

Le masque bucco-nasal JOYCEone Full Face est utilisé pour le traitement des apnées du sommeil et pour la ventilation non invasive, n'ayant pas de fonction d'aide à la respiration, des patients avec une insuffisance ventilatoire. Il relie le patient et l'appareil de thérapie.

1.2 Contre-indications

Pour certains symptômes, le masque ne doit pas être utilisé ou doit être utilisé uniquement avec une précaution particulière :

Érosions et ulcérations, allergies cutanées, rougeurs de la peau du visage, marques sur le visage, claustrophobie, anxiété, déformations du visage ou de la cavité naso-pharyngienne, prise de médicaments pouvant déclencher des vomissements, nécessité d'une intubation immédiate. Respectez également les contre-indications figurant dans le mode d'emploi de votre appareil de thérapie.

1.3 Effets secondaires

Nez bouché, nez sec, sécheresse buccale matinale, sensation de pression dans les sinus, conjonctivites, rougeurs cutanées, marques sur le visage, bruits gênants lors de la respiration.

2 Sécurité

Lire attentivement le présent mode d'emploi. Il fait partie intégrante du masque et doit être disponible à tout moment. Conformément à la directive 93/42/CEE, respecter les points suivants.

Risque de blessure due à l'introduction d'oxygène !
L'oxygène peut se déposer sur les vêtements, la literie et dans les cheveux. Il peut provoquer des incendies et des explosions en présence de tabac incandescent, de flammes nues et d'appareils électriques.

- ⇒ Ne pas fumer.
- ⇒ Éviter les flammes nues.
- ⇒ Ne pas utiliser de tuyaux conducteurs d'électricité chauffées électriquement.

3 Description du produit

3.1 Vue d'ensemble

- Les différentes pièces sont illustrées sur la page de titre.
- Légende

3.2 Risque de blessure par la réinspiration de CO₂ !

En cas de mauvaise manipulation du masque, le CO₂ peut être réinspiré.

- ⇒ Ne pas fermer les ouvertures du masque.
- ⇒ Mettre le masque en place pour une longue période uniquement lorsque l'appareil de thérapie fonctionne.

- ⇒ Utiliser le masque uniquement dans la plage de pression thérapeutique indiquée.
- ⇒ Ne pas utiliser le masque sur les patients qui ne peuvent pas le retirer eux-mêmes.
- ⇒ Surveiller individuellement les patients avec des maladies pulmonaires obstructives et restrictives durant l'utilisation de masques JOYCEone.

Risque de blessure si le masque glisse !
Lorsque le masque glisse ou tombe, la thérapie n'est pas efficace.

- ⇒ Surveiller les patients avec une respiration spontanée limitée.
- ⇒ Activer les alarmes de dépression / fuite sur l'appareil de thérapie.
- ⇒ Surveiller individuellement les patients avec des maladies pulmonaires obstructives et restrictives.

- Mise en danger du patient par l'utilisation du masque pendant l'anesthésie !**
Lorsque le masque est utilisé pendant une anesthésie, le gaz anesthésique introduit peut s'échapper par sa valve d'expiration et mettre en danger le patient ou des tiers.
- ⇒ Ne JAMAIS utiliser le masque pendant l'anesthésie.

2.1 Consignes générales

- L'utilisation d'articles d'autres marques risque d'entraîner des pannes de fonctionnement ainsi qu'une durée d'utilisation plus limitée. En outre, les exigences en matière de biocompatibilité risquent de ne pas être remplies. Noter que, dans ce cas, tout droit relatif à la garantie et à la responsabilité sera annulé, si ni les accessoires recommandés dans le mode d'emploi ni les pièces de rechange d'origine ne sont utilisés.
- Lire attentivement le chapitre « Décontamination » pour éviter toute infection, contamination bactérienne ou altération de fonctionnement.

