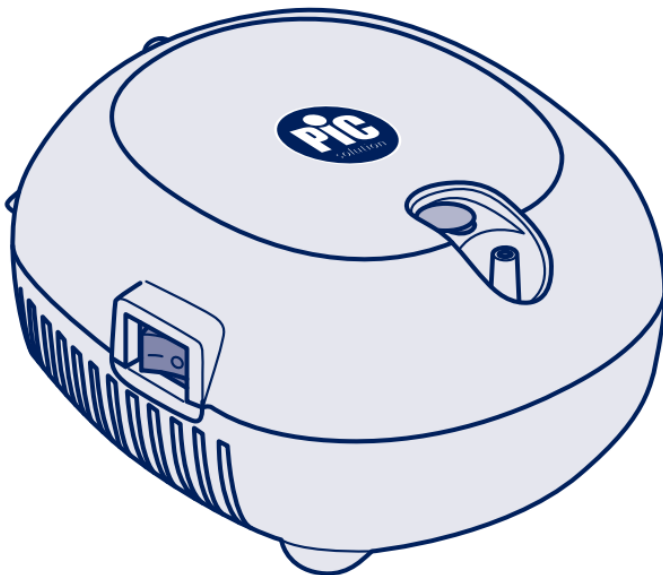
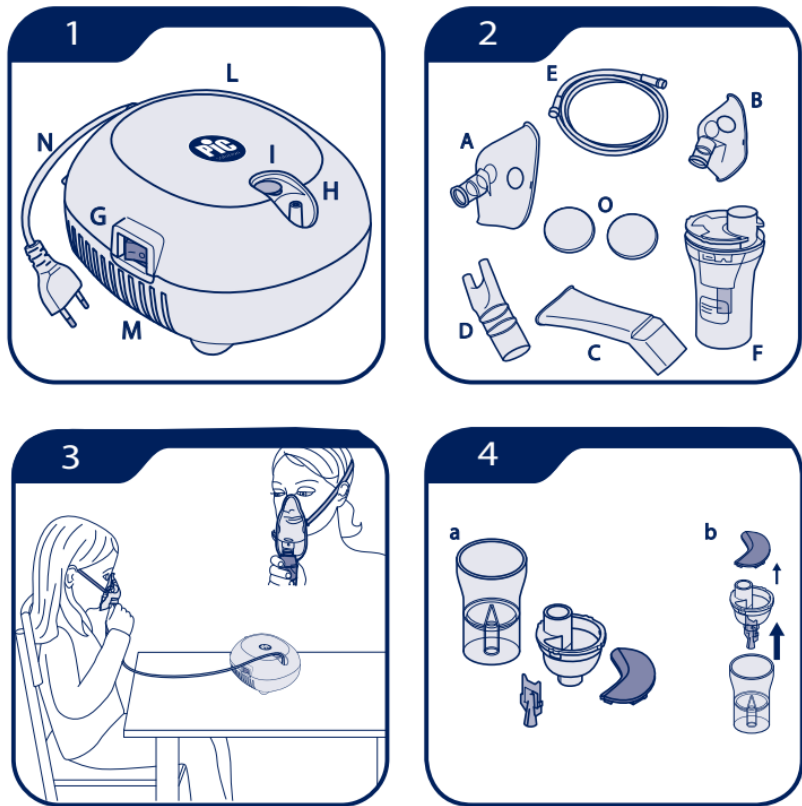


# AIRCube<sup>2</sup>



CE  
MD 1936





Illustrations solely for the purpose of illustrating the content.

Images fournies uniquement à titre d'illustration du contenu.

الرسوم لغرض توضيحية فقط.

Ilustracije služe samo u svrhu prikazivanja sadržaja.

Ilustracie so namenjene izključno za ponazoritev vsebine.

Ilustracije služe samo kao primjer.

Resimler yalnızca içeriği göstermek amacıyla verilmiştir.

Ilustracije su date isključivo u svrhu ilustrovanja sadržaja.



# INSTRUCTIONS FOR USE



## THESE INSTRUCTIONS ARE IMPORTANT. PLEASE KEEP THEM FOR FUTURE REFERENCE.

Dear customer,

Thank you for choosing Pic Solution's AIRCube<sup>2</sup> aerosol therapy unit.

### INTENDED USE:

The AIRCube<sup>2</sup> piston nebuliser is meant to be used with the dedicated nebuliser cup to transform liquid drugs (in solution or suspension) into an aerosol. Thanks to accessories such as the mask, mouthpiece or nose fork the nebulised microparticles remain suspended in the air as an aerosol, which the patient then breathes in, bringing the drug directly to the patient's airways for the treatment of acute or chronic diseases according to your Physician's indications.

### INTENDED USERS

The AIRCube<sup>2</sup> can be used by adults and children of paediatric age for the aerosol treatment of chronic or acute respiratory diseases. Intended uses do not include the use of an aerosol therapy unit for the administration of lifesaving drugs.

There are no intrinsic contraindications to the use of the device: any restrictions on use depend on the type of drug used for aerosol treatment.

The device can also be used by pregnant women, for specific treatments prescribed by qualified physicians and/or healthcare personnel. It can be used by children and/or patients with reduced physical and/or cognitive abilities, so long as they receive assistance and are under adult supervision.

### GENERAL CONDITIONS FOR USE

The device is meant to be used in a household environment, it may also be used in a professional setting with the limitations listed above.

For increased safety and hygiene, never use the same accessories on more than one patient. Purchase a dedicated kit for each user, see the list of compatible accessories listed in next paragraph.

Replace the accessories after one year of use or if there are any visible signs of deterioration of the materials themselves.

The instructions for use must be read to guarantee the safe use of the device.

### ACCESSORIES

- A - Adult mask
- B - Children's mask
- C - Mouthpiece
- D - Nose fork
- E - Connection tube
- F - Nebuliser cup

Available as spare parts in kit:

- [REF] 58038301000000: A, B, C, D, E, F, O
- [REF] 58038302000000: A, E, F
- [REF] 58038303000000: B, E, F

### DEVICE COMPONENTS

- G - On/Off switch
- H - Compressed air outlet
- I - Filter
- L - Nebuliser cup support
- M - Openings for cooling
- N - Power cord
- O - Filters



## GENERAL WARNINGS

- Any serious accident that occurs in relation with use of the device must be reported to the manufacturer and to the local authorities/government agencies.
- Do not use the device in conjunction with systems that provide ventilation support and are capable of releasing volatile anaesthetics or oxygen.
- The biocompatibility of the accessories and of the device's pneumatic circuit was tested in accordance with the requirements of: ISO 10993-1 - ISO 10993-5 - ISO 10993-10 ISO 10993-23 - ISO 18562-1 - ISO 18562-2 - ISO 18562-3 - ISO 18562-4.
- The masks have holes that optimise the efficiency of the aerosol treatment, do not clog them.
- Before use, carefully read the information in this manual, and keep for future reference. If there are doubts about the interpretation of any contents of this instructions manual, contact the dealer, distributor or manufacturer.
- Unit designed for aerosol therapy. Use the drugs prescribed in accordance with the instructions provided by your doctor and by the drug manufacturer. Any use other than the one for which the unit is intended is considered improper and therefore dangerous; PIKDARE cannot be held liable for any damage caused by incorrect or unreasonable use or if the device is used in electrical systems that do not conform to safety regulations in effect.
- After removing the device from its packaging, check that it is intact, without any visible damage that may have occurred during transport. If in doubt, do not use the unit, and contact the Pic Service Centre.
- Packaging (bags, box etc.) may be dangerous and should be kept out of reach of children. Keep the device out of reach of children, pets and persons with cognitive limitations.
- Before connecting the device, check that your mains voltage corresponds to that shown on the rating label. The rating label is located on the bottom of the unit.
- In case of incompatibility between the unit plug and the electrical socket, use certified adaptors, provided applicable legislation in the individual country allows such use, or have a PIKDARE S.p.A. authorised technician or personnel from the Pic service centre replace the plug.
- To prevent overheating and damage to the compressor, switch off the appliance for at least 40 minutes after every 20 minutes of uninterrupted use.
- **WARNING! Using the device before 40 minutes have elapsed may result in motor overheating and cause the safety cut-off devices to activate.**
- To ensure correct operation, make sure that the air filter is dry. The filter cover may be removed using a tool with a flat blade. **WARNING! keep the filter cover and the filter out of the reach of children as these are small parts and could represent a swallowing and suffocating hazard.**
- Do not use the device in the presence of nitrous oxide, oxygen or flammable air/anaesthetic mixtures.
- Turn off the device and disconnect from the mains after use and before adding more medicine. Do not fill the nebuliser cup beyond the maximum level indicated on it and check that it is assembled with all its components.
- Keep the device and power cord away from hot surfaces.
- Do not use the appliance while taking a bath or shower, or when in a damp place, or close to bath-tubs, sinks, washbasins, or in any other situation in which there are liquids that may come into contact with the appliance.
- Never touch the device with wet or damp hands.
- Do not drop or put the device into water or other liquids. Should this occur, unplug it immediately, stop using the appliance and contact PIKDARE S.p.A. or a Pic Service Centre.
- Do not block the openings for cooling air.
- Do not use the device if you feel drowsy.
- The device must not be used for patients who are unconscious or who do not breathe spontaneously.
- If children or persons with physical or mental disabilities use the device, proper supervision by an adult is required. Children must be kept under adult supervision to ensure that they do not play with the device. **The device contains small parts that can be swallowed and the power cord poses risk of strangulation.**
- **Even the tube represents a strangling hazard.**
- Do not use connectors or accessories not recommended by the manufacturer.
- Make sure the unit is placed on a level, stable surface when used in order to prevent spillage.
- During use, the surface must be free of any objects that may obstruct the correct flow of air.
- Do not pour liquid on the device, especially on the filter cover: this could lead to its undesired discharge/nebulisation.
- Before cleaning or performing any maintenance work on the device, disconnect it from the mains by pulling the plug out of the electrical socket.

- If you decide to no longer use the device, disconnect from the mains and cut off the power cord so the device cannot work. Dispose of the device and power cord in compliance with existing laws. We also recommend eliminating any parts that are potential hazards, particularly for children.
- Refer to laws in force for information regarding the disposal of accessories subject to wear. To dispose of the device, refer to Directive 2012/19/EU.
- Do not use the device if, after a fall, it shows signs of damage on any of its parts. If in doubt, do not use the device, and contact the Pic Service Centre.
- In the case of failure or malfunction of the device, switch it off by removing the plug from the mains and contact the Pic Service Centre only. The power cord and fuse listed in the "Technical Specifications" must be replaced by Pic Service Centre staff only.
- The patient and operator are the same person. The only operations that the patient/user may carry out safely are those listed in the paragraphs "Preparation and use of the device", "Compressor cleaning and maintenance", "Cleaning and maintenance of the accessories".
- **WARNING! The power cable is the separating element from the electrical mains. When in use, to disconnect the appliance from the mains, switch it off and pull out the plug from the power outlet. Always connect the plug to an easy to reach socket to ensure that the device may be easily disconnected from the electrical mains. Do not attempt to open, repair or tamper with the appliance.**
- This activity may expose the user and the patient to an electrical hazard if not carried out by authorised personnel.
- Replace the accessories after one year of use or if there are any visible signs of deterioration of the materials they are made of.

## **PREPARING AND USING THE UNIT**

- Take the device and the accessories out of the package.
- Pour the medicine and saline solution in the nebuliser tank, according to the doses recommended by your physician, without exceeding the maximum level shown by the mark on the tank; close the nebuliser cup (fig. 4). **Note:** the notches on the nebuliser cup are for illustrative purposes only and do not provide the exact dosage of the drug contained in the cup.
- Connect the nebuliser cup to the accessory needed for the therapy: Adult or children's mask, fork, mouthpiece (applied parts, see fig. 3). In case of doubt, ask your physician about which accessory to use.
- Connect the tube to the compressed air outlet and to the nebuliser cup;
- Connect the device to the mains;
- Turn on by pressing the on/off switch and start therapy;
- During the treatment session, the nebuliser cup can be rested on its own support;
- Carry out the treatment from a relaxed, seated position keeping the nebuliser cup vertical.
- When the aerosol jet becomes intermittent, interrupt the treatment for a few seconds to allow the suspended drops of solution to fall on the nebuliser cup walls. Resume the treatment session, which will be finished when no more nebulised solution is released from the nebuliser cup;
- Once the treatment session is completed, switch the device off, unplug the device from the electrical mains, remove the accessory used, and clean the device and accessories according to the instructions in the Cleaning and Maintenance paragraph;
- Warning! Do not service and/or repair the device while it is being used or is attached to the electrical mains! Any other maintenance/service activity/operation must be done solely by a PIC Service Centre.

## **COMPRESSOR CLEANING AND MAINTENANCE**

Warning! Do not wet the device or put it into water or other liquids. For cleaning, use a clean, dry cloth only.

## **CLEANING AND MAINTENANCE OF THE NEBULISER CUP AND ACCESSORIES**

- Step 1. Remove the used accessory from the nebuliser cup.
- Step 2. Disconnect the connection tube from the nebuliser cup.
- Step 3. Disassemble all the components of the nebuliser cup (fig. 4b).
- Step 4. Discard the remaining medication.
- Step 5. Wash the parts in water.

Step 6. Hand dry or air dry in a clean environment using a soft, clean, lint-free cloth.  
Passaggio 7. Montare l'ampolla e riporre in un luogo asciutto.

**WARNING! Do not boil the masks.**

**DISINFECTION PROCEDURE**

Disinfect the nebuliser cup, the mouthpiece, the masks or the nose fork after the last treatment of the day as follows. Use a solution of 70% ethyl alcohol:

Step 1. Immerse the components in the disinfectant solution for 10'.

Step 2. Remove the parts and discard the solution.

Step 3. Rinse the parts with clean drinking water (60°), shake off excess water and allow to air dry in a clean environment.

Store the device and the accessories in a cool, dry place, away from light and heat.

Never use benzene, thinners or other inflammable chemical substances for cleaning. This procedure has been tested for 365 cleaning cycles.

Clean and check that the condition of the accessories before and after use. Replace them if damaged.

**CHECKING AND REPLACING FILTERS**

Periodically check the condition of the filter. The filter was inserted to protect the compressor.

Correct filter maintenance prolongs the life of the aerosol. The frequency with which filter should be replaced depends on the conditions in which the device is used. The filter is located in the upper part of the aerosol. If the air filter has changed color or has been used for more than 60 days, replace it with a new one.

**TO REPLACE THE FILTER:**

- Remove the filter cover by lifting it up carefully, using a tool with a flat blade;
- Remove the filter to be replaced from its seat;
- Carefully fit the new filter;
- Reposition the filter cover by pushing it down fully in its seat, making sure that it cannot be removed without the use of a tool.

**WARNING! Never leave the removed filter cover and/or filters unattended: These are small parts posing the risk of suffocation if swallowed by children.**

TYPE OF DEFECT	CAUSE	TROUBLESHOOTING
Scarce nebulisation	Clogged nebuliser cup	Remove and detach all the nebuliser cup components and clean them as illustrated in this instruction manual.
Scarce nebulisation	Clogged nebuliser cup	If the issue persists after cleaning, replace the nebuliser cup.
No nebulisation	Nebuliser cup components not assembled correctly	Disassemble and reassemble the nebuliser cup; if the issue persists, replace the nebuliser cup.
No nebulisation	The compressor does not work	Verify that the power cord plug is properly connected and that the on/off switch is on. If the issue persists, contact a Pic Service Centre.
Slow nebulisation	Medicine too thick	Dilute the drug as instructed by the manufacturer.

No nebulization or low nebulization rate when the power is on.	Too much or too little medication in the nebuliser cup.	Add the correct amount of prescribed medication to the nebuliser cup.
--	---	---

### TECHNICAL SPECIFICATIONS

Nominal voltage	230V~
Frequency	50 Hz
Power consumption	50W
Working condition	20'ON-40'OFF
Fuse:	T2AH250V
Weight of the device:	approx. 1.2 Kg
Device service life when in use:	3,000 cycles/treatments
Service life of accessories:	365 cycles/treatments - 1 year
Noise emissions at 100 cm*	max 58 dBA
Noise emissions at 50 cm*	max 60.5 dBA
Max pressure:	2.57 ± 0.11 bar
Operational pressure:	0.98 ± 0.06 bar
Filling (min-max):	2 mL-8 mL

Always fill the nebuliser cup in compliance with the range defined above.

\*Data on noise levels were measured on a new device. Values may vary over time with use.

Performance:

Measurements taken with a power supply of 230V 50Hz:

	<b>0.1% ALBUTEROL</b>	<b>FLUIBRON SOLUTION (15 MG/2 ML OF AM-BROXOL HCL)</b>	<b>PULMAXAN SUSPENSION (0.5 MG/ML OF BUDESONIDE)</b>
MMAD	3,59 ± 0,18 µm	3,85 ± 0,06 µm	4,55 ± 0,16 µm
GSD	2,39 ± 0,11	2,26 ± 0,04	1,72 ± 0,03
Respirable fraction (%<5 µm)	61,2 ± 0,02	60,3 ± 0,02	50,3 ± 0,03
% >5 µm	33,3 ± 0,01	36,1 ± 0,01	38,1 ± 0,03
% 2 µm to 5 µm	37,4 ± 0,01	39,8 ± 0,02	44,3 ± 0,01
% <2 µm	23,8 ± 0,03	20,4 ± 0,01	5,95 ± 0,01
Output (mL)	0,29 mL ± 3,52%	0,34 mL ± 5,15%	0,29 mL ± 4,52%
Output rate	0,10 mL ± 5,31%	0,11 mL ± 1,48%	0,06 mL ± 1,47%
Residual Volume	1,23 mL	1,30 mL	1,22 mL

The data declared refers to the drugs tested and may vary depending on the drugs used, especially if these are high viscosity drugs.

The performance data listed in the table was measured using a breathing pattern that simulates adult breathing, it may vary with a child's breathing pattern.

EN ISO 27427 Respiratory therapy unit - Part 1: Nebulising systems and their components

Normal working conditions:

Temperatures: +5°C ~ +40°C  
 Relative humidity: 15%~85%,  
 Atmospheric pressure: 700 ~ 1060 hPa

Storage & transportation conditions:

Temperatures: -25°C ~ 70°C,

Relative humidity: 15%~85%,  
Atmospheric pressure: 700 ~ 1060 hPa

\* Data on noise levels were measured on a new device. Values may vary over time with use.

This section contains specific information about product compliance with the EN 60601-1-2 standard. AIRCube<sup>2</sup> is a medical electrical device that requires special precautions regarding electromagnetic compatibility and needs to be installed and commissioned according to the electromagnetic information provided.

Mobile and portable RF communications equipment (mobile phones, transceivers, etc.) may affect the device.

AIRCube<sup>2</sup> [REF] 58038220000500 is intended for use in the electromagnetic environment specified below. The person who purchases or who uses the AIRCube<sup>2</sup> [REF] 58038220000500 is responsible for ensuring that the device is used in an environment that complies with said specifications.

Guidance and manufacturer's declaration - Electromagnetic emissions		
Phenomenon	Professional healthcare facilities <sup>a)</sup>	DOMESTIC ENVIRONMENT <sup>a)</sup>
Conducted and radiated radio frequency EMISSIONS	<sup>a)</sup>	CISPR 11 Group 1 Class B
Harmonic distortion		IEC 61000-3-2 <sup>b)</sup> Class A
Voltage fluctuations/flicker		COMPLIANT WITH IEC 61000-3-3 <sup>b)</sup>

<sup>a)</sup> The device is intended for use in a home environment or professional healthcare structure and may exclusively be used in hospital rooms and in sections of hospitals or clinics set up for respiratory therapy. The more restrictive acceptance limits of Group 1 Class B (CISPR 11) have been considered and applied. The device is suited for use in the aforementioned environments so long as it is connected to the public mains.

<sup>b)</sup> The test may be applied to this environment provided that the ME EQUIPMENT and the ME SYSTEM used are connected to the PUBLIC MAINS and that the power supply is compliant with the prescriptions set by the reference policy governing electromagnetic compatibility (EMC).

Phenomenon	Basic EMC standard or test method	Immunity test levels	
		Professional healthcare facility environment	Home healthcare environment
ELECTROSTATIC DISCHARGE	IEC 61000-4-2	± 8kV contact ± 2 kV, ±4kV, ±8 kV, ±15 kV air	
Radiated, radio-frequency electromagnetic fields	IEC 61000-4-3	<sup>a)</sup>	10 V/m <sup>b)</sup> 80 MHz - 2.7 GHz 80% AM at 1 kHz
Fields located near RF wireless communication devices	IEC 61000-4-3		<b>COMPLIANT</b> NOTE: Further information about the distances to be maintained between portable and mobile RF communications device (transmitters) and the AIRCube <sup>2</sup> [REF] 58038220000500 can be requested from PIKDARE S.p.A. using the contact information provided in this manual. It is nevertheless advisable to keep the electromechanical aerosol therapy device at a safe distance (at least 0.5 m) from mobile phones or other communication devices that use radio frequencies, to minimise interference.
RATED power frequency magnetic fields.	IEC 61000-4-8		30 A/m <sup>c)</sup> 50 Hz or 60 Hz

- <sup>a)</sup> The device is destined for household use or use in professional healthcare facilities and may only be used in the patient's room and in locations designated for respiratory therapy in a hospital or clinic. The most restrictive limits were applied for the immunity tests.
- <sup>b)</sup> Before modulation.
- <sup>c)</sup> This test level presupposes a minimum distance of at least 15 cm between the AIRCube<sup>2</sup> [REF] 58038220000500 and sources of magnetic fields at grid frequency.

#### Guidelines and Manufacturer's Declaration - Electromagnetic Immunity - Alternating Current Entry Port

Phenomenon	Basic EMC standard or test method	Immunity test levels	
		Professional healthcare facility environment	Home healthcare environment
Electrical fast transient/burst	IEC 61000-4-4	± 2 kV 100 kHz repetition frequency	
Line-to-Line surges	IEC 61000-4-5	± 0.5 kV, ±1 kV	
Line-to-earth surges	IEC 61000-4-5	Class II device or equipped with Class II AC/DC adapter. Test not applicable. ± 0.5 kV, ±1 kV; ±2 kV	
Conducted disturbances induced by radio frequency fields.	IEC 61000-4-6	3 V <sup>a)</sup> 0.15 MHz - 80 MHz 6 V <sup>a)</sup> for ISM bands between 0.15 MHz and 80 MHz <sup>b)</sup> 80% AM at 1 kHz	
Voltage dips.	IEC 61000-4-11	0% in UT; 0.5 cycle At 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° and 315°.	
		0% in UT; 1 cycle and 70% in UT; 25/30 cycles Single phase: at 0°	
Voltage interruption	IEC 61000-4-11	0% in UT; 250/300 cycles	

<sup>a)</sup> Effective value (rms) before modulation.

<sup>b)</sup> The frequency bands from 0.15 MHz to 80 MHz used by industrial, scientific and medical (ISM) radiofrequency devices are: 6.765 MHz - 6.795 MHz, 13.553 MHz - 13.567 MHz, 26.957 MHz - 27.283 MHz and 40.66 MHz - 40.70 MHz. The radio bands from 0.15 MHz to 80 MHz used for amateur radio are: 1.8 MHz - 2.0 MHz, 3.5 MHz - 4.0 MHz, 5.3 MHz - 5.4 MHz, 7 MHz - 7.3 MHz, 10.1 MHz - 10.15 MHz, 14 MHz - 14.2 MHz, 18.07 MHz - 18.17 MHz, 21.0 MHz - 21.4 MHz, 24.89 MHz - 24.99 MHz, 28.0 MHz - 29.7 MHz and 50.0 MHz - 54.0 MHz.

More information on distances to be kept between portable and mobile radio communications equipment and the AIRCube<sup>2</sup> [REF] 58038220000500 can be requested from PIKDARE S.p.A., through the contact information provided in this manual. It is nevertheless advisable to keep a safe distance (at least 1 m) between the aerosol therapy unit and mobile phones or RF transmitters in order to reduce possible interference.

#### LEGEND OF SYMBOLS:

	Warning!		Humidity limitation
	Follow the Instructions for Use		Temperature limitation
	Class II device		Recyclable packaging
	On - Off		Der Grüne Punkt

<b>Hz</b>	Frequency		Legal Manufacturer
<b>SN</b>	Serial number	<b>LOT</b>	Lot Number
<b>REF</b>	Product identification code		Recycling (cardboard)
	Device with Type BF applied part		Triman symbol, symbol for disposal in accordance with French law
	Complies with Regulation (EU) 2017/745		Device tested by Università di Parma-Dipartimento di Farmacia to measure MMAD, aerosol output and aerosol output rate and breathable fraction.
	Alternate current		
<b>MD</b>	Medical Device	<b>IP21</b>	Device protected against penetration of solids and liquids. Device protected against vertically dripping water.
	Atmospheric pressure limitation	<b>UDI</b>	Unique Device Identifier

**Device date of production:** the first pair of digits in the lot number identifies the year, the second pair identifies the month. (**Lot** 2410000; 24 = 2024; 10 = October)



#### **THIS PRODUCT COMPLIES WITH THE DIRECTIVE 2012/19/EU.**

The crossed bin symbol on the appliance indicates that the product, at the end of its life, must be disposed of separately from domestic waste, either by taking it to a separate waste disposal site for electric and electronic appliances or by returning it to your dealer when you buy another similar appliance. The user is responsible for taking the appliance to a special waste disposal site at the end of its life. If the unwanted appliance is collected correctly as separate waste, it can be recycled, treated and disposed of ecologically; this avoids a negative impact on both the environment and health, and contributes towards the recycling of the product's materials. For further information regarding the waste disposal services available, contact your local waste disposal agency or the shop where you bought the appliance.

#### **WARRANTY**

The product is guaranteed against any lack of conformity under normal use as specified in the instructions. The warranty shall not therefore apply in the case of damage caused by improper use, wear or accidental events. For the duration of the warranty on conformity defects please refer to the specific provisions of applicable national laws in the country of purchase, where appropriate.



# NOTICE D'EMPLOI



## NOTICE IMPORTANTE, CONSERVER POUR LES UTILISATIONS FUTURES.

Cher client,

Merci d'avoir choisi l'appareil pour aérosolthérapie AIRCube<sup>2</sup> de Pic Solution.

### DESTINATION D'UTILISATION :

Le nébuliseur à piston d'AIRCube<sup>2</sup> doit être utilisé avec l'ampoule dédiée pour transformer les médicaments liquides (en solution ou en suspension) en aérosol. Grâce à des accessoires tels que les masques, l'embout buccal et la fourche nasale, les médicaments sous forme d'aérosol, c'est-à-dire nébulisés en microparticules qui restent en suspension dans l'air, sont inhalés et acheminés directement vers les voies respiratoires du patient pour le traitement de pathologies respiratoires aigües ou chroniques, selon les indications du médecin traitant.

### UTILISATEURS PRÉVUS

AIRCube<sup>2</sup> peut être utilisé par les patients adultes et pédiatriques pour l'aérosolthérapie dans le cadre de la gestion des pathologies respiratoires chroniques ou aigües. L'utilisation d'un appareil pour aérosolthérapie n'est pas prévue pour l'administration de médicaments vitaux.

Le dispositif ne présente aucune contre-indication intrinsèque à l'utilisation : les éventuelles limitations d'utilisation sont liées au type de médicament utilisé pour l'aérosolthérapie.

Le dispositif peut également être utilisé par les femmes enceintes, pour des thérapies spécifiquement prescrites par les médecins et/ou le personnel compétent. Il peut être utilisé par les enfants et/ou les patients aux capacités physiques et/ou cognitives réduites, à condition qu'ils soient assistés et surveillés par un adulte.

### CONDITIONS GÉNÉRALES D'UTILISATION

L'appareil est destiné à l'utilisation en environnement domestique ; il peut être utilisé en environnement professionnel selon les limitations susmentionnées.

Pour des raisons d'hygiène et de sécurité, ne jamais utiliser les mêmes accessoires sur plusieurs patients. Acheter un kit dédié pour chaque utilisateur ; voir la liste des accessoires compatibles indiquée dans le paragraphe suivant. Remplacer les accessoires après un an d'utilisation ou si des signes de dégradation du matériau sont visibles.

Lire la notice d'emploi pour garantir une utilisation sûre de l'appareil.

### ACCESOIRES INCLUS

- A - Masque pour adultes
- B - Masque pour enfants
- C - Embout
- D - Fourche nasale
- E - Tube de raccordement
- F - Ampoule

Disponibles comme pièces de rechange dans le kit:

**REF** 5803830100000: A, B, C, D, E, F, O

**REF** 5803830200000: A, E, F

**REF** 5803830300000: B, E, F

### COMPOSANTS DE L'APPAREIL

- G - Interrupteur Marche - Arrêt
- H - Sortie d'air comprimé
- I - Filtre
- L - Support d'ampoule
- M - Fentes de refroidissement
- N - Câble de raccordement au réseau électrique

O - Filtres



## AVERTISSEMENTS GÉNÉRAUX

- Tout incident grave lié à l'utilisation du dispositif doit être signalé au fabricant et aux autorités locales/agences gouvernementales.
  - Ne pas utiliser l'appareil en conjonction avec un équipement d'assistance à la ventilation qui peut libérer des anesthésiques volatils ou de l'oxygène.
  - La biocompatibilité des accessoires et du circuit pneumatique de l'appareil a été testée conformément aux exigences des normes : ISO 10993-1 - ISO 10993-5 - ISO 10993-10 ISO 10993-23 - ISO 18562-1 - ISO 18562-2 - ISO 18562-3 - ISO 18562-4.
  - Les masques sont dotés de trous dont le but est d'optimiser l'efficacité du traitement par aérosol, ne pas les boucher.
  - Avant l'utilisation, lire attentivement et comprendre les informations figurant dans la présente notice, et la conserver pour toute consultation ultérieure. Si vous avez des doutes sur l'interprétation du contenu de ce manuel d'instructions, veuillez contacter le revendeur, le distributeur ou le fabricant.
  - Appareil destiné à l'aérosolthérapie. Utiliser les médicaments prescrits conformément aux instructions du médecin traitant et du producteur du médicament. Toute utilisation autre que celle pour laquelle l'appareil est prévu est à considérer comme impropre et donc dangereuse ; PIKDARE ne pourra être tenue pour responsable en cas de dommages dus à une utilisation impropre, erronée et/ou irritationnelle, ou si l'appareil est utilisé sur des installations électriques non conformes aux normes de sécurité en vigueur.
  - Après avoir sorti l'appareil de l'emballage, s'assurer qu'il est intact et qu'il ne présente aucun dommage visible dû au transport. En cas de doute, ne pas utiliser l'appareil et s'adresser au Centre d'Assistance Technique PiC.
  - Ne pas laisser les éléments de l'emballage (sachets, boîte, etc.) à la portée des enfants, car ce sont des sources potentielles de danger. Conserver l'appareil hors de portée des enfants, des animaux domestiques et des personnes à capacités cognitives réduites.
  - Avant de brancher l'appareil, s'assurer que les données figurant sur la plaquette correspondent à celles du réseau de distribution électrique. L'étiquette des données se trouve à la base de l'appareil.
  - Si la fiche de l'appareil n'est pas compatible avec la prise du réseau, utiliser des adaptateurs certifiés conformément aux normes en vigueur dans le pays d'utilisation, ou bien demander au personnel qualifié et agréé PIKDARE S.p.A. ou à celui du centre d'assistance PiC de la remplacer.
  - Pour éviter de surchauffer et d'endommager le compresseur, il est nécessaire d'éteindre l'appareil pendant au moins 40 minutes après 20 minutes de fonctionnement en continu.
  - **AVERTISSEMENT ! Toute réutilisation de l'appareil sans attendre 40 minutes pourrait provoquer un échauffement excessif du moteur avec déclenchement des dispositifs de protection thermique.**
  - Pour un fonctionnement correct, s'assurer que le filtre à air est sec. Le couvre-filtre peut être enlevé à l'aide d'un outil à lame plate. **ATTENTION! tenir le couvre-filtre et le filtre hors de la portée des enfants car ce sont de petits éléments pouvant représenter un risque d'ingestion et d'étouffement.**
  - Ne pas utiliser l'appareil en présence de protoxyde d'azote, d'oxygène ou de mélange anesthésiant inflammable à l'air.
  - Éteindre l'appareil et le débrancher du réseau électrique après chaque utilisation et avant de rajouter du médicament. Ne pas remplir l'ampoule au-delà du niveau maximum indiqué sur celle-ci et vérifier qu'elle est assemblée avec tous ses composants.
  - Tenir l'appareil et le câble d'alimentation à l'écart des surfaces chaudes.
  - Ne pas utiliser l'appareil pendant que l'on prend un bain ou une douche, dans un milieu humide, à proximité d'une baignoire, d'un évier, d'un lavabo, ou en présence de liquides qui pourraient entrer en contact avec l'appareil.
  - Ne jamais toucher l'appareil avec les mains mouillées ou humides.
  - Ne jamais faire tomber ni plonger l'appareil dans l'eau ou dans d'autres liquides. Le cas échéant, débrancher immédiatement la fiche, ne plus utiliser l'appareil et s'adresser à PIKDARE S.p.A. ou au centre d'assistance PiC.
  - Ne pas bloquer les interstices d'aération pendant l'utilisation.
  - Ne pas utiliser l'appareil en cas de somnolence ou de torpeur.
  - Le dispositif ne doit être utilisé pour des patients inconscients ou ne respirant pas spontanément.
  - Si l'appareil est utilisé par des enfants ou des personnes à capacités physiques ou cognitives réduites, prévoir une surveillance appropriée. Les enfants doivent être surveillés afin de s'assurer qu'ils ne jouent pas avec l'appareil.
- L'appareil contient de petits éléments susceptibles d'être ingérés, et le câble pourrait représenter un danger potentiel d'étranglement.**
- **Le tube représente également un risque d'étranglement potentiel.**
  - Ne pas utiliser de raccords ni d'accessoires non prévus par le fabricant.
  - Durant l'utilisation et le stockage, s'assurer que l'appareil est placé sur une surface plane et stable pour éviter

qu'il ne se renverse.

- Pendant l'utilisation, le plan d'appui ne doit pas être encombré par des objets qui pourraient obstruer le débit d'air correct.
- Ne pas verser de liquides sur l'appareil, en particulier sur le couvre-filtre : ceci pourrait causer une éjection/nébulisation indésirable de ces derniers.
- Avant d'effectuer toute opération de nettoyage ou d'entretien, débrancher l'appareil du réseau d'alimentation électrique en déconnectant la fiche de la prise de courant.
- Si l'on décide de ne plus utiliser cet appareil, après avoir débranché la fiche de la prise de courant, il est recommandé de le rendre inutilisable en coupant son câble d'alimentation et d'éliminer immédiatement l'appareil de même que son câble conformément aux réglementations en vigueur. Il est également recommandé de rendre inoffensives les parties de l'appareil susceptibles de constituer un danger, en particulier pour les enfants.
- Pour éliminer les accessoires sujets à l'usure, se référer à la réglementation en vigueur. Pour éliminer l'appareil, se référer à la Directive 2012/19/UE.
- Cet appareil ne doit plus être utilisé si, après une chute, il présente des dommages ou des détériorations, quelle que soit la pièce. En cas de doute, s'adresser au Centre d'Assistance Technique PiC.
- En cas de panne et/ou de dysfonctionnement de l'appareil, l'éteindre et sortir la fiche de la prise de courant. Ensuite s'adresser uniquement au Centre d'Assistance PiC. Le câble d'alimentation et le fusible indiqués dans les « Données Techniques » ne peuvent être remplacés que par le personnel du Centre d'Assistance PiC.
- Le patient et l'opérateur sont la même personne. Les opérations que le patient/utilisateur peut effectuer en toute sécurité sont uniquement celles qui sont indiquées aux paragraphes « Préparation et utilisation de l'appareil », « Nettoyage et entretien du compresseur », « Nettoyage et entretien de l'ampoule et des accessoires ».
- **AVERTISSEMENT ! La fiche du câble de secteur représente l'élément de séparation du dispositif du réseau électrique. Lorsque l'appareil est utilisé, pour le débrancher du réseau électrique, l'éteindre et enlever la fiche d'alimentation de la prise de courant. Brancher la fiche exclusivement à une prise de courant aisément accessible pour faciliter le débranchement du réseau électrique. Ne jamais tenter d'ouvrir, de réparer ou de manipuler abusivement l'appareil.**
- Si elle n'est pas effectuée par un personnel autorisé, cette activité pourrait exposer l'utilisateur et le patient à un risque électrique.
- Remplacer les accessoires après un an d'utilisation ou si des signes de dégradation du matériau constituant les composants sont visibles.

## **PRÉPARATION ET UTILISATION DE L'APPAREIL**

- Sortir l'appareil et les accessoires de l'emballage.
- Mettre le médicament et la solution physiologique dans le réservoir de l'ampoule, en s'en tenant aux doses conseillées par le médecin, et sans dépasser le niveau maximum indiqué par l'encoche du réservoir ; refermer l'ampoule (fig. 4). **Remarque:** les repères sur l'ampoule sont purement indicatifs et ne constituent pas le dosage exact du médicament qu'elle contient.
- Relier l'ampoule à l'accessoire avec lequel on souhaite effectuer la thérapie : Masque pour adultes ou pour enfants, fourche, embout (parties appliquées) voir fig.3. En cas de doute, demander conseil au médecin traitant quant à l'accessoire à utiliser ;
- Brancher le tube à la sortie de l'air comprimé et à l'ampoule ;
- Brancher l'appareil au réseau électrique ;
- Allumer l'appareil en appuyant sur le bouton marche/arrêt et procéder à la thérapie ;
- Pendant le traitement, on peut poser l'ampoule sur le support approprié ;
- Effectuer la thérapie en position assise et détendue en tenant l'ampoule en position verticale.
- Lorsque le flux aérosolique devient intermittent, interrompre le traitement pendant quelques secondes et faire déposer les gouttes de médicament en suspension sur les parois de l'ampoule. Reprendre le traitement et terminer la séance lorsque le médicament nébulisé ne sort plus de l'ampoule ;
- À la fin du traitement, éteindre l'appareil en débranchant la fiche du câble de secteur de la prise de courant, retirer l'accessoire utilisé et nettoyer l'appareil et les accessoires selon les indications fournies au paragraphe Nettoyage et Entretien.
- **Attention ! N'effectuer aucune activité de service et/ou d'entretien lorsque l'appareil est en service ou branché au réseau ! Toute autre activité/opération d'entretien/révision doit être exécutée exclusivement par le Centre d'Assistance PiC.**



## **NETTOYAGE ET ENTRETIEN DU COMPRESSEUR**

Attention! Ne jamais plonger ni faire tremper l'appareil dans l'eau ou autres liquides. Pour effectuer le nettoyage, utiliser uniquement un linge doux, propre et sec.

## **NETTOYAGE ET ENTRETIEN DE L'AMPOULE ET DES ACCESSOIRES**

Étape 1. Retirer l'accessoire utilisé de l'ampoule.

Étape 2. Débrancher le tube de raccordement de l'ampoule.

Étape 3. Démonter tous les composants de l'ampoule (fig. 4b).

Étape 4. Jeter le médicament restant.

Étape 5. Laver les composants à l'eau.

Étape 6. Essuyer à la main à l'aide d'un chiffon doux, propre et non pelucheux ou laisser sécher à l'air libre dans un environnement propre.

Étape 7. Monter l'ampoule et la ranger dans un lieu sec.

### **ATTENTION! Ne pas faire bouillir les masques.**

## **PROCÉDURE DE DÉSINFECTION**

Désinfecter l'ampoule, l'embout buccal, les masques ou la fourche nasale après le dernier traitement de la journée, selon la procédure suivante.

Utiliser une solution d'alcool éthylique à 70 %.

Étape 1. Immerger les composants dans la solution désinfectante pendant 10'.

Étape 2. Retirer les composants et jeter la solution.

Étape 3. Rincer les composants à l'eau potable propre (60°), les secouer pour éliminer l'excès d'eau et laisser sécher à l'air libre dans un environnement propre.

Conserver l'appareil et tous les accessoires dans un endroit frais et sec, à l'abri de la lumière et des sources de chaleur. Ne jamais utiliser de benzène, ni de diluants ni d'autres substances chimiques inflammables pour le nettoyage. Cette procédure de nettoyage a été testée sur 365 cycles de nettoyage.

Il est conseillé de nettoyer et de vérifier l'intégrité des accessoires avant et après chaque utilisation, et de les remplacer en cas d'endommagement.

## **VÉRIFICATION ET REMPLACEMENTS DES FILTRES**

Il est conseillé de vérifier régulièrement l'état du filtre. Le filtre sert à protéger le compresseur.

Un entretien correct du filtre permet de prolonger la durée de vie de l'aérosol. La fréquence de remplacement des filtres dépend des conditions environnementales où l'appareil est utilisé. Le filtre est situé sur la partie supérieure de l'aérosol. Si le filtre à air a changé de couleur ou s'il a été utilisé pendant plus de 60 jours, le remplacer par un nouveau filtre.

### **POUR REMPLACER LE FILTRE :**

- Enlever le couvre-filtre en le soulevant délicatement à l'aide d'un outil à lame plate ;
- Retirer de son emplacement le filtre à remplacer ;
- Insérer avec soin le nouveau filtre ;
- Remplacer le couvre-filtre en le poussant à fond dans son logement et en s'assurant qu'il ne peut pas être enlevé sans l'aide d'un outil.

**ATTENTION! Ne jamais laisser sans surveillance le couvre-filtre démonté et/ou les filtres : ils pourraient constituer de petites pièces susceptibles de provoquer l'étouffement d'un enfant qui les a ingérées.**

TYPE DE DÉFAUT	CAUSE	SOLUTION
Nébulisation faible	Ampoule obstruée	Enlever et séparer complètement tous les composants de l'ampoule et la nettoyer selon les indications fournies dans cette notice d'emploi.
Nébulisation faible	Ampoule obstruée	Si le problème persiste après le nettoyage, remplacer l'ampoule.
Absence de nébulisation	Composants de l'ampoule mal assemblés	Démonter et remonter l'ampoule, si le problème persiste, remplacer l'ampoule.
Absence de nébulisation	Le compresseur ne fonctionne pas	Vérifier que la fiche du cordon d'alimentation est correctement branchée et que l'interrupteur marche/arrêt est sur « ». Si le problème persiste, s'adresser au Centre d'Assistance PIC.
Nébulisation lente	Médicament trop dense	Diluer le médicament selon les indications du fabricant.
Pas ou peu de nébulisation lorsque l'appareil est allumé.	Trop ou pas assez de médicament dans l'ampoule.	Ajouter la bonne quantité de médicament dans l'ampoule.

## DONNÉES TECHNIQUES

Tension nominale	230V~
Fréquence	50 Hz
Puissance absorbée	50W
Conditions de fonctionnement	20' ALLUMÉ-40' ÉPUISÉ (20'ON-40'OFF)
Fusible :	T2AH250V
Poids du dispositif :	environ 1,2 kg
Vie utile de service de l'appareil :	3 000 cycles/traitements
Durée de vie utile de service des accessoires :	365 cycles/traitements - 1 année
Bruit à 100 cm*	max 58 dBA
Bruit à 50 cm*	max 60,5 dBA
Pression maximale :	2,57 ± 0,11 bars
Pression de fonctionnement :	0,98 ± 0,06 bars
Remplissage (min-max) :	2mL-8 mL

Nous recommandons de remplir l'ampoule de nébulisation selon les indications de la plage définie ci-dessus.

\*Les données relatives au niveau de bruit ont été mesurées l'appareil neuf. Les valeurs peuvent varier après une longue période d'utilisation.

Performances :

Mesures effectuées avec une alimentation de 230V 50Hz :

	0,1% ALBUTEROL	FLUBRON SOLUTION (15 MG/2 ML D'AMBROXOL HCL)	PULMAXAN SUSPENSION (0,5 MG/ML DE Budesonide)
MMAD	3,59 ± 0,18 µm	3,85 ± 0,06 µm	4,55 ± 0,16 µm
GSD	2,39 ± 0,11	2,26 ± 0,04	1,72 ± 0,03
Fraction respirable (%<5 µm)	61,2 ± 0,02	60,3 ± 0,02	50,3 ± 0,03

% > 5 µm	$33,3 \pm 0,01$	$36,1 \pm 0,01$	$38,1 \pm 0,03$
% 2 µm à 5 µm	$37,4 \pm 0,01$	$39,8 \pm 0,02$	$44,3 \pm 0,01$
% < 2 µm	$23,8 \pm 0,03$	$20,4 \pm 0,01$	$5,95 \pm 0,01$
Sortie (mL)	$0,29 \text{ mL} \pm 3,52\%$	$0,34 \text{ mL} \pm 5,15\%$	$0,29 \text{ mL} \pm 4,52\%$
Débit à la sortie	$0,10 \text{ mL} \pm 5,31\%$	$0,11 \text{ mL} \pm 1,48\%$	$0,06 \text{ mL} \pm 1,47\%$
Volume résiduel	1,23 mL	1,30 mL	1,22 mL

Les données déclarées font référence aux médicaments testés et peuvent varier selon les médicaments utilisés, surtout si ces médicaments présentent une viscosité élevée.

Les données relatives aux performances énumérées dans le tableau ont été mesurées avec un schéma respiratoire qui simule celui d'un adulte, ils peuvent varier avec le schéma respiratoire d'un enfant.

Condition de fonctionnement normale :

Température :  $+5^\circ\text{C} \sim +40^\circ\text{C}$

Humidité relative : 15% ~ 85%,

Pression atmosphérique : de 700 ~ 1060 hPa

Conditions de conservation et de transport :

Température :  $-25^\circ\text{C} \sim 70^\circ\text{C}$ ,

Humidité relative : 15% ~ 85%,

Pression atmosphérique : de 700 ~ 1060 hPa

\* Les données relatives au niveau de bruit ont été mesurées sur l'appareil neuf. Les valeurs peuvent varier après une longue période d'utilisation.

EN ISO 27427 Appareils pour la thérapie respiratoire – Première partie : systèmes de nébulisation et leurs composants.

Cette section contient des informations spécifiques concernant la conformité du produit à la norme 60601-1-2. AirCube<sup>2</sup> est un dispositif électromédical qui nécessite certaines précautions en matière de compatibilité électromagnétique. Il doit être installé et mis en service selon les informations fournies relatives à la compatibilité électromagnétique.

Des appareils de communication à RF portables et mobiles (téléphones portables, émetteurs-récepteurs, etc.) peuvent influencer l'appareil.

AIRCube<sup>2</sup> REF 58038220000500 est conçu pour être utilisé dans un environnement électromagnétique aux caractéristiques spécifiées ci-dessous. L'acheteur ou l'utilisateur d'AIRCube<sup>2</sup> REF 58038220000500 est tenu de s'assurer que l'appareil est utilisé dans un environnement conforme à ces spécifications.

#### **Déclaration et directives du fabricant - Émissions électromagnétiques**

<b>Phénomène</b>	<b>Structures sanitaires professionnelles <sup>a)</sup></b>	<b>ENVIRONNEMENT DOMESTIQUE <sup>a)</sup></b>
ÉMISSIONS en radiofréquence conduites et irradiées	<sup>a)</sup> )	CISPR 11 Groupe 1 Classe B
Distorsion harmonique	CEI 61000-3-2 <sup>b)</sup> ) Classe A	
Fluctuations de tension/flicker (papillotement)	CONFORMES À LA NORME CEI 61000-3-3 <sup>b)</sup> )	

<sup>a)</sup> L'appareil est destiné à une utilisation dans un environnement domestique ou dans des structures sanitaires professionnelles et il peut être utilisé exclusivement dans les chambres d'hôpital et dans les locaux destinés au traitement respiratoire d'hôpitaux ou cliniques. Les limites d'acceptation les plus restrictives du Groupe 1 Classe B (CISPR 11) ont été considérées et appliquées. L'équipement est adapté pour une utilisation dans les environnements mentionnés lorsqu'ils sont directement associés au Réseau public.

<sup>b)</sup> Le test n'est pas applicable dans cet environnement sauf si l'EQUIPEMENT EM et le SYSTÈME EM utilisés sont connectés au RÉSEAU PUBLIC et l'entrée d'alimentation électrique est autrement dans le cadre de la norme EMC Basique.

#### Déclaration du producteur et directives - immunité électromagnétique - porte - enveloppe

Phénomène	Norme de référence EMC ou méthode d'essai	Niveaux d'essai d'immunité	
		Structures sanitaires professionnelles	Environnement domestique
DÉCHARGES ÉLECTROSTATIQUES	CEI 61000-4-2	Par contact $\pm 8\text{ kV}$ $\pm 2\text{ kV}$ , $\pm 4\text{ kV}$ $\pm 8\text{ kV}$ , $\pm 15\text{ kV}$ air	
Champs électromagnétiques à radiofréquence irradiés	CEI 61000-4-3	<sup>a)</sup>	$10\text{ V/m}^{\text{b)}$ 80 MHz - 2,7 GHz 80% AM à 1 kHz
Champs de proximité par rapport à l'équipement de communication sans fil RF	CEI 61000-4-3	<b>CONFORME</b> REMARQUE : pour plus d'informations sur les distances de séparation entre les appareils de communication RF portables et mobiles (émetteurs) et AIRCube <sup>2</sup> <a href="#">REF</a> 58038220000500, contacter PIKDARE S.p.A. aux coordonnées indiquées dans cette notice. Il est pourtant conseillé de maintenir l'appareil d'aérosolthérapie électromécanique à une distance adéquate (au moins 0,5 m) des téléphones portables ou des appareils de communication à radio fréquence, afin de réduire au minimum les éventuelles interférences.	
Champs magnétiques à la fréquence NOMINALE de réseau.	CEI 61000-4-8	$30\text{ A/m}^{\text{b)}$ 50 Hz ou 60 Hz	

<sup>a)</sup> L'équipement est adapté pour une utilisation dans des Environnements de soin à domicile et professionnels limités aux chambres des patients et aux installations de traitement respiratoires dans les hôpitaux ou cliniques. Les limites d'acceptation d'immunité les plus restrictives ont été prises en compte et appliquées.

<sup>b)</sup> Avant application d'une modulation.

Ce niveau de test suppose une distance minimale d'au moins 15 cm entre AIRCube<sup>2</sup> [REF](#) 58038220000500 et les sources de champs magnétiques à la fréquence du réseau.

#### Guide et déclaration du fabricant – émissions électromagnétiques - Orifice d'entrée A.C.

Phénomène	Norme de référence EMC ou méthode d'essai	Niveaux d'essai d'immunité	
		Structures sanitaires professionnelles	Environnement domestique
Transitoires électriques rapides/burst	IEC 61000-4-4	$\pm 2\text{ kV}$ Fréquence de répétition de 100 kHz	
Impulsions de tension d'une ligne à l'autre	CEI 61000-4-5	$\pm 0,5\text{ kV}$ , $\pm 1\text{ kV}$	
Impulsions de tension d'une ligne à la terre	CEI 61000-4-5	Dispositif de Classe II ou doté d'un adaptateur de réseau AC/DC de Classe II. Essai non applicable. $\pm 0,5\text{ kV}$ , $\pm 1\text{kV}$ ; $\pm 2\text{ kV}$	
Perturbations réalisées induites par des champs à radiofréquence.	CEI 61000-4-6	$3\text{ V}^{\text{a)}$ , 0,15 MHz - 80 MHz $6\text{ V}^{\text{a)}$ en bandes ISM entre 0,15 MHz et 80 MHz <sup>b)</sup> 80% AM à 1kHz	

Chutes de tension.	CEI 61000-4-11	0 % en UT ; 0,5 cycle À 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° et 315°.  0 % en UT ; 1 cycle et 70% en UT ; 25/30 cycles Monophasé : à 0°
Interruptions de tension	CEI 61000-4-11	0 % en UT ; 250/300 cycle

) Valeur efficace (rms) avant la modulation.

b) Les bandes de fréquences de 0,15 MHz à 80 MHz utilisées par les appareils à radiofréquence industriels, scientifiques et médicaux (ISM) sont : 6,765 MHz - 6,795 MHz, 13,553 MHz - 13,567 MHz, 26,957 MHz - 27,283 MHz et 40,66 MHz - 40,70 MHz. Les bandes radio utilisées pour l'activité de radio-amateur de 0,15 MHz à 80 MHz sont : 1,8 MHz - 2,0 MHz, 3,5 MHz - 4,0 MHz, 5,3 MHz - 5,4 MHz, 7 MHz - 7,3 MHz, 10,1 MHz - 10,15 MHz, 14 MHz - 14,2 MHz, 18,07 MHz - 18,17 MHz, 21,0 MHz - 21,4 MHz, 24,89 MHz - 24,99 MHz, 28,0 MHz - 29,7 MHz et 50,0 MHz - 54,0 MHz.

Toute information complémentaire sur les distances de séparation entre les appareils de radiocommunication mobiles et portables et AIRCube<sup>2</sup> REF 58038220000500 peut être demandée à PIKDARE S.p.A., en utilisant le contact indiqué dans le présent manuel. Il est toutefois conseillé de maintenir l'appareil d'aérosolthérapie à une distance adéquate (1m minimum) des téléphones portables ou des appareils émetteurs à radio fréquence, afin de réduire tout risque d'interférences.

#### LÉGENDE DES SYMBOLES :

	Attention!		Limites d'humidité
	Se conformer à la notice d'emploi		Limites de température
	Appareil de Classe II		Emballage recyclable
	Allumé - Éteint		Der Grüne Punkt
	Fréquence		Fabricant
	Numéro de série		Numéro de lot
	Code d'identification produit		Recyclage du carton
	Appareil avec partie appliquée de type BF		Symbole Triman, symbole de mise au rebut en accord avec la législation française
	Conforme à la réglementation (UE) 2017/745		Dispositif testé par l'Université de Parme-Département de pharmacie pour la mesure MMAD, de la sortie d'aérosol et du taux de nébulisation et de la fraction respirable.
	Courant alternatif		Appareil protégé contre l'entrée de corps solides et liquides. Appareil protégé contre l'égouttage vertical.
	Dispositif médical		Appareil protégé contre l'entrée de corps solides et liquides. Appareil protégé contre l'égouttage vertical.



	Limites de pression atmosphérique		Identifiant unique de l'appareil
--	-----------------------------------	--	----------------------------------

**Date de production de l'appareil :** la première paire de chiffres du numéro de lot identifie l'année, la deuxième paire le mois. (**Lot** 24100000 ; 24 = 2024 ; 10 = octobre)



#### **CE PRODUIT EST CONFORME À LA DIRECTIVE 2012/19/UE.**

Le symbole de la poubelle barrée sur l'appareil indique que ce produit, à la fin de sa propre vie utile, devra être traité séparément des autres déchets domestiques ; il faudra donc l'apporter dans un centre de collecte sélective pour les appareillages électriques et électroniques, ou bien le remettre au revendeur lors de l'achat d'un nouvel appareillage équivalent. L'utilisateur est responsable du retour de l'appareil, à la fin de sa vie, aux structures de collecte appropriées. Une collecte sélective adéquate, visant à envoyer l'appareil que l'on n'utilise plus au recyclage, au traitement et à l'élimination compatible avec l'environnement, contribue à éviter les effets négatifs possibles sur l'environnement et sur la santé, et favorise le recyclage des matériaux dont le produit est composé. Pour obtenir des renseignements plus détaillés sur les systèmes de collecte disponibles, s'adresser au service local d'élimination des déchets, ou bien au magasin où l'achat a été effectué.

#### **GARANTIE**

Le produit est garanti contre tout défaut de conformité dans des conditions normales d'utilisation selon les indications figurant sur la notice d'utilisation. La garantie ne sera donc pas appliquée en cas de dommages dérivant d'un usage inappropriate, de l'usure ou d'événements accidentels. En ce qui concerne la durée de la garantie contre les défauts de conformité, consulter les conditions prévues par les normes nationales applicables, le cas échéant, dans le pays d'achat.

# إرشادات الاستخدام AR

هذه التعليمات ذات أهمية، راجع احتفظ بها للرجوع إليها مستقبلاً.

عزيزي العميل.

نشكوك على اختيار وحدة العلاج بالرذاذ<sup>2</sup> من AIRCube<sup>2</sup>.

دوعي الاستخدام:  
يجب استخدام المضادات الكببسية<sup>2</sup> AIRCube<sup>2</sup> مع الأمبوله المخصصة لتحويل الأدوية السائلة (في محلول أو معلق) إلى رذاذ، وبفضل الملحقات مثل الفناع أو فوهة الفم أو فوهة الأنف، تصل الجراثيم الدقيقة المنخوقة معلقة في الهواء كرذاذ، والذي يستنشقه المريض بعد ذلك، حيث يتم إحضار الدواء مباشرة إلى الشعب الهوائية للمريض لعلاج الأمراض الحادة أو المزمنة وفق تعليمات طبيبك المعالج.

المستخدمون المستهدفوون:  
يمكن استخدام جهاز AIRCube<sup>2</sup> من قبل البالغين والأطفال في سن الأطفال لعلاج الإرذاذ لأمراض الجهاز التنفسى المزمنة أو الحادة لا يجوز استخدام جهاز العلاج بالرذاذ لإعطاء الأدوية المقيدة للحياة.

ولا يوجد وسائل جهوية لاستخدام الجهاز؛ وتعتمد أي قيود على الاستخدام على نوع الدواء المستخدم في علاج الإرذاذ.  
يمكن أيضًا استخدام الجهاز من قبل النساء المواتيل لعلاجات محددة موصوفة من قبل الأطباء المؤهلين / أو موظفي الرعاية الصحية، ويمكن استخدامه من قبل الأطفال / أو المرضى الذين يعانون من ضعف القدرات البدنية / أو المعرفية. طالما أنهم يتلقون المساعدة ويكونون تحت إشراف الكبار.

ظروف الاستعمال العامة:  
الجهاز مخصص للاستخدام في بيئة منزلية، ويمكن استخدامه أيضًا في بيئة احترافية مع القيد المذكورة أعلاه.  
لمزيد من السلامة والنظافة، لا تستخدم أبدا نفس الملحقات مع أكثر من مريض واحد، قم بشراء مجموعة مخصصة لكل مستخدم، راجع قائمة الملحقات المتفاوضة المدرجة في الفقرة التالية.  
استبدل الملحقات بعد عام واحد من الاستخدام أو إذا كانت هناك أي علامات واضحة لتلف المواد نفسها.

يجب قراءة تعليمات الاستخدام لضمان الاستخدام الآمن للجهاز.

## أجزاء الجهاز

G - مفتاح تشغيل/إيقاف

A - مخرج الهواء المضغوط

E - فلتر

L - دعامة كأس المجاج

M - فتحات هواء التبريد

N - كابل كهرباء

O - الفلاتر

## الملحقات

A - قناع للبالغين

B - قناع للأطفال

C - فوهة الفم

D - فوهة الأنف

E - أنبوب توصيل

F - كأس بخاراء

تتوفر كقطع الغيار بالطلب:

58038301000000 REF

58038302000000 REF

58038304000000 REF

## تقديرات آمنة

\* يجب الإبلاغ عن أي حادث خطير يحدث فيما يتعلق باستخدام الجهاز إلى الشركة المصنعة والسلطات المحلية / الوكالات الحكومية.  
\*\* لا يستخدم الجهاز بالاتفاق مع الأنظمة التي توفر دعماً للنهوض وقادرة على إطلاق التخدير المختبر أو الأكسجين.

تم اختبار التوافق البيولوجي للملحقات والدائرة الهوائية للجهاز وفقاً لمتطلبات: المعايير ISO 10993-10 - ISO 10993-5 - ISO 10993-1

- تجنب الأفتة على ثقوب تعمل على خسق كفافة معايير الإبراز ولا تسددها.
- قبل الاستخدام، أقرأ بعناية المعلومات الواردة في هذا الكتاب وقم باستيعابها، واحتفظ به للرجوع إليها فيما بعد. في حالة وجود شكوك بشأن تفسير أي محتوى من محتويات هذا الدليل الخاص بالتعليمات، اتصل بالبائع أو الموزع أو الشركة المصنعة.
- جهاز مخصوص للعلاج باستخدام الرذاذ. استخدم الأدوية الموصوفة وفقاً للتعليمات التي قدمها طبيبك ومن قبل الشركة المصنعة للدواء، بعد استخدام الجهاز للعلاج باستخدام الرذاذ. لا يُغَرِّر غير ذلك المسممة من أجله استخدامة غير سليم، وبالتالي يتغذى على خطورة لا تتحمل شركة PIKDARE المسؤولية عن التلفيات الناجمة عن الاستخدام غير الصحيح أو المفرط أو في حالة استخدام الجهاز مع شبكات كهربائية لا تتوافق مع شريعت السلامة المعمول بها.
- بعد إخراج الجهاز من عبوة التغليف الخاص به، تحقق من سلامته. ومن خلوه من أي تلفيات ظاهرة قد تكون حدثت أثناء النقل. في حالة الشك، فلا تستخدم الوحيدة، واتصل بمركز خدمة P.I.C.
- لقد تكون مواصفات التغليف (الخاتم والصناديق وخلافه) خطأً وينبغي إيقافها بعيداً عن متناول الأطفال. احتفظ بالجهاز بعيدة عن متناول الأطفال.
- الاليات والمواد والأدوات ذات القدرة الإيكاريكية المحددة.
- قبل توصيل الجهاز، تحقق أن جهد التيار الكهربائي متواافق مع الجهد المذكور على ملصق البيانات أسفل الوحيدة.
- في حالة عدم التوافق بين قابس الوحدة والمقبس الكهربائي، فاستخدم أحد المهاين المعمودة إذا كان ذلك مسموحاً به في دولتك أو دفع أحد فنيي شركة PIKDARE S.p.A.
- لتجنب الريادة المفرطة في درجة الحرارة وتلف الكمبيوتر، تم بإيقاف الجهاز بعد 40 دقيقة على الأقل بعد كل 20 دقيقة من التشغيل المستمر.
- تنبئها قد ينجم عن استخدام الجهاز قبل موفرة فترة 40 دقيقة حرارة مفرطة بالجهاز وبؤدي إلى تفعيل جهاز التوقف لداعي السلامة.
- لضمان التشتت يمكن توجيهه إلى الهواء جافاً، يمكن إزالة غطاء الفنر واستخدام آداة ذات شفرة مسطحة. تنبئها يمكن إزالة غطاء الفنر واستخدام آداة ذات شفرة مسطحة. يحفظ الفنر وغطاء الفنر بعيداً عن متناول الأطفال حيث إن قطع الغيار هذه صغيرة وربما يصلها الأطفال أو يؤدي إلى اختناقهم.
- لا تستخدم الجهاز في بيئة ذات درجة حرارة أو رطوبة أعلى من 40°C، أو بدرجات حرارة أقل من 0°C.
- أوقف الجهاز وأصلحه في حالات الطوارئ بعد الاستخدام وقبل إضافة المزيد من الدواء. لا تقم بفتح كأس البخاخة أكثر من المد الأقصى الموضح عليه وتأكد من جمعه مع كافة أجزاء.
- احتفظ بالجهاز وكابل الكهرباء بعيداً عن الأسطح الساخنة.
- لا تستخدم الجهاز أثناء الاستحمام أو التوادع في أماكن دamp؛ أو قربها، أو قربها من أحواض الاستحمام أو المطابخ أو أحواض الغسيل أو أي مكان آخر توجد به سائل قد تلامس الجهاز.
- لا تنسى تفاصيل الجهاز بأيدي ممتنعين أو طفلي.
- لا تلقي الجهاز أو ضعه في الماء أو السوائل الأخرى، وفي حالة حدوث ذلك، افصل الجهاز على الفور من المقبس. وتوقف عن استخدامه واتصل بشركـة PIKDARE S.p.A.
- لا تنسـد فتحات الهواء بالماء.
- لا تستخدم الجهاز عند شعورك بالغثـاء.
- لا يجوز استخدام الجهاز للأطفال دون سن المراهـق.
- في حالة استخدام الجهاز بواسطةأطفال أو أشخاص ذوي قدرات جسدية أو إدراكية مختلـفة. من الضروري وجود إشراف مناسب من قبل أحد الالـقـنـين، يجب إبقاء الأطفال للتحقق من عدم عيـنـهم بالجهاز. تشتمـلـ الوـحدـةـ علىـ أـجـراءـ صـغـيرـةـ قـابـلـةـ للـبـلـعـ.
- ينـبـهـ إلىـ أـلـبـيـنـ أـيـضاـ خطـرـ مـحـمـلـ لـلـاتـلاقـ.
- لا تستخدم الموصـلات أو المـلـحقـاتـ غيرـ المـوصـيـ بهاـ منـ الجـهـةـ الصـانـعـةـ.
- تـاكـدـ منـ وضعـ الـوـحدـةـ عـلـىـ سـطـحـ مـسـتـوـ وـتـابـتـ عـنـ اـسـتـخـادـ لـجـنـبـ اـسـكـابـ الدـوـاءـ.
- أثناء الاستخدام، يجب أن يكون المسطح الدائم على طبقه من أي شرء قد يعرقل التدفق الصحيح للهواء.
- لا تنسـكـ السـوـالـلـ عـلـىـ الجـهـاـزـ لـاسـيمـاـ عـلـىـ الـكـهـرـيـاءـ قـدـ يـؤـديـ إـلـىـ التـفـرـغـ أوـ التـرـيـدـ غـيرـ غـيرـ مـنـصـبـ.
- قبل التنظيف أو أداء المهام بأعمال مبنية على الكهرباء عن طريق نزع القابس من المقبس الكهربائي.
- إذا قررت التوقف عن استخدام الجهاز تماماً، فقم بفصله عن الكهرباء واقطع كابل الكهرباء بحيث يتبع تشفيل الجهاز تخلص من الجهاز وكابل الكهرباء وفقاً للمعايير المعتمدة بها. كما يوصى بإزالة أي إجزاءٍ تُمْكِنُ مُخْطَلَةً مُحْتَمَلةً خاصةً بالنسبة للأطفال.
- للخلاص من المخلفات المعرضة للتهالك، قم بالرجوع إلى القوانين السارية للخلاص من الجهاز بحسب الرجوع إلى المعاشرة EU 2012/19/EU.
- يجب التوقف عن استخدام هذا الجهاز بعد تعرضه للتسخين، أو عند حدوث ضرر أو تلف في أي جزء من أجراه، إذا راودك الشك، فلا تستخدم الجهاز وأصلـلـ بـلـغـةـ شـرـكـةـ P.I.Cـ.
- في حالة حدوث عطل أو خلل بالجهاز، قم بإيقافه عن طريق فصل القابس على الفور، يجب أن يتم استبدال الكابل الكهربائي والغير قادر في المعاشرة الفنية عن طريق فريق مركز الخدمة الفنية فقط.
- الرياح والمشغل الشخصي، العمليات ذات نفس المقدمة التي يجوز للمرضى المستخدم القيام بها بأمان هي فقط تلك الواردة في فقرات «تجهيز الجهاز واستخدامه»، و«تنظيف الجهاز وصيانته»، و«متطلبات المخلفات ووصياتها».
- تخبرـاـ بعدـ الكـابـلـ الـكـهـرـيـاءـ عـنـ الصـفـلـ عـنـ مـصـدـ الـجـهـاـزـ وـعـنـ اـسـتـخـادـهـ وـزـنـهـ.
- القابـسـ منـ مـقـبـسـ الـكـهـرـيـاءـ، فـمـاـنـقـبـسـ يـسـهـلـ الـعـوـصـ إـلـيـهـ لـضـمـانـ إـلـيـهـ فـصـلـ الـجـهـاـزـ بـسـهـولةـ عـنـ مـصـدـ الـجـهـاـزـ الـكـهـرـيـاءـ.
- لا تأخـلـ فـحـصـ الـجـهـاـزـ أـوـ تـصـلـيـحـهـ أـوـ عـثـثـهـ.
- إذا لم يتم تنفيذ هذا العمل من قبل الموظفين المعتمدين، فقد يتعرض المستخدم والمرضى لخطر كهربائي.

• استبدل الملحقات بعد عام واحد من الاستخدام أو إذا كانت هناك أي علامات واضحة لتلف المواد المصنوعة منها

z

لتحضير واستخدام الجهاز.

• ينصب بأذن المهاجر ومحفظته من العيوب.

• لقم بحسب الدواء وأخلو الملح في خزان البخاخ وفقاً للجرعات المقررة من قبل الطبيب المعالج، دونتجاوز علامة أخذ الأقصى أغلق كأس البخاخ (الشكل 4) ملاحظة: الملحقات الموجودة في كأس البخاخ هي لأغراض توضيحية فقط ولا توفر المعرفة الدقيقة للدواء الموجود في الكأس.

• لاوصل كأس البخاخ بالملحق المطلوب للعلاج: قناع البالغين أو الأطفال، شوكة، قطعة فممية (الأجزاء المعنية، انظر الشكل 3)، في حالة الشك، أسأل طبيبك فيما يتعلق بالملحق المناسب لل استخدام.

• قم بوصول الأنابيب مع منفذ الهواء المضبوط ومع كأس البخاخ:  
• لقم أولى المهاجر بالتيار الكهربائي.

• قم بتشغيله من خلال الضبط على مفتاح التشغيل/الإيقاف لبدء العلاج  
• لأناء جلسة العلاج، يمكن وضع كأس البخاخ على الدعامة الخاصة بها.

• قم بإجراء العلاج من وضعية الاسترخاء والجلوس مع إبقاء كأس البخاخ في وضع عمودي.  
• لعدمما يصبح تيار الرذاذ متقطعاً، أوقف العلاج لعدة ثوان للسمام بسقوط قطرات المحلول العلقة على جدران كأس البخاخ. استكمل جلسة

العلاج التي سوافتها عندما يتوقف رذاذ المحلول عن الخروج من كأس البخاخ.  
• لمجرد إتمام جلسة العلاج قم بإيقاف المهاجر وأصلحه عن مصدر الكهرباء، قم بذلك التحقيق المستخدم وقم بتنظيف المهاجر والملحقات وغسل

للتعليمات الواردة في فقرة التنظيف والصيانة.  
• تذكرة لا تقم بصيانة المهاجر / أو إصلاحه أثناء استخدامه أو توصيله بالتيار الكهربائي يجب أن يتم أي نشاط أو عملية صيانة أو خدمة فقط من قبل مركز خدمة شركة PIC®.

تنظيف وصيانة الكمبريسور

خذيرا لا تعرّض المهاجر للليل أو تضعه في الماء أو غيرها من السوائل. استخدم فقط قطعة قماش نظيفة وجافة للتنظيف.

تنظيف وصيانة كأس البخاخ والملحقات

الخطوة 1. قم بإزالة الملحق المستخدم من كأس البخاخ.

الخطوة 2. أفصل أنبوب التوصيل من كأس البخاخ.

الخطوة 3. قم بتنظيف جميع مكونات الأمولة (الشكل 4b).

الخطوة 4. تخلص من المواد المتبقية.

الخطوة 5. قم بغسل الأجزاء في الماء.

الخطوة 6. جفف بدواواً أو بالهواء في بيئة نظيفة باستخدام قطعة قماش ناعمة ونظيفة وخالية من الوبر.

الخطوة 7. قم بتجفيف الأمولة وتذريرها في مكان جاف.

خذيرا لا تقم بغلق الأقنعة.

إجراءات التطهير

قم بتطهير كأس البخاخ أو قمة القم أو الأقنعة أو قمة الأنف بعد العلاج الأخير في اليوم على التحدي.

استخدم محلول الكحول الإيثيلي 70%.

الخطوة 1. أغمر المكونات في محلول التطهير لمدة 600 ثوان.

الخطوة 2. أزل الأجزاء وتخليص المحلول.

الخطوة 3. اشطف الأجزاء بهذه شرب نظيفة (60°)، وخلص من الماء الزائد وتركها لتجف في الهواء في بيئة نظيفة.

احرص على تخزين المهاجر والملحقات في مكان جاف وبارد ويعيد عن مصادر الضوء والحرارة.

لا تستخدم البنزين أو المغلفات أو المواد الكيميائية الأخرى سريعة الانتشار للتقطيف. تم اختبار هذا الإجراء لعدد 365 دورة تنظيف.

نظف الملحقات وتحقق من حالتها قبل استخدامها. قم باستبدالها في وجود أضرار بها.

التحقق من الفلتر واستبدالها

تحقق بدورياً من حالة الفلتر. تم تركيب الفلتر خالية الضاغط.

تُطلب الصيانة المصححة للفلتر من عمر وحدة العلاج بالزاد. تعتمد عملية تكرار استبدال الفلاتر على الظروف البيئية التي يتم فيها استخدام الجهاز. يوجد الفلتر بالجزء السفلي للبخاخ. إذا تغير لون الفلتر الهواء أو تم استخدامه أكثر من 60 يوماً، فاستبدله بأخر جيد.

لاستبدال الفلتر:

• قم بإزالة غطاء الفلتر برفعها إلى الأعلى بحذر، باستخدام أدوات ذات شفرة مسطحة.

- أخلع الفلتر الماء استبداله من مبيته.
- ركب الفلتر الجديد بمحضر.
- أعد وضع غطاء الفلتر بالضغط عليها إلى أسفل بشكل كامل في مكانها. وتأكد من عدم إرتكاب أي خطأ.
- خذيرا لا تترك غطاء الفلتر أو الفلتر دون مرافق: تعد أجزاء صغيرة ما يشكل خطر الاختناق في حال ابتلاعها من قبل الأطفال.

نوع العطل	السبب	المشكلات والحلول
فلة الرزاز	انسداد كأس البخاخ	أخلع وافصل جمع أحراز كأس البخاخ ونظفهما كما هو موضح في دليل التعليمات.
فلة الرزاز	انسداد كأس البخاخ	إذا استقرت المشكلة بعد التنظيف، استبدل كأس البخاخ.
إنعدام التزبد	مكونات كأس البخاخ غير مُجَّعة بشكل صحيح	قم بفكك وإعادة تجميع كأس البخاخ بإستدانته الشكل واستبدل كأس البخاخ.
إنعدام التزبد	الضاغط لا يعمل	تأكد من توصيل قابس سلك الطاقة بشكل صحيح ومن شنفيل مفتاح التشغيل/الإيقاف، إذا استقرت المشكلة، اتصل بمركز خدمة PIC.
إرداد بطيء	الدواء تخرج أكثر من اللازم	قم بتخفيف الدواء كما هو محدد من قبل الجهة الصانعة.
لا يوجد إرداد أو معدل إرداد منخفض عند التشغيل.	وجود كمية كبيرة جدًا أو قليلة جدًا من الأدوية في كأس البخاخ	أضف الكمية الصحيحة من الدواء الموصوف إلى كأس البخاخ.

البيانات الفنية

التوتر الاسمني	230 فلطـ
التردد	50 هرتـ
الطاقة المستهلكة	50 واط
ظروف التشغيل	20°ـ 40°ـ إيقاف (ON-OFF 20)
الضوئ:	T2AH250V
وزن الجهاز:	حوالـي 1.2 كجم
العمر الافتراضي للجهاز عند الاستخدام:	3000 دورة / معلقة
مدة الصلاحية للتحفاظ للعمل:	عام 365 دورة/علاج 1
الضوضاء عند 100 سم *	بعد أقصى 58 ديبسيبل
الضوضاء عند 50 سم *	بعد أقصى 60.5 ديبسيبل
أقصى ضغط:	0.11 ± 2.57 بار
الضغط التشغيلي:	0.06 ± 0.98 بار
الملاء (الحد الأدنى - الأقصى):	2 مل - 8 مل
يوجس بـإرداد زجاجة التزبد وفقاً لمؤشرات النطاق المحدد أعلاه.	تم قياس بيانات مستويات الضجيج على جهاز جديد. قد تختلف القيم مع مرور الوقت مع الاستخدام.

الأداء:

تم إجراء القياسات باستخدام مصدر طاقة 230 فلطـ 50 هرتـ:

معلق بولاكسان (0.5 مجم/مل من بابيسونيد)	محلول فلوبيرون (15 مجم/2 مل من أمبروكسول HCl)	أليـوتيرول 0,1%
0.16 ± 4.55 ميكرومتر	0.06 ± 3.85 ميكرومتر	0.18 ± 3.59 ميكرومتر
0,03 ± 1,72	0,04 ± 2,26	0,11 ± 2,39
0,03 ± 50,3	0,02 ± 60,3	0,02 ± 61,2

0,03 ± 38,1	0,01 ± 36,1	0,01 ± 33,3	5% ميكرومتر
0,01 ± 44,3	0,02 ± 39,8	0,01 ± 37,4	5 ميكرومتر حتى 2 %
0,01 ± 5,95	0,01 ± 20,4	0,03 ± 23,8	2 > %
4,52% ± مل 0,29	5,15% ± مل 0,34	3,52% ± مل 0,29	الخرج (مل)
1,47% ± مل 0,06	1,48% ± مل 0,11	5,31% ± مل 0,10	معدل الخرج
مل 1.22	مل 1.30	مل 1.23	الكمية المتبقية

نشرير البيانات المعلنة إلى الأدوية التي تم اختبارها وقد تختلف حسب الأدوية المستخدمة. خاصة إذا كانت هذه الأدوية عالية اللزوجة. تم قياس بيانات الأداء المدرجة في الجدول بنمط تنفس يحاكي نمط تنفس الشخص البالغ. وقد تختلف باختلاف نمط تنفس الطفل.

#### ظروف العمل العادي:

درجات الحرارة: 5° م ~ 40° م  
الرطوبة النسبية: 85% ~ 15%  
الضغط الجوي: hPa 1060 ~ 700

#### ظروف التخزين والنقل:

درجات الحرارة: 25°C ~ 70°C  
الرطوبة النسبية: 85% ~ 15%  
الضغط الجوي: hPa 1060 ~ 700

تم قياس مستويات الضجيج على جهاز جديد. قد تختلف القيم مع مرور الوقت مع الاستخدام.

المواصفة EN ISO 27427 معدات العلاج التنفسى - الجزء 1: أنظمة التزييد ومكوناتها

يحتوي هذا القسم على معلومات محددة حول امتثال المنتج للمواصفة EN 60601-1-2. المعايير AIRCube<sup>®</sup> هو جهاز طبي كهربائي يتطلب احتياجات معينة فيما يتعلق بالتوافق الكهرومغناطيسي. ويجب أن يتم تزكيته وتنشيعه وفقًا لعلومات التوافق الكهرومغناطيسي المذكورة. قد تؤثر أجهزة الاتصال اللاسلكية المحمولة أو النقالة (الهواتف المحمولة، أجهزة الإرسال والاستقبال، إلخ) على الجهاز.

المهار AIRCube<sup>®</sup> مصمم للاستخدام في البيئات الكهرومغناطيسية الموضحة أدناه. الشخص الذي يشتري أو يستخدم الجهاز AIRCube<sup>®</sup> [REF] 58038220000500 مسؤول عن التأكد من استخدام الجهاز في بيئة تتوافق مع المعايير المذكورة.

#### الدليل الإرشادي وبيان الجهة الصانعة - الانبعاثات الكهرومغناطيسية

بيان الجهة الصانعة	الظواهر
بيئة منزلية <sup>١</sup>	مؤسسات رعاية صحية محترفة <sup>٢</sup>
CISPR 11 المجموعة 1 الفئة B	انبعاثات ترد لاسلكي مشع وموصى <sup>٣</sup>
IEC 61000-3-2 <sup>٤</sup>	تشوه متجانس
متوفقة مع المعايير IEC 61000-3-3 <sup>٥</sup>	نقطات انذ McB المهد الكهربائي
١) تم تصميم الجهاز للاستخدام في بيئة منزلية أو مؤسسة رعاية صحية محترفة ويفي بغرف المستشفيات وفي أقسام المستشفيات أو العيادات الخاصة للعلاج النفسي. وقد تم مراعاة وتطبيق حدود الفولت الأكثر صرامة للمجموعة 1 من الفئة B (CISPR 11).	
الجهاز مناسب للاستخدام في البيئات المذكورة من قبل طواب اتصال التجهيزات الكهربائية العامة.	
٢) يسرى الاختبار على هذه البيئة شرطة اتصال التجهيزات الكهربائية الطبية والأنظمة الكهربائية الطبية المستخدمة بشبكة الكهرباء العمومية وتوافق مصدر التيار مع القواعد السارية للمعايير الموجهة المنظمة للتوافق الكهرومغناطيسي (EMC).	
الدليل الإرشادي وبيان الجهة الصانعة - المعايير الكهرومغناطيسية - منفذ العبوة	

مستويات اختبار الحماية بينة الرعاية الصحية المنزلية	المواصفة الأساسية للتوافق الكهربومنغاطيسية أو طريقة الاختبار	الظاهر
ملامس ± 8 ك. فلطا هواء ± 2 ك. فلطا، ± 4 ك. فلطا، ± 8 ك. فلطا، ± 15 ك. فلطا	IEC 61000-4-2	تفرغ الشحنة الكهروستاتيكية
10 فلطاً 80 ميجاهرتز - 2.7 كيلوهertz عند 1% AM 80%	IEC 61000-4-3	مجالات كهرومغناطيسية بتردد لاسلكي متغير
متافق معها ملحوظة: يمكن طلب المزيد من المعلومات الخاصة بالمسافات المطلوب نافرفا بين أجهزة الاتصال اللاسلكية الفضائية وأجهزة الملاحة PIKDARe <sup>2</sup> لـ AIRCube <sup>3</sup> لمدى شركة S.P.A. يُوصى بالاحتفاظ بجهاز العلاج بالرذاذ الكهرومغناطيسي على مسافة آمنة (على الأقل 0.5 م) من الهواتف المفتوحة أو أجهزة الاتصال الأخرى التي تستخدم الترددات اللاسلكية لتفعيل الداخل لأنني حد	IEC 61000-4-3	الحالات الموجودة بالقرب من أجهزة الاتصال اللاسلكية RF
30 أمبيرام <sup>4</sup> 50 هرتز أو 60 هرتز	IEC 61000-4-8	الحالات المغناطيسية للترد الكهربائي الأسمية
٣) الجهاز مخصص للاستخدام المنزلي أو للاستخدام داخل منشآت الرعاية الصحية المترفة ويمكن استخدامه فقط داخل غرف المرضى والواقع الخصوصية لعلاج الجهاز النفسي داخل مستشفى أو عيادة تسمى أكثر المدح صرامة على اختبارات الحماية. ٤) قبل المعايرة ٥) يستخدم مستوى الاختبار هذا أدنى مسافة والتي تبلغ 15 سم على الأقل بين جهاز AIRCube <sup>2</sup> و مصادر الحالات المغناطيسية عند تردد الشبكة.		
الأدلة الإرشادية وبيان الجهة الصانعة - الحماية الكهرومغناطيسية - منفذ دخول التيار المتزاوب	المواصفة الأساسية للتوافق الكهربومنغاطيسية أو طريقة الاختبار	الظاهر
مستويات اختبار الحماية بينة الرعاية الصحية المنزلية		
ملامس ± 2 كيلوفلطا تردد النكارة 100 كيلوهertz	IEC 61000-4-4	ترواج مؤقت سريع في التيار الكهربائي/بحة
0.5 ± 0.5 كيلوفلطا	IEC 61000-4-5	التمورات من خط إلى أرضي
الجهاز من الفئة II أو مجهز بهابين AC/DC من الفئة II. الاختبار غير ساري.	IEC 61000-4-5	التمورات من خط إلى أرضي
3 فلطاً ± 0.15 ميجاهرتز - 80 ميجاهرتز 6 فلطاً <sup>5</sup> في الطاقات الموجية ISM بين 0.15 ميجاهرتز و 80 مجاهاertz <sup>6</sup> عند 1% AM 80%	IEC 61000-4-6	تشويشات موصولة، مستحبة عن طريق مجالات التردد اللاسلكي
0% في دورة UT, 0.5% عند 315°, 180°, 135°, 90°, 45°, 0° 0% في دورة UT, 1% في دورة 25/30، 70% في دورة UT، 0% في دورة أحادي الطوطون؛ عند 0°	IEC 61000-4-11	انخفاضات الجهد.
0% في دورة UT, 250/300% في دورة	IEC 61000-4-11	انقطاع الفلطة

<sup>٣</sup> القيمة الفعلية (الفة في المدققة) قبل المعايرة  
 حزم التردد 0.15 ميجاهرتز إلى 80 ميجاهرتز المستخدمة في أجهزة الترد اللاسلكية الصناعية والعلمية الطبية (ISM) هي 6.765 ميجاهرتز - 795 ميجاهرتز 13.553 ميجاهرتز - 13.567 ميجاهرتز 27.283 ميجاهرتز 40.66 ميجاهرتز 40.70 ميجاهرتز إلى 40.66 ميجاهرتز المزم اللاسلكية المستخدمة في رابطة الهوامة إلى 0.15 ميجاهرتز إلى 80 ميجاهرتز 2.0 ميجاهرتز 3.5 ميجاهرتز 5.3 ميجاهرتز 5.4 ميجاهرتز 7 ميجاهرتز 14 ميجاهرتز 10.15 ميجاهرتز 14.2 ميجاهرتز 18.07 ميجاهرتز 18.17 ميجاهرتز 21.0 ميجاهرتز 21.4 ميجاهرتز 24.89 ميجاهرتز 24.99 ميجاهرتز 28.0 ميجاهرتز 50.0 ميجاهرتز 54.0 ميجاهرتز

يمكن طلب المزيد من المعلومات الخاصة بالمسافات المطلوب توافرها بين أجهزة الاتصال اللاسلكية النقالة أو المحمولة والجهاز <sup>REF</sup> AIRCube<sup>2</sup> من شركة PIK DARE S.p.A. من خلال معلومات الاتصال المبينة في هذا الليل. وعلى الرغم من ذلك، ينصح بوجود لمسافة آمنة 1 مترا على الأقل بين وحدة العلاج بالرذاذ والهواتف المحمولة أو أجهزة الإرسال اللاسلكية لخفض التشويب المختل.

#### دليل الرموز:

حد الرطوبة		خنبرا	
قيود درجة الحرارة		اتبع تعليمات الاستخدام	
عبوة قابلة لإعادة التدوير		جهاز الفنة !!	
النقطة الخضراء		التشغيل - إيقاف التشغيل	
المجهة الصناعية الفانوية		التردد	
رقم التشغيلة		الرقم التسلسلي	
إعادة التدوير (الكارتون)		كود تمييز المنتج	
رمز التخلص وفقاً للتشريع الفرنسي		الجزء المستخدم من النوع	
تم اختبار الجهاز من قبل قسم الصيدلة بجامعة بارما لقياس متوسط القطر البروبيوناميكي المجممي للجزيئات. وخرج الرذاذ ومعدل خرج الرذاذ والجزء القابل للتنفس.		يتوافق مع التشريع (EU) 2017/745 (EU)	
الجهاز محمي من اختراق الأجزاء الصلبة والسوائل. الجهاز محمي من قطرات الماء العمودية.		التيار المتردد	
معرف فريد للجهاز		حد الضغط الجوي	

تاريخ إنتاج الجهاز: يحدد الرمز الأول من رقم الدفعة السننة. والرمح الثاني هو الشهر. (Lot: 10: 24:24100000 أكتوبر / تشرين الأول)

هذا المنتج مطابق لمواصفة الاتحاد الأوروبي EU/2012/19



يشير رمز صندوق المخلفات المشطوب الموجود على الجهاز إلى هذا المنتج. وبعد انتهاء عمره الافتراضي، يجب فصله عن المخلفات المنزلية المستخدم مستنول عن تسليم الجهاز في نهاية فترة صلاحيته إلى أماكن التجميع المناسبة. في حالة جمع الجهاز غير المستخدم بطريقة صحية كمخلفات منفصلة، فإنه يمكن إعادة تدويره وتكريره والتعامل معه بشكل لا يضر بالبيئة. وهذا يعمل على جتنب الآثار السلبية على البيئة والصحة. ويساعد على إعادة الاستفادة من أجزاء المكون منها المنتج للحصول على معلومات أكثر تفصيلاً حول الأنظمة التجميع المتاحة. توجه للمركز المحلي الخاص بخدمة التخلص من المهملات أو المنجر الذي اشتريت منه الجهاز.

#### الضمان

هذا المنتج يتمتع بضمان جودة عند الاستخدام في الطروف الاعتيادية كما هو موضح في التعليمات. لذلك لا يسري الضمان في حالة الأضرار الناتجة عن الاستخدام غير السليم أو التناكل أو الأحداث العارضة. وبالنسبة لمدة الضمان ضد عيوب الطابعة فيرجى الرجوع إلى الأحكام الخاصة الواردة في القوانين المعمول بها محلياً في بلد البيع، حيثما وجدت.

# SR UPUTSTVA ZA UPOTREBU

## OVA UPUTSTVA SU VAŽNA. SAČUVAJTE IH ZA BUDUĆU UPOTREBU.

Poštovani korisniče,

Hvala što ste izabrali AIRCube<sup>2</sup> aerosolni inhalator kompanije Pic Solution.

### PREDVIĐENA NAMENA:

Kompresorski inhalator AIRCube<sup>2</sup> predviđen je za upotrebu sa namenskom čašicom za nebulizator za pretvaranje tečnih lekova (u rastvoru ili suspenziji) u aerosoli. u aerosoli. Zahvaljujući priboru kao što su maska, nastavak za usta ili viljuška za nos raspršene mikročestice se zadržavaju u vazduhu kao aerosoli, koje pacijent zatim udije, uvodeći lek direktno u disajne puteve radi lečenja akutnih ili hroničnih bolesti u skladu sa uputstvima lekara.

### PREDVIĐENI KORISNICI

AIRCube<sup>2</sup> mogu da koriste odrasli i deca pedijatrijskog uzrasta za aerosolno lečenje hroničnih ili akutnih respiratornih bolesti. Predviđena upotreba na uključuje korišćenje aerosolnog inhalatora za primenu lekova koji spašavaju život.

Ne postoje bitne kontraindikacije za upotrebu uređaja: sva ograničenja upotrebe zavise od vrste leka koji se koristi za aerosolno lečenje.

Uređaj mogu da koriste i trudnice, za specifične terapije koje propisuju kvalifikovani lekari i/ili zdravstveno osoblje. Mogu da ga koriste deca i/ili pacijenti sa smanjenim fizičkim i/ili kognitivnim sposobnostima, sve dok imaju pomoć i pod nadzorom su odraslih.

### OPŠTI USLOVI KORIŠĆENJA

Uredaj je predviđen za korišćenje u kućnom okruženju, može se koristiti i u profesionalnom okruženju uz gore navedena ograničenja.

Radi povećane bezbednosti i higijene, nikada ne koristite isti pribor za više od jednog pacijenta. Kupite namenski komplet za svakog korisnika, vidite listu kompatibilnog dodatnog pribora navedenu u narednom paragrafu. Zamenite pribor nakon godinu dana korišćenja ili ako postoje vidljivi znaci dotrajalosti samih materijala.

Kako bi bila zagarantovana bezbedna upotreba uređaja, mora se pročitati uputstvo za upotrebu.

#### PRIBOR

- A - Maska za odrasle
- B - Maska za decu
- C – Nastavak za usta
- D – Viljuška za nos
- E - Cev za povezivanje
- F - Raspršivač

Dostupni kao rezervni delovi u kompletu:

- REF** 58038301000000: A, B, C, D, E, F, O
- REF** 58038302000000: A, E, F
- REF** 58038303000000: B, E, F

#### DELOVI UREĐAJA

- G - Prekidač za uključivanje/isključivanje
- H - Izlaz komprimovanog vazduha
- I - Filter
- L - Držač raspršivača
- M - Otvori za hlađenje
- N - Kabl za napajanje

- O - Filteri



## OPŠTA UPOZORENJA

- Svaku ozbiljniju nezgodu koja se dogodi u vezi sa korišćenjem uređaja potrebno je prijaviti proizvođaču i lokalnim vlastima/vladinim agencijama.
- Nemojte koristiti uređaj zajedno sa sistemima koji pružaju podršku ventilaciji i sposobni su da ispušte isparljivu anesteziju ili kiseonik.
- Biokompatibilnost pribora i pneumatskog sklopa uređaja testirana je u skladu sa zahtevima za: ISO 10993-1 - ISO 10993-5 - ISO 10993-10 ISO 10993-23 - ISO 18562-1 - ISO 18562-2 - ISO 18562-3 - ISO 18562-4.
- Masku imaju otvore koji optimizuju efikasnost aerosolnog lečenja, nemojte ih zapušavati.
- Pre upotrebe, pažljivo pročitajte informacije sadržane u ovom priručniku i sačuvajte ga za buduću upotrebu. Ukoliko postoje sumnje oko tumačenja bilo kog sadržaja oveg priručnika, obratite se prodavcu, distributeru ili proizvođaču.
- Uredaj dizajniran za aerosolnu terapiju. Koristite propisane lekove u skladu sa uputstvima lekara i proizvođača lekova. Svaka druga upotreba osim one za koju je uređaj namenjen se smatra neprikladnom, a samim tim i opasnom; Kompanija PIKDARE nije odgovorna za bilo kakvo oštećenje izazvano nepravilnom ili neprimerenom upotrebom ili ako se uređaj koristi na električnim sistemima koji nisu u skladu sa bezbednosnim propisima koji su na snazi.
- Nakon uklanjanja uređaja iz pakovanja, proverite da li je uređaj neoštećen, bez vidljivih oštećenja koja mogu da nastanu prilikom transporta. Ako niste sigurni, ne koristite uređaj i obratite se servisnom centru kompanije PiC.
- Pakovanje (vrće, kutija itd.) može biti opasno i treba ga držati dalje od domaća dece. Uredaj držite van domaća dece, kućnih ljubimaca i osoba sa kognitivnim poremećajima.
- Pre povezivanja uređaja, proverite da li napon mreže odgovara naponu koji je naveden na nalepnici sa podacima. Nalepnica sa podacima se nalazi na dnu uređaja.
- U slučaju da priključak uređaja nije kompatibilan sa električnom utičnicom, koristite sertifikovane adaptere, koje važeći propisi u pojedinačnim zemljama odobravaju ili neka ovlašćeni tehničar kompanije PIKDARE S.p.A. ili osoblje iz servisnog centra kompanije PiC zamene priključak.
- Da biste sprečili pregrevanje i oštećenje kompresora, isključite uređaj na najmanje 40 minuta nakon svakih 20 minuta neprekidnog korišćenja.
- **UPOZORENJE! Korišćenje uređaja pre nego što prode 40 minuta može rezultirati pregrevanjem motora i izazivanjem aktivacije bezbednosnih uređaja za prekid napajanja.**
- Da biste obezbedili ispravan rad, vodite računa da filter za vazduh bude suv. Poklopac filtera se može ukloniti pomoću alata sa ravnom oštrocicom. **UPOZORENJE! držite poklopac filtera i filter van domaća dece, jer su to mali delovi, pa predstavljaju opasnost od gutanja i gušenja.**
- Ne koristite uređaj u prisustvu okсида azota, kiseonika i mešavina zapaljivog vazduha/anestetika.
- Isključite uređaj i isključite ga sa mrežnog napajanja nakon korišćenja i pre dodavanja još leka. Ne punite raspršivač iznad maksimalnog nivoa naznačenog na njemu i proverite da li je sklopljen sa svim komponentama.
- Držite uređaj i kabl za napajanje dalje od toplih površina.
- Ne koristite uređaj dok se kupate ili tuširate, na vlažnim mestima, blizu kada, lavabo, sudopera niti u bilo kojim drugim situacijama kada postoji tečnost koja može da dođe u kontakt sa uređajem.
- Nikada ne dodirujte uređaj mokrim ili vlažnim rukama.
- Ne spuštajte i ne stavljamte uređaj u vodu ili neku drugu tečnost. Ako do ovoga dođe, odmah isključite uređaj iz struje, prestanite da ga koristite i kontaktirajte servisni centar kompanije PIKDARE S.p.A. ili PiC.
- Ne zatvarajte otvore za hlađenje vazduha.
- Ne koristite uređaj ako ste pospani.
- Uredaj nije dozvoljeno koristiti za paciente koji nisu svesni ili koji ne dišu spontano.
- Ukoliko deca ili osobe sa fizičkim ili mentalnim oštećenjima koriste uređaj, neophodan je odgovarajući nadzor od strane odrasle osobe. Deca moraju biti pod nadzorom odraslih, kako bi se osiguralo da se ne igraju uređajem.
- **Uredaj sadrži sitne delove koji mogu da se proglutaju, a kabl za napajanje predstavlja rizik od davljivanja.**
- **Čak i cev predstavlja opasnost od davljivanja.**
- Ne koristite priključke ili pribor koji ne preporučuje proizvođač.
- Vodite računa da prilikom korišćenja uređaj bude postavljen na ravnoj, stabilnoj površini kako bi se sprečilo prosipanje.
- Tokom upotrebe, na površini se ne smeju naći nikakvi uređaji koji mogu da spreči pravilan protok vazduha.
- Ne sipajte tečnost na uređaj, naročito na poklopac filtera: ovo može da dovede do neželjenog pražnjenja/





nebulizacije.

- Pre čišćenja ili obavljanja radova održavanja uređaja, isključite ga sa mrežnog napajanja, tako što ćete izvući utikač iz električne utičnice.
- Ako odlučite da više ne koristite uređaj, isključite ga sa mrežnog napajanja i presecite kabl za napajanje, tako da uređaj ne može više da radi. Odložite uređaj i kabl za napajanje u skladu sa postojećim zakonima. Takođe preporučujemo da uklonite sve delove koji predstavljaju potencijalnu opasnost, naročito za decu.
- Sledite važeće zakone za informacije u vezi sa odlaganjem pohabanog pribora. Za odlaganje uređaja, sledite direktivu 2012/19/EU.
- Ne koristite uređaj ako, nakon pada, ima znakova oštećenja na bilo kom njegovom delu. Ako niste sigurni, ne koristite uređaj i obratite se servisnom centru kompanije PiC.
- U slučaju kvara ili neispravnosti uređaja, isključite ga izvlačenjem utikača sa mrežnog napajanja i kontaktirajte isključivo servisni centar kompanije PiC. Kabl za napajanje i osigurač navedeni u „Tehničkim specifikacijama“ mora zameniti isključivo osoblje servisnog centra kompanije PiC.
- Pacijent i rukovalac su ista osoba. Jedine operacije koje pacijent/korisnik može bezbedno izvršiti su one navedene u paragrafima „Priprema i upotreba uređaja“, „Čišćenje i održavanje kompresora“, „Čišćenje i održavanje dodatne opreme“.
- **UPOZORENJE! Kabl za napajanje je element za odvajanje sa električne mreže. Kada je u upotrebi, da biste isključili uređaj sa mreže za napajanje, isključite ga i izvucite kabl iz električne utičnice. Uvek spojite utikač sa lako dostupnu utičnicu kako biste bili sigurni da se uređaj može lako isključiti sa električne mreže. Ne pokušavajte da otvorite, popravite ili izmenjujete uređaj.**
- Ova aktivnost može da izloži korisnika i pacijenta opasnosti od strujnog udara, ako je ne izvrši ovlašćeno osoblje.
- Zamenite pribor nakon godinu dana korišćenja ili ako postoje vidljivi znaci dotrajalosti materijala od kojih su napravljeni.

## PRIPREMA I KORIŠĆENJE UREĐAJA

- Izvadite uređaj i pribor iz pakovanja.

- Sipajte lek i fiziološki rastvor u rezervoar raspršivača, u skladu sa dozama koje vam je preporučio vaš lekar, i ne prelazite maksimalni nivo koji je obeležen na rezervoaru; zatvorite raspršivač (sl. 4). **Napomena:** Žlebovi na raspršivaču služe samo u ilustrativne svrhe i ne određuju tačnu dozu leka koji se nalazi u raspršivaču.
- Spojite cev sa raspršivačem;
- Povežite raspršivač sa priborom koji je potreban za terapiju: maskom za odrasle ili za decu, viljuškom, nastavkom za usta (primenljivi delovi, pogledajte sl. 3). Ukoliko niste sigurni, pitajte svog lekara koji pribor da koristite.
- Povežite cev sa izlazom komprimovanog vazduha i sa raspršivačem;
- Priključite uređaj na mrežno napajanje;
- Uključite pritiskom na prekidač za uključivanje/isključivanje i počnite terapiju;
- Tokom sesije lečenja, raspršivač može da stoji na svom držaču;
- Terapiju obavite u opuštenom, sedеćem položaju držeći raspršivač vertikalno.
- Kada mlaz aerosoli postane isprekidan, prekinite lečenje na nekoliko sekundi kako biste omogućili da zadržane kapi rastvora padnu na zidove raspršivača. Nastavite sesiju lečenja, koja je završena kada se rastvor za nebulizaciju više ne osloboda iz raspršivača;
- Kada se terapijska sesija završi, isključite uređaj, izvucite utikač iz struje, uklonite korišćeni pribor i očistite uređaj i pribor u skladu sa uputstvima iz odeljka Čišćenje i održavanje;
- Upozorenje! Nemojte servisirati i/ili popravljati uređaj dok se koristi ili dok je priključen na električnu mrežu! Svaku drugu aktivnost/operaciju održavanja/servisiranja mora da obavi isključivo servisni centar kompanije PiC.

## ČIŠĆENJE I ODRŽAVANJE KOMPRESORA

Upozorenje! Ne kvasite uređaj i ne stavljaljite ga u vodu ili druge tečnosti. Za čišćenje koristite isključivo čistu, suvu krpu.

## ČIŠĆENJE I ODRŽAVANJE RASPRŠIVAČA I PRIBORA

Korak 1. Uklonite korišćeni dodatni pribor sa čašice za nebulizator.

Korak 2. Odvojite cev za povezivanje sa čašice za nebulizator.

Korak 3. Rasklopite sve komponente raspršivača (sl. 4b).

Korak 4. Odbacite preostali lek.





Korak 5. Delove operite u vodi.

Korak 6. Osušte ručno ili na vazduhu u čistom okruženju koristeći meku, čistu krpku koja ne ostavlja dlačice.

Korak 7. Sklopite raspršivač i čuvajte ga na suvom mestu.

### **UPOZORENJE! Maske ne stavljajte u ključalu vodu.**

#### **PROCEDURA DEZINFEKCIJE**

Dezinifikujte čašicu za nebulizator, nastavak za usta, maske ili viljušku za nos nakon poslednjeg tretmana u toku dana na sledeći način.

Koristite rastvor od 70% etil alkohola:

Korak 1. Potopite komponente u rastvor za dezinfekciju na 10'.

Korak 2. Izvadite delove i odbacite rastvor.

Korak 3. Isperite delove čistom vodom za piće (60°), otresite višak vode i pustite da se osuši na vazduhu u čistom okruženju.

Pre ponovnog sklapanja, pažljivo osušite sav pribor i uređaj. Uređaj i pribor čuvajte na hladnom, suvom mestu, dalje od svetlosti i topote.

Za čišćenje nikada ne koristite benzen, razređivače ili druge zapaljive hemijske supstance. Ovaj postupak je testiran za 365 ciklusa čišćenja.

Očistite i proverite stanje pribora pre i nakon upotrebe. Ako je oštećen, zamenite ga.

#### **PROVERA I ZAMENA FILTERA**

Periodično prveravajte stanje filtera. Filter je umetnut radi zaštite kompresora.

Ispравno održavanje uređaja produžuje trajanje aerosoli. Koliko često se filter menja zavisi od uslova u kojima se uređaj koristi. Filter se nalazi na gornjoj strani aerosoli. Ako je filter za vazduh promenio boju ili ako se koristi duže od 60 dana, zamenite ga novim.

#### **DA BISTE ZAMENILI FILTER:**

- Uklonite poklopac filtera tako što ćete ga pažljivo podići, pomoću alata sa ravnom oštricom;
- Uklonite iz ležišta filter koji treba zameniti;
- Pažljivo postavite nov filter;
- Vratite poklopac filtera i potpuno ga gurnuti na dole u ležište, vodeći računa da ne može da se ukloni bez korišćenja alata.

**UPOZORENJE! Nikada ne ostavljajte uklonjeni poklopac filtera i/ili filtere bez nadzora: Ovo su sitni delovi koji predstavljaju opasnost od gušenja ukoliko ih deca progutaju.**

VRSTA KVARA	UZROK	OTKRIVANJE I REŠAVANJE PROBLEMA
Nedovoljna nebulizacija	Zapušten raspršivač	Uklonite i rasklopite sve komponente raspršivača i očistite ih kao što je opisano u uputstvu za upotrebu.
Nedovoljna nebulizacija	Zapušten raspršivač	Ako se problem nastavi nakon čišćenja, zamenite raspršivač.
Nema nebulizacije	Komponente raspršivača nisu pravilno sklopljene	Rasklopite i ponovo sklopite raspršivač; ako se problem nastavi, zamenite raspršivač.



Nema nebulizacije	Kompresor ne radi	Utvrdite da je utikač kabla za napajanje pravilno povezan i da je prekidač za uključivanje/isključivanje uključen. Ako se problem nastavi, kontaktirajte servisni centar kompanije PiC.
Spora nebulizacija	Lek je previše gust	Razblažite lek u skladu sa uputstvima proizvođača.
Nema nebulizacije ili je niska stopa nebulizacije kada je napajanje uključeno.	Previše ili premalo leka u čašici za nebulizator.	Dodajte tačnu količinu prepisanog leka u čašicu za nebulizator.

## TEHNIČKE SPECIFIKACIJE

Nominalni napon	230 V~
Frekvencija	50 Hz
Potrošnja energije	50W
Radno stanje	20' UKLJUČENO-40' ISKLJUČENO (20'ON-40'OFF)
Osigurač:	T2AH250V
Težina uređaja:	oko 1,2 kg
Radni vek uređaja u upotrebi:	3.000 ciklusa/terapija
Vek trajanja pribora:	365 ciklusa/terapija – 1 godina
Emisija buke na 100 cm*	maks. 58 dBA
Emisija buke na 50 cm*	maks. 60,5 dBA
Maks. pritisak:	2,57 ± 0,11 bar
Radni pritisak:	0,98 ± 0,06 bar
Punjjenje (min.–maks.):	2 ml-8 ml

Rasprišivač uvek punite u skladu sa prethodno definisanim opsegom.

\* Podaci o nivoima buke su izmereni na novom uređaju. Vrednosti mogu da variraju uz korišćenje tokom vremena.

Performanse:

Merena obavljenja sa napajanjem od 230 V 50Hz:

	<b>ALBUTEROL 0,1%</b>	<b>FLUIBRON RASTVOR (15 MG/2 ML LEKA AM-BROXOL HCL)</b>	<b>PULMAXAN SUSPENZIJA (0,5 MG/ML LEKA BUDESONID)</b>
MMAD	3,59 ± 0,18 µm	3,85 ± 0,06 µm	4,55 ± 0,16 µm
GSD	2,39 ± 0,11	2,26 ± 0,04	1,72 ± 0,03
Respirabilna frakcija (%<5 µm)	61,2 ± 0,02	60,3 ± 0,02	50,3 ± 0,03
%>5 µm	33,3 ± 0,01	36,1 ± 0,01	38,1 ± 0,03
% 2 µm do 5 µm	37,4 ± 0,01	39,8 ± 0,02	44,3 ± 0,01
% <2 µm	23,8 ± 0,03	20,4 ± 0,01	5,95 ± 0,01
Izlaz (mL)	0,29 mL ± 3,52%	0,34 mL ± 5,15%	0,29 mL ± 4,52%
Izlazna stopa	0,10 mL ± 5,31%	0,11 mL ± 1,48%	0,06 mL ± 1,47%
Preostala zapremina	1,23 mL	1,30 mL	1,22 mL

Objavljeni podaci se odnose na lekove testirane i mogu da variraju u zavisnosti od korišćenih lekova, naročito ukoliko su to lekovi velike viskoznosti.

Podaci o performansama navedeni u tabeli su izmereni pomoću obrasca disanja koji simulira disanje odrasle

osobe, a mogu da se razlikuju kod obrasca disanja deteta.

Normalni radni uslovi:

Temperature: +5°C ~ +40°C  
Relativna vlažnost: 15% ~ 85%,  
Atmosferski pritisak: 700 ~ 1060 hPa

Uslovi čuvanja i transporta:

Temperature: -25°C ~ 70°C,  
Relativna vlažnost: 15% ~ 85%,  
Atmosferski pritisak: 700 ~ 1060 hPa

\* Podaci o nivoima buke su izmereni na novom uređaju. Vrednosti mogu da variraju uz korišćenje tokom vremena.

EN ISO 27427 Jedinica za respiratornu terapiju – 1. deo: Sistemi za nebulizaciju njihove komponente

Ovaj odeljak sadrži posebne informacije u vezi sa usklađenošću proizvoda sa standardom EN 60601-1-2. AirCube je medicinski električni uređaj koji zahteva posebne mere opreza u pogledu elektromagnetske kompatibilnosti i potrebo je da se instalira i koristi u skladu sa dostavljenim elektromagnetskim informacijama.

Mobilna i prenosna RF oprema za komunikaciju (mobilni telefoni, primopredajnici, itd.) mogu da oštete uređaj.

AIRCube® [REF](#) 58038220000500 je namenjen za korišćenje u elektromagnetskom okruženju kako je naznačeno u nastavku. Osoba koja kupi ili koristi AIRCube® [REF](#) 58038220000500 mora da se postara da se uređaj koristi u okruženju koje je u skladu sa navedenim specifikacijama.

Smernice i deklaracija proizvođača – elektromagnetske emisije			
Fenomen	Ustanove profesionalne zdravstvene zaštite <sup>a)</sup>	KUĆNO OKRUŽENJE <sup>a)</sup>	
Provodne i radijacijske radio-frekventne EMISIJE	<sup>a)</sup>	CISPR 11 Grupa 1 Klasa B	
Harmonična distorzija		IEC 61000-3-2 <sup>b)</sup> Klasa A	
Naponska fluktuacija/truperenje		U SKLADU SA IEC 61000-3-3 <sup>b)</sup>	

<sup>a)</sup> Uredaj je namenjen za upotrebu u kućnom okruženju ili profesionalnoj zdravstvenoj strukturi i može se koristiti isključivo u bolničkim prostorijama i u delovima bolnica ili klinika postavljenih za respiratornu terapiju. Razmatrane su i primjene strože granice prihvatanja za grupu 1 klasa B (CISPR 11). Uredaj je pogodan za upotrebu u gore navedenim okruženjima, sve dok je priključen na javnu električnu mrežu.

<sup>b)</sup> Test se može primeniti na ovo okruženje pod uslovom da su ME OPREMA i ME SISTEM povezani sa JAVNOM ELEKTRIČNOM MREŽOM, a da je napajanje u skladu sa receptima postavljenim referentnim smernicama koje regulišu elektromagnetsku kompatibilnost (EMC).

Smernice i deklaracije proizvođača – Elektromagnetska otpornost – Otvor kućišta			
Fenomen	Osnovni EMC standard ili metod testiranja	Nivoi testova otpornosti	
		Okruženje ustanove za profesionalnu zdravstvenu negu	Okruženje kućne zdravstvene nege
ELEKTROSTATIČKO PRAŽNjenje	IEC 61000-4-2	± 8 kV kontakt ± 2 kV, ±4kV ±, ±8 kV, ±15 kV vazduh	
Radijacijska, radio-frekventna elektromagnetska polja	IEC 61000-4-3	<sup>a)</sup>	10 V/m <sup>b)</sup> 80 MHz - 2,7 GHz 80 % AM za 1 kHz

Polja koja se nalaze u blizini radio-frekvenčijskih bežičnih komunikacionih uređaja	IEC 61000-4-3	<b>USKLADEN</b> NAPOMENA: Dodatne informacije u vezi sa o rastojanjima koje treba održavati od prenosive i mobilne radio-frekvenčijske komunikacione opreme (predajnika) i uređaja AIRCube <sup>2</sup> [REF] 58038220000500 mogu se zatražiti kontaktiranjem kompanije PIKDARE S.p.A. pomoću detalja za kontakt navedenih u ovom priručniku. Ipak, preporučljivo je držati elektromehanički uređaj za aerosol terapiju na sigurnom rastojanju (najmanje 0,5 m) od mobilnih telefona ili drugih komunikacionih uređaja koji koriste radio frekvenčije, kako bi se smanjile smetnje.	
NOMINALNA magnetna polja na mrežnoj frekvenciji.	IEC 61000-4-8	30 A/m <sup>a)</sup> 50 Hz ili 60 Hz	
<sup>a)</sup> Uredaj je namenjen korišćenju u domaćinstvima ili upotrebu u ustanovama profesionalne zdravstvene zaštite i sme da se koristi samo u sobi pacijenta i na mestima predviđenim za respiratornu terapiju u bolnici ili klinici. Primjenjena su najrestriktivnija ograničenja u testovima otpornosti. <sup>b)</sup> Pre modulacije. <sup>c)</sup> Ovaj nivo testa prepostavlja minimalno rastojanje od najmanje 15 cm između medicinskog uređaja AIRCube <sup>2</sup> [REF] 58038220000500 i izvora magnetskih polja na mrežnoj frekvenciji.			
<b>Smernice i deklaracije proizvođača – Elektromagnetska otpornost – Ulazni port za naizmeničnu struju</b>			
Fenomen	Osnovni EMC standard ili metod testiranja	Nivoi testova otpornosti	
		Okruženje ustanove za profesionalnu zdravstvenu negu	Okruženje kućne zdravstvene nege
Brzi električni prelaz/raspreskanjanje	IEC 61000-4-4	± 2 kV 100 kHz frekvencija ponavljanja	
Prenaponi između faze i uzemljenja	IEC 61000-4-5	± 0,5 kV, ±1 kV	
Prenaponi između faze i uzemljenja	IEC 61000-4-5	Uredaj Klase II ili opremljen AC/DC adapterom Klase II. Test nije primenljiv. ± 0,5 kV, ±1 kV; ±2 kV	
Poremećaji provedeni indukcijom radio-frekvenčijskih polja.	IEC 61000-4-6	3 V <sup>a)</sup> , 0,15 MHz – 80 MHz 6 V <sup>a)</sup> za ISM opsege između 0,15 MHz i 80 MHz <sup>b)</sup> 80% AM na 1 kHz	
Padovi napona.	IEC 61000-4-11	0% u UT; 0,5 ciklusa Na 0°/45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° i 315°.	
		0% u UT; 1 ciklus i 70% u UT; 25/30 ciklusa Jedna faza: na 0°	
Prekid napona	IEC 61000-4-11	0% u UT; 250/300 ciklusa	

<sup>a)</sup> Efektivna vrednost (rms) pre modulacije.

<sup>b)</sup> Frekventni opsezi od 0,15 MHz do 80 MHz koje koriste industrijski, naučni i medicinski (ISM) radio-frekvenčni uređaji su: 6,765 MHz – 6,795 MHz, 13,553 MHz – 13,567 MHz, 26,957 MHz – 27,283 MHz i 40,66 MHz – 40,70 MHz. Radio opsezi od 0,15 MHz do 80 MHz koji se koriste za amaterski radio su: 1,8 MHz – 2,0 MHz, 3,5 MHz – 4,0 MHz, 5,3 MHz – 5,4 MHz, 7 MHz – 7,3 MHz, 10,1 MHz – 10,15 MHz, 14 MHz – 14,2 MHz, 18,07 MHz – 18,17 MHz, 21,0 MHz – 21,4 MHz, 24,89 MHz – 24,99 MHz, 28,0 MHz – 29,7 MHz i 150,0 MHz – 54,0 MHz.

Dodatne informacije o rastojanjima koja treba održati između prenosne i mobilne opreme za radio komunikacije i AIRCube<sup>2</sup> [REF] 58038220000500 možete potražiti od kompanije PIKDARE S.p.A., preko kontakt informacija dostavljenih u ovom priručniku. Svakako se savetuje da održavate bezbedno rastojanje (najmanje 1 m) između uređaja za aerosolnu terapiju i mobilnih telefona ili RF predajnika, kako bi se sprečile moguće smetnje.

## LEGENDA SIMBOLA:

	Upozorenje!		Ograničenje za vlažnost
	Sledite uputstva za upotrebu		Ograničenje temperature
	Uredaj II klase		Ambalaža koja može da se reciklira
<b>I-O</b>	Uključivanje - Isključivanje		Der Grüne Punkt
<b>Hz</b>	Frekvencija		Proizvođač u skladu sa zakonom
<b>SN</b>	Serijski broj	<b>LOT</b>	Lot broj
<b>REF</b>	Identifikacioni broj proizvoda		Recikliranje (karton)
	Uredaj sa primenjenim delom tipa BF		Simbol Triman, simbol za odlaganje u skladu sa francuskim zakonom
<b>CE</b> 1936	U skladu sa Uredbom (EU) 2017/745		Uredaj je testiran od strane Università di Parma-Dipartimento di Farmacia za merenje MMAD vrednosti, izlaza aerosoli, izlazne stope aerosoli i disajne frakcije.
	Naizmenična struja		
<b>MD</b>	Medicinsko sredstvo / medicinski uredaj	<b>IP21</b>	Uredaj zaštićen od prodiranja čvrstih materijala i tečnosti. Uredaj zaštićen od vertikalnog kapanja vode.
	Ograničenje za atmosferski pritisak	<b>UDI</b>	Jedinstveni identifikator uređaja

**Datum proizvodnje uređaja:** prvi par cifara lot broja prikazuje godinu, drugi par prikazuje mesec. (**LOT** 24100000; 24 = 2024; 10 = oktobar)



### OVAJ PROIZVOD JE U SKLADU SA DIREKTIVOM 2012/19/EU.

Simbol precrteane korpe koji se nalazi na aparatu označava da proizvod, nakon isteka roka upotrebe, s obzirom da se sa njim postupa odvojeno od ostalog kućnog otpada, treba odneti u posebni centar za skupljanje električnih i elektronskih uređaja ili ga naknadno predati prodavcu u momentu kupovine nekog sličnog uređaja. Korisnik je dužan da nakon isteka roka upotrebe odloži uređaj na to predviđena mesta. Ako se uređaj koji se više ne koristi prikupi pravilno kao poseban otpad, on se može reciklirati, tretirati i odložiti ekološki; ovim se izbegava negativan uticaj i na životnu sredinu i na zdravlje, i doprinosi reciklaži materijala proizvoda. Za detaljnije informacije o načinima prikupljanja, obratite se lokalnoj službi odgovornoj za eliminisanje otpada ili prodajnom mestu na kom je uređaj kupljen.

### GARANCIJA

Za proizvod važi garancija protiv bilo kakve neusklađenosti pri normalnoj upotrebi navedenoj u uputstvima. Garancija se stoga neće primenjivati u slučaju oštećenja izazvanih neodgovarajućom upotrebom, habanjem ili nesrećnim slučajem. U toku trajanja garancije, za neusklađenosti pogledajte posebne odredbe važećih državnih zakona u zemlji kupovine, gde je primenljivo.



# NAVODILA ZA UPORABO

## TA NAVODILA SO POMEMBNA. PROSIMO, DA JIH SHRANITE ZA NADALNJO UPORABO.

Spoštovani kupec,

Zahvaljujemo se vam, da ste izbrali napravo za aerosolno terapijo AIRCube<sup>2</sup> podjetja Pic Solution.

### NAMEN UPORABE:

Batni razpršilec AIRCube<sup>2</sup> je namenjen uporabi z namenskim razpršilcem, ki tekoča zdravila (v raztopini ali suspenziji) pretvorí v aerosol. S priborom, kot so maska, ustnik ali nosnik, ostanejo razprtjeni mikrodelci suspendirani v zraku kot aerosol, ki ga pacient vdihne, s čimer se zdravilo za zdravljenje akutnih ali kroničnih bolezni prenese neposredno v pacientove dihalne poti v skladu z zdravnikovimi navodili.

### PREDVIDENI UPORABNIKI

Napravo AIRCube<sup>2</sup> lahko uporabljajo odrasli in otroci primerne starosti za aerosolno zdravljenje kroničnih ali akutnih bolezni dihal. Predvidene uporabe ne vključujejo uporabe enote za aerosolno terapijo za vnašanje življenjsko pomembnih zdravil.

Za uporabo naprave ni notranjih kontraindikacij: vse omejitve uporabe so odvisne od vrste zdravila, ki se uporablja za zdravljenje z aerosolom.

Napravo lahko uporabljajo tudi nosečnice za posebne terapije, ki jih predpišo usposobljeni zdravniki in/ali zdravstveno osebje. Uporabljajo jo lahko otroci in/ali pacienti z zmanjšanimi fizičnimi in/ali kognitivnimi sposobnostmi, če jim pri tem pomagajo odrasli in so pod njihovim nadzorom.

### SPLOŠNI POGOJI ZA UPORABO

Naprava je namenjena uporabi v gospodinjstvu, lahko pa se uporablja tudi v profesionalnem okolju z zgoraj navedenimi omejitvami.

Za zagotavljanje večje varnosti in higiene nikoli ne uporabljajte istega pribora za več kot enega pacienta. Za vsakega uporabnika kupite ločen komplet; glejte seznam združljive dodatne opreme iz naslednjega odstavka. Pribor zamenjajte po enem letu uporabe ali če se pojavijo vidni znaki poslabšanja materialov.

Za varno uporabo naprave je treba prebrati navodila za uporabo.

#### PRIBOR

- A – Maska za odrasle
- B – Maska za otroke
- C – Ustnik
- D – Nosnik
- E – Priklopnica cev
- F – Razpršilec

Na voljo kot nadomestni deli in so vključeni v komplet

**REF** 58038301000000: A, B, C, D, E, F, O

**REF** 58038302000000: A, E, F

**REF** 58038303000000: B, E, F

#### SESTAVNI DELI NAPRAVE

- G – Stikalo za vklop/izklop
- H – Izvod stisnjenega zraka
- I – Filter
- L – Nosilec razpršilca
- M – Hladilne reže
- N – Napajalni kabel

O - Filtri



## SPOLOŠNA OPORIZILA

- O vsaki resni nesreči, ki se zgodi v zvezi z uporabo naprave, je treba poročati proizvajalcu in lokalnim/državnim organom.
- Naprave ne uporabljajte skupaj s sistemi, ki zagotavljajo ventilacijsko podporo in lahko sproščajo hlapne anestetike ali kisik.
- Biokompatibilnost pribora in pnevmatskega kroga naprave je bila preizkušena v skladu z zahtevami: ISO 10993-1 - ISO 10993-5 - ISO 10993-10 ISO 10993-23 - ISO 18562-1 - ISO 18562-2 - ISO 18562-3 - ISO 18562-4.
- Maske imajo odprtine, ki optimizirajo učinkovitost aerosolne terapije, zato se ne smejo zamašiti.
- Pred uporabo naprave skrbno preberite ta priročnik in ga shranite kot napotek za v prihodnje. V primeru nejasnosti pri razumevanju vsebine uporabniškega priročnika se obrnite na trgovca, distributerja ali proizvajalca.
- Enota je zasnovana za izvajanje aerosolne terapije. Predpisana zdravila uporabljajte v skladu z navodili zdravnika in proizvajalca zdravila. Uporaba naprave v namene, za katere ni bila zasnovana, je neustrezná in zato nevarna: PIKDARE ne nosi odgovornosti za škodo, ki je posledica nepravilne ali neustrezne rabe oziroma ki nastane zaradi električne napeljave, ki ni skladna z veljavnimi varnostnimi predpisi.
- Ko odstranite embalažo, preverite, da na enoti ni kakršnih koli vidnih poškodb, ki so nastale med prevozom. Če niste prepričani o tehnični brezhibnosti, enote ne uporabljajte, temveč se obrnite na servis podjetja PiC.
- Embalaža (vrečke, škatla ipd.) je lahko nevarna, zato jo morate hraniti zunaj dosega otrok. Enoto shranujte zunaj dosega otrok, hišnih ljubljenčkov in oseb z omejenimi kognitivnimi sposobnostmi.
- Preden napravo priklopite v omrežje, preverite, da napetost odgovarja nazivni vrednosti, ki je navedena na nalepkah s tehničnimi podatki. Nalepko najdete na dnu enote.
- Če vtikač ni skladen z električno vtičnico, uporabite adapter z ustreznim certifikatom, pri čemer mora državna zakonodaja dovoljevati takšno rabo. Odločite se lahko tudi za zamenjavo vtikača, ki jo opravi pooblaščeni tehnik družbe PIKDARE S.p.A. ali servis PiC.
- Da preprečite pregrevanje in poškodbe kompresorja, ugasnite napravo za vsaj 40 minut po vsakih 20 minutah neprekrajene uporabe.
- **OPOZORILO! Če napravo uporabite prej kot preteče 40 minut, se motor lahko pregreje, zaradi česar se aktivirajo varnostni odkloplni elementi.**
- Da zagotovite pravilno delovanje, se prepričajte, da je zračni filter suh. Pokrov filtra lahko odstranite z orodjem, ki ima tanko in pličasto delovno površino. **OPOZORILO! Pokrov filtra in filter shranjujte izven dosega otrok, ker lahko majhne sestavne dele pogoltnoje ali se z njimi zadušijo.**
- Naprave ne uporabljajte v bližini dušikovega oksida, kisika ali vnetljivih mešanic anestetika/zraka.
- Po uporabi ali pred dodajanjem zdravila napravo izklopite in jo izključite iz napajanja. Razpršilca ne napolnite preko označene skrajne meje, in preverite, da so vsi deli pravilno sestavljeni.
- Naprave in napajalna kabla ne izpostavljajte vročim površinam.
- Naprave ne uporabljajte, ko se kopate ali tuširate, oziroma v vlažnih prostorih ali blizu kadi, umivalnikov in pomivalnih kotonov v vseh drugih okoliščinah, v katerih lahko naprava pride v stik s tekočino.
- Naprave se nikoli ne dotikajte z mokrimi ali vlažnimi rokami.
- Naprave ne spustite ali postavite v vodo ali drugo tekočino. Če se to zgodi, napravo takoj izključite iz napajanja, jo prenehajte uporabljati in se obrnite na družbo PIKDARE S.p.A. ali servisni center PiC.
- Ne prekrite hladilnih rež.
- Naprave ne uporabljajte, če se počutite zaspani.
- Naprave ne smete uporabljati pri pacientih, ki so nezavestni ali ne dihajo samostojno.
- Če napravo uporabljajo otroci, gibalno ovirane osebe ali osebe z motnjivo v duševnem razvoju, je potreben nadzor odrasle osebe. Otroke mora nadzirati odrasla oseba, ki prepreči, da bi se ti z napravo igrali. **Naprava vsebuje majhne sestavne dele, ki jih otroci lahko pogoltnoje, napajalni kabel pa predstavlja nevarnost zadušitve.**
- **Tudi cev predstavlja nevarnost zadušitve.**
- Ne uporabljajte priključkov ali pripomočkov, ki jih ni priporočil proizvajalec.
- Prepričajte se, da je enota postavljena na ravni, stabilni podlagi, ker na ta način preprečite razlitje tekočine.
- Med uporabo na podlagi ne sme biti predmetov, ki bi ovirali pretok zraka.
- Naprave ne poljite s tekočino, še zlasti pa ne pokrova filtra: to lahko povzroči, da je dovedena/razpršena neželena snov.
- Napravo pred čiščenjem ali vzdrževanjem izključite iz električnega omrežja, tako da vtikač potegnete iz vtičnice.
- Če naprave ne želite več uporabljati, jo izključite iz napajanja in odrežite napajalni kabel, da ne bo več mogla



delovati. Napravo in napajalni kabel odstranite v skladu z veljavnimi zakoni. Priporočamo tudi, da odstranite vse dele, ki bi lahko bili nevarni; posebno bodite pozorni na dele, ki lahko ogrožajo varnost otrok.

• Informacije o odlaganju potrošnega pribora najdete v veljavnih zakonih. Pri odlaganju naprave upoštevajte Direktivo 2012/19/EU.

• Naprave ne uporabljajte, če je padla na tla in na katerem koli delu opazite znake poškodb. Če niste prepričani o tehnični brezhibnosti, naprave ne uporabljajte, temveč se obrnite na servis podjetja PiC.

• Če je naprava okvarjena ali ne deluje pravilno, jo izklopite tako, da odstranite vtvičico iz vtikača, in se obrnite izključno na servis PiC. Napajalni kabel in varovalko iz razdelka „Tehnične specifikacije“ lahko zamenja le tehnično osebje servisa PiC.

• Pacient in upravljevec naprave sta ista oseba. Vsi postopki, ki jih pacient/uporabnik lahko varno izvede sam, so opisani v razdelkih „Priprava in uporaba enote“, „Čiščenje in vzdrževanje naprave“ ter „Čiščenje in vzdrževanje razpršilca in pribora“.

• **OPOZORILO! Napajalni kabel napravo povezuje z električnim omrežjem. Ko napravo uporabljate in jo želite izključiti iz električnega omrežja, jo najprej ugasnite izkllopite in nato vtvičač potegnete iz vtvičice. Vtviča vedno priključite na vtvičnico, ki jo zlahka dosežete, da boste napravo lahko enostavno izključili iz električnega napajanja. Naprave ne skušajte odpreti, popravljati ali kakor koli posegati vanjo.**

• Če te dejavnosti ne izvaja poolaščeno osebje, sta lahko uporabnik in pacient izpostavljeni električni nevarnosti.

• Pribor zamenjajte po enem letu uporabe ali če se pojavijo vidni znaki poslabšanja materialov, iz katerih so izdelani.

## PRIPRAVA IN UPORABA ENOTE

• Napravo in pripomočke vzemite iz embalaže.

• V rezervoar razpršilca vlijite zdravilo in fiziološko raztopino v skladu z odmerki, ki jih je priporočil vaš zdravnik, pri čemer ne smete preseči najvišje ravni, označene z oznako na rezervoarju; zaprite razpršilec (slika 4). **Opomba:** zareze na skodelici razpršilca so le za ponazoritev in ne zagotavljajo natančnega odmerjanja zdravila v skodelici.

• Razpršilec povežite s pripomočkom, ki ga potrebujete za izvajanje terapije: Maska za odrasle ali otroke, nosnik, ustnik (uporabni deli, glejte sliko 3). Če niste prepričani, kateri pripomoček uporabiti, se posvetujte z zdravnikom.

• Cev povežite z izhodom stisnjenega zraka in razpršilcem.

• Napravo priključite v omrežje.

• Napravo vključite s stikalom za vklop/izklop in pričnите terapijo.

• Med izvajanjem terapije je lahko razpršilec nameščen na svojem nosilcu.

• Zdravljenje izvajajte v sproščenem sedečem položaju, pri čemer mora biti razpršilec v navpični legi.

• Kadar tok aerosola ni več enakomeren in prihaja do prekinitev, za nekaj sekund prenehajte z izvajanjem terapije, da se lebdeče kapljice raztopine usedejo na stene razpršilca. Nadaljujte terapijo; ta se zaključi, ko razpršilec več ne dovaja razprtene raztopine.

• Ko zaključite terapijo, napravo ugasnite in jo izključite iz električnega omrežja, odstranite pripomočke, ki ste jih uporabljali, in napravo in uporabljeni pripomočki očistite skladno z navodili v razdelku „Čiščenje in vzdrževanje“

• **OPOZORILO!** Naprave ne servisirajte in/ali popravljajte, ko se uporablja ali je priključena na električno omrežje! Vse druge postopke in storitve vzdrževanja/servisiranja mora opraviti izključno servis PiC.

## ČIŠČENJE IN VZDRŽEVANJE KOMPRESORJA

Opozorilo! Naprave ne zmočite ali postavite v vodo ali drugo tekočino. Za čiščenje uporabite izključno čisto suho krpo.

## ČIŠČENJE IN VZDRŽEVANJE RAZPRŠILCA IN PRIPOMOČKOV

1. korak. Iz razpršilca odstranite uporabljeno dodatno opremo.

2. korak. Odklopite priključno cevko iz razpršilca.

3. korak. Razstavite vse sestavne dele razpršilca (slika 4b).

4. korak. Preostalo zdravilo zavrzite.

5. korak. Dele operite v vodi.

6. korak. Sušite ročno ali na zraku v čistem okolju z mehko, čisto krpo, ki ne pušča vlaken.

7. korak. Sestavite skodelico razpršilca in jo shranite na suhem mestu.



## **POZOR Ne prekuhavajte mask.**

### **POSTOPEK RAZKUŽEVANJA**

Po zadnji terapiji dneva razkužite posodo za razpršilec, ustnik, maske ali nosnik na naslednji način.

Uporabite raztopino 70-odstotnega etanola:

1. korak. Sestavne dele za 10' potopite v razkužilno raztopino

2. korak. Odstranite dele in zavrzite raztopino.

3. korak. Dele sperite s čisto pitno vodo (60°), stresite odvečno vodo in pustite, da se posušijo na zraku v čistem okolju.

Aparat in pripomočke shranite na čistem, hladnem in suhem mestu, kjer ne bodo izpostavljeni svetlobi ali visokim temperaturam.

Za čiščenje nikoli ne uporabljajte benzena, razredčil ali drugih vnetljivih kemičnih snovi. Ta postopek je bil preizkušen za 365 ciklov čiščenja.

Pribor pred in po uporabi preglejte, da preverite stanje. Če so poškodovani, jih zamenjajte.

### **PREGLEDOVANJE IN ZAMENJAVA FILTOV**

Redno preverjajte stanje filtra. Priloženi filter varuje kompresor.

Pravilno vzdrževanje filtra podaljša življenjsko dobo aerosolnega inhalatorja. Pogostost menjave filtra je odvisna od načina uporabe naprave. Filter je vgrajen v zgornjem delu aerosola. Če je zračni filter spremenil barvo ali je bil v uporabi več kot 60 dni, ga zamenjajte z novim.

### **POSTOPEK MENJAVE FILTRA:**

- Pokrov filtra odstranite tako, da ga previdno dvignite s ploščatim orodjem.
- Odstranite nameščeni filter iz ležišča.
- Previdno vstavite nov filter.
- Pokrov filtra znova namestite tako, da ga povsem potisnete navzdol in se prepričate, da ga ni mogoče odstraniti brez uporabe orodja.

**POZOR Pokrov filtra in/ali filtri so majhni sestavni deli, ker lahko majhne sestavne dele pogoltnejo in se z njimi zadušijo.**

<b>VRSTA NAPAKE</b>	<b>VZROK</b>	<b>ODPRAVLJANJE NAPAK</b>
Šibko razprševanje	Zamašen razpršilec	Odstranite in snemite vse sestavne dele razpršilca ter jih očistite, kot je prikazano v tem priročniku.
Šibko razprševanje	Zamašen razpršilec	Če težave ne odpravite s čiščenjem, razpršilec zamenjajte.
Ni razprševanja	Razpršilec ni pravilno sestavljen	Razpršilec razstavite in ga znova sestavite. Če težave ne odpravite, razpršilec zamenjajte.
Ni razprševanja	Kompresor ne deluje	Preverite, ali je vtič napajalnega kabla pravilno priključen in ali je stikalo za vklop/izklop vklopljeno. Če težave ne odpravite, se obrnite na servisni center Pic.
Počasno razprševanje	Pregosto zdravilo	Zdravilo razredčite po navodilih proizvajalca.
Ob vklopljenem napajanju ni nebulizacije ali pa je stopnja nebulizacije nizka.	Preveč ali premalo zdravila v razpršilcu.	V razpršilec dodajte pravilno količino predpisanega zdravila.

## TEHNIČNE SPECIFIKACIJE

Nazivna napetost	230 V~
Frekvenca	50 Hz
Poraba energije	50 W
Delovni pogoji:	20 min VKLOPLJENO, 40 minut IZKLOPLJENO (20'ON-40'OFF)
Varovalka:	T2AH250V
Teža naprave:	prib. 1,2 kg
Življenjska doba pri uporabi naprave:	3.000 ciklov/terapij
Življenjska doba pripomočkov:	365 ciklov/terapij – 1 leto
Emisije hrupa pri 100 cm*	najv. 58 dBA
Emisije hrupa pri 50 cm*	najv. 60,5 dBA
Največji pritisk:	2,57 ± 0,11 bar
Delovni tlak:	0,98 ± 0,06 bar
Napoljenost (najm.–najv.):	2 mL–8 mL

Razpršilnik vedno napolnite v skladu z zgoraj navedenimi količinami.

\* Podatek o nivoju hrupa velja za novo napravo. Pri uporabi se vrednosti lahko spremenijo skozi čas.

Učinkovitost:

Meritve so bile opravljene pri napajanju z 230 V 50 Hz:

	<b>0,1 % ALBUTEROLA</b>	<b>RAZTOPINA FLUBRO-NA (15 MG/2 ML AM-BROXOLA HCL)</b>	<b>SUSPENZIJA PUL-MAXANA (0,5 MG/ML BUDESONIDE)</b>
MMAD	3,59 ± 0,18 µm	3,85 ± 0,06 µm	4,55 ± 0,16 µm
GSD	2,39 ± 0,11	2,26 ± 0,04	1,72 ± 0,03
Delež vdihljivih delcev (%<5 µm)	61,2 ± 0,02	60,3 ± 0,02	50,3 ± 0,03
%>5 µm	33,3 ± 0,01	36,1 ± 0,01	38,1 ± 0,03
% 2 µm do 5 µm	37,4 ± 0,01	39,8 ± 0,02	44,3 ± 0,01
%<2 µm	23,8 ± 0,03	20,4 ± 0,01	5,95 ± 0,01
Izločanje (mL)	0,29 mL ± 3,52%	0,34 mL ± 5,15%	0,29 mL ± 4,52%
Hitrost izločanja	0,10 mL ± 5,31%	0,11 mL ± 1,48%	0,06 mL ± 1,47%
Preostala prostornina	1,23 mL	1,30 mL	1,22 mL

Navedeni podatki se nanašajo na testirana zdravila in se lahko razlikujejo glede na uporabljena zdravila, zlasti če gre za zdravila z visoko viskoznostjo.

Podatki o učinkovitosti, navedeni v tabeli, so bili izmerjeni z uporabo vzorca dihanja, ki simulira dihanje odraslih, in se lahko razlikujejo od vzorca dihanja pri otrocih.

EN ISO 27427 Dihalna enota za zdravljenje – 1. del: Razprševalni sistemi in njihovi sestavnvi deli  
Običajni delovni pogoji:

Temperatura: +5°C ~ +40°C

Relativna vlažnost: 15%~85%,

Zračni tlak: 700 ~ 1060hPa

Pogoji za shranjevanje in prevoz:

Temperatura: -25°C ~ 70°C,

Relativna vlažnost: 15%~85%,

Zračni tlak: 700 ~ 1060hPa

\* Podatek o nivoju hrupa velja za novo napravo. Pri uporabi se vrednosti lahko spremenijo skozi čas.

Ta razdelek vsebuje informacije, ki zadevajo skladnost izdelka s standardom EN 60601-1-2. AIRCube<sup>2</sup> je medicinska električna naprava, za katero veljajo posebni previdnostni ukrepi glede elektromagnetne zdržljivosti. Pri namestitvi in pripravi za uporabo je treba upoštevati predložene podatke o elektromagnetičnih značilnostih. Mobilna in prenosna radiofrekvenčna komunikacijska oprema (mobilni telefoni, oddajniki-sprejemniki itd.) lahko vpliva na delovanje naprave.

Naprava AIRCube<sup>2</sup> [REF] 58038220000500 je namenjena uporabi v spodaj navedenem elektromagnetnem okolju. Kupec ali uporabnik merilnika AIRCube<sup>2</sup> [REF] 58038220000500 mora zagotoviti, da se ta uporablja v okolju, ki ustreza spodnjim specifikacijam.

#### **Smernice in izjava proizvajalca - elektromagnetne motnje**

Pojav	Zdravstvene ustanove *	DOMAČE OKOLJE <sup>a)</sup>
Prevodne in sevane RADIOFREKVENČNE EMISIJE		CISPR 11 Skupina 1, razred B
Harmonično popačenje	IEC 61000-3-2 <sup>b)</sup> – razred A	
Napetostno kolebanje/fliker	SKLADNO Z IEC 61000-3-3 <sup>b)</sup>	

<sup>a)</sup> Naprava je namenjena za domačo ali profesionalno uporabo v okviru zdravstvenih ustanov, in sicer izključno v bolnišničnih sobah, oddelkih in klinikah, kjer se izvaja zdravljenje bolezni dihal. Upoštevanje in uporabljenje so bile strožje mejne vrednosti, ki veljajo za skupino 1, razred B (CISPR 11). Naprava je primerna za uporabo v zgornj navedenih prostorih, če je priključena v javno električno omrežje.

<sup>b)</sup> V prostorih je mogoče opraviti preizkus, kadar sta OPREMA ELEKTRIČNEGA OMREŽJA in ELEKTRIČNI SISTEM povezana s JAVNIM ELEKTRIČnim OMREŽJEM ter je sistem oskrbe z električno energijo skladen s standardi glede elektromagnetne zdržljivosti.

#### **Smernice in izjava proizvajalca – elektromagnetna odpornost – vhod na ohiju**

Pojav	Referenčni standard ali preizkusna metoda za elektromagnetno zdržljivost	Raven preizkusa odpornosti	
		Okolje zdravstvene ustanove	Domače okolje
ELEKTROSTATIČNA RAZELEKTRITEV	IEC 61000-4-2	± 8 kV; stik ± 2 kV, ±4 kV, ±8 kV, ±15 kV (zrak)	
Sevanje radiofrekvenčnega elektromagnetičnega polja	IEC 61000-4-3		<sup>a)</sup> 10 V/m <sup>b)</sup> 80 MHz - 2,7 GHz 80% AM pri 1 kHz
Polje v bližini radiofrekvenčnih naprav za brezžično komunikacijo	IEC 61000-4-3		<b>SKLADNO</b> OPOMBA: Dodante informacije o razdaljah, ki jih je treba upoštevati pri sočasnji uporabi prenosnih in mobilnih radiofrekvenčnih komunikacijskih naprav (oddajnikov) ter merilnika AIRCube <sup>2</sup> [REF] 58038220000500, lahko dobite na PIKDARE S.p.A.; kontaktne informacije najdete v tem piročniku. Za zmanjšanje interference se priporoča, da ohranjate varno razdaljo (vsaj 0,5 m) med elektromehanskim aerosolnim inhalatorjem in mobilnimi telefoni ter drugimi komunikacijskimi napravami, ki uporabljajo radijske frekvence.
NAZIVNA magnetna polja omrežne frekvence.	IEC 61000-4-8	30 A/m <sup>c)</sup> 50 Hz ali 60 Hz	



<sup>a)</sup> Naprava je namenjena za domačo ali profesionalno uporabo v okviru zdravstvenih ustanov, in sicer izključno v bolniških sobah in v prostorih bolnišnic ali klinik, kjer se izvaja zdravljenje bolezni dihal. Pri preizkusu odpornosti so bile upoštevane in uporabljane najstrožje mejne vrednosti.

<sup>b)</sup> Pred modulacijo.

<sup>c)</sup> Ta stopnja preizkušanja predstavlja, da je najmanjša razdalja med merilnikom AIRCube<sup>2</sup> [REF] 58038220000500 in viri magnetnega polja pri frekvenci električnega omrežja vsaj 15 cm.

#### **Smernice in proizvajalčeva izjava – elektromagnetna odpornost – vhod za napajanje z izmeničnim tokom**

Pojav	Referenčni standard ali preizkusna metoda za elektromagnetno zdržljivost	Raven preizkusa odpornosti	
		Okolje zdravstvene ustanove	Domače okolje
Hitre električne prehodne motnje	IEC 61000-4-4	± 2 kV Frekvenca ponavljanja 100 kHz	
Napetostni udar (faza–ozemlje)	IEC 61000-4-5	± 0,5 kV, ±1 kV	
Napetostni udar (faza–ozemlje)	IEC 61000-4-5	Pripomoček razreda II ali opremljen z AC/DC–pretvornikom razreda II; test se ne izvaja. ± 0,5 kV, ±1 kV; ±2kV	
Prenesene motnje, ki jih povzročijo radiofrekvenčna polja	IEC 61000-4-6	3 V <sup>a)</sup> , 0,15 MHz–80 MHz 6 V <sup>a)</sup> za frekvence, ki se uporabljajo v industrijske, znanstvene in medicinske namene in zajemajo vrednosti do 0,15 MHz do 80 MHz <sup>b)</sup> 80 % AM pri 1 kHz	
Padec napetosti	IEC 61000-4-11	0 % nizivne napetosti (UT); 0,5 cikla pri 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° in 315°.	
		0 % nizivne napetosti (UT); 1 cikel in 70 % nizivne napetosti (UT); 25/30 ciklov Enojna faza: pri 0°	
Prekinitev napetosti	IEC 61000-4-11	0 % nizivne napetosti (UT); 250/300 ciklov	

<sup>a)</sup> Efektivna vrednost (rms) pred modulacijo.

<sup>b)</sup> Radijski pasovi znatnej frekvenc 0,15 MHz do 80 MHz, ki jih uporabljajo industrijske, znanstvene in medicinske radiofrekvenčne naprave, so: 6,765 MHz–6,795 MHz, 13,553 MHz–13,567 MHz, 26,957 MHz–27,283 MHz in 40,66 MHz–40,70 MHz. Radijski pasovi znatnej frekvenc 0,15 MHz do 80 MHz, ki se uporabljajo v radioamaterstvu, so: 1,8 MHz–2,0 MHz, 3,5 MHz–4,0 MHz, 5,3 MHz–5,4 MHz, 7 MHz–7,3 MHz, 10,1 MHz–10,15 MHz, 14 MHz–14,2 MHz, 18,07 MHz–18,17 MHz, 21,0 MHz–21,4 MHz, 24,89 MHz–24,99 MHz, 28,0 MHz–29,7 MHz in 50,0 MHz–54,0 MHz.

Za podrobnejše informacije o razdaljah, ki jih je treba upoštevati pri sočasnji uporabi prenosnih in mobilnih radiofrekvenčnih komunikacijskih naprav (oddajnikov) ter merilnika AIRCube<sup>2</sup> 58038220000500 [REF], se lahko obrnete na PIKDARE S.p.A.; kontaktne informacije najdete v tem priročniku. Za zmanjšanje možnosti nastanka interference se priporoča, da ohranjate varno razdaljo (vsaj 1 m) med napravo za aerosolno terapijo in mobilnimi telefoni ter drugimi radijskimi oddajniki.

#### **LEGENDA SIMBOLOV:**

	Opozorilo!		Omejitev vlažnosti
	Upoštevajte navodila za uporabo		Omejitev temperature



	Pripomoček razreda II		Embalža, ki jo je mogoče reciklirati
<b>I-O</b>	Vkllop – Izklop		Der Grüne Punkt
<b>Hz</b>	Frekvenca		Pravni proizvajalec
<b>SN</b>	Serijska številka		Številka serije
<b>REF</b>	Identifikacijska številka izdelka		Možna vnovična uporaba (karton)
	Naprava z uporabljenimi deli tipa BF		Simbol Triman za odlaganje v skladu s francosko zakonodajo
<b>CE 1936</b>	V skladu z Uredbo (EU) 2017/745		Naprava, ki jo je testirala Università di Parma-Dipartimento di Farmacia za merjenje MMAD, izločanja aerosolov, hitrosti izločanja aerosolov ter deleža vdihljivih delcev.
	Izmenični tok		
<b>MD</b>	Medicinski pripomoček		Naprava je zaščitena pred vdorom trdih delcev in tekočin. Naprava je zaščitena pred padajočimi vodnimi kapljicami.
	Omejitev zračnega tlaka		Edinstven identifikator pripomočka

**Datum izdelave naprave:** prvi par števki v številki serije označuje leto, drugi par označuje mesec. ( **LOT** 24100000; 24 = 2024; 10 = oktober)



#### TA IZDELEK JE SKLADEN Z DOLOČBAMI DIREKТИVE 2012/19/EU.

Oznaka s prečrtno košarico na izdelku pomeni, da je treba izdelek ob koncu njegove življenske dobe predelati ločeno od gospodinjskih odpadkov, da ga je treba oddati v posebni center za ločeno zbiranje električnih in elektronskih naprav ali ga oddati prodajalcu, ko kupujemo novo sorodno napravo.

Uporabnik je ob koncu življenske dobe omojene naprave dolžan slednjo oddati v posebne centre za zbiranje posebnih odpadkov. Pravilno ločeno zbiranje odsluženih naprav omogoča njihovo recikliranje, predelavo in okolju prijazno odlaganje; to prispeva k preprečevanju negativnih učinkov na okolje in zdravje ljudi in pripomore k ponovni uporabi materialov, iz katerih so izdelki narejeni. Za podrobnejše informacije o razpoložljivih sistemih zbiranja se obrnite na lokalno ustanovo za predelavo odpadkov ali prodajalno, kjer ste napravo kupili.

#### GARANCIJA

Garancija za ta izdelek velja za okvare, ki so nastale pri običajni uporabi, opisani v navodilih za uporabo. Garancija zato ne velja v primeru poškodb, ki so nastale kot posledica nepravilne uporabe, obrave ali nesreče. Za čas trajanja garancije si, kjer so na voljo, preberite ustrezna določila iz nacionalne zakonodaje države nakupa.

# HR UPUTE ZA UPORABU

## VAŽNE UPUTE: ČUVAJTE ZA BUDUĆU UPORABU.

Poštovani kupci,

Zahvaljujemo vam na odabiru aerosolnog inhalatora AIRCube<sup>2</sup> tvrtke Pic Solution.

### NAMJENA:

Kompresorski raspršivač uređaja AIRCube<sup>2</sup> mora se upotrebljavati s namjenskom ampulom za pretvaranje tekućih lijekova (u otopini ili suspenziji) u aerosol. Zahvaljujući priboru kao što su maske, nastavci za usta i nastavci za nos, lijekovi u obliku aerosola, odnosno raspršeni u mikročestice koje ostaju lebdjeti u zraku, udišu se i prenose izravno u dišne putove pacijenta radi liječenja akutnih ili kroničnih respiratornih smetnji, u skladu s uputama liječnika koji vodi pacijenta.

### KORISNICI

AIRCube<sup>2</sup> mogu koristiti odrasli pacijenti i pedijatrijski pacijenti za aerosolne terapije usmjerene na liječenje kroničnih ili akutnih respiratornih smetnji. Nije predviđena uporaba inhalatora za davanje lijekova koji spašavaju život.

Proizvod sam po sebi nema kontraindikacije za uporabu: bilo kakvo ograničenje uporabe povezano je s vrstom lijeka koji se koristi za inhalaciju.

Proizvod mogu koristiti i trudnice, za terapije koje su posebno propisane od strane liječnika i/ili stručnog osoblja. Mogu ga koristiti djeca i/ili pacijenti sa smanjenim fizičkim i/ili kognitivnim sposobnostima, uz pomoć i nadzor odrasle osobe.

### OPĆI UVJETI UPORABE

Proizvod je namijenjen uporabi u kućnom okruženju, može se koristiti i u profesionalnom okruženju uz gore navedena ograničenja.

Iz higijenskih i sigurnosnih razloga nikad ne upotrebljavajte isti pribor za više od jednog pacijenta. Kupite namjenski komplet za svakog korisnika; pogledajte popis kompatibilne opreme naveden u sljedećem odlomku. Zamjenjeni pribor nakon jedne godine korištenja ili kada su vidljivi znakovi istrošenosti materijala istih.

Pročitajte upute za uporabu kako bi se mogla jamčiti sigurna uporaba uređaja.

### DOSTAVLJENI PRIBOR

A – Maska za odrasle

B – Maska za djecu

C – Nastavak za usta

D – Nastavak za nos

E – Cijev za spajanje

F – Posudica za lijek

Raspoloživi kao rezervni dijelovi u kompletu:

**REF** 58038301000000: A, B, C, D, E, F, O

**REF** 58038302000000: A, E, F

**REF** 58038303000000: B, E, F

### DIJELOVI UREĐAJA

G – Prekidač za uključivanje/isključivanje

H – Izlaz komprimiranog zraka

I – Filtar

L – Nosač posudice za lijek

M – Otvori za hlađenje

N – Kabel za spajanje na električnu mrežu

O – Filtri

### OPĆA UPOZORENJA

• Svaki ozbiljan incident koji se dogodi u vezi s upotrebom proizvoda mora se prijaviti proizvođaču i lokalnim vlastima/državnim agencijama.



- Ne upotrebljavajte uređaj u kombinaciji sa sustavima za potpomognuto disanje koji bi mogli ispuštaći hlapive anestetike ili kisik.
- Biokompatibilnost dodataka i pneumatskog sustava uređaja ispitana je u skladu sa zahtjevima sljedećih standarda: ISO 10993-1 - ISO 10993-5 - ISO 10993-10 ISO 10993-23 - ISO 18562-1 - ISO 18562-2 - ISO 18562-3 - ISO 18562-4.
- Na maskama se nalaze rupice čija je svrha poboljšati učinkovitost tretmana aerosolom, nemojte ih začepiti.
- Prije uporabe pažljivo i s razumijevanjem pročitajte informacije sadržane u ovom priručniku te ga zadržite za daljnje konzultacije. U slučaju dvojbi u tumačenju sadržaja ovog priručnika s uputama, обратите se prodavaču, distributeru ili proizvođaču.
- Uredaj namijenjen aerosolnoj terapiji. Propisane lijekove koristite u skladu s uputama vašeg liječnika i proizvođača samog lijeka. Svako korištenje uređaja drugačije od onoga za što je namijenjen smatra se neispravnim i stoga opasnim; Tvrta PIKDARE ne može se smatrati odgovornom za štete uzrokovane neispravnim, pogrešnim i/ili nerazumnoim korištenjem, kao niti ako se uređaj koristi na električnim sustavima koji nisu u skladu sa važećim sigurnosnim normama.
- Nakon što ste uređaj izvdali iz pakiranja, provjerite je li isti čitav, bez vidljivih oštećenja koja bi mogla biti uzrokovana transportom. Ukoliko niste sigurni, ne koristite uređaj te se obratite ovlaštenom servisu PiC.
- Ambalažu (vrećice, kutiju itd.) držite izvan dohvata djece jer bi mogli biti izvori opasnosti. Uredaj držite izvan dohvata djece, kućnih ljubimaca i osoba sa smanjenim mentalnim sposobnostima.
- Prije spajanja uređaja provjerite jesu li podaci na pločici u skladu s onima vaše mreže električnog napajanja. Podaci na pločici nalaze se na dnu uređaja.
- Ako utikač uređaja i mrežna utičnica nisu kompatibilni, upotrijebite adapttere odobrene u skladu s važećim propisima pojedinih zemalja ili prepustite zamjenu utikača kvalificiranom osoblju ovlaštenom od strane tvrtke PIKDARE S.p.A. ili osoblju ovlaštenog servisa PiC.
- Kako bi se izbjeglo pregrijavanje i oštećenje kompresora, uređaj treba isključiti u trajanju od najmanje 40 minuta nakon svakih 20 minuta neprekidnog rada.
- **POZOR! Ponovno korištenje uređaja prije nego što je prošlo 40 minuta, moglo bi prouzročiti prekomjerno pregrijavanje motora uz posljedično uključenje uređaja za topilinsku zaštitu.**
- Za ispravno funkcioniranje provjerite je li filter zraka suh. Poklopac filtra može se skinuti pomoću alata s ravnom oštalicom. **POZOR! poklopac filtra i filter držite izvan dohvata djece budući da su to mali dijelovi i mogli bi predstavljati opasnost od gutanja ili gušenja.**
- Ne koristite uređaj u prisutnosti duškovog oksida, kisika ili anestetske mješavine zapaljive sa zrakom.
- Isključite uređaj i iskopčajte ga s električnog napajanja nakon svake uporabe i prije dodavanja drugog lijeka. Ne punite posudicu za lijek preko maksimalne razine označene na njoj i provjerite je li spojena sa svim svojim komponentama.
- Držite uređaj i kabel za napajanje daleko od vrućih površina.
- Ne koristite uređaj tijekom kupanja ili tuširanja ili u vlažnoj prostoriji, ili u blizini kada, sudopera, umivaonika ili u bilo kojoj situaciji u kojoj su prisutne tekućine koje bi mogle doći u doticaj s uređajem.
- Nikada ne dirajte uređaj mokrim ili vlažnim rukama.
- Pazite da uređaj ne padne niti uroni u vodu ili druge tekućine. U slučaju da se to dogodi, odmah izvucite utikač iz utičnice, nemojte više koristiti uređaj i обратите se tvrtki PIKDARE S.p.A. ili ovlaštenom servisu PiC.
- Ne blokirajte otvore za zrak tijekom uporabe.
- Ne koristite uređaj u slučaju pospanosti ili tromosti.
- Proizvod se ne smije upotrebljavati na pacijentima koji su bez svijesti ili koji ne dišu samostalno.
- U slučaju korištenja od strane djece ili osoba sa smanjenim fizičkim ili mentalnim sposobnostima neophodan je nadzor od strane odrasle osobe. Djecu moraju nadgledati odrasli kako se ne bi igrali s uređajem. **Uredaj sadrži sitne dijelove, koji bi se mogli progutati, a kabel može predstavljati opasnost od davljenja.**
- **Cijev također predstavlja potencijalnu opasnost od davljenja.**
- Ne koristite priključke ili pribor koji nisu predviđeni od strane proizvođača.
- Provjerite je li uređaj tijekom uporabe postavljen na ravnu i stabilnu površinu kako bi se sprječilo eventualno prevrtanje.
- Tijekom uporabe, na površini se ne smiju nalaziti predmeti koji bi mogli sprječavati ispravan protok zraka.
- Ne prolijevajte tekućine po uređaju, posebno po poklopcu filtra: to bi moglo dovesti do neželjenog izbacivanja/rasprišivanja istih.
- Prije obavljanja bilo kojih radnih čišćenja ili održavanja isključite uređaj iz električne mreže izvlačenjem utikača iz električne utičnice.
- Ukoliko odlučite da ovaj uređaj više nećete koristiti, nakon što ste utikač izvukli iz električne utičnice, preporučuje



se učiniti ga neupotrebljivim rezanjem kabla za napajanje te zbrinuti uređaj i kabel u skladu s važećim normama. Također se preporučuje da se učine bezopasnim oni dijelovi uređaja, koji bi mogli predstavljati opasnost, posebno za decu.

- Za zbrinjavanje pribora podložnog trošenju pogledajte važeću normu. Za zbrinjavanje uređaja pogledajte Direktivu 2012/19/EU.
- Ovaj se uređaj više ne smije koristiti ako se nakon pada pokvari ili ošteti na bilo kojem dijelu. Ukoliko niste sigurni, обратите se ovlaštenom servisu PiC.
- U slučaju kvara i/ili neispravnog rada uređaja, isključite ga izvlačenjem utikača iz električne utičnice, obratite se isključivo ovlaštenom servisu PiC. Kable za napajanje i osigurače navedene u "Tekničkim podacima", smije zamijeniti samo osoblje ovlaštenog servisa PiC.
- Pacijent i osoba koja koristi uređaj ista su osoba. Radnje koje pacijent/korisnik može sigurno provoditi su samo one navedene u odlomcima "Priprema i korištenje uređaja", "Čišćenje i održavanje uređaja", "Čišćenje i održavanje posudice za lijek i pribora".
- **POZOR! Utikač mrežnog kabela je element isključivanja uređaja iz električne mreže. Za isključivanje uređaja iz električne mreže kad je u uporabi, ugasite uređaj i izvucite utikač iz električne utičnice. Utikač uvijek spojite samo u lako dostupnu električnu utičnicu kako biste imali lakši pristup za isključenje iz električne mreže. Ne pokušavajte otvoriti ili popraviti uređaj.**
- Ako ovu radnju ne provodi ovlašteno osoblje, korisnik i pacijent mogli bi biti izloženi električnom riziku.
- Zamjenite pribor nakon jedne godine korištenja ili kada su vidljivi znakovi istrošenosti materijala navedenih dijelova.

## PRIPREMA I UPOTREBA UREĐAJA

- Izvadite uređaj i pribor iz pakiranja.
- Umetnute lijek i fiziološku otopinu u spremnik posudice za lijek, pridržavajući se doze koju je savjetovao liječnik, bez prelaženja maksimalne razine označene na spremniku; zatvorite posudicu za lijek (sl. 4). **Napomena:** crtice na posudici za lijek samo su ilustrativne i ne predstavljaju točnu dozu lijeka koji se u njoj nalazi.
- Spojite cijev s posudicom za lijek;
- Spojite posudicu za lijek s onim dijelom s kojim želite provesti terapiju: maskom za odrasle ili djecu, nastavkom za nos ili usta (upotrijebljeni dijelovi) pogledajte sl. 3. Ako niste sigurni, upitajte svog liječnika za savjet o tome koji dio koristiti;
- Spojite cijev na izlaz komprimiranog zraka i posudicu za lijek;
- Spojite uređaj na električnu mrežu;
- Uključite uređaj pritiskom na tipku za uključivanje/isključivanje i započnite terapiju;
- Tijekom terapije moguće je nasloniti posudicu za lijek na to predviđeni nosač;
- Terapiju provodite u sjedećem i opuštenom položaju, držeći posudicu za lijek u okomitom položaju.
- Kada protok aerosola postane isprekidan, prekinite terapiju nekoliko sekundi i tako pohranite kapljice lijeka u otopini na stjenke posudice za lijek. Nastavite s terapijom i završite je kada se više ništa ne raspršuje iz posudice za lijek;
- Na kraju postupka isključite uređaj izvlačenjem utikača mrežnog kabela iz električne utičnice, skinite dio koji ste koristili i očistite uređaj i pribor kako je navedeno u odlomku Čišćenje i održavanje;
- Pozor! Nemojte provoditi servis i/ili održavanje dok je uređaj u uporabi i uključen u električnu mrežu! Sve druge radnje održavanja/servisa smije provoditi samo i isključivo ovlašteni servis PiC.

## ČIŠĆENJE I ODRŽAVANJE KOMPRESORA

Pozor! Nikada ne uranljajte ili ne možete uređaj u vodi ili drugim tekućinama. Za njegovo čišćenje koristite isključivo mekanu, čistu i suhu krpu.

## ČIŠĆENJE I ODRŽAVANJE POSUDICE ZA LIJEK I PRIBORA

1. korak Izvadite pribor korišten s ampulom.
2. korak Odvojite spojnu cijev od amplane.
3. korak Skinite sve dijelove ampile (sl. 4b).
4. korak Bacite ostatak lijeka.
5. korak Vodom operate dijelove.
6. korak Sušite ručno ili na zraku u čistom okruženju koristeći meku, čistu krpu koja ne ostavlja dlačice.
7. korak Sastavite ampulu i pospremite je na suho mjesto.



## **UPOZORENJE! Ne prokuhavajte maske.**

### **POSTUPAK DEZINFEKCIJE**

Dezinficirajte ampulu, nastavak za usta, masku ili nastavak za nos nakon zadnjeg tretmana u danu, prema sljedećem postupku.

Upotrijebite 70 %-nu otopinu etilnog alkohola:

1. korak Uronite komponente u dezinfekcijsku otopinu na 10'.

2. korak Izvadite komponente i bacite otopinu.

3. korak Isperite komponente čistom pitkom vodom (60°), otresite višak vode i ostavite da se osuše na zraku u čistom okruženju.

Pažljivo osušite sav pribor i uređaj prije spremanja. Držite uređaj i sav pribor na hladnom i suhom mjestu daleko od svjetlosti i izvora topline.

Za čišćenje nikada ne koristite benzen, otapala ili druge zapaljive kemijske tvari. Ovaj postupak čišćenja provjeren je za 365 ciklusa čišćenja.

Savjetuje se čišćenje i provjera cjelovitosti pribora prije i nakon svake uporabe kako bi se mogli zamijeniti u slučaju oštećenja.

### **PROVJERA I ZAMJENA FILTRA**

Savjetuje se povremena provjera stanja filtra. Filter je umetnut radi zaštite kompresora.

Pravilno održavanje filtra omogućuje produžetak životnog vijeka inhalatora. Učestalost zamjene filtra ovisi o uvjetima u okolini u kojoj se uređaj koristi. Filter se nalazi na gornjoj strani inhalatora. Ako je filter zraka promjenio boju ili je bio u upotrebi više od 60 dana, zamijenite ga novim filtrom.

### **ZA ZAMJENU FILTRA POTREBNO JE:**

- Skinuti poklopac filtra nježno ga podižući pomoću alata s ravnom oštrom;
- Izvaditi filter kojeg treba zamijeniti iz njegovog ležišta;
- Pažljivo umetnuti novi filter;
- Ponovno staviti poklopac filtra gurajući ga do dna njegovog ležišta kako bi bili sigurni da se ne može skinuti bez upotrebe alata.

**POZOR! Ne ostavljajte bez nadzora skinuti poklopac filtra niti filtre: oni mogu sadržavati sitne dijelove koji, ukoliko ih djeca progutaju, mogu izazvati gušenje.**

VRSTA KVARA	UZROK	POMOĆ
Slabo raspršivanje	Začepljena posudica za lijek	Potpuno skinite i odvojite sve dijelove posudice za lijek i očistite je kako je navedeno u ovom priručniku za uporabu.
Slabo raspršivanje	Začepljena posudica za lijek	Ukoliko nakon čišćenja problem i dalje postoji, zamijenite posudicu za lijek.
Nema raspršivanja	Dijelovi posudice za lijek nisu pravilno sastavljeni	Skinite i ponovno stavite posudicu za lijek, a ako problem i dalje postoji, zamijenite je.
Nema raspršivanja	Kompresor ne radi	Provjerite je li utikač kabela za napajanje ispravno spojen i je li prekidač za uključivanje/isključivanje upaljen. Ukoliko problem i dalje postoji, obratite se ovlaštenom servisu PIC.
Polagano raspršivanje	Pregusti lijek	Razrijedite lijek sukladno uputama proizvođača.



Nema raspršivanja ili je raspršivanje slabo kad je uređaj uključen.	Previše ili premalo lijeka u ampuli.	Stavite odgovarajuću količinu lijeka u ampulu.
---	--------------------------------------	--

## TEHNIČKI PODACI

Nazivni napon	230 V~
Frekvencija	50 Hz
Snaga	50 W
Radni uvjeti	20° UKLJUČENO - 40° ISKLJUČENO (20°ON-40°OFF)
Osigurač:	T2AH250V
Težina uređaja:	oko 1,2 kg
Vijek trajanja uređaja:	3.000 ciklusa/terapija
Vijek trajanja pribora:	365 ciklusa/terapija - 1 godina
Razina buke na 100 cm*	maks. 58 dBA
Razina buke na 50 cm*	maks. 60,5 dBA
Maksimalan tlak:	$2,57 \pm 0,11$ bara
Radni tlak:	$0,98 \pm 0,06$ bara
Punjjenje (min. - maks.):	2 mL - 8 mL

Preporučuje se punjenje ampule za raspršivanje u skladu s gore navedenim pokazateljima.

\* Podaci koji se odnose na buku, izmjereni su na novom uređaju. Vrijednosti mogu varirati s vremenom tijekom uporabe.

Radne značajke:

Mjerenja provedena s napajanjem od 230 V, 50 Hz:

	<b>0,1% SALBUTAMOL</b>	<b>FLUIBRON OTOPINA (15 MG/2 ML AM-BROKSOLA HCL)</b>	<b>PULMAXAN SUSPENZIJA (0,5 MG/ML BUDEZONIDA)</b>
MMAD	$3,59 \pm 0,18$ µm	$3,85 \pm 0,06$ µm	$4,55 \pm 0,16$ µm
GSD	$2,39 \pm 0,11$	$2,26 \pm 0,04$	$1,72 \pm 0,03$
Respirabilna frakcija (%<5 µm)	61,2 ± 0,02	60,3 ± 0,02	50,3 ± 0,03
% >5 µm	33,3 ± 0,01	36,1 ± 0,01	38,1 ± 0,03
% 2 µm do 5 µm	37,4 ± 0,01	39,8 ± 0,02	44,3 ± 0,01
% <2 µm	23,8 ± 0,03	20,4 ± 0,01	5,95 ± 0,01
Izlaz (mL)	$0,29$ mL ± 3,52%	$0,34$ mL ± 5,15%	$0,29$ mL ± 4,52%
Izlazna brzina	$0,10$ mL ± 5,31%	$0,11$ mL ± 1,48%	$0,06$ mL ± 1,47%
Preostali obujam	1,23 mL	1,30 mL	1,22 mL

Navedeni podaci odnose se na ispitane lijekove i mogu se razlikovati ovisno o upotrijebljenim lijekovima, osobito ako je viskoznost tih lijekova visoka.

Podaci o radnim značajkama navedeni u tablici izmjereni su obrascem disanja koji simulira obrazac disanja odrasle osobe, ti se podaci mogu razlikovati kod djetetovog obrašca disanja.

Normalni uvjeti rada:

Temperatura: +5°C + 40°C;

Vlažnost: 15% ~ 85%,

Atmosferski tlak: 700 ~ 1060hPa

Uvjeti čuvanja i transporta:

Temperatura: -25°C ~ 70°C,



Vlažnost: 15% ~ 85%,  
Atmosferski tlak: 700 ~ 1060hPa

\* Podaci, koji se odnose na buku, izmjereni su na novom uređaju. Vrijednosti mogu varirati s vremenom tijekom uporabe.

EN ISO 27427 Oprema za respiratornu terapiju - 1. dio: Sustavi za stvaranje aerosola i njihovi dijelovi.

Ovaj dio sadrži specifične informacije koje se odnose na sukladnost proizvoda s normom EN 60601-1-2. AirCube<sup>2</sup> je električni medicinski proizvod za koji su potrebne posebne mjere opreza što se tiče elektromagnetske kompatibilnosti i koji se mora postaviti i pustiti u rad u skladu s danim informacijama o elektromagnetskoj kompatibilnosti.

Mobilni i prijenosni RF uređaji za komunikaciju (mobilni, primopredajnici itd.) mogu utjecati na uređaj.

AIRCube<sup>2</sup> [REF] 58038220000500 je projektiran za uporabu u elektromagnetskoj okolini; dolje su naznačene njegove karakteristike. Kupac ili korisnik uređaja AIRCube<sup>2</sup> [REF] 58038220000500 dužan je uvjeriti se da se uređaj rabi u okolini koja je u skladu s tim specifikacijama.

#### Izjava proizvođača i smjernice – elektromagnetske emisije

Pojava	Profesionalne zdravstvene ustanove <sup>a)</sup>	KUĆANSTVO <sup>a)</sup>
EMISIJE vođenih i zračenih radiofrekvencijskih smetnji	<sup>a)</sup>	CISPR 11 Grupa 1 klasa B
Harmonička distorzija	IEC 61000-3-2 <sup>b)</sup> klasa A	
Kolebanje/treperenje napona (flicker)	SUKLADNI IEC 61000-3-3 <sup>b)</sup>	

<sup>a)</sup> Uređaj je namijenjen uporabi u kućanstvu ili u profesionalnim zdravstvenim ustanovama i može ga se rabiti isključivo u bolesničkim sobama i u prostorijama namijenjenim respiracijskoj terapiji u bolnicama ili u klinikama. Uzeta su u obzir i primijenjena najstroža ograničenja prihvativosti predviđena za Grupu 1 klase B (CISPR 11). Uređaj je prikladan za uporabu u spomenutim okolinama ako je spojen na javnu električnu mrežu.

<sup>b)</sup> Ispitivanje se može primijeniti na ovu okolinu pod uvjetom da su EM UREĐAJ I EM SUSTAV koji se rabe spojeni na JAVNU ELEKTRIČNU MREŽU i da je napajanje u skladu s onim što propisuje osnovna referentna norma iz područja elektromagnetske kompatibilnosti (EMC).

#### Izjava proizvođača i smjernice – elektromagnetska otpornost – priključak kućišta

Pojava	Referentna norma EMC ili ispitna metoda	Ispitne razine otpornosti	
		Profesionalne zdravstvene ustanove	Kućanstvo
ELEKTROSTATIČKA PRAŽNjenja	IEC 61000-4-2	±8 kV kontakt ±2 kV, ±4 kV ±, ±8 kV, ±15 kV zrak	
Zračenje elektromagnetskih radiofrekvencijskih polja	IEC 61000-4-3	<sup>a)</sup>	10 V/m <sup>b)</sup> 80 MHz – 2,7 GHz 80 % AM na 1 kHz
Polja u blizini uređaja za bežičnu radiofrekvencijsku komunikaciju	IEC 61000-4-3		<b>SUKLADNOST</b> NAPOMENA: više informacija o udaljenostima između prijenosnih i mobilnih radiofrekvencijskih uređaja za komunikaciju (odašiljač) i proizvoda AIRCube <sup>2</sup> [REF] 58038220000500 možete zatražiti od tvrtke PIKDARE S.p.A. putem kontakata navedenih u ovom priručniku. Ipak savjetujemo da se elektromehanički aerosolni inhalator drži na prikladnoj udaljenosti (najmanje 0,5 m) od mobilnih ili drugih aparatova za radiofrekvencijsku komunikaciju, kako bi se eventualne smetnje smanjile na najmanju mjeru.



Magnetska polja na NAZIVNOJ mrežnoj frekvenciji.	IEC 61000-4-8	30 A/m <sup>a</sup> ) 50 Hz ili 60 Hz
*) Uredaj je namijenjen uporabi u kućanstvu ili u profesionalnim zdravstvenim ustanovama i može ga se rabiti isključivo u bolesničkim sobama i u prostorijama namijenjenim respiracijskoj terapiji u bolnicama ili klinikama. U ispitivanjima otpornosti uzeta su u obzir i primijenjena najstroža ograničenja prihvatljivosti.		
*) Prijе modulacije.		
*) Na ovoj ispitnoj razini prepostavlja se da najmanja udaljenost između uređaja AIRCube <sup>2</sup> [REF] 58038220000500 i izvora magnetskih polja mrežne frekvencije iznosi barem 15 cm.		
<b>Izjava proizvođača i smjernice – elektromagnetska otpornost – ulazni priključak na izmjeničnu struju</b>		
<b>Pojava</b>	<b>Referentna norma EMC ili ispitna metoda</b>	<b>Ispitne razine otpornosti</b>
		<b>Profesionalne zdravstvene ustanove</b>
Brze električne prijelazne pojave/impulsi	IEC 61000-4-4	±2 kV Frekvencija ponavljanja 100 kHz
Udarni napon između dvije faze	IEC 61000-4-5	±0,5 kV, ±1 kV
Udarni napon između faze i zemlje	IEC 61000-4-5	Uređaj klase II ili s mrežnim ispravljačem klase II. Ispitivanje nije primjenjivo. ±0,5 kV, ±1 kV; ±2 kV
Vodene smetnje uzrokovane radiofrekvenčijskim poljima.	IEC 61000-4-6	3 V <sup>b</sup> ) 0,15 MHz – 80 MHz 6 V <sup>b</sup> ) ISM pojasevi u rasponu od 0,15 MHz do 80 MHz <sup>b</sup> ) 80 % AM na 1 kHz
Pad napona.	IEC 61000-4-11	0 % u UT; 0,5 ciklusa A 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° i 315°.
		0 % u UT; 1 ciklus i 70 % u UT; 25/30 ciklusa Jednofazni: na 0°
Naponski prekidi	IEC 61000-4-11	0 % u UT; 250/300 ciklusa

\*) Efektivna vrijednost (rms) prije modulacije.

<sup>b</sup>) Frekvenčni pojasevi od 0,15 MHz do 80 MHz kojima se koriste industrijski, znanstveni i medicinski radiofrekvenčni uređaji (ISM) su: 6,765 MHz – 6,795 MHz, 13,553 MHz – 13,567 MHz, 26,957 MHz – 27,283 MHz i 40,66 MHz – 40,70 MHz. Radio pojasevi za radio amaterske aktivnosti od 0,15 MHz do 80 MHz su: 1,8 MHz – 2,0 MHz, 3,5 MHz – 4,0 MHz, 5,3 MHz – 5,4 MHz, 7 MHz – 7,3 MHz, 10,1 MHz – 10,15 MHz, 14 MHz – 14,2 MHz, 18,07 MHz – 18,17 MHz, 21,0 MHz – 21,4 MHz, 24,89 MHz – 24,99 MHz, 28,0 MHz – 29,7 MHz i 50,0 MHz – 54,0 MHz.

Dodatane informacije o udaljenostima odvajanja između prijenosnih i mobilnih radiokomunikacijskih uređaja i uređaja AIRCube<sup>2</sup> [REF] 58038220000500 mogu se zatražiti od tvrtke PIKDARE S.p.A., putem kontakta navedenog u ovom priručniku. Ipak savjetujemo da aerosolni inhalator držite na primjerenoj udaljenosti (barem 1 m) od mobitela i aparat za radiofrekvenčko odašiljanje kako bi se smanjile moguće smetnje.

#### **LEGENDA SIMBOLA:**

	Pozor!		Granica vlažnosti
	Pridržavajte se uputa za uporabu		Ograničenje temperature
	Uređaj klase II		Ambalaža koja se može reciklirati



<b>I-O</b>	Uključeno – Isključeno		Der Grüne Punkt
<b>Hz</b>	Frekvencija		Proizvođač
<b>SN</b>	Serijski broj		Lot broj
<b>REF</b>	Identifikacijski kôd proizvoda		Recikliranje kartona
	Uredaj s primijenjenim dijelom tipa BF		Triman simbol za odlaganje u skladu s francuskim zakonodavstvom
	U skladu s Uredbom (EU) 2017/745		Proizvod je ispitana na Odsjeku za farmaciju Sveučilišta u Parmi za mjerenje MMAD-a, izlaza aerosola i izlazne brzine aerosola te respirabilne frakcije.
	Izmjenična struja		
<b>MD</b>	Medicinski proizvod		Uredaj zaštićen protiv ulaza krutih i tekućih tijela. Uredaj zaštićen od vertikalnog kapanja.
	Ograničenja atmosferskog tlaka		Jedinstveni identifikator uređaja

**Datum proizvodnje uređaja:** prvi par znamenki identifikacijskog broja lota označava godinu, a drugi par mjesec. (**LOT** 2410000; 24 = 2024.; 10 = listopad)



#### OVAJ PROIZVOD ZADOVOLJAVA NORMU 2012/19/ES.

Symbol prekršene košare koji se nalazi na aparatu označava da je proizvod, nakon isteka njegovog uporabnog roka, s obzirom da se njegova uporaba obavlja odvojeno od ostalog domaćinskog otpada, potrebno odnijeti u odvojni centar za skupljanje električnih i elektronskih uređaja ili ga naknadno predati prodavaču u momentu kupovine nekog sličnog uređaja. Korisnik je obavezan nakon isteka roka trajanja odložiti uređaj na za to predviđena mesta. Adekvatnim odvojenim odlaganjem uređaja namjenjenog za buduću reciklažu, obradu i uporabu na ekološki prihvatljiv način, doprinosi se izbjegavanju nepovoljnih utjecaja na okoliš i na zdravlje i posjepuje reciklažu materijala od kojih je proizvod načinjen. Za detaljnije informacije o načinima prikupljanja, obratiti se lokalnoj službi odgovornoj za gospodarenje otpadom, ili prodajnom mjestu na kojem je uređaj kupljen.

#### JAMSTVO

Jamčimo da je proizvod u dobroj stanju i funkcionalnosti u trenutku prodaje. Jamstvo neće važiti u slučaju šteta nastalih uslijed neispravnog korištenja, istrošenosti ili slučajnih događaja. Tijekom razdoblja važenja jamstva, upućuje se da se za nedostatke konzultiraju posebne odredbe važećih nacionalnih standarda koje se primjenjuju u državi u kojoj je proizvod kupljen, ako takve postoje.



# KULLANIM TALİMATLARI



## BU TALİMATLAR ÖNEMLİDİR. LÜTFEN İLERİDE BAŞVURMAK ÜZERE SAKLAYINIZ.

Sayın müsteri,

Pic Solution AIRCube<sup>2</sup> aerosol terapi ünitesini seçtiğiniz için teşekkürler.

### KULLANIM AMACI:

AIRCube<sup>2</sup> pistonlu nebulizatör, sivi ilaçları (solüsyon veya süspansiyon formunda) bir aerosole dönüştürmek için özel nebulizatör kabı ile birlikte kullanılmak üzere tasarlanmıştır. Maske, ağızlık veya burun aparatı gibi aksesuarlar sayesinde nebulize mikroparçacıklar aerosol şeklinde havada asılı kalır; sonrasında hasta bunu soluğuunda ilaç doğrudan hastanın hava yollarına ulaşarak Doktorunuzun endikasyonlarına göre akut veya kronik hastalıkların tedavisini sağlar.

### HEDEFLENEN KULLANICILAR

AIRCube<sup>2</sup> yetişkinlerde ve pediyatrik yaşta çocukların kronik veya akut solunum yolu hastalıklarının aerosolla tedavisi için kullanılabilir. Kullanım amacı, hayat kurtarıcı ilaçların uygulanması için bir aerosol terapi ünitesinin kullanımını içermez.

Cihazın kullanımı ile ilgili olarak cihazın doğasından kaynaklanan herhangi bir kontrendikasyon yoktur: kullanımla ilgili her tür kısıtlılık, aerosol tedavisi için kullanılan ilaçın türüne bağlıdır.

Cihaz gebeler tarafından da yetkili hekimlerin ve/veya sağlık personelinin reçete ettiği özel tedaviler için kullanılabilir. Cihaz, yardım alındıkları ve yetişkin gözetiminde oldukları sürece, fiziksel ve/veya bilişel becerileri sınırlı olan hastalar ve/veya çocuklar tarafından kullanılabilir.

### GENEL KULLANIM KOŞULLARI

Cihaz ev ortamında kullanılmak üzere tasarlanmış olup yukarıda sayılan kısıtlıklarla birlikte profesyonel bir ortamda kullanılabilir.

Daha fazla güvenlik ve hijyen için, aynı aksesuarları birden fazla hastada kesinlikle kullanmayın. Her kullanıcı için özel bir kit satın alın, bir sonraki paragrafta listelenen uyumlu aksesuarlar listesine bakın.  
Aksesuarları bir yyllik kullanımdan sonra veya malzemelerin kendisinde herhangi bir görünür bozulma belirtisi olması durumunda değiştirinizi.

Cihazın güvenli kullanımını garanti etmek için kullanım talimatları okunmalıdır.

### AKSESUARLAR

- A - Yetişkin maskesi
- B - Çocuk maskesi
- C - Ağızlık
- D - Burun aparatı
- E - Bağlantı borusu
- F - Nebulizatör kabı

İçerisinde yedek parça olarak mevcuttur:

**REF** 58038301000000: A, B, C, D, E, F, O

**REF** 58038302000000: A, E, F

**REF** 58038303000000: B, E, F

### CİHAZ BİLEŞENLERİ

- G - Açıma/Kapatma (On/Off) düğmesi
- H - Basınçlı hava çıkıştı
- I - Filtre
- L - Nebulizatör kabı desteği
- M - Soğutucu açıklıklar
- N - Elektrik kablosu
- O - Filtreler



## GENEL UYARILAR

- Cihazın kullanımı ile ilişkili olarak yaşanan her tür ciddi kaza üreticiye ve yerel makamlara/devlet kurum ve kuruluşlarına bildirilmelidir.
- Cihazı, solunum desteği sağlayan ve uçucu anestezikler veya oksijen salabilen sistemlerle birlikte kullanmayın.
- Aksesuarları ve cihazın pnömatik devresinin biyoyumluluğu standartların gerekliliklerine göre test edilmiştir: ISO 10993-1 - ISO 10993-5 - ISO 10993-10 ISO 10993-23 - ISO 18562-1 - ISO 18562-2 - ISO 18562-3 - ISO 18562-4.
- Maskelerde, aerosol tedavisinin etkinliğini optimize eden delikler vardır; bu delikleri tikamayınız.
- Kullanmadan önce, bu kılavuzdaki bilgileri dikkatlice okuyunuz ve ileride başvurmak üzere saklayınız. Bu kullanım kılavuzunun içeriğinin yorumlanması konusunda şüpheniz olması durumunda; satıcınıza, dağıticiniza veya üreticiye başvurunuz.
- Aerosol tedavisi için tasarlanmış ünite. Reçete edilen ilaçları, doktorunuz ve ilaç üreticisi tarafından verilen talimatlara uygun olarak kullanınız. Ünitenin kullanım amacı dışında kullanılması uygun değildir ve bu nedenle tehlikeliidir; PIKDARE uygun olmayan, hatalı veya mukul olmayan bir kullanımdan kaynaklanan zararlardan veya cihazın yüreklükteki güvenlik standartlarına uygun olmayan elektrik sistemlerinde kullanılmasının neden olduğu hasarlarından dolayı sorumluyutulamaz.
- Cihazı ambalajından çıkardıktan sonra, sağlam olduğunu, yanı nakliye sırasında gözle görürler bir hasara uğramadığını kontrol ediniz. Kuşku duymamanız halinde, üniteyi kullanmayın ve PIC Servis Merkezi'yle iletişime geçiniz.
- Ambalaj (poşetler, kutu, vb.) tehlikeli olabilir; çocukların erişemeyeceği yerlerde saklanmalıdır. Cihazı çocukların, evcil hayvanları ve bilişsel kısıtlamalarla sahip kişilerin ulaşamayacakları bir yerde tutunuz.
- Cihazı elektriğe bağlamadan önce, şebekе voltajınızın sınırlama etiketinde gösterilen volajda uygun olduğunu kontrol ediniz. Sınırlama etiketi ünitenin altında bulunur.
- Ünitenin fişi ile elektrik prizi arasında uyumsuzluk olması durumunda, bulunduğunuz ülkede geçerli mevzuat izin veriyorsa onaylanmış adaptörleri kullanınız ya da fişin bir PIKDARE S.p.A. yetkilii teknisini veya PIC servis merkezi personeli tarafından değiştirilmesini sağlayınız.
- Aşırı isınmayı ve kompresörün zarar görmesini önlemek için, her 20 dakikalık kesintisiz kullanımından sonra cihazın en az 40 dakika boyunca kapalı olmasını sağlayınız.
- **UYARI! Cihazın 40 dakika geçmeden önce tekrar kullanılması motorun aşırı isınmasıyla sonuçlanabilir ve emniyet amaçlı güç kesme düzeneğinin devreye girmesine neden olabilir.**
- Cihazın doğru çalışmasını sağlamak için hava filtresinin kuru olduğundan emin olunuz. Filtre kapağı, yassi ucu bı alet kullanılarak çıkarılabilir. **UYARI!filtre kapağını ve filtreyi, küçük parçalar oldukları için ve yutma ve boğulma tehlikesi yaratabilecekleri için, çocukların erişemeyeceği yerlerde muhafaza ediniz.**
- Cihazı azot oksit, oksijen ya da yanıcı hava/anestezî karışımının yakınında kullanmayın.
- Kullanıldan sonra ve ilaç eklemeden önce cihazı kapatın ve fişini çekiniz. Nebulizatör kabini üzerinde gösterilen maksimum seviyesinden daha fazla doldurmayın ve tüm bileşenleri ile birlikte monte edildiğini kontrol ediniz.
- Cihazı ve elektrik kablosunu sıcak yüzeylerden uzak tutunuz.
- Banyo yaparken ya da duş alırken ya da nemli bir ortamda ya da küvet veya lavabolara yakın alanlarda ya da sıvıların cıhazla temas edebileceği diğer herhangi bir durumda cihazı kullanmayın.
- İslak veya nemli ellerle kesinlikle cihaza dokunmayın.
- Cihazı suya ya da diğer sıvılara düşürmeyeiniz ya da daldırmayınız. Bu meydana gelirse; derhal fişten çekiniz, cihazı kullanmayı kesiniz ve PIKDARE S.p.A. ile veya bir PIC Servis Merkezi ile iletişim kurunuz.
- Hava soğutma aşıklıklarını kapatmayın.
- Cihazı uykulu halde kullanmayın.
- Cihaz, bilīnsiz durumdaki hastalar veya kendiliğinden nefes almayan hastalar için kullanılmamalıdır.
- Cihazın, çocuklar veya fiziksel ya da zihinsel engelli kişiler tarafından kullanılması halinde, bir yetişkinin uygun gözetimi gerekmektedir. Cihazla oynamalarına engel olmak için çocuklar yetişkin gözetimi altında olmalıdır. **Cihaz, çocukların yatabileceği küçük parçalar içerir ve elektrik kablosu boğulma riski teşkil etmektedir.**
- **Tüp dahi boğulma tehlikesi yaratır.**
- Üretici tarafından tavsiye edilmeyen konektörleri veya aksesuarları kullanmayın.
- Üniteyi kullanırken dökülmesini önlemek için, ünitenin düz ve sabit bir yüzeyin üzerine koyulduğundan emin olunuz.
- Kullanım sırasında, yüzeyde, doğru hava akışını engelleyebilecek hiçbir cisim bulunmamalıdır.
- Cihazın üzerine, özelliklefiltre kapağının üzerine sıvı dökülmeyiniz: istenmeyen deşarja/nebulizasyona yol açabilir.



- Cihazı temizlemeden ya da bakımdan geçirmeden önce, fişini elektrik prizinden çekerek elektrik bağlantısını kesiniz.
- Cihaz bir daha kullanmayacaksanız, fişini prizden çekiniz ve elektrik kablosunu çkarınız; böylece cihaz çalışmayaçaktır. Cihazı ve elektrik kablosunu yürürlükteki kanunlara uygun şekilde bertaraf ediniz. Özellikle çocuklar için olmak üzere, bir tehlike oluşturmaları mümkün olan parçaların ortadan kaldırılmasını tavsiye ediyoruz.
- Aşınmaya tabi aksesuarların atılmasına ilişkin bilgi için, yürürlükteki kanunlara başvurunuz. Cihazı bertaraf etmek için, 2012/19/EU Yönergesi'ne başvurunuz.
- Yere düşmesi halinde, parçalarının herhangi birinde hasar belirtisi varsa; cihazı kullanmayın. Kuşku duymazsanız halinde, cihazı kullanmayıınız ve PiC Servis Merkezi'yle iletişime geçiniz.
- Cihazın arızalanması ya da hatalı çalışması durumunda, fişini elektrik prizinden çekerek cihazı kapatın ve yalnızca PiC Teknik Servis Merkezi'yle iletişime geçiniz. "Teknik Özellikler"de listelenen elektrik kablosu ve sigorta, yalnızca PiC Servis Merkezi personeli tarafından değiştirilmelidir.
- Hasta ve operatör aynı kişidir. Hastanın/kullanıcının güvenli bir şekilde yapabileceği işlemler sadece "Cihazın hazırlamaları ve kullanımı", "Cihazın temizliği ve bakımı", "Aksesuarların temizliği ve bakımı" böümlerinde sıralanan işlemlerdir.
- **UYARI! Güç kablosu, elektrik şebekesinden ayrılan elemandır. Kullanım sırasında cihazın şebekeyle olan bağlantısını kesmek için; cihazı kapatınız ve fişi, elektrik prizinden çekiniz. Cihazın elektrik şebekesi ile olan bağlantısının kolayca kesilebilmesi için fişi her zaman kolay ulaşılır bir prize takınız. Cihazı açmaya ya da tamir etmeye çalışmayın ya da kurcalamayınız.**
- Bu işlem, yetkili personel tarafından gerçekleştirilmemiği takdirde kullanıcıyı ve hastayı elektrik tehlikesine maruz bırakabilir.
- Aksesuarları bir yıllık kullanımından sonra veya üretildikleri malzemelerde herhangi bir görünürlük bozulma belirtisi olması durumunda değiştiriniz.

## ÜNİTENİN HAZIRLANMASI VE KULLANILMASI

- Cihazı ve aksesuarları ambalajdan çıkarınız.
- İlacı ve serum fizyolojisi, hekiminiz tarafından önerilen dozlarda, hazırlanın üzerindeki işaretin gösterdiği maksimum seviyeye aşmadan nebulizatör haznesine dökünüz; nebulizatör kabını kapatınız (şek. 4). **Not:** nebulizatör kabi üzerindeki centikler sadece fikir vermek amaçlıdır ve kap içinde bulunan ilaçın tam dozajını göstermez.
- Hortumu nebulizatör kabına bağlayınız;
- Nebulizatör kabını tedavi için gereken aksesuara bağlayınız; Yetişkin veya çocuk maskesi, çatal, ağızlık (uygulanan parçalar, bzk. şek. 3). Hangi aksesuarı kullanmanız gereğinden emin olmadığınız takdirde doktorunuza danışınız.
- Hortumu basınçlı hava çıkışına ve nebulizatör kabına bağlayınız;
- Cihazı prize takınız;
- Açıma/kapatma düğmesine basarak açınız ve tedaviye başlayınız;
- Tedavi sırasında, nebulizatör kabi kendi desteği üzerine oturtulabilir;
- Tedaviyi uygularken rahat, oturur pozisyonda olunuz ve nebulizatör kabını dikey tutunuz.
- Aerosol spreyi kesik kesik püsürktme yapmaya başladığında, asılı kalan damalların nebulizatör kabı duvarlarına düşmesini sağlamak için birkaç saniyeliğine tedaviyi durdurunuz. Tedaviye devam ediniz ve nebulizatör kabından solusyon gelmemeye başlayınca tedaviyi bitiriniz;
- Tedavi seansı tamamlandığında cihazı kapatınız, cihazın fişini elektrik şebekesinden çekiniz, kullanılan aksesuarı çıkarınız ve cihaz ve aksesuarları Temizlik ve Bakım paragrafında verilen talimatlara göre temizleyiniz;
- **Uyarı! Cihaz kullanım halindeyken veya elektrik şebekesine bağlı iken üzerinde bakım ve/veya onarım yapmayın!** Diğer bütün bakım/servis faaliyetleri/İşlemleri, yalnızca bir PiC Servis Merkezi tarafından gerçekleştirilmelidir.

## KOMPRESÖR TEMİZLİĞİ VE BAKIMI

Uyarı! Cihazı asla ıslatmayın ya da su veya başka sıvılara daldırmayınız. Temizlemek için, yalnızca temiz ve kuru bir bez kullanınız.

## NEBULİZATÖR KABI VE AKSESUARLARININ TEMİZLİĞİ VE BAKIMI

Adım 1. Kullanılan aksesuari nebulizatör kabından çıkarın.

Adım 2. Bağlantı borusunu nebulizatör kabından ayırin.





Adım 3. Nebulizatör kabının tüm bileşenlerini demonte edin (şek. 4b).

Adım 4. Kalan ilacı çıkarın.

Adım 5. Parçaları suda yıkayın.

Adım 6. Parçaları yumuşak, temiz, tıynet bırakmayan bir bez kullanarak temiz bir ortamda elde veya havaya kurutun.

Adım 7. Nebulizatör kabını monte edin ve kuru bir yerde saklayın.

### **UYARI! Maskeleri kaynatmayın.**

### **DEZENFEKSİYON PROSEDÜRÜ**

Günün son uygulamasından sonra nebulizatör kabını, ağızlığı, maskeleri veya burun aparatını aşağıdaki şekilde dezenfekte edin.

%670 etil alkolden oluşan bir çözelti kullanın:

Adım 1. Bileşenleri 10' boyunca dezenfektan çözeltisine daldırın

Adım 2. Parçaları çıkarın ve solüsyonu bertaraf edin.

Adım 3. Parçaları temiz içme suyuyla durulayın (60°), fazla suyu silkeleyin ve temiz bir ortamda havaya kurumaya bırakın.

Cihazı ve aksesuarları serin ve kuru ortamlarda, ışık ve ısı kaynaklarından korunur şekilde muhafaza ediniz.

Temizlik için asla benzen, incitçiler veya tutuşabilir diğer kimyevi maddeleri kullanmayın. Bu prosedür 365 temizlik döngüsü için test edilmiştir

Kullanmadan önce ve kullandıkten sonra aksesuarları temizleyiniz ve aksesuarların durumunu kontrol ediniz. Hasar görmüşlerse değiştirin.

### **FİLTRELERİN KONTROL EDİLMESİ VE DEĞİŞİTİRİLMESİ**

Filtrenin durumunu düzenli olarak kontrol ediniz. Filtre, kompresörü korumak üzere takılmıştır.

Doğru filtre bakımı aerosol ömrünü uzatır. Filtre değiştirme sıklığı cihazın kullanıldığı koşullara bağlıdır. Filtre aerosolün üst kısmında bulunmaktadır. Hava filtresinin rengi değiştiyiye veya 60 günden fazla kullanıldıysa yenisiyle değiştirin.

### **FİLTREYİ DEĞİŞİTİRMEK İÇİN:**

- Filtre kapağını yassi uçlu bir alet yardımıyla dikkatle kaldırarak çıkarınız;
- Değiştirilecek filtreyi yuvasından çıkarınız;
- Dikkatli bir şekilde yenifiltreyi takınız;
- Filtre kapağını yuvasına lütfen iterkey yerine yerleştiriniz ve bir alet yardımı olmaksızın çıkarılmayacağından emin olunuz.

**UYARI! Çıkarılan filtrə kapağını ve/veya filtreleri kesinlikle ortada bırakmayız: Bunlar, çocukların tarafından yutulmaları durumunda boğulma riski teşkil eden küçük parçalardır.**

ARIZA TİPİ	NEDENİ	SORUNLARIN GİDERİLMESİ
Az miktarda nebulizasyon	Tikanmış nebulizatör kabi	Nebulizatör kabi bileşenlerini söküp çıkarınız ve bu talimat kılavuzunda gösterildiği gibi temizleyiniz.
Az miktarda nebulizasyon	Tikanmış nebulizatör kabi	Temizledikten sonra sorun devam ederse, nebulizatör kabını değiştiriniz.
Nebulizasyon hiç yok	Nebulizatör kabi bileşenleri doğru olarak monte edilmemiştir	Nebulizatör kabını parçalarına ayırmınız ve tekrar birleştiriniz; sorun devam ederse, nebulizatör kabını değiştiriniz.
Nebulizasyon hiç yok	Kompresör çalışmamaktadır	Güç kablosunun fışının düzgün şekilde takıldığını ve açma/kapama anahatının açık olduğunu doğrulayın. Sorun devam ederse, bir PIC Servis Merkezi ile iletişim kurunuz.





Yavaş nebulizasyon	İlaç kıvamı çok koyu	İlacı, üretici tarafından belirtilen şekilde sulandırınız.
Güç açıkken nebulizasyon yok veya nebulizasyon hızı düşük.	Nebülizatör kabında çok fazla veya çok az ilaç var.	Nebülizatör kabına reçeteli ilaçtan doğru miktarda ekleyin.

## TEKNİK ÖZELLİKLER

Anma gerilimi	230V~
Frekans	50 Hz
Güç tüketimi	50W
Çalışma koşulu	20' AÇIK-40' KAPALI (20'ON-40'OFF)
Sigorta:	T2AH250V
Cihaz ağırlığı:	yakl. 1,2 Kg
Kullanım durumunda cihazın hizmet ömrü:	3.000 dönük/tedavi
Aksesuarların kullanım ömrü:	365 dönük/tedavi - 1 yıl
100 cm'de gürültü emisyonları*	maks. 58 dBA
50 cm'de gürültü emisyonları*	maks. 60,5 dBA
Maks. basınç:	2,57 ± 0,11 bar
Çalışma basıncı:	0,98 ± 0,06 bar
Dolum (min-maks.):	2 mL-8 mL
Nebülizatör kabını daima yukarıda tanımlanan aralığa uygun şekilde doldurun.	

\* Gürültü seviyelerine ilişkin veriler yeni bir cihaz üzerinde ölçülmüştür. Değerler zaman içinde kullanıma göre değişebilir.

Performans:

230V 50Hz güç kaynağı ile alınan ölçütler:

	<b>%0,1 ALBUTEROL</b>	<b>FLUİBRON SOLÜSYONU (15 MG/2 ML AMBROKSOL HCL)</b>	<b>PULMAKSAN SÜSPANSİYONU (0,5 MG/ML BUDESONİD)</b>
MMAD	3,59 ± 0,18 µm	3,85 ± 0,06 µm	4,55 ± 0,16 µm
GSD	2,39 ± 0,11	2,26 ± 0,04	1,72 ± 0,03
Solunabilir kısım (%<5 µm)	61,2 ± 0,02	60,3 ± 0,02	50,3 ± 0,03
% >5 µm	33,3 ± 0,01	36,1 ± 0,01	38,1 ± 0,03
% 2 µm ila 5 µm	37,4 ± 0,01	39,8 ± 0,02	44,3 ± 0,01
% <2 µm	23,8 ± 0,03	20,4 ± 0,01	5,95 ± 0,01
Çıkış (mL)	0,29 mL ± 3,52%	0,34 mL ± 5,15%	0,29 mL ± 4,52%
Çıkış hızı	0,10 mL ± 5,31%	0,11 mL ± 1,48%	0,06 mL ± 1,47%
Rezidüel Hacim	1,23 mL	1,30 mL	1,22 mL

Beyan edilen veriler, test edilen ilaçlara ilişkindir ve kullanılan ilaçlara bağlı olarak, özellikle de bunların yüksek viskoziteli ilaçlar olması durumunda, değişiklik gösterebilir.

Tabloda listelenen performans verileri, yetişkin solunumunu simüle eden bir solunum paterni kullanılarak ölçülmüştür; çocukların solunum paternine göre değişiklik gösterebilir.

Normal çalışma koşulları:

Sıcaklıklar: +5°C ~ +40°C

Bağıl nem: %15-%85,

Atmosferik basınç: 700 ~ 1060 hPa



## Saklama ve nakliye koşulları:

Sıcaklıklar: -25°C ~ 70°C,  
Bağlı nem: %15~%85,  
Atmosferik basınç: 700 ~ 1060 hPa

\* Gürültü seviyelerine ilişkin veriler yeni bir cihaz üzerinde ölçülmüştür. Değerler zaman içinde kullanıma göre değişebilir.

## EN ISO 27427 Solunum tedavisi ünitesi - Bölüm 1: Nebulizasyon sistemleri ve bunların bileşenleri

Bu bölüm, ürünün EN 60601-1-2 standartına uygunluğuna ilişkin özel bilgiler içermektedir. AirCube<sup>2</sup>, elektromanyetik uyumluluk konusunda özel önlemler gerektiren bir elektrikli tıbbi cihazdır ve sunulan elektromanyetik bilgilere göre kurulmalı ve kullanılmalıdır.

Mobil ve taşınabilir RF iletişim ekipmanı (cep telefonları, alici-vericiler vb.) cihazı etkileyebilir.

AIRCube <sup>2</sup> <a href="#">REF</a> 58038220000500 aşağıda belirtilen elektromanyetik ortamda kullanılmak üzere tasarlanmıştır.
AIRCube <sup>2</sup> <a href="#">REF</a> 58038220000500 ürününü satın alan ya da kullanan kişi, cihazın söz konusu koşullara uyan bir ortamda kullanılmasını sağlamaktan sorumludur.

### Kullanım bilgileri ve üretici beyannamesi - Elektromanyetik emisyonlar

Olu	Profesyonel sağlık tesisi*)	EV ORTAMI *)
İletilen ve yayılan radyo frekansı EMİSYONLARI	*)	CISPR 11 Grup 1 Sınıf B
Harmonik bozulma	IEC 61000-3-2 <sup>b)</sup> Sınıf A	
Gerilim dalgalanmaları/titreksilik	IEC 61000-3-3 <sup>b)</sup> UYUMLU	

\*) Cihaz, bir ev ortamında ya da profesyonel sağlık hizmetleri yapısında kullanılmak üzere tasarlanmıştır ve özel olarak hastane odalarında ve solunum tedavisi için hazırlanan hastane ya da klinik bölmelerinde kullanılabilir. Grup 1 Sınıf B ye (CISPR 11) ilişkin daha kısıtlı kabul limitleri düşünlülmüş ve uygulanmıştır. Cihaz, genel elektrik şebekesine bağlı olduğu sürece yukarıda belirtilen ortamlarda kullanıma uygundır.

\*) Kullanılan ME EKİPMANI ve ME SİSTEMİ, GENEL ELEKTRİK ŞEBEKESİNE bağlı olduğu ve güç beslemesi, elektromanyetik uyumluluğu (EMC) düzeylenen referans politikaların ortaya koyduğu yönergelerle uygun olduğu sürece, bu ortama test uygulanabilir.

### Rehberlik ve Üretici Beyannamesi – Elektromanyetik bağımlılık - Muhabaza portu

Olu	Temel EMU standardı veya test yöntemi	Bağımlılık test seviyeleri	
		Profesyonel sağlık bakım tesisi ortamı	Ev sağlık bakım ortamı
ELEKTROSTATİK BOŞALMA	IEC 61000-4-2	± 8kV kontak ± 2 kV, ±4kV ±, ±8 kV, ±15 kV hava	
İşinimi, radyo frekansi elektromanyetik alanları	IEC 61000-4-3	*)	10 V/m <sup>b)</sup> 1 kHz'de 80 MHz - 2,7 GHz %80 AM
RF kablolu haberleşme cihazlarının yakınındaki alanlar	IEC 61000-4-3	<b>UYGUN</b> NOT: Taşınabilir ve mobil RF haberleşme cihazları (vericiler) ile AIRCube <sup>2</sup> <a href="#">REF</a> 58038220000500 ürünü arasında sağlanması gereken mesafeler hakkında daha fazla bilgi, bu kılavuzda verilen iletişim bilgileri kullanılarak PIKDARE S.p.A'dan talep edilebilir. Yine de, girişimi en azı indirmek için elektromekanik aerosol terapi cihazının mobil telefonlarından ya da diğer haberleşme cihazlarından güvenli bir mesafe (en az 0,5 m) tutulması tavsiye edilir.	





ANMA güç frekansı manyetik alanları.	IEC 61000-4-8	30 A/m <sup>a</sup> ) 50 Hz veya 60 Hz
<sup>a</sup> ) Cihaz, evde ya da profesyonel sağlık hizmetleri tesislerinde kullanılmak üzere tasarlanmıştır ve yalnızca hastanın odasında ve bir hastane ya da klinikte solunum tedavisine ayrılmış alanlarda kullanılabilir. Bağışıklık testlerine yönelik olarak en kısıtlayıcı sınırlar uygulanmıştır.		
<sup>b</sup> ) Modülasyon öncesinde.		
<sup>c</sup> ) Bu test seviyesi, AIRCube <sup>d</sup> REF 58038220000500 ürünü ile şebeke frekansındaki manyetik alan kaynakları arasında en az 15 cm'lik bir asgari mesafe öngörür.		
<b>Yönergeler ve Üretici Beyani - Elektromanyetik Bağışıklık - Alternatif Akım Giriş Portu</b>		
Olgu	Temel EMU standarı veya test yöntemi	Bağışıklık test seviyeleri
		Profesyonel sağlık bakım tesis ortamı
Elektriksel hızlı geçici rejim/patlama	IEC 61000-4-4	± 2 kV 100 kHz tekrarlama frekansı
Hat-toprak arası gerilim yükselmeleri	IEC 61000-4-5	± 0,5 kV, ±1 kV
Hat-toprak arası gerilim yükselmeleri	IEC 61000-4-5	Sınıf II Cihaz ya da Sınıf II AC/DC adaptör ile donatılmış. Test uygulanabilir değil. ± 0,5 kV, ±1 kV; ±2 kV
Radyo-frekansı alanlarının neden olduğu parazitler.	IEC 61000-4-6	3 V <sup>e</sup> ) 0,15 MHz - 80 MHz 6 V <sup>e</sup> ) 0,15 MHz ve 80 MHz arasındaki ISM bantlarında <sup>f</sup> ) 1 kHz'de %80 AM
Gerilim düşüşleri.	IEC 61000-4-11	UT'de %60; 0,5 döngü 0°,45°,90°,135°,180°, 225°, 270° ve 315° de.
		UT'de %60; 1 döngü ve UT'de %70; 25/30 döngü Tek fazlı: 0° de
Gerilim kesintisi	IEC 61000-4-11	UT'de %60; 250/300 döngü

<sup>a</sup>) Modülasyon öncesi etkin değer (rms).

<sup>b</sup>) Endüstriyel, bilimsel ve tıbbi (ISM) radyo-frekanslı cihazlar tarafından kullanılan 0,15 MHz ile 80 MHz arası frekans bantları aşağıda verilmiştir: 6.765 MHz - 6.795 MHz, 13.553 MHz - 13.567 MHz, 26.957 MHz - 27.283 MHz ve 40,66 MHz - 40,70 MHz. Amatör radyo için kullanılan 0,15 MHz ile 80 MHz arası radyo bantları aşağıda verilmiştir: 1,8 MHz - 2,0 MHz, 3,5 MHz - 4,0 MHz, 5,3 MHz - 5,4 MHz, 7 MHz - 7,3 MHz, 10,1 MHz - 10,15 MHz, 14 MHz - 14,2 MHz, 18,07 MHz - 18,17 MHz, 21,0 MHz - 21,4 MHz, 24,89 MHz - 24,99 MHz, 28,0 MHz - 29,7 MHz ve 50,0 MHz - 54,0 MHz.

Taşınabilir ve mobil telsiz haberleşmesi ekipmanı ile AIRCube<sup>d</sup> REF 58038220000500 arasında olması gereken mesafeler hakkında daha fazla bilgi, bu kılavuzda verilen iletişim bilgileri yoluyla PIKDARE S.p.A.'dan talep edilebilir. Yine de, olası girişimi önlemek için, aerosol terapi ünitesi ve mobil telefonlar ya da RF vericileri arasında güvenli bir mesafe (en az 1 m) sağlanması önerilmektedir.

## **SEMBOL AÇIKLAMALARI:**

	Uyarı!		Nem sınırlaması
	Kullanım Talimatlarına uyunuz		Sıcaklık sınırlaması
	Sınıf II cihazı		Geri dönüştürülebilir ambalaj

<b>I-O</b>	Açma - Kapatma		Der Grüne Punkt
<b>Hz</b>	Frekans		Yasal İmalatçı
<b>SN</b>	Seri Numarası		Parti numarası
<b>REF</b>	Ürün kimlik kodu		Geri dönüşüm (mukavva)
	Hasta ile fiziksel temas eden kısmı bulunan BF tipi cihaz		Triman sembolü, Fransız yasalarına göre bertaraf sembolü
<b>CE 1936</b>	2017/745 sayılı (AB) Yönetmeliğine uygundur		Cihaz Üniversitesi di Parma-Dipartimento di Farmacia tarafından MMAD, aerosol çıkış ve aerosol çıkış hızı ile solunabilir kısım değerleri ölçülerek test edilmiştir.
	Alternatif akım		
<b>MD</b>	Tibbi cihaz	<b>IP21</b>	Cihaz, katılıların ve siviların nüfuzuna karşı korunmuştur. Cihaz, dikey damlayan suya karşı korunmuştur.
	Atmosferik basınç sınırlaması	<b>UDI</b>	Benzersiz cihaz tanımlayıcısı

**Cihazın üretim tarihi:** parti numarasındaki birinci rakam çifti yılı, ikinci çift ise ayı belirtir. (**LOT** 24100000; 24 = 2024; 10 = Ekim).



### BU ÜRÜN 2012/19/AB DİREKTİFİNE UYGUNDUR.

Cihazın üzerinde bulunan üzeri çizili sepet simgesi, ürünün kullanım ömrünün sonunda ev atıklarından ayrı olarak bertaraf edilmesi gerektiği doğrultusunda, elektrikli ve elektronik cihazların yeniden dönütürülmesi için ayrıntılı bir çöp toplama merkezine götürülmeleri veya benzer yeni bir cihaz satın alındığında ürünün satıcıya teslim edilmesi gerektiğini belirtir. Kullanıcı, cihazın kullanım ömrünün sonunda, cihazın uygun toplama merkezlerine tesliminden sorumludur. Eğer elden çıkarılmak istenen cihaz ayrı atık olarak doğru şekilde toplanırsa, ekolojik olarak geri dönütürülebilir, işlenebilir ve imha edilebilir; bu durum hem çevre hem de sağlık üzerinde olumsuz etkileri öner ve ürünün malzemelerinin geri dönüşümüne katkıda bulunur. Mevcut çöp toplama sistemleri ile ilgili daha detaylı bilgi için yerel atık bertaraf etme hizmetine veya ürünü satın almış olduğunuz mağazaya başvurunuz.

### GARANTİ

Ürün, talimatlarda belirtildiği üzere, normal kullanımda her türlü uygunsuzluğa karşı garantilidir. Bu nedenle garanti, hatalı kullanım, aşınma veya kazara meydana gelen olaylardan kaynaklanan hasar durumunda geçerli değildir. Uygunluğa ilişkin kusurlara dair garantinin süresi için mümkün olduğu durumlarda lütfen satın alınan ülkeye geçerli ulusal kanunların özel hükümlerine bakınız.



# UPUTSTVA ZA

## KORIŠĆENJE

### ОВА УПУТСТВА СУ ВАЖНА. МОЛИМО САЧУВАЈТЕ ИХ КАКО БИСТЕ ИХ МОГЛИ КОНСУЛТОВАТИ У БУДУЋНОСТИ.

Poštovani kupci,

Hvala što ste odabrali uređaj za aerosol terapiju proizvođača Pic Solution pod nazivom AIRCube<sup>2</sup>.

#### NAMJENA:

Klipni nebulizator (raspršivač) AIRCube<sup>2</sup> namijenjen je upotrebi s namjenskom posudom nebulizatora za transformaciju tečnih ljekova (u rastvoru ili suspenziji) u aerosoli. Zahvaljujući nastavcima kao što su maska, nastavak za usta ili nazalni nastavak raspršene mikročestice ostaju u vazduhu kao aerosoli, prilikom udisaja pacijenta, čime lijek ulazi direktno u vazdušne puteve pacijenta u cilju tretmana akutnih ili hroničnih oboljenja prema indikacijama vašeg ljekara.

#### KORISNICI KOJIMA JE PROIZVOD NAMIJENJEN

AIRCube<sup>2</sup> mogu koristiti odrasli i djeca pedijatrijskog uzrasta za tretman hroničnih ili akutnih respiratornih oboljenja aerosolima. Namjeravana upotreba ne uključuje korišćenje jedinice za terapiju aerosolima u svrhu davanja lijeka za spašavanje života.

Ne postoje suštinske kontraindikacije vezane za korišćenje uređaja: sva eventualna ograničenja korišćenja zavise od vrste lijeka koji se koristi za tretman aerosolima.

Uređaj mogu koristiti i trudnice, za specifične tretmane koje je prepisao kvalifikovani ljekar ili medicinsko osoblje. Mogu ga koristiti i djeca i/ili pacijenti smanjenih fizičkih i/ili kognitivnih sposobnosti, sve dok primaju pomoć i dok su pod nadzorom odraslih.

#### OPŠTI USLOVI KORIŠĆENJA

Uređaj je namijenjen korišćenju u domaćinstvu, a može se koristiti i u profesionalnom okruženju uz gorenavedena ograničenja.

U cilju veće bezbjednosti i higijene, nikada ne koristite iste nastavke na više od jednog pacijenta. Kupite namjenski komplet za svakog korisnika; vidjeti spisak kompatibilnih dodataka dat u sljedećem pasusu.

Zamijenite dodatke nakon godinu dana korišćenja ili ako postoe vidljivi znaci pogoršanja kvaliteta samih materijala.

Kako bi se garantovalo bezbjedno korišćenje uređaja, mora se pročitati uputstvo za korišćenje.

#### DODACI

- A - Maska za odrasle
- B - Maska za djecu
- C - Nastavak za usta
- D - Nosni nastavak (viljuška)
- E - Priklučno crijevo

#### KOMPONENTE UREĐAJA

- G - Prekidač za uključivanje/isključivanje
- H - Izlaz komprimovanog vazduha
- I - Filter
- L - Nosač čaše nebulizatora
- M - Otvori za hlađenje



## F - Čaša nebulizatora

Dostupni kao rezervni djelovi u kompletu:

- REF 58038301000000: A, B, C, D, E, F
- REF 58038302000000: A, E, F
- REF 58038303000000: B, E, F

## N - Kabl za napajanje

### O - Filteri

## OPŠTA UPOZORENJA

- Svaka ozbiljna nezgoda koja se desi u vezi s korišćenjem uređaja mora se prijaviti proizvođaču i lokalnim vlastima/državnim organima.
- Ne koristite uređaj u kombinaciji sa sistemima koji pružaju podršku disanju i sposobni su za ispuštanje isparljivih anestetika ili kiseonika.
- Biokompatibilnost dodataka i pneumatskog kola uređaja testirana je u skladu sa zahtjevima: ISO 10993-1 - ISO 10993-5 - ISO 10993-10 ISO 10993-23 - ISO 18562-1 - ISO 18562-2 - ISO 18562-3 - ISO 18562-4.
- Maska imaju rupe koje optimizuju efikasnost tretmana aerosolima - nemojte ih začepljavati.
- Prije korišćenja, pažljivo pročitajte informacije iz ovog priručnika, zadržavajući ga za buduću upotrebu. Ako imate dileme oko tumačenja bilo kojeg dijela sadržaja ovog priručnika za korišćenje, kontaktirajte dilera, distributera ili proizvođača.
- Jedinica dizajnirana za terapiju aerosolima. Koristite ljekove propisane u skladu s uputstvima vašeg ljekara i proizvođača lijeka. Svako drugo korišćenje osim onoga kojem je jedinica namijenjena smatra se nepropisnim i samim tim opasnim; PIKDARE se ne može smatrati odgovornim za bilo kakvu štetu koja uslijedi zbog neispravnog ili nerazumnog korišćenja, ili zbog korišćenja uređaja u električnim sistemima koji ne ispunjavaju bezbjednosne propise na snazi.
- Nakon što izvadite uređaj iz njegove ambalaže, uvjerite se da je netaknut i da nema vidljivih tragova oštećenja koja su mogla nastati tokom prevoza. Ako ste u nedoumici, nemojte koristiti jedinicu već kontaktirajte servisni centar PiC.
- Ambalažu (kese, kutija itd.) mogu biti opasne i treba ih držati van domaća djece. Držite uređaj van domaća djece, ljubimaca i osoba s kognitivnim ograničenjima.
- Prije nego što povežete uređaj, uvjerite se da vaš mrežni napon odgovara onome prikazanom na najlepnci s nominalnim vrijednostima. Najlepnci s nominalnim vrijednostima nalazi se na dnu jedinice.
- U slučaju nekompatibilnosti između utičaka jedinice i električne utičnice, koristite sertifikovane adaptere, pod uslovom da primjenjivi propisi u vašoj zemlji dozvoljavaju takvo korišćenje, ili kontaktirajte ovlašćenog tehničara ili osoblje PIKDARE S.p.A. iz servisnog centra PiC da zamijeniti utikač.
- Da biste sprječili pregrijavanje ili oštećenje kompresora, isključite uređaj na najmanje 40 minuta nakon svakih 20 minuta neprekidnog korišćenja.
- **UPOZORENJE! Korišćenje uređaja prije isteka naznačenog perioda od 40 minuta može dovesti do pregrijavanja motora i prouzrokovati aktiviranje sigurnosnog mehanizma za isključivanje napajanja.**
- Da biste obezbijedili ispravan rad uređaja, postrajte se da je filter vazduha suv. Poklopac filtera može se ukloniti pomoću alata s ravnom oštrom. **UPOZORENJE! držite poklopac filtera i filter van domaća djece jer se radi o sitnim djelovima koji mogu predstavljati rizik od gutanja i gušenja.**
- Ne koristite uređaj u prisustvu azotnih oksida, kiseonika ili zapaljivih mješavina vazduha/anestetika.
- Isključite uređaj i odvojite ga s napajanjem nakon upotrebe i prije nego što dodate još lijeka. Nemojte puniti čašu nebulizatora preko naznačenog maksimalnog nivoa i uvjerite se da je sklopljena sa svim svojim komponentama.
- Držite uređaj i kabl za napajanje dalje od vrućih površina.
- Nemojte koristiti uređaj dok se kupate ili tuširate, ili kada je na vlažnom mjestu, ili u blizini kada, sudopera, lavabo, ili u bilo kojo drugoj situaciji u kojoj postoje tečnosti koje mogu doći u kontakt s uređajem.
- Nikada ne dodirujte uređaj mokrim ili vlažnim rukama.
- Ne ispušljajte i ne stavljamte uređaj u vodu ili druge tečnosti. Ukoliko se to desi, odmah ga isključite iz struje, prekinite da koristite uređaj i kontaktirajte PIKDARE S.p.A. ili servisni centar PiC.
- Ne blokirajte otvore za rashladni vazduh.
- Ne koristite uređaj ako se osjećate pospano.
- Uredaj se ne smije koristiti kod pacijenata koji su bez svijesti ili ne dišu spontano.
- Ako uređaj koriste djeca ili osobe s fizičkim ili mentalnim invaliditetom, neophodan je adekvatan nadzor odrasle osobe. Djeca moraju biti pod nadzorom odraslih kako bi se obezbijedilo da se neće igrati s uređajem. **Uredaj sadrži sitne djelove koji se mogu progušiti, kao i kabl za napajanje koji može nositi rizik od davljenja.**



### • Čak i cijev predstavlja opasnost od davljenja.

- Ne koristite kometore ili dodatke koje nije preporučio proizvođač.
- Postarajte se da je jedinica postavljena na ravnoj i stabilnoj površini kada se koristi kako bi se spriječilo prosipanje.
- Tokom korišćenja, na površini se ne smiju nalaziti drugi predmeti koji bi mogli ometati adekvatan protok vazduha.
- Ne sjajte tečnost na uređaj, naročito ne na poklopac filtera: to bi moglo dovesti do neželjenog pražnjenja/rasprišivanja.
- Prije čišćenja uređaja ili vršenja bilo kakvih radnji održavanja na njemu, isključite ga s napajanja tako što ćete izvući utikač iz električne utičnice.
- Ako odlučite da više ne koristite uređaj, isključite ga s napajanja i otkinite kabl za napajanje tako da uređaj više ne može raditi. Odložite uređaj i kabl za napajanje u skladu s primjenjivim zakonima. Takođe preporučujemo da uklonite sve djele koji su potencijalno opasni, naročito po djecu.
- Konsultujte zakone na snazi za informacije o odlaganju dodataka podložnih habanju. Da odložite uređaj, konsultujte Direktivu 2012/19/EU.
- Nemojte koristiti uređaj ako, nakon što je prethodno pao, pokazuje znakove oštećenja na bilo kom dijelu. Ako ste u nedoumici, nemojte koristiti uređaj već kontaktirajte servisni centar Pic.
- U slučaju kvara ili problema u radu uređaja, isključite ga izvlačeći utikač s napajanja i kontaktirajte isključivo servisni centar Pic. Kabl za napajanje i osigurač koji su navedeni u "Tehničkim specifikacijama" moraju zamijeniti isključivo ovlašćena lica iz servisnog centra Pic.
- Pacijent i rukovac su ista osoba. Jedine radnje koje pacijent/korisnik može bezbjedno izvršiti su one koje su navedene u pasusima "Priprema i korišćenje uređaja", "Čišćenje i održavanje uređaja", "Čišćenje i održavanje dodataka".
- **UPOZORENJE! Kabl za napajanje je element razdvajanja od električne mreže. Kada je u upotrebi, da odvojite uređaj s napajanja, isključite ga i izvučite utikač iz utičnice. Uvijek uključujte utikač u utičnicu kojoj je lako pristupiti kako biste se postarali da se uređaj može lako isključiti s električnog napajanja. Ne pokušavajte da otvorite, popratite ili na drugi način modifikuјete uređaj.**
- Ova aktivnost može izložiti korisnika i pacijenta električnoj opasnosti ako je ne vrši ovlašćeno osoblje.
- Zamijenite dodatke nakon godinu dana korišćenja ili ako postoje bilo kakvi vidljivi znaci pogoršanja kvaliteta materijala od kojih su izrađeni.

## PRIPREMA I KORIŠĆENJE JEDINICE

- Izvadite uređaj i dodatke iz paketa.
- Sipajte lijek i slani rastvor u rezervoar nebulizatora, shodno dozama koje je preporučio vaš ljekar, pazеći da ne premašite maksimalni nivo naznačen na rezervoaru; zatvorite čašu nebulizatora (slika 4). **Napomena:** zarezi na čaši nebulizatora dati su samo u ilustrativne svrhe i ne predstavljaju tačnu dozu lijeka sadržanog u čaši.
- Povežite crijevo na čašu nebulizatora;
- Povežite čašu nebulizatora na dodatak potreban za terapiju: Maska za odrasle ili djecu, nosni nastavak, nastavak za ustu (primjenjeni djevoli, vidi sliku 3). U slučaju dileme, pitajte svog ljekara koji dodatak da koristite;
- Povežite crijevo na izlaz komprimovanog vazduha i čašu nebulizatora;
- Povežite uređaj na električnu mrežu;
- Uključite ga pritiskom na dugme uključi/isključi i započnite terapiju;
- Tokom sesije tretmana, čaša nebulizatora može stajati na svom nosaču;
- Izvršite tretman iz udobnog sjedećeg položaja, držeći čašu nebulizatora vertikalnom.
- Kada mlaz aerosola postane isprekidan, prekinite tretman na nekoliko sekundi da omogućite zadržanim kapima rastvora da padnu na zidove čaše nebulizatora. Nastavite sesiju tretmana, koja će se završiti kada iz čaše nebulizatora više ne bude izlazio raspršeni rastvor;
- Po završetku sesije tretmana, isključite uređaj, iskopčajte ga s električnog napajanja, uklonite korišćeni nastavak i očistite uređaj i dodatke prema uputstvima datim u pasusu Čišćenje i održavanje;
- Upozorenje! Nemojte servisirati i/ili popravljati uređaj dok se koristi ili dok je povezan na električno napajanje! Sve druge radnje održavanja/servisiranja moraju se izvršiti isključivo od strane servisnog centra Pic.

## ČIŠĆENJE I ODRŽAVANJE KOMPRESORA

Upozorenje! Ne kvasite uređaj i ne stavljajte ga u vodu ili druge tečnosti. Za čišćenje koristite samo čistu, suvu krpu.





## ČIŠĆENJE I ODRŽAVANJE ČAŠE NEBULIZATORA I DODATAKA

Korak 1. Ukolonite korišćeni nastavak iz posude nebulizatora.

Korak 2. Odvojite priključno crijevo od posude nebulizatora.

Korak 3. Rastavite sve komponente posude nebulizatora (sl. 4b).

Korak 4. Odbacite preostali lijek.

Korak 5. Operite djelove u vodi.

Korak 6. Ručno osušite ili osušite na vazduhu u čistom okruženju koristeći meku, čistu krpu koja ne ostavlja dlačice.

Korak 7. Sastavite posudu nebulizatora i čuvajte je na suvom mjestu.

### UPOZORENJE! Nemojte prokuvavati maske.

### POSTUPAK DEZINFKECIJE

Dezinifikujte posudu nebulizatora, nastavak za usta, maske ili nazalni nastavak nakon posljednjeg tretmana u danu na sljedeći način.

Koristite rastvor 70% etil alkohola:

Korak 1. Potopite komponente u rastvor za dezinfekciju na 10'.

Korak 2. Izvadite djelove i odbacite rastvor.

Korak 3. Isperite djelove čistom vodom za piće (60°), otresite preostalu vodu i pustite da se osuši u čistom okruženju.

Držite uređaj i dodatke na hladnom i suvom mjestu, udaljenom od izvora svjetlosti i topote.

Nikada ne koristite benzol, razrjeđivače ili druge zapaljive hemijske supstance za čišćenje. Ovaj postupak testiran je za 365 ciklusa čišćenja.

Očistite i provjerite stanje dodataka prije i nakon upotrebe. Zamijenite ih ako su oštećeni.

### PROVJERA I ZAMJENA FILTERA

Povremeno provjerite stanje filtera. Filter je umetnut da zaštiti kompresor.

Pravilno održavanje filtera produžava vijek trajanja aerosoli. Učestalost zamjene filtera zavisi od uslova u kojima se uredaj koristi. Filter se nalazi u gornjem dijelu aerosoli. Ako je filter vazduha promijenio boju ili je korišćen više od 60 dana, zamijenite ga novim.

### DA ZAMIJENITE FILTER:

- Uklonite poklopac filtera pažljivo ga podižući, koristeći alat s ravnom oštricom;
- Uklonite filter koji treba zamijeniti iz njegovog ležišta;
- Pažljivo postavite novi filter;
- Iznova postavite poklopac filtera gurajući ga da legne u svoje sjedište do kraja, starajući se da se ne može ukloniti bez korišćenja alata.

### UPOZORENJE! Nikada ne ostavljajte uklonjeni poklopac filtera i/ili filtere bez nadzora: Radi se o sitnim djelovima koji predstavljaju rizik od gušenja ako ih progutaju djeca.

VRSTA DEFEKTA	UZROK	RJEŠAVANJE PROBLEMA
Oskudno raspršivanje	Začepljena čaša nebulizatora	Uklonite i odvojite sve komponente čaše nebulizatora i očistite ih kao što je prikazano u ovom priručniku za korišćenje.
Oskudno raspršivanje	Začepljena čaša nebulizatora	Ako se problem nastavi i nakon čišćenja, zamijenite čašu nebulizatora.
Nema raspršivanja	Komponente čaše nebulizatora nijesu pravilno sklopljene	Rasklopite i ponovo sklopite čašu nebulizatora; Ako problem i dalje nastavi da se javlja, zamijenite čašu nebulizatora.





Nema raspršivanja	Kompresor ne radi	Uverite se da je priključni kabl propisno povezan i da je prekidač za uključivanje i isključivanje uključen. Ako se problem i dalje javlja, kontaktirajte servisni centar proizvođača Pić.
Sporo raspršivanje	Pregust lijek	Rastvorite lijek prema uputstvima proizvođača.
Nema raspršivanja ili niska stopa raspršivanja dok je uređaj uključen.	Previše ili premalo lijeka u posudi nebulizatora.	Dodatajte ispravnu količinu propisanog lijeka u posudu nebulizatora.

### TEHNIČKE SPECIFIKACIJE

Nominalni napon	230V~
Frekvencija	50 Hz
Potrošnja energije	50W
Radni uslovi	20°UKLJUČENO - 40°ISKLJUČENO (20°ON-40°OFF)
Osigurač:	T2AH250V
Težina uređaja:	otprilike 1,2 Kg
Radni vijek uređaja kada je u upotrebi:	3.000 ciklusa/tretmana
Vijek trajanja dodataka:	365 ciklusa/tretmana - 1 godina
Emisija buke na 100 cm*	maksimalno 58 dBA
Emisija buke na 50 cm*	maksimalno 60,5 dBA
Maksimalni pritisak:	2,57 ± 0,11 bar
Radni pritisak:	0,98 ± 0,06 bar
Punjene (min-maks.):	2 mL-8 mL

Uvijek punite posudu nebulizatora u skladu s gorenavedenim rasponom.

\* Podaci o nivoima buke mjereni su na novom uređaju. Vrijednosti mogu varirati tokom vremena upotrebe.

Učinak:

Mjerenja obavljena pri napajanju od 230V 50Hz:

	<b>0,1% ALBUTEROLA</b>	<b>RASTVOR FLUIBRON (15 MG/2 ML AM-BROKSOLA HCL)</b>	<b>PULMAKSAN SUSPENZIJA (0,5 MG/ML BUDEZONIDA)</b>
MMAD	3,59 ± 0,18 µm	3,85 ± 0,06 µm	4,55 ± 0,16 µm
GSD	2,39 ± 0,11	2,26 ± 0,04	1,72 ± 0,03
Respirabilna frakcija (%<5 µm)	61,2 ± 0,02	60,3 ± 0,02	50,3 ± 0,03
% >5 µm	33,3 ± 0,01	36,1 ± 0,01	38,1 ± 0,03
% 2 µm do 5 µm	37,4 ± 0,01	39,8 ± 0,02	44,3 ± 0,01
% <2 µm	23,8 ± 0,03	20,4 ± 0,01	5,95 ± 0,01
Izlaz (mL)	0,29 mL ± 3,52%	0,34 mL ± 5,15%	0,29 mL ± 4,52%
Stopa izlaza	0,10 mL ± 5,31%	0,11 mL ± 1,48%	0,06 mL ± 1,47%
Preostala zapremina	1,23 mL	1,30 mL	1,22 mL

Deklarirani podaci odnose se na testirane lijekove i mogu varirati u zavisnosti od korišćenih lijekova, naročito ako se radi o ljekovima s visokom stopom viskoziteta.

Podaci o učinku navedeni u tabeli mjereni su korišćenjem obrasca disanja koji simulira disanje odrasle osobe te mogu varirati ako se u obzir uzme obrazac disanja djeteta.

Normalni uslovi rada:

Temperature: +5°C ~ +40°C  
Relativna vlažnost: 15%~85%,  
Atmosferski pritisak: 700 ~ 1060 hPa

Uslovi skladištenja i transportovanja:

Temperature: -25°C ~ 70°C,  
Relativna vlažnost: 15%~85%,  
Atmosferski pritisak: 700 ~ 1060 hPa

\* Podaci o nivoima buke mjereni su na novom uređaju. Vrijednosti mogu varirati tokom vremena upotrebe.

EN ISO 27427 jedinicna za respiratornu terapiju - dio 1: Sistemi za raspršivanje i njihove komponente

Ovaj odjeljak sadrži specifične informacije o usklađenosti proizvoda sa standardom EN 60601-1-2. AIRCube<sup>2</sup> je medicinski električni uređaj koji zahtjeva specifične mjere opreza kada je u pitanju elektromagnetna kompatibilnost te se mora instalirati i pustiti u rad shodno datim elektromagnetskim informacijama.

Mobilna i prenosiva oprema za komunikaciju radio-frekvencijama (RF), npr. mobilni telefoni, primopredajnici itd. mogu uticati na uređaj.

AIRCube<sup>2</sup> [REF] 58038220000500 je namijenjen korišćenju u doljeopisanom elektromagnetskom okruženju. Osoba koja kupi ili koristi AIRCube<sup>2</sup> [REF] 58038220000500 je odgovorna za to da obezbijedi da se uređaj koristi u okruženju koje je usklađeno s navedenim specifikacijama.

#### Deklaracija i smjernice proizvođača - elektromagnetske emisije

Fenomen	Profesionalne zdravstvene ustanove <sup>a)</sup>	KUĆNO OKRUŽENJE <sup>a)</sup>
Sprovedene i izražene EMISIJE radio frekvencija	<sup>a)</sup>	CISPR 11 Grupa 1 Klasa B
Harmonička distorzija	IEC 61000-3-2 <sup>b)</sup> Klasa A	
Fluktuacije/treperenje napona	USKLADENO SA IEC 61000-3-3 <sup>b)</sup>	

<sup>a)</sup> Uredaj je namijenjen korišćenju u kućnom okruženju ili profesionalnim zdravstvenim objektima i može se koristiti isključivo u bolničkim sobama i odjeljenjima bolnica ili klinika uspostavljenim za respiratorne terapije. Razmotrone su i primjenjene restriktivnije granice prihvatanja iz Grupe 1 Klasa B (CISPR 11). Uredaj je pogodan za upotrebu u gorenavedenim okruženjima pod uslovom da je povezan na javnu električnu mrežu.

<sup>b)</sup> Test se može primijeniti na ovo okruženje pod uslovom da su korišćena MJEOPREMA I ME SISTEM povezani na JAVNU ELEKTRIČNU MREŽU i da je snabdijevanje električnom energijom usklađeno s referentnim politikama koje uređuju elektromagnetsku kompatibilnost (EMC).

#### Deklaracija i smjernice proizvođača - elektromagnetska otpornost - priključak kućišta

Fenomen	Osnovni EMC standard ili metod testiranja	Nivoi testiranja imunitet	
		Okruženje profesionalne zdravstvene ustanove	Zdravstveno okruženje u kućnim uslovima
ELEKTROSTATIČKO PRAŽNjenje	IEC 61000-4-2	± 8kV kontakt ± 2 kV, ±4kV ±, ±8 kV, ±15 kV vazduh	
Izražena, elektromagnetska polja radio frekvencije	IEC 61000-4-3	<sup>a)</sup>	10 V/m <sup>b)</sup> 80 MHz - 2,7 GHz 80% AM pri 1 kHz

Polja koja se nalaze u blizini bežičnih RF komunikacionih uređaja	IEC 61000-4-3	<b>USAGLAŠEN</b> NAPOMENA: Dodatne informacije o razdaljinama koje treba da postoje između prenosivih i mobilnih RF komunikacionih uređaja (transmitera) i AIRCube <sup>2</sup> <a href="#">REF</a> 58038220000500 mogu se zatražiti od kompanije PIKDARE S.p.A. korišćenjem kontakt informacija datih u ovom priručniku. Ipak, savjetuje se da se elektromehanički uređaj za terapiju aerosolima drži na bezbjednoj udaljenosti (najmanje 0,5 m) od mobilnih telefona ili drugih komunikacionih uređaja koji koriste radio frekvencije, kako bi se smetnje svele na minimum.	
NOMINALNA magnetna polja frekvencije snage.	IEC 61000-4-8	30 A/m <sup>a)</sup> 50 Hz ili 60 Hz	
*) Uređaj je namijenjen korišćenju u domaćinstvu ili profesionalnim zdravstvenim objektima i može se koristiti isključivo u sobi pacijenta i na lokacijama uspostavljenim za respiratorne terapije u okviru bolnice ili klinike. Najrestriktivnije granice primijenjene su na testove otpornosti. b) Prije modulacije.			
*) Ovaj nivo testiranja prepostavlja minimalnu razdaljinu od najmanje 15 cm između AIRCube <sup>2</sup> <a href="#">REF</a> 58038220000500 i izvora magnetskih polja na frekvenciji mreže.			
<b>Deklaracija i smjernice proizvođača - elektromagnetska otpornost - ulaz naizmjenične struje</b>			
Fenomen	Osnovni EMC standard ili metod testiranja	Nivoi testiranja imuniteta	
		Okruženje profesionalne zdravstvene ustanove	Zdravstveno okruženje u kućnim uslovima
Električni brzi tranzijenti / rafali	IEC 61000-4-4	± 2 kV Frekvencija ponavljanja 100 kHz	
Prenapon faze prema zemlji	IEC 61000-4-5	± 0,5 kV, ±1 kV	
Prenapon faze prema zemlji	IEC 61000-4-5	Uređaj klase II ili opremljen adapterom AC/DC klase II. Test nije primjenjiv. ± 0,5 kV, ±1 kV; ±2 kV	
Sprovedene smetnje indukovane poljima radio frekvencije.	IEC 61000-4-6	3 V <sup>a)</sup> 0,15 MHz - 80 MHz 6 V <sup>a)</sup> za ISM opsege između 0,15 MHz i 80 MHz <sup>b)</sup> 80% AM pri 1 kHz	
Padovi napona.	IEC 61000-4-11	0% u UT; 0,5 ciklus Pri 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° i 315°.	
		0% u UT; 1 ciklus i 70% u UT; 25/30 ciklusi Jedna faza: pri 0°	
Prekid napona	IEC 61000-4-11	0% u UT; 250/300 ciklusi	

\*) Efektivna vrijednost (rms) prije modulacije.

\*) Frekvencijski opsezi od 0,15 MHz do 80 MHz koje koriste industrijski, naučni i medicinski (ISM) radiofrekvencijski uređaji su: 6,765 MHz - 6,795 MHz, 13,553 MHz - 13,567 MHz, 26,957 MHz - 27,283 MHz i 40,66 MHz - 40,70 MHz. Radio opsezi od 0,15 MHz do 80 MHz koji se koriste za radio amatera su: 1,8 MHz - 2,0 MHz, 3,5 MHz - 4,0 MHz, 5,3 MHz - 5,4 MHz, 7 MHz - 7,3 MHz, 10,1 MHz - 10,15 MHz, 14 MHz - 14,2 MHz, 18,07 MHz - 18,17 MHz, 21,0 MHz - 21,4 MHz, 24,89 MHz - 24,99 MHz, 28,0 MHz - 29,7 MHz i 50,0 MHz - 54,0 MHz.

Više informacija o razdaljinama koje treba održavati između prenosivih i mobilnih radiokomunikacijskih uređaja i AIRCube<sup>2</sup> [REF](#) 58038220000500 može se zatražiti od kompanije PIKDARE S.p.A. preko kontakt informacija datih u ovom priručniku. Ipak, savjetuje se održavanje bezbjedne razdaljine (najmanje 1 m) između jedinice za terapiju aerosolima i mobilnih telefona ili RF transmitera kako bi se smanjila moguća interferencija.

## LEGENDA SIMBOLA:

	Upozorenje!		Ograničenje za vlažnost
	Slijedite Uputstvo za korišćenje		Ograničenje za temperaturu
	Uredaj klase II		Reciklabilna ambalaža
<b>I-O</b>	Uključeno - isključeno		Der Grüne Punkt
<b>Hz</b>	frekvencija		Zakonski proizvođač
<b>SN</b>	Serijski broj	<b>LOT</b>	Broj serije
<b>REF</b>	Identifikacioni kod proizvoda		Recikliranje (karton)
	Uredaj s primijenjenim dijelom tipa BF		Triman simbol, simbol za odlaganje u skladu s francuskim zakonima
	Usklađeno s Regulativom (EU) 2017/745		Uredaj je testirao Univerzitet u Parmi - Departman za farmaciju, u odnosu na mjerjenje MMAD-a, izlaza aerosoli i stopu izlaza aerosoli i respirabilnu frakciju.
	Naizmjenična struja		
<b>MD</b>	Medicinski uredaj	<b>IP21</b>	Uredaj zaštićen od penetracije čvrstih materija i tečnosti. Uredaj zaštićen od vode koja kaplje vertikalno.
	Ograničenje za atmosferski pritisak	<b>UDI</b>	Jedinstveni identifikator uredaja

**Datum proizvodnje uređaja:** prvi par cifara u broju serije identificuje godinu, dok drugi par identificuje mjesec.  
 (LOT 24100000; 24 = 2024; 10 = oktobar)



### OVAJ PROIZVOD USAGLAŠEN JE S DIREKTIVOM 2012/19/EU.

Simbol precrteane korpe za otpatke na uredaju označava da se proizvod na kraju svog upotrebnog vijeka mora odložiti odvojeno od otpada iz domaćinstva, ili na način što će se odnijeti na posebno odlagalište za električne ili elektronske uređaje ili tako što će ga vratiti svom prodavcu prilikom kupovine drugog sličnog uređaja. Korisnik je odgovoran za odnošenje uredaja na posebno odlagalište za otpad na kraju upotrebnog vijeka proizvoda. Ako se uredaj koji više nije u upotrebi sakupi ispravno kao poseban otpad, moguće ga je reciklirati, tretirati i odložiti na ekološki način; na taj način izbjegava se negativan uticaj na životnu sredinu i zdravlje, uz doprinos reciklirajućem materijalu uloženih u proizvod. Za dalje informacije vezano za dostupne usluge odlaganja otpada, kontaktirajte svoju lokalnu agenciju za odlaganje otpada ili prodavnicu u kojoj ste kupili uredaj.

## **GARANCIJA**

Garantujemo da proizvod ne krši pravila o saglasnosti pod uslovom da se koristi na predviđen način i kako je propisano upustvima. Garancija shodno tome ne važi u slučaju oštećenja uzrokovanih neadekvatnim korišćenjem, habanjem ili nezgodama. Za dužinu trajanja garancije da proizvod nema defekata kojima se krše pravila o saglasnosti, konsultujte konkretnе odredbe primjenjivih nacionalnih propisa u zemlji kupovine, gdje je to primjenjivo.



NOTE:

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---





Rev.02-02-2024

76038220000\_02\_02\_2024

[REF] 58038220000500

 PIKDARE S.p.A.  
Via Saldarini Catelli, 10  
22070 - Casnate con Bernate (CO) - Italy

Made in China - | صنع في الصين