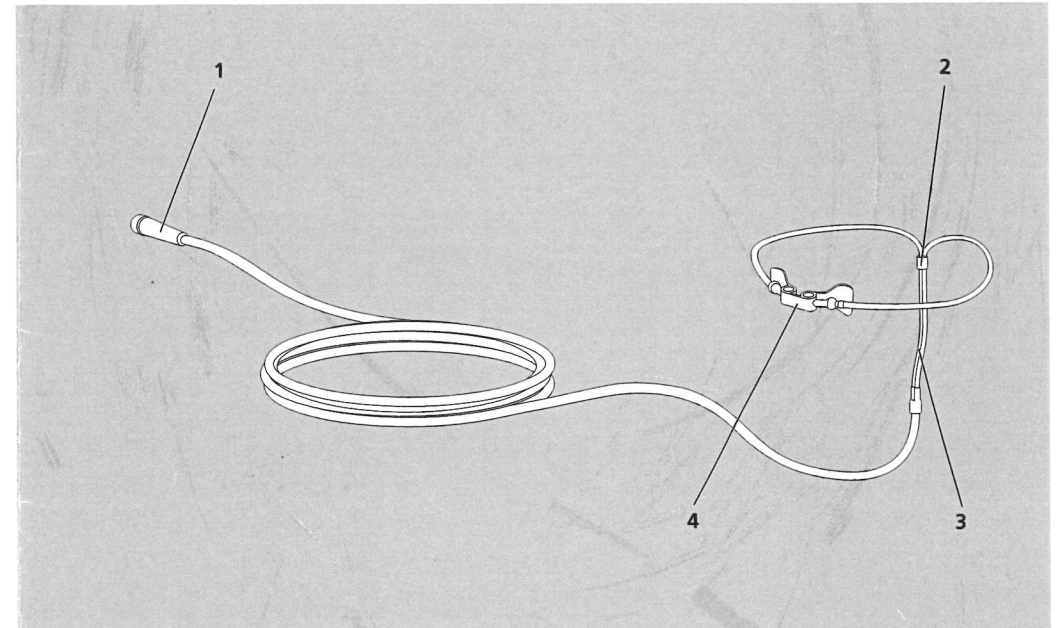


WM 66610 06/2017 DE, EN, FR



CE 0197

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

OXYnator supra

Nasal-/Oralbrille

Nasal/oral cannula

Lunettes à oxygène bucco-nasales




LÖWENSTEIN
medical


LÖWENSTEIN
medical

1

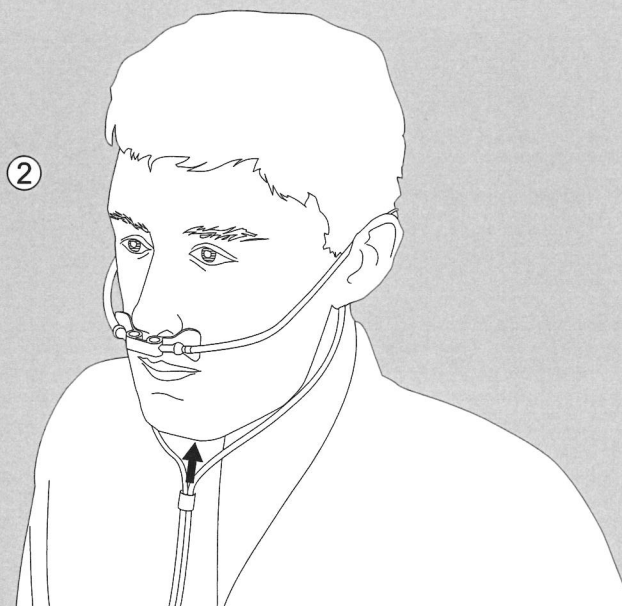


2

①



②



1 Bedienung

Wie Sie die Nasal-/Oralbrille anlegen, entnehmen Sie den Abbildungen:

- 1 Nasal-/Oralbrille ausrichten
- 2 Nasal-/Oralbrille platzieren

Zum Abnehmen der Nasal-/Oralbrille gehen Sie in umgekehrter Reihenfolge vor.

2 Verwendungszweck

Die Nasal-/Oralbrille ist für die nasale/orale Zufuhr von Sauerstoff bei Personen mit einem Körpergewicht größer 30 kg vorgesehen. Die Nasal-/Oralbrille ist für den Gebrauch an einem einzelnen Patienten und nicht für einen Patientenwechsel vorgesehen.