Par la présente, la société Weinmann Geräte für Medizin GmbH + Co. KG déclare que le produit est conforme aux dispositions pertinentes de la directive 93/42/CEE sur les dispositifs médicaux. Le texte integral de la déclaration de conformité est disponible sur Internet à l'adresse suivante : www.weinmann-medical.com

1. Harnais
2. Coussinet frontal
3. Cale frontale
4. Anneau de sécurité
5. Raccord coudé
6. Valve d'expiration d'urgence

7 Pannes

Action	Panne	Cause	Remède
	Douleur due à la pression sur le visage.	Le masque serre trop.	Desserter un peu le harnais.
	Courant d'air dans l'œil.	Le masque ne serre pas assez.	Serrer le harnais un peu plus.
		Le masque ne convient pas.	Contacter le revendeur.
	Nettoyer les pièces du masque à l'eau chaude et avec un détergent doux.	Réglage incorrect du masque.	Régler de nouveau le masque (voir l'illustration 2).
	Nettoyer soigneusement les pièces du masque (exception : jupe du masque et coussinet frontal) avec un chiffon ou une brosse douce.	Jupe endommagée.	Remplacer la jupe.
	Laver le harnais à la main.	Circuit patient non étanche.	Contrôler le connecteur à fiche et la fixation des tuyaux.
	3. Rincer toutes les pièces à l'eau claire.	La pression thérapeutique n'est pas atteinte.	Fermier le raccord de prise de pression à l'aide de l'obturateur (fourni).
	AVIS	L'air sort du raccord de prise de pression.	Monter correctement la valve d'expiration d'urgence (voir l'illustration 5).
		Valve d'expiration d'urgence défectueuse.	Remplacer la valve d'expiration d'urgence.

8 Caractéristiques techniques

Classe d'appareil selon la directive 93/42/CEE	IIa
Dimensions (l x H x P)	120 mm x 150 mm x 100 mm
Poids	100 g
Plage de pression thérapeutique	4 hPa - 30 hPa
Raccord du tuyau : conforme selon EN ISO 5356-1	Ø 22 mm (mâle)
Raccord de prise de pression	Ø 4 mm
Attachments larges	24 mm
Plage de température : Fonctionnement Stockage	+5 °C à +40 °C -20 °C à +70 °C
Résistance d'écoulement à 50 l/min à 100 l/min	0,05 hPa 0,28 hPa

- Tant que l'appareil de thérapie fonctionne, le débit presse la membrane contre l'ouverture vers l'atmosphère pour l'obturer complètement. Le patient respire par le biais de l'appareil de thérapie.
 - En cas de panne de l'appareil de thérapie ou lorsque l'appareil n'est pas branché, la membrane se trouve en position de repos, c'est-à-dire que l'ouverture vers l'atmosphère est dégagée. Le patient respire l'air ambiant via cette ouverture.
- 3.5 Raccord de prise de pression**
- Le masque possède un raccord de prise de pression afin de mesurer la pression ou d'introduire l'oxygène. Lorsque vous n'utilisez pas le raccord, obturez-le avec l'obturateur du raccord de prise de pression afin d'atteindre la pression thérapeutique.

4 Utilisation de l'appareil

Reportez-vous aux illustrations pour savoir comment mettre en place, régler, retirer, démonter et assembler le masque :

Illustration 1 : Mise en place du masque

Illustration 2 : Réglage du masque

Illustration 3 : Retrait du masque

Illustration 4 : Démontage du masque

Illustration 5 : Assemblage du masque

5 Décontamination

AVERTISSEMENT

Risque de blessure par un nettoyage insuffisant !
Des résidus peuvent boucher le masque, altérer le système expiratoire intégré et mettre en danger la réussite du traitement.
⇒ Avant chaque utilisation, vérifier que la valve d'expiration d'urgence fonctionne correctement
⇒ Nettoyer soigneusement les surfaces de contact entre le raccord coudé et la douille rotative.

Fonction de sécurité de la valve d'expiration d'urgence

La valve d'expiration d'urgence dispose d'une ouverture vers l'atmosphère par laquelle le patient peut inspirer l'air ambiant en cas de panne de l'appareil de thérapie. Cela réduit nettement le risque de la réinspiration de CO₂ et en conséquence le risque d'asphyxie. Une membrane pouvant adopter deux positions se trouve à l'intérieur de la valve d'expiration d'urgence :

- 6 Mise au rebut**
- Vous pouvez éliminer toutes les pièces avec les déchets domestiques normaux

1. Démonter le masque (voir l'illustration 4).	+5 °C à +40 °C
2. Nettoyer le masque conformément au tableau suivant :	-20 °C à +70 °C

10 Materialen

Voorgescreven geluidsemmissiewaarde in twee getallen conform ISO 4871:	15 dB(A) 23 dB(A) 3 dB(A)
- geluidsemissieniveau - onzekerheidsfactor	-
Gebruiksduur	maximaal 12 maanden 1
Toegepaste normen	EN ISO 17510-2:2009

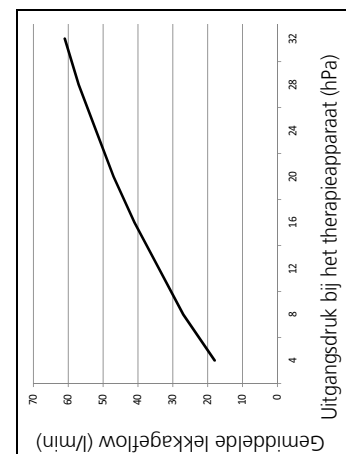
De materialen van het masker verouderen, wanneer ze bij voorbeeld zijn blootgesteld aan agressieve reinigingsmiddelen. In sommige gevallen kan het nodig zijn maskerdelen eerder te vervangen.

CE 0197

Wijzigingen van de constructie voorbehouden.

9 Druk-flow-diagram

In het druk-flow-diagram wordt de lekkageflow in verhouding tot de therapiedruk weergegeven.



1 Inleiding

1.1 Toepassingsdoel

Het mond-neusmasker JOYCEone Full Face wordt gebruikt voor de behandeling van slaapapnoe en voor niet-invasieve en niet-levensbehoudende beademing van patiënten met ademhalingsinsufficiëntie. Het dient als verbindingselement tussen patiënt en therapietapparaat.

1.2 Contra-indicaties

Bij de volgende symptomen mag het masker niet of alleen met uiterste voorzichtigheid worden gebruikt: erosies en ulceraties, huidallergieën, rode plekken in het gezicht, drukplekken in het gezicht, claustrofobie, angst, vervormingen van gezicht of neus-keelholte, innemen van geneesmiddelen die braken kunnen veroorzaken, noodzaak tot acute intubatie. Neem ook de contra-indicaties in de gebruiksaanwijzing van uw therapietapparaat in acht.

1.3 Bijkomende werkingen

Verstopte neus, droge neus, droge mond in de oorlijn, drukgevoel in de bijholessen, irritaties van het bindvlees, rode huidverkleuringen, drukplekken in het gezicht, storende geluiden tijdens het ademen.

2 Veiligheid

Lees deze gebruiksaanwijzing aandachtig door. Deze is bestanddeel van het masker en moet te allen tijde aanwezig zijn. Volgens de richtlijn 93/42/EEG dient u de volgende punten in acht te nemen.

Gevaar voor het masker!

Zuurstof kan in de kleding, het beddengoed en in de haren gaan zitten. Zuurstof kan in combinatie met roken, open vuur en elektrische apparaten brand en explosies veroorzaken.

Product	Garantieperiode
Maskers inclusief accessoires	6 maanden

Product	Garantieperiode
Hoofdbanden	6 maanden

12 Verklaring van overeenstemming

Hierbij verklaart Weinmann Geräte für Medizin GmbH + Co. KG dat het product voldoet aan de desbetreffende voorschriften van de richtlijn 93/42/EEG voor medische hulpmiddelen. De volledige tekst van de conformiteitsverklaring vindt u op: www.weinmann-medical.com

- ⇒ Bewaak patiënten met obstructieve en restrictive longziektes tijdens het gebruik van JOYCEone-maskers individueel.

Gevaar voor het verschuiven van het masker!

- Wanneer het masker verschuift of eraf valt, is de therapietoegevoegde waarde niet effectief.
- ⇒ Bewaak patiënten met gereduceerde spontane ademhaling.
- ⇒ Activeer onderdruk-/lekkagealarmen op het therapietapparaat.

- ⇒ Bewaak patiënten met obstructieve en restrictive longziektes individueel.

Gevaar voor de patiënt wanneer het masker tijdens de anesthesie wordt gebruikt!

- Wanneer het masker tijdens een anesthesie wordt gebruikt, kan het toegediende narcosegas door het uitademventiel ontsnappen en de patiënt of derden in gevaar brengen.
- ⇒ Gebruik het masker nooit tijdens de anesthesie.

2.1 Algemene aanwijzingen

- Het gebruik van producten van derden kan leiden tot het uitvalLEN van functies en een beperkte gebruiksgeschiktheid. Bovendien kunnen de eisen aan de bio-compatibiliteit eventueel niet zijn vervuld. Houd er rekening mee dat in deze gevallen elke aanspraak op garantie en aansprakelijkheid vervalt, als de in de gebruiksaanwijzing aanbevolen accessoires niet of geen originele reserveonderdelen worden gebruikt.
- Om infecties, bacteriële contaminatie of afbreuk aan de werking te voorkomen, zie het hoofdstuk "Hygiënische voorbereiding".

3 Productbeschrijving

3.1 Overzicht

De weergave van de onderdelen vindt u op de titelpagina.
Legenda

- 1. Hoofdbanden
- 2. Voorhoofdkussen
- 3. Voorhoofdsteen
- 4. Borgring
- 5. Hoek

- 6. Noodgevaluitademventiel
- 7. Afsluitdop drukmeetaansluiting

Activiteit	Storing	Orzaak	Verhelpen
	Dageleefs	Masker niet correct ingesteld	Masker opnieuw instellen (zie afbeelding 2).
	Maskerverdiiking beschadigd	Maskerverdiiking vervangen	
	Slangsystem ondicht	Steekverbindingen en zitting van de slangen controleren	
	Therapiedruk wordt niet bereikt	Drukmetaansluiting met afsluitdop (bij leiding inbegrepen) afschuiven	
		Noodgevaluatiedemventiel niet correct gemonterd.	Monter het noodgevaluatiedemventiel correct (zie afbeelding 5).
		Noodgevaluatiedemventiel defect	Vervang het noodgevaluatiedemventiel.

8 Technische gegevens

Apparaatklaasse conform richtlijn 93/42/EEG	IIa
Afmetingen (B x H x D)	120 mm x 150 mm x 100 mm
Gewicht	100 g
Therapiedrukbereik	4 hPa - 30 hPa
Slangaansluiting: conus conform EN ISO 5336-1	Ø 22 mm (mannelijk)
Drukmetaansluiting	Ø 4 mm
Breedte bandenclips	24 mm
Temperatuur bereik: werking opslag	+5°C tot +40°C -20°C tot +70°C
Stromingsweerstand bij 50 l/min bij 100 l/min	0,05 hPa 0,28 hPa
Stromingsweerstand	noodgevaluatiedemventiel Inspiratie bij 50 l/min: Expiratie bij 50 l/min:
	0,5 hPa 0,5 hPa
Schakeldruk	Noodgevaluatiedemventiel • Openen: • Sluiten:
	1 hPa 2 hPa

Wekeleiks	Dageleefs
Masterdelen met warm water en een mild reinigingsmiddel wassen	X
Masterdelen (uitzondering: maskerverdiiking en voorhoofdkussen) bij het wasen grondig reinigen met een doek of een zachte borstel	X
Hoofdbanden met de hand wassen	X
3. Spoel alle delen nogmaals met helder water af.	

LET OP

Materiële schade door afslijting!

Door wrijven aan de maskerverdiiking en het voorhoofdkussen kan de coating beschadigd raken.
⇒ Wrijf maskerverdiiking en voorhoofdkussen niet droog.

- Laat alle delen aan de lucht drogen.
- Voer een visuele inspectie uit.
- Indien noodzakelijk: vervang beschadigde onderdelen.
- Monter het masker (zie afbeelding 5).

- i** Verkleuringen van maskerdelen doen geen afbreuk aan de werking van het masker.

5.2 Patiëntwissel

In geval van een patiëntwissel moet u het masker hygiënisch voorbereiden. Aanwijzingen voor de hygiënische voorbereiding bij een patiëntwissel vindt u in een brochure op internet op www.weinmann-medical.com. Indien u geen toegang heeft tot internet, neem dan contact op met Weinmann.

6 Verwijderen van afvalstoffen

U kunt alle delen met het huisvuil weggoeden.

7 Storingen

Storing	Orzaak	Verhelpen
Drukpijn in het gezicht	Masker zit te strak	Hoofdbanden iets losser instellen
Tocht in het oog	Masker zit te los	Hoofdbanden iets strakker instellen
	Masker past niet	Contact opnemen met vakhandelaar

- zolang het therapieapparaat in bedrijf is, wordt het membraan door de flow voor de atmosfeeroopening gedrukt en sluit het deze volledig af. De patient ademt via het therapieapparaat.
- Als het therapieapparaat uitvalt of als het apparaat niet is aangesloten, bevindt het membraan zich in de rustpositie, d.w.z. de atmosfeeroopening is vrij. De patient ademt via deze opening omgevingslucht in.

3.5 Drukmetaansluiting

Het masker beschikt over een drukmetaansluiting, om de druk te meten of zuurstof toe te dienen. Wanneer u de aansluiting niet gebruikt, sluit deze dan af met de afsluitdop drukmetaansluiting, om de therapiedruk te bereiken.

4 Bediening

Hoe u het masker plaatst, instelt, afneemt, demonteert en in elkaar zet, ziet u in de volgende afbeeldingen:

- Masterprikken opzetten
- Master instellen
- Master afnemen
- Master demonteren
- Master monteren

8. Drukmetaansluiting	9. Draaihuls	10. Maskereenhed	11. Bandendclip	12. Maskerverdiiking
3.2 Compatibele apparaten				
U kunt het masker gebruiken met alle therapieapparaten die niet zijn bedoeld om het leven in stand te houden van patiënten met slaapapnoe of ademhalingsinsufficiëntie.				

Bij sommige apparaatcombinaties komt de daadwerkelijke druk in het masker niet overeen met de voorgeschreven therapiedruk, ook wanneer het therapieapparaat de correcte druk aangeeft. Laat de apparaatcombinatie door een arts of vakhandelaar zodanig instellen dat de daadwerkelijke druk in het masker overeenkomt met de therapiedruk.

3.3 Uitademingsysteem

Het masker beschikt over een geïntegreerd uitademingsysteem. De borgring en de maskereenheid zijn zodanig gevormd dat er tussen deze delen een spleet ontstaat. Door deze spleet kan de uitgaande lucht ontsnappen.

3.4 Noodgevaluatiedemventiel

WAARSCHUWING
Gevaar voor letsel door onvoldoende reiniging!
Residuen kunnen het masker verstoppchen, het succes van de therapie in gevaar brengen.
⇒ Controleer voor elk gebruik of het noodgevaluatiedemventiel correct werkt.
⇒ Reinig contactvlakken tussen hoek en draaihuls zorgvuldig.

Veiligheidsfunctie van het noodgevaluatiedemventiel

Het noodgevaluatiedemventiel beschikt over een uitval van het therapieapparaat omgevingslucht kan inademen. Hierdoor wordt het risico op een CO₂-te rugademing aanzienlijk verlaagd en hiermee ook het risico op verstikking. Binnen in het noodgevaluatiedemventiel zit een membraan dat twee posities kan innemen:

5.1 Masker reinigen

- Demonteer het masker (zie afbeelding 4).
- Reinig het masker volgens de volgende tabel:

10 Malzeme

ISO 4871 uyarınca öngörülen iki sayılı gürültü emisyon değeri:	15 dB(A) 23 dB(A) 3 dB(A)
- Ses basıncı seviyesi - Ses şiddeti seviyesi - Belirsizlik faktörü	
Kullanım ömrü	12 aya kadar ¹
Uygulanan standartlar	EN ISO 17510-2:2009

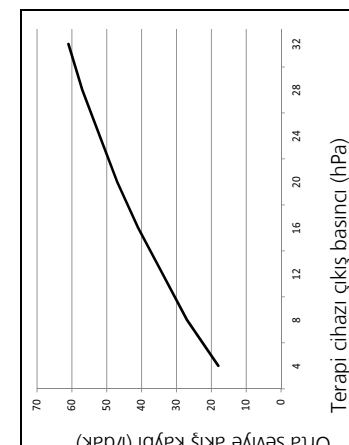
¹ Maskenin malzemeleri, örneğin agresif deterjanlar kullanıldığından eski. Bazı durumlarda, masken parçalarının öngörülenden daha önce değiştirmesi gerekebilir.

CE 0197

Yapışsal değişiklik yapma hakkı saklıdır.

9 Basınç-akış grafiği

Basınç-akış karakteristik eğrisinde, terapi basıncına bağlı olarak akış kaybı gösterilmektedir.



1 Giriş

1.1 Kullanım amacı

Ağız-burun maskesi JOYC Eone Full Face uyu apnesinin tedavisinde ve yetersiz ventilasyonu olan hastalarda, hastalara girişimsel olmayan (non-invaziv) ve hayatı tutma amacı gütmeyen solunum desteği vermek amacıyla kullanılır. Bu maskeler, hasta ile terapi cihazı arasında bağıntı sağlar.

1.2 Kontrendikasyonlar

Maske, aşağıda belirtilen semptomlarda kullanılmamalı veya çok dikkatli bir şekilde kullanılmalıdır:

- Çırırıklıklar, cilt alerjileri, yüz cittidinde kızarıklıklar, yüzde maskenin temas ettiği yerde izler, Klostrofobi, korku, yüze veya nazofaringeal deformasyonları, kusmaya yol açabilecek ilaçların alınması, acil intubaşyon gerekliliği. Terapi cihazının kullanımına kilavuzunda belirtilen kontrendikasyonları da dikkate alınır.

1.3 Yan etkiler

Burun tıkanması, burun kuruması, sabahları ağız kuruluğu, burun boşluklarında basıncı hissi, burun mukozasında tahrîser, deri kızarkları, yüzde maskenin temas ettiği yerde izler, nefes alıp verirken rahatsız edici sesler.

2 Güvenlik

Kullanma kilavuzunu baştan sona dikkatlice okuyunuz. Kullanma kilavuzu, maskenin bir parçası olup her zaman için hazırda bulundurulmalıdır. 93/42/EEC sayılı Avrupa Birliği Yönetmeliği uyarınca aşağıdaki hususları dikkate alınır.

3 Ürün tarifi

3.1 Genel bakış

Minifit parçaların resimleri başlık sayfasında bulunmaktadır.

Lejant

1. Kafa bandı
2. Alın yastığı
3. Alın destegi
4. Emniyet bileziği
5. Döner başlık
6. Acil durum soluk verme valfi
7. Basıncı ölçme bağlantısı kapama tapası
8. Basıncı ölçme bağlantısı

⇒ Maskeyi, maskeyi kendi başlarına çkartamayan hastalarda kullanmayın.

⇒ Obstruktif ve restriktif akciğer rahasızlığı olan hastalarJOYC Eone maskeleri kullanılırken şahsi kontrollden geçirilmelidir.

Maskenin kayması nedeniyle yaralanma tehlikesi!

Maske kaydında veya düştüğünde, terapi etkisini kaybeder.

⇒ Kistit spontan solunumu hastaları kontrol altında tutunuz.

⇒ Terapi cihazında vakum basıncı /suzıntı alarmlarını etkinleştiriniz.

⇒ Obstruktif ve restriktif akciğer hastalığı olan hastalar özel olarak kontrol altında tutunuz.

Maskenin kullanımı nedeniyle anestezi sırasında hasta için tehlike vardır!

Maske anestezi sırasında kullanılırsa, verilen narkoz gazı maskenin soluk vefifo'ndan kaçabilir ve hasta veya üçüncü kişiler için tehlike oluşturabilir.

⇒ Maskeyi kesinlikle anestezi sırasında kullanmayın.

2.1 Genel bilgiler

• Başka üreticilere ait ürünlerin kullanılması, işley bozukluklarına ve kullanım için kısıtlı uyumlulığı yol açabilir. Ayrıca, biyolojik uyumluğa ilişkin gereklilikler yerine getirilmeyebilir. Kullanma kilavuzunda önerilerin dışında aksesuarların veya orijinal olmayan yedek parçaların kullanımı halinde, garanti ve sorumluluk hükümlerinin tamamen geçersiz kalacağı unutmayın.

• Bir enfeksiyonu, bakteriyel bir kontaminasyon veya işlev bozulmalarını önlemek için, «Hijyenik hazırlık işlemeni» bölümünü dikkate okuyunuz.

3 Ürün tarifi

3.1 Genel bakış

Minifit parçaların resimleri başlık sayfasında bulunmaktadır.

Oksijen verilmesi nedeniyle yaralanma tehlikesi!

Oksijen, gıysilerin üzerinde, çarşaflarında veya saçarda birikenir. Bu oksijen, sigara içildiğinde, açık ateş yakıldığında ve elektrikli cihazlar kulanıldığından yanıklara ve patlamalara yol açabilir.

⇒ Sigara içmeyeiniz.

⇒ Aşk ates yakmaktan kaçınınız.

⇒ Elektrikli iletme özellikle sahip hortumlar kullanımda deliklerini kapatmayın.

⇒ Maskeyi uzun süreli olarak, sadece terapi cihazı çalışlığında takınız.

⇒ Maskeyi, sadece öngörtülen terapi basıncı aralığında kullanınız.

9. Ara bağlantı parçası
10. Maske gövdesi
11. Bant klipsi
12. Ürün tanımı
- 3.2 Uyumlulu cihazlar**
- Makseyi, yetersiz ventilasyonu veya uyku apnesi olan hastalarda, yaşamı destekleyici amaçlar doğrultusunda kullanılmayan tüm terapi cihazları ile birlikte kullanabilirsiniz.

- Membran, terapi cihazı çalıştığı sürece hava akımı tarafından ortam havası deliğine bastırılır ve bu deliği tamamen kapatar. Hastalık, terapi cihazı üzerinden nefes alır.
 - Membran, terapi cihazı devre dışı kaldığında veya cihaz bağlı olmadığından beklemeye pozisyonunda bulunur ve böylece ortam havası deliği açık kalır. Hastalık, bu delik üzerinden nefes alır.
- 3.5 Basınç ölçüme bağlanması**
- Makseye, basıncı ölçmek ve oksijeni vermek için bir bağlantıya sahiprit. Basıncı ölçme bağlantısını kullanmadığınızda, terapi basıncına ulaşabilmek için basınç ölçüme bağlantısı tapası ile kapatıniz.
- 4 Kullanım**
- Makseyi takarken, ayarlanırken, çkarırken, parçalarına ayrınenken ve birleştirirken resimlere bakıniz:

- Resim 1: Maskenin takılması
Resim 2: Maskenin ayarlanması
Resim 3: Maskenin çıkartılması
Resim 4: Maskenin parçalarına ayrılması
Resim 5: Maskenin birleştirilmesi
- 3.3 Soluk verme sistemi**
- Makseye bir soluk verme sistemi entegredir. Emniyet bileziği ve maske gövdesinin bacağı, bu parçalar arasında bir boşluk oluşturacak şekilde bir. Bu boşluktan dışarı solunan hava çıkışlılmaktadır.
- 3.4 Acil durum soluk verme valfi**

- △UYARI**
- Düzenleme çalışmayan acil durum soluk verme valfinden kaynaklanan boğulma tehlikesi!
Artıklar maskeyi tıkanabilir ve tedavinin başarılı olmasına tehdit edebilir.
⇒ Her kullanımından önce, acil durum soluk verme valfinin doğru çalışıp çalışmadığını kontrol ediniz.
⇒ Dirsek ve döner kovan arasındaki temas yüzeyleri iyice temizlemelidir.
⇒ Dirsek ve döner kovan arasındaki temas yüzeyleri iyice temizlemelidir.
- Acil durum soluk verme valfinin emniyet fonksiyonu**
- Acil durum soluk verme valfi, terapi cihazının devre dışı kalması durumunda hastanın oda havasını solubileceği bir ortam havası deliğine sahiptir. Bu sayede, CO_2 geri soluma riski ve böylesi boğulma tehlikesi önemlidir. İki pozisyonu girebilen bir membran bulunmaktadır.

- 5.1 Maskenin Temizlenmesi**
- Maskenin parçalarına ayrılması (Bakınız: Resim 4).
 - Makseyi, aşağıdaki tabloya göre temizleyiniz:

Arıza	Nedeni	Çaresi
Yüzde basıktır.	Maske fazla sıkı nedeniyle ağrı oturuyor.	Kafa bandını bitaz ge riş etmeyiniz.
Gözlerde hava şarpiyor.	Maske fazla gevşek oturuyor.	Kafa bandını bitaz daha sıkı bağlayınız.
	Maske uyuyor.	Yerkili satıcıya başşuru ruz.

WM 68040d 09/2014 TR

Yapılacak iş	Günlük	Hafiflik
Maske parçalarını sıcak suyla ve yumuşak deterjan ile yıkayınız.	Maske lastiği hasarlı.	Maske lastığını yenisiyle değiştiriniz.
Maske parçalarının (İtsina: Maske lastiği ve alın yastığı) yıkama sırasında bir bezle veya yumuşak fırça ile iyice temizleyiniz.	Hortum sisteminde kaçak var.	Geçmişli bağlantı yerlerini vehortumların oturmasını kontrol ediniz.
Kafa bandını elinizle yıkayınız.	Terapi basıncına ulaşılım-yor.	Basınç ölçüme bağlantılı yerlerinden hava çırkıyor.
3. Tüm parçaları temiz suyla çırıklayınız.		Sına kapama tapasını (teslim at kapsamına dahilidir) takınız.

DUYURU
Ovalama nedeniyle maddi hasarlar! Maske lastığının ve alın yastığının ovalanması, kaplamaya zarar verebilir. ⇒ Maske lastığını ve alın yastığını, ovalayarak kurutmayıniz.

Arıza	Nedeni	Çaresi
Maske ayarları doğru değil.	Maske ayarları doğru değil.	Maskeyi yeniden ayarla-
Maske lastiği hasarlı.	Maske lastığını yenisiyle değiştiriniz.	yiniz (Bakınız: Resim 2).
Hortum sisteminde kaçak var.	Geçmişli bağlantı yerlerini vehortumların oturmasını kontrol ediniz.	
Terapi basıncına ulaşılım-yor.	Basınç ölçüme bağlantılı yerlerinden hava çırkıyor.	Basınç ölçüme bağlantısına kapama tapasını (teslim at kapsamına dahilidir) takınız.
	Açil durum soluk verme valfini düzgün monte edilmemiş.	Açil durum soluk verme valfini düzgün monte ediniz (Bakınız: Resim 5).
	Açil durum soluk verme valfini bozuk.	Açil durum soluk verme valfini değiştiriniz.

8 Teknik veriler

93/42/EEC direktifi uyarınca cihaz sınıfı IIa	120 mm x 150 mm x 100 mm
Ölçüler (G x Y x D)	
Ağırlık	100 g
Terapi basıncı aralığı	4 hPa - 30 hPa
Hortum bağlantısı: EN ISO 5556-1 normuna göre koni	Ø 22 mm (erkek)
Basinç ölçüme bağlantısı	Ø 4 mm
Genişlik	24 mm
Kafa bandı klipleri	
Sıçrankılık aralığı:	+5 °C ile + 40 °C -20 °C ile + 70 °C
Kullanım sırasında Depolama sırasında	
Aks dienici 50 l/dak'ta	0,05 hPa
100 l/dak'ta	0,28 hPa
Açil durum soluk verme valfi akım direnci	0,5 hPa
50 l/dak. degerinde soluk alma (inspirasyon):	
50 l/dak. degerinde soluk verme (eksiprasyon):	
Devre değişim basıncı	0,5 hPa
Açil durum soluk verme valfi	
• Aşma: • Kapama:	

Arızalar

9 Arızalar