

Zen-O™

Portable Oxygen Concentrator
Models: RS-00500 & RS-00500C

User Manual



Zen-O™

English.....	2
Deutsch.....	46
Français.....	94
Nederlands.....	142
Español.....	190
Português.....	238
Italiano.....	284
Svenska.....	330

EN

DE

FR

NL

ES

PT

IT

SV

English

User manual: Zen-O™ Portable Oxygen Concentrator (Models: RS-00500 & RS-00500C)

CONTENT

1. Foreword	4
1.1. General Information	4
1.2. Classification	4
1.3. Typographical Conventions	5
2. Intended Use	5
3. Safety Instructions	6
3.1. Warnings Overview	6
3.2. Cautions Overview	8
3.3. Important Information	10
4. Instructions and Training	10
5. Product Description	11
5.1. Schematic Description	11
6. General Instructions Before Use	12
6.1. Accessories List	12
6.2. Battery	13
6.3. Nasal Cannula	14
6.4. Pull Cart	15
6.5. Connecting a Humidifier	15
7. Operating Zen-O™	16
7.1. Connecting Nasal Cannula	16
7.2. Turning On	17
7.3. Choosing a Preferred Language	17
7.4. Adjusting Setting	17
7.5. ECO Mode	18
7.6. Battery Button	18

EN

- 7.7. Responding to Alarms 19
- 7.8. Turning Off 19
- 8. Traveling with the Zen-O™ POC by Air 20**
 - 8.1. Passenger Pre-flight Preparation..... 20
 - 8.2. Boarding and In-flight Information 22
 - 8.3. Transportation Security Administration (TSA) Requirements..... 24
 - 8.4. Placing your device in Airplane Mode 24
- 9. Alarm Indicators 25**
 - 9.1. Alarms 26
- 10. Troubleshooting..... 29**
- 11. Maintenance and Cleaning..... 30**
 - 11.1. Routine Maintenance 30
 - 11.2. Cleaning and Disinfection..... 30
 - 11.3. Service Life 30
- 12. Device Repair and Disposal 31**
 - 12.1. Repair 31
 - 12.2. Disposal..... 31
- 13. Warranty 31**
- 14. Trademarks and Disclaimer 33**
 - 14.1. Trademark 33
 - 14.2. Disclaimer 33
- 15. Technical Description 34**
 - 15.1. Electromagnetic Compatibility (EMC) Information..... 36
 - 15.2. FCC warning statement:..... 41
 - 15.3. EU RED Article 10(10) Restrictions on Use for Model RS-00500C: 41
 - 15.4. RF Exposure Information:..... 43
- 16. Glossary - Explanation of Packaging and Labelling Symbols..... 44**

1. FOREWORD

Please refer to this manual for detailed instructions on warnings, cautions, specifications, and additional information.

Important: Users should read this entire manual before operating the Zen-O™ Portable Oxygen Concentrator. Failure to do so could result in personal injury and/or death. If you have questions about the information in this user manual or about the safe operation of this system, contact your distributor.

1.1. GENERAL INFORMATION

This user manual provides information for users of the Zen-O™ Portable Oxygen Concentrator. For the sake of brevity, the terms “concentrator,” “POC”, “unit,” or “device” are sometimes used in this document to refer to the Zen-O™ Portable Oxygen Concentrator. “Patient” and “User” are used interchangeably.

1.2. CLASSIFICATION

This device is listed with an internationally recognised testing laboratory and classified with respect to electric shock, fire, and mechanical hazards in accordance with the following standards:

- IEC/EN 60601-1:2012, Medical Electrical Equipment – Part 1: General Requirements for Basic Safety and Essential Performance.
- IEC/EN 60601-1-2:2014, Part 1-2: General Requirements for Safety – Collateral Standard: Electromagnetic Compatibility – Requirements and Tests.
- IEC/EN 60601-1-6:2010+A1:2013 Medical Electrical Equipment – Part 1-6: General Requirements for Basic Safety and Essential Performance – Collateral Standard: Usability.
- IEC/60601-1-8:2006 Medical Electrical Equipment – Part 1-8: General Requirements for Safety – Collateral Standard: General Requirements, Tests and Guidance for Alarm Systems in Medical Electrical Equipment and Medical Electrical Systems.
- IEC/60601-1-11:2011 Medical Electrical Equipment - Part 1-11: General Requirements for Safety - Collateral Standard: Requirements for Medical Electrical Equipment and Medical Electrical Systems Used in the Home Healthcare Environment.
- ISO 80601-2-67:2014, Medical Electrical Equipment - Part 2-67: Particular Requirements for Basic Safety and Essential Performance of Oxygen Conserving Equipment.
- ISO 80601-2-69:2014, Medical Electrical Equipment - Part 2-69: Particular Requirements for Basic Safety and Essential Performance of Oxygen Concentrator Equipment.
- CAN/CSA C22.2 No. 60601-1:14, Canadian Standard, Medical Electrical Equipment - Part 1: General Requirements for Basic Safety and Essential Performance.
- RTCA DO-160G:12/8/2010 Environmental Conditions and Test Procedures for Airborne Equipment.

- ISO 7637-2:2011 Road Vehicles - Electrical disturbances from conduction and coupling- Part 2: Electrical transient conduction along supply lines only.
- Medical Device Directive 93/42/EEC.


This equipment is classified as:

- Class II FDA classification
- Class IIa according to the MDD 93/42/EEC
- Type BF in accordance with IEC 60601
- IP22 in accordance with IEC 60509

1.3. TYPOGRAPHICAL CONVENTIONS

This user manual contains warnings, cautions, and notes to help call attention to the most important safety and operational aspects of the device. To help identify these items when they occur in the text, they are shown using the following typographical conventions:

 **WARNING:** Statements that describe serious adverse reactions and potential safety hazards.

 **CAUTION:** Statements that call attention to information regarding any special care to be exercised by the practitioner and/ or patient for the safe and effective use of the device.

IMPORTANT: Statements calling attention to additional significant information about the device or a procedure.

2. INTENDED USE

Zen-O™ portable oxygen concentrator is intended to provide supplemental oxygen to patients with chronic pulmonary diseases and any patient requiring supplemental oxygen.

The device is portable, enabling patients who need an oxygen device to be treated at home according to a clinician's prescription or direction.

Zen-O™ is not intended for use in life supporting or life sustaining situations, and is provided non-sterile. It is a prescription only device, and designed for indoor and outdoor use. For correct operational conditions see Chapter 15 - Technical Description.

Zen-O™ Portable Oxygen Concentrator is not intended to be used:

- in life-supporting or life-sustaining situations
- in an operating or surgical environment
- with a non-adult population
- in conjunction with flammable anaesthetic or flammable materials

3. SAFETY INSTRUCTIONS



3.1. WARNINGS OVERVIEW

1. The device must be used in the carry bag to provide protection from liquid intrusion from rain and/or spills.
2. There is a risk of fire associated with oxygen equipment and therapy. Do not use near sparks or open flames.
3. The pulse settings of Zen-O™ Portable Oxygen Concentrator RS-00500/RS-00500C might not correspond with continuous flow oxygen.
4. The settings of other models or brands of portable oxygen concentrators do not correspond with the settings of Zen-O™ Portable Oxygen Concentrator RS-00500/RS-00500C.
5. Wind or strong drafts can adversely affect accurate delivery of oxygen therapy.
6. Geriatrics or any other patient unable to communicate discomfort can require additional monitoring to avoid harm.
7. Smoking (including e-cigarettes) during oxygen therapy is dangerous and is likely to result in facial burns, serious injury or death of the patient and others from fire. Do not allow smoking or open flames within the same room as the portable oxygen concentrator or any oxygen carrying accessories. If you smoke, you must always turn the oxygen concentrator off, remove the cannula and leave the room where either the cannula or the concentrator is located. If unable to leave the room, you must wait 10 minutes after the flow of oxygen has been stopped.
8. Use only water based lotions that are oxygen compatible, before and during oxygen therapy. Never use petroleum or oil based lotions or salves when operating the device to avoid the risk of fire and burns.
9. Open flames during oxygen therapy are dangerous and are likely to result in fire or death. Do not allow open flames within 3 metres (10 feet) of the oxygen concentrator or any oxygen carrying accessory.
10. Oxygen makes it easier for a fire to start and spread. Do not leave the nasal cannula on bed coverings or chair cushions with the concentrator on, but not in use; the oxygen will make the materials flammable. Turn the concentrator off when not in use to prevent oxygen enrichment.
11. Explosion hazard. Do not use in the presence of flammable anaesthetics!
12. Do not use this device in the presence of pollutants or fumes.
13. Do not submerge this device in liquid. Do not expose to water or precipitation. Do not expose to dusty conditions.
14. Do not use a device or any accessory that shows any sign of damage.

15. Do not use lubricants on this device or any of its accessories to avoid the risk of fire and burns.
16. Use of this device at an altitude above 4,000 m (13,000 feet), or outside the temperature range of 5°C (41°F) to 40°C (104°F), or outside the humidity range of 5% to 93% may adversely affect the flowrate and percentage of oxygen and consequently the quality of therapy. When not in use, the device should be stored in a clean, dry environment between -20°C and 60°C (-4°F and 140°F). Use and/or storage outside of the valid conditions may damage the product. For more technical details see Chapter 15 - Technical Description. Allow this device up to 20 minutes to warm/cool from storage temperatures to operating temperature before use.
17. Always ensure at least one battery is inserted before using this device.
18. If feeling ill or experiencing discomfort while using this device, contact your clinician or seek medical assistance immediately to avoid harm.
19. Your home oxygen provider must verify the compatibility of the device and all accessories used prior to use. To ensure you are receiving the therapeutic amount of oxygen for your medical condition, the device and accessories must only be used after one of more settings have been determined or prescribed for you at your specific activity levels by a healthcare professional.
20. The electrical cord and tubing could present a tripping or strangulation hazard. Keep away from children and pets.
21. Do not disassemble or modify this device or any of its accessories. Do not attempt any maintenance other than tasks described in Chapter 10 - Troubleshooting. Disassembly can create an electric shock hazard and will void the warranty. Contact your distributor for servicing by authorised personnel.
22. Use only spare parts recommended by the manufacturer to ensure proper function and to avoid the risk of fire and burns.
23. Do not repair or perform service work while the device is in use by the patient.
24. Do not position your device and its power supply such that it is, difficult to unplug from the power source in the event of an emergency or it is difficult to isolate the device in the event of a fire, electrical hazard or any other incident.



3.2. CAUTIONS OVERVIEW

1. Keep away from heat sources (fireplaces, radiant heaters, etc.) that could cause the operating temperature at or near the device to exceed 40°C (104°F).
2. The display may be difficult to read under bright lighting conditions (sunlight, interior lights, etc.), move away from direct light for viewing the display.
3. Keep away from lint or other loose material that could block the intake vents.
4. Some countries restrict this device to be sold by or on an order of a prescribing clinician. Please ensure you comply with relevant local laws.
5. Non-prescribed oxygen therapy can be hazardous under certain circumstances. Use this device only when prescribed by a clinician.
6. Patients with a fast breathing rate requiring a higher oxygen setting may require more oxygen than this device can produce - see Chapter 15 - Technical Description. This device may not be appropriate in that case. Consult your clinician for alternative treatment.
7. Always operate the device at the setting prescribed by a clinician. Do not alter the setting unless prescribed by a clinician. Periodic reassessment of the flow settings should be done by a clinician.
8. Do not use this device while sleeping unless prescribed by your clinician.
9. It is recommended for an alternate source of oxygen to be made available in the event of power outage or mechanical failure. Consult your home oxygen provider or clinician for an appropriate backup system.
10. This device may not reach specified oxygen concentration purity until it has been in use for up to 2 minutes at set flowrate. Additional warm up time of up to 30 minutes may be required to reach an optimum oxygen purity level, if the device has been stored/unused for an extended period or kept in cold temperatures.
11. This device is designed for use by one patient at a time.
12. If you are unable to hear or see alarms, do not have normal tactile sensitivity, or cannot communicate discomfort, consult a clinician before using this device.
13. If oxygen concentration drops below the specified level, an alarm will indicate this condition. If alarm persists, stop using this device, switch to an alternate source of oxygen, and contact your home oxygen provider.
14. Only use approved accessories with this device. See approved accessories list in section 6.1. and cannula approved for use with this device. Using unapproved accessories or cannula may impair the performance of this device.
15. This device is not designed for use with a nebuliser. If a nebuliser is used with this device, performance may be diminished and the device may be damaged.
16. A humidifier should only be used with this device when in continuous flow mode mode. Follow the humidifier manufacturer's user instructions.

17. Always follow cannula manufacturer's instructions for proper use.
18. Replace the cannula on a regular basis. Check with your home oxygen provider or clinician to determine how often the cannula should be replaced.
19. Check that this device operates on battery after disconnecting from the power source.
20. Only charge battery in this device or in an approved charger. (See approved accessories list.)
21. Remove battery if this device is not going to be used for more than seven days. Store battery in a cool, dry place.
22. Do not use cleaning agents other than those specified in this manual. Allow the cleaning solution to dry from the cleaned surface before use.
23. Always turn off this device when not in use.
24. Always disconnect power and turn off this device before cleaning. See Chapter 11 - Maintenance and Cleaning.
25. Do not obstruct air intake or exhaust vents when operating this device. Blockage can cause buildup of internal heat and shut down or damage this device.
26. Do not place objects on top of this device.
27. Keep away from children and pets to prevent damage to the device and accessories and/or inadvertent setting changes.
28. Keep the device away from pets and pests.
29. This device is rated IP22 while used in the carry bag. Do not use in dusty or wet conditions.
30. Always use in a well ventilated location.
31. Always follow the maintenance schedule as specified in Section 11.1. Routine Maintenance.
32. If this device indicates an abnormal condition, see Chapter 10 - Troubleshooting.
33. Use caution when touching this device in high ambient temperatures.
34. The device can be re-used by a new patient. The device should be cleaned as indicated in section 11.2 of this user manual and, according to local laws and prescriptions prior to delivering to a new patient.
35. The device can be isolated from power by disconnecting the power supply from the input connector, see fig. 1, position the device for easy access to the power supply input connector.

3.3. IMPORTANT INFORMATION

1. *If an extension cord is necessary, use a UL listed 15 amp or higher cord. Do not connect any other devices on the same extension cord. Do not use a multisocketed extension cord.*
2. *Inhale through the nose for the concentrator to work most effectively. Inhaling through the mouth may result in less effective oxygen therapy.*
3. *This oxygen concentrator can operate in either continuous flow mode or pulse delivery mode. Your clinician will provide you with specific instructions for both modes if applicable. See Chapter 15 - Technical Description.*
4. *Your device is designed for everyday use, for optimum performance use your device for a minimum of 4 hours a day.*

EN

4. INSTRUCTIONS AND TRAINING

The Medical Devices Directive 93/42/EEC states that the product provider must ensure that all users of the device are provided with the User Manual. The User Manual for this device has been written to account for training and knowledge of the patient population in order to operate the device appropriately.



WARNING: Do not use the product without first reading the user manual. Do not operate this device if unsure of its operation or function. Contact your home oxygen provider for assistance or further information.

5. PRODUCT DESCRIPTION

5.1. SCHEMATIC DESCRIPTION

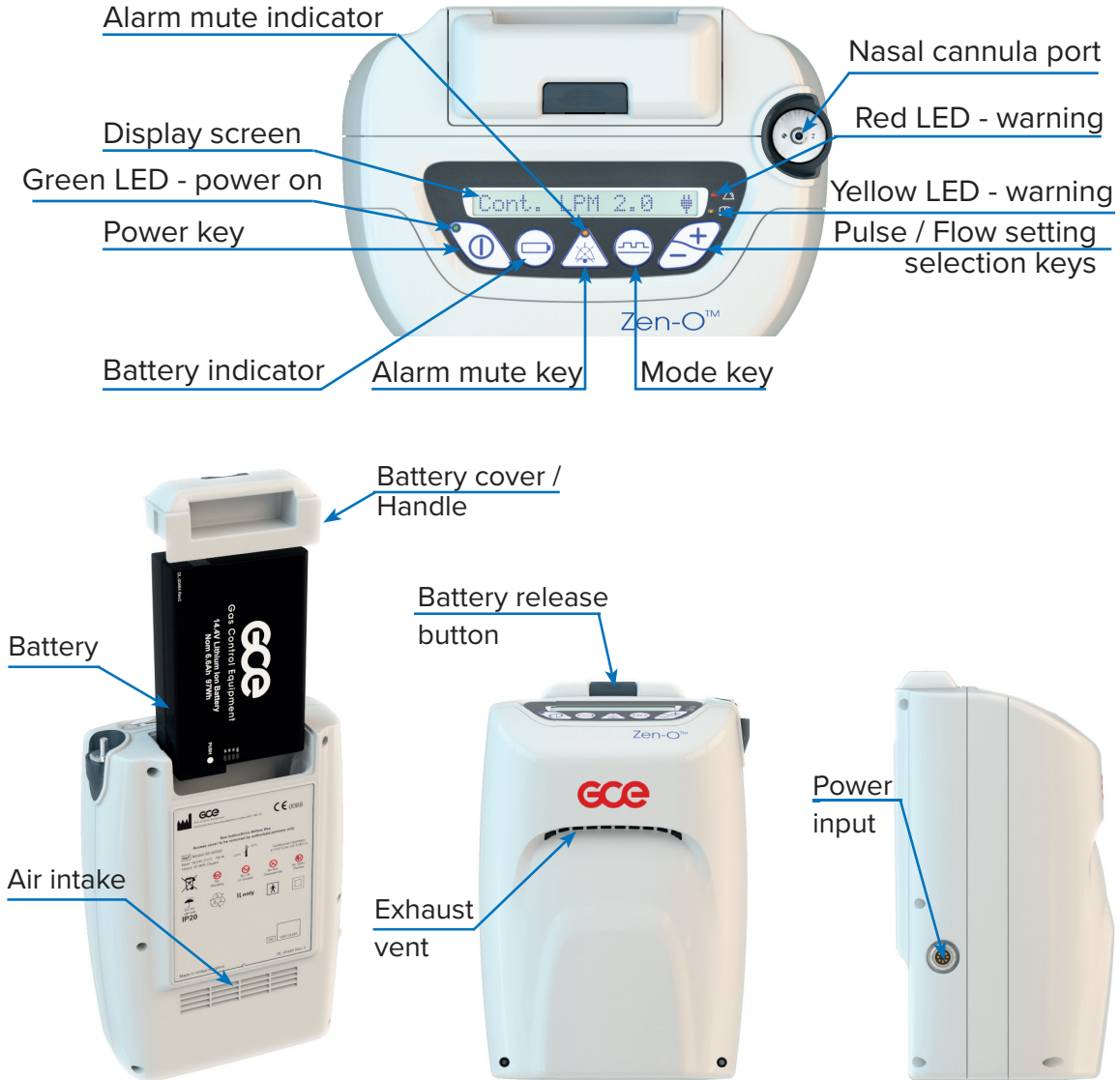


Fig. 1

- The device uses a process called pressure swing adsorption to produce high concentration of oxygen from the atmosphere, a nasal cannula is used to deliver the oxygen to the patient.

6. GENERAL INSTRUCTIONS BEFORE USE

A variety of accessories can enhance the portability and use of the Zen-O™ Portable Oxygen Concentrator. In addition to the device, the package contains accessories to get started and a user manual. Contact your home oxygen provider for a complete list of available accessories.

Always inspect the device and its accessories for any sign of damage before use.

Important: While the box or packaging may exhibit some damage, e.g., tears or dents, the device may still be in a usable condition. If the device or any accessory shows any sign of damage, contact your home oxygen provider.

Before you get started, check to make sure you have the following:

- Concentrator
- Battery
- Carry bag
- Accessory bag
- AC power supply
- DC power supply
- Pull Cart

6.1. ACCESSORIES LIST

Only use power supplies/adapters or accessories specified in this manual. Using accessories that are not specified may create a hazard and/or negatively affect the performance of the device.

- Rechargeable battery (RS-00501)
- AC power supply – European cord (RS-00520)
- AC power supply – United Kingdom cord (RS-00521)
- AC power supply – North America cord (RS-00522)
- AC power supply without cord (RS-00510)
- DC power supply (RS-00508)
- Carry bag (RS-00509)
- Pull cart (RS-00507)
- European power cord (RS-00504)



Fig. 2

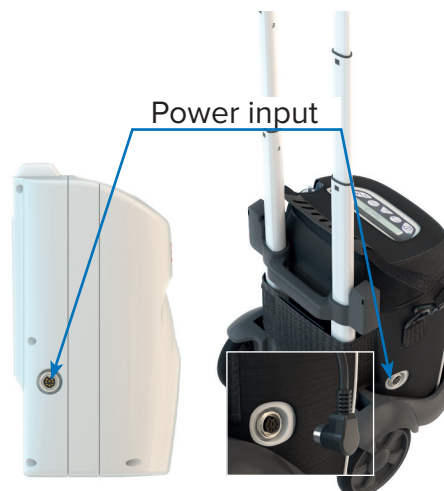


Fig. 3

- United Kingdom cord (RS- 00506)
- North America cord (RS-00503)
- External battery charger - European (RS-00516)
- External battery charger - North America (RS-00515)
- External battery charger - United Kingdom (RS-00517)
- Humidifier kit (RS-00534)
- Nasal cannula MM6012

Note: Contact your provider or retailer if your specific power supply connection is not listed.

 **WARNING: Do not use the device or any accessory that shows any sign of damage.**

6.2. BATTERY


Zen-O™ Portable Oxygen Concentrator can always be used when directly connected to a power source. However, to enhance its portability, the concentrator is equipped with a rechargeable lithium-ion internal battery. Two batteries can be placed in the concentrator battery slots or one battery can be placed in either slot.

 **WARNING: Always ensure that at least one battery is inserted before using this device.**

IMPORTANT: Optional power cords are available for various global use and travel (see Section 6.1. Accessories List).

6.2.1. Charging the Battery / Batteries

 **CAUTION:** Only charge the battery in this device or in an approved charger. (See Section 6.1. Accessories List.)

- Prior to using the device for the first time, install one or two batteries as shown in Fig. 2. each battery will latch when fully seated.
- Connect the AC/DC power supply by plugging the round connector into the power input on the side of the concentrator Fig. 3.
- Plug the other end of the AC/DC power supply into a power outlet. Always use caution when inserting the power supply to a wall outlet.
- The display shows **Charging NN%** .

The charger is universal and supports a wide variety of international markets, so it can be plugged into an outlet with 100-240V AC, 50-60 Hz.

Allow the battery/batteries to fully charge before first time use. Once completely charged, the device can run for up to 4 hours with one battery or 8 hours with two batteries at setting 2 in pulse mode, at 18 breaths per minute. In continuous mode at setting 2 the device can run for up to 0.75 hours on one battery and 1.5 hours on two batteries.

IMPORTANT: Battery run time may vary based on breathing rate, age of battery, and environmental conditions. See displayed text on device for battery charge status.

IMPORTANT: Ensure power status icon (see Fig. 7) indicates power is connected. If not, check that cord is plugged in completely. (See Chapter 10 - Troubleshooting for more information.)

IMPORTANT: While the concentrator is powered from the DC power supply and operating in continuous mode at setting 2, the battery will not charge.

IMPORTANT: The DC power supply should be utilised on vehicles with the proper power output rating.


IMPORTANT: The vehicle should be running while utilising the DC adapter to power the Zen-O Portable Oxygen Concentrator.


To maximise battery life and run time, avoid letting the battery deplete and use while connected to a power source whenever possible. The battery will automatically charge whenever the concentrator is connected to a power source. You can use the device while the battery is charging. The LCD display will indicate whether the device is operating on battery or external AC power.

The fully charged battery will retain some level of charge for up to thirty days in this device when not in use - see Caution below for battery removal/storage recommendation.

IMPORTANT: Battery damage may result if the concentrator's battery is allowed to discharge completely.

IMPORTANT: After 300 charge/discharge cycles, the battery capacity will be at least 80% of its original capacity. Replace the battery when the reduced battery life is affecting your mobility.

 **CAUTION:** Remove battery if this device is not going to be used for more than seven days. Store battery in a cool, dry place.

 **CAUTION:** Check that this device operates on battery after disconnecting from the power source.

IMPORTANT: When not using the battery inside the unit, be sure to store it in the protective sleeve that was provided with the original package.

6.3. NASAL CANNULA

Only use a nasal cannula with the following specifications:

- Length: 1.2m (4ft), 2.1m(7ft), 7.6m(25ft) or 15.2m (50ft)
- High flow
- Crush resistant
- Large internal diameter bore
- Suitable for up to 15 litres per minute (lpm) at a max. pressure of 3.6 psi
- Meets substance compatibility of IEC/EN 60601-1

⚠ A 15.2m (50ft) cannula must only be used when device is operating at a continuous mode setting.

⚠ **CAUTION:** Only use approved accessories with this device. Refer to the approved accessories guide for a complete list of accessories and cannula approved for use with this device. Using unapproved accessories or cannula may impair the performance of this device, including flow rate or oxygen purity. Contact your distributor for updated information and accessories or if additional, optional, or replacement accessories are needed.

6.4. PULL CART

When using the device with a pull cart, attach and secure the concentrator with the straps as shown in Fig. 4.

IMPORTANT: It is recommended that patients use the pull cart to transport the device whenever possible.

6.5. CONNECTING A HUMIDIFIER

WARNING: A humidifier may only be used in continuous mode!

Do not use a humidifier while the POC is in pulse mode or eco mode!

Do not overfill the humidifier!

Use humidifier only if prescribed by a clinician!

To attach the humidifier:

- Remove the cover on the humidifier bottle
- Fill the humidifier with distilled water
- Fill the humidifier bottle to the level specified by the humidifier bottle manufacturer mark then replace the cover.
- Attach the angle adapter directly to the humidifier bottle and - Place the assembled humidifier bottle into humidifier bag and attach the humidifier bag to the pull cart.



Fig. 4



- Connect the oxygen adapter hose (max 50 cm) to the angle adapter and fit the other end to the oxygen outlet on the concentrator. Make sure all connections are secure.
- Connect the nasal cannula to the humidifier bottle outlet and ensure oxygen is flowing through the cannula.
- The concentrator and the humidifier should always be used in an upright position to prevent water from entering the nasal cannula.

NOTE: Using only specified cannula.

EN

7. OPERATING ZEN-O™

IMPORTANT: Read Chapter 3 - Safety Instructions before using this device.

Zen-O™ Portable Oxygen Concentrator is designed for ease of use, with all functions accessed through just a few buttons on the control panel.

The device should be carried in its carry bag, placed on a cart and used when positioned upright on a table or on the floor while in the carry bag. The patient should be within the recommended cannula length during use.

IMPORTANT: Except during startup and shutdown sequences, the backlight on the display screen will remain off. Pressing any button will turn the backlight on briefly. The backlight will also remain activated during an unmuted alarm condition.

7.1. CONNECTING NASAL CANNULA



CAUTION: Replace the cannula on a regular basis. Check with your home oxygen provider or clinician to determine how often the cannula should be replaced.



CAUTION: Always follow cannula manufacturer's instructions for proper use.

Connect the tubing to the cannula port as shown in Fig. 5.

To connect the cannula to the patient, position the cannula tips in patient's nostrils and pass tubing over both ears and under chin. Follow manufacturer's instructions.

Slide adapter up tubing to adjust for comfort and fit.

Once the cannula is secured, breathe normally through the nose. Zen-O™ will detect a breath and deliver the oxygen during inhalation.

IMPORTANT: Improper cannula placement may result in the device being unable to detect all respiratory efforts of the patient. Ensure cannula is connected securely and it has been fully inserted.



Fig. 5

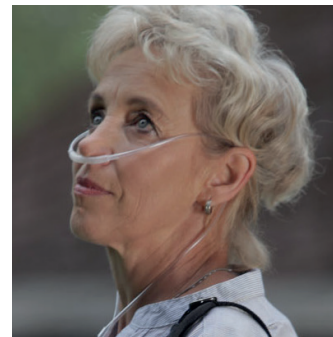



Fig. 6

7.2. TURNING ON

- To turn the device on, press the power button .
- The concentrator will chirp and the green, yellow, and red LEDs will flash once, while the screen displays the device name.



Red LED - indicates a warning danger and/or a need for urgent action








Yellow LED - indicates caution or attention required



Green LED - indicates device is on. The green LED will then stay lit.

IMPORTANT: No adjustments can be made until the startup sequence is completed.




7.3. CHOOSING A PREFERRED LANGUAGE

- While the device is on, hold down the plus  and mute  buttons together for about four seconds until it says “Language:”.
- Next cycle through the available languages using the plus  or minus  buttons.
- When the desired language is shown, press the mode button  to select. The device will change the language and go back to the normal flow screen.

7.4. ADJUSTING SETTING





IMPORTANT: After powering on Zen-O™, the startup sequence will take approximately 35 seconds. Specified oxygen level will be reached within 2 minutes of use.

- The device starts working in the previous setting.

Use the mode button  to alternate between pulse mode **Pulse X.X**  and continuous flow mode **Cont. LPM X.X** .

- In pulse mode, the device will deliver a pulse of oxygen at the beginning of each of your inhalation.
- **Auto Mode:** If no inhalation is detected for 60 seconds when in pulse mode, the “Check Cannula” alarm will be activated and the device will automatically enter Auto-Mode and continue to deliver oxygen at a rate of 18 breaths per minute. When an inhalation is detected, the device will clear the “Check Cannula” alarm and exit Auto-Mode.
- In continuous flow mode, the device will provide a continuous flow of oxygen, but will consume more power and have a shorter battery life.

Setting the mode can be done as follows:

- Pulse mode of operation can be adjusted from 1.0 to 6.0 in 0.5 increments with the  and  buttons.
- Continuous mode of operation can be adjusted from 0.5 to 2.0 in 0.5 increments with the  and  buttons.

IMPORTANT: If an air leak is suspected, leaks can be detected with a solution of soap and water applied to the cannula-concentrator connection point and looking for bubbles.

IMPORTANT: Flow can be verified by putting the oxygen concentrator in continuous mode and placing the end of the nasal cannula under the surface of a half full cup of water and looking for bubbles.

The current setting and power source (external power or battery; battery icon also shows approximate level of charge remaining) are shown on the display screen as shown in Fig. 7.

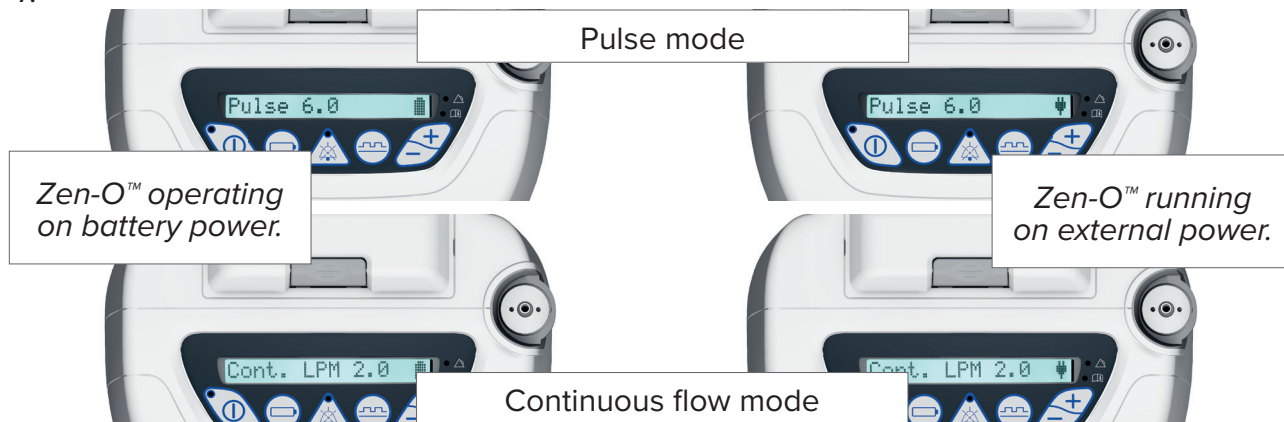



Fig. 7

7.5. ECO MODE

While the Setting screen is shown, press and hold the Battery button for approximately four seconds until it changes from “Pulse XX” to “Eco Mode”. Press and hold the Battery button again to return to Pulse Mode.

In standard Pulse Mode, the device will give you the same amount of oxygen every breath, regardless of your breath rate. This can consume more battery power at higher breath rates. In Eco Mode, the device will deliver a fixed volume of oxygen per minute regardless of breath rate, and will give an extended battery duration.


7.6. BATTERY BUTTON


The battery button  allows you to check the status of the battery or batteries. Repeatedly pushing the button will cycle through all the information.

- First, the gauge information for both batteries (or one battery if only one is installed), will be shown **Charging NN% 🔌**.
- Next, the gauge for just the battery in the first slot **Batt1: NN% 🔌**, then the number of charge cycles on the battery in the first slot **Batt.1: N cycles 🔌**.
- Finally, the gauge and charge cycles for the battery in the second slot is shown **Batt2: NN% 🔌 Batt.2: N cycles 🔌**.

If there is no battery in one of the slots, then a question mark will be shown instead of the fuel gauge and number of cycles. After the fifth push of the battery button, the display will alternate back to the main screen showing the current flow setting. It will also automatically exit the battery status menu and go back to the main flow setting display after approximately 15 seconds of no buttons being pushed.

7.7. RESPONDING TO ALARMS

 **CAUTION:** If you are unable to hear or see alarms, do not have normal tactile sensitivity, or cannot communicate discomfort, consult your clinician before using this device.

Pressing the alarm mute button  at any time will silence the buzzer. The length of the mute period depends on the severity of the alarm (see Chapter 9 - Alarm Indicators). During this mute period, the mute LED will remain illuminated, indicating the alarm buzzer is muted. Push the mute button again to un-mute alarms. Pressing the mute button when there is no active alarm will mute any future medium or low priority alarms for eight hours. See Chapter 9 - Alarm Indicators and Chapter 10 - Troubleshooting for additional information on alarms.

***IMPORTANT:** The alarm system is tested during the startup sequence. You should see all alarm lights briefly turn on and the audible alarm indicator chirp. If alarms are suspected of mis-operating, contact your distributor for verification that alarms are working correctly.*

7.8. TURNING OFF

 **CAUTION:** Always turn off this device when not in use.

To turn the