Bei Einsatz in klinischen Einrichtungen ohne Patientenwechsel erfolgt der Austausch der Nasal-/Oralbrille nach 72 Stunden. Im häuslichen Bereich ist die Nasal-/Oralbrille für einen einzigen Patienten bei einer Verwendungsdauer von maximal 30 Tagen bestimmt.

3 Funktionsbeschreibung

Die Nasal-/Oralbrille erzeugt bei der Sauerstoffzufuhr und bei Applikation im Bereich der Oberlippe eine Sauerstoffwolke, die nasal und / oder oral eingeatmet werden kann. Dieses Verfahren ist wissenschaftlich nachgewiesen; ein ausreichender Therapieeffekt ist auch bei verlegten Nasenwegen nachweisbar.

4 Sicherheit

⚠️ WARNUNG

Brandgefahr durch die Verwendung von Sauerstoff in Kombination mit brennbaren Stoffen

Die Einleitung von Sauerstoff ohne besondere Schutzeinrichtung kann zum Brand führen und Personen verletzen.

⇒ Nasal-/Oralbrille nicht in der Nähe von übermäßiger Hitze, offenen Flammen oder feuergefährlichen Gegenständen betreiben.

⚠️ WARNUNG

Infektionsgefahr beim Wiedereinsatz der Nasal-/Oralbrille!

Bei zu langer Nutzungsdauer der Nasal-/Oralbrille können Infektionen übertragen werden.

⇒ Benutzte Nasal-/Oralbrille regelmäßig gegen eine neue Nasal-/Oralbrille austauschen, bevor unhygienische Verschmutzungen auftreten.

⚠️ WARNUNG

Verletzungsgefahr durch Funktionsstörungen der Nasal-/Oralbrille

Eine beschädigte Nasal-/Oralbrille oder beschädigte Einzelteile können den Patienten verletzen.

- ⇒ Nur unbeschädigte Nasal-/Oralbrillen verwenden.
- ⇒ Schläuche, Kanülen und Anschlüsse nicht quetschen oder knicken.
- ⇒ Gegenstände fernhalten, an denen die Schläuche hängenbleiben können.



Vor dem Gebrauch der Nasal-/Oralbrille lesen und beachten Sie die gesamte Gebrauchsanweisung.

5 Produktbeschreibung

5.1 Übersicht

Die Darstellung der Einzelteile finden Sie auf der Titelseite.

1. Anschluss an Sauerstoff-Versorgung
2. Befestigungshülse
3. Doppelschlauch
4. Basisplatte mit Kugelgelenk-Schlauchanschlüssen

6 Reinigung

Eine sichere Reinigung oder Desinfizierung der kompletten Nasal-/Oralbrille ist nicht möglich.

Der Hersteller empfiehlt, die Nasal-/Oralbrille ohne Basisplatte nur äußerlich unter fließendem Wasser oder in Form einer Wischdesinfektion mit einer alkoholischen Desinfektionslösung zu reinigen.

Die Basisplatte ohne Kugelgelenk-Schlauchanschlüsse können Sie wie folgt reinigen:

1. Beide Kugelgelenk-Schlauchanschlüsse von der Basisplatte abziehen.
2. Basisplatte mit warmem Wasser und mildem Reinigungsmittel waschen.
3. Basisplatte in einer alkoholischen Desinfektionslösung desinfizieren.
4. Basisplatte mit klarem Wasser nachspülen.
5. Basisplatte an der Luft trocknen lassen.
6. Basisplatte durch Sichtprüfung kontrollieren.
7. Beide Kugelgelenk-Schlauchanschlüsse an die Basisplatte anstecken.

7 Entsorgung

Im häuslichen Umfeld können Sie alle Teile über den Hausmüll entsorgen.

Im klinischen Umfeld entsorgen Sie alle Teile gemäß den Krankenhausvorschriften.

8 Technische Daten

Produktklasse nach Richtlinie 93/42/EWG	Ila
Durchflussrate	0 l/min bis 3 l/min
Lagertemperatur	-25 °C bis +70 °C
Betriebstemperatur	+5 °C bis +40 °C

9 Werkstoffe

Teil der Nasal-/Oralbrille	Werkstoff
Schlauchsystem und Anschlüsse	PVC (Polyvinylchlorid)
Befestigungshülse, Kugelgelenke und Basisplatte	PP (Polypropylen)

10 Konformitätserklärung

Hiermit erklärt der Hersteller

Löwenstein Medical Technology GmbH + Co. KG
(Kronsaalsweg 40, 22525 Hamburg, Deutschland),
dass das Produkt den einschlägigen Bestimmungen der Richtlinie 93/42/EWG für Medizinprodukte entspricht. Den vollständigen Text der Konformitätserklärung erhalten Sie auf der Internetseite des Herstellers.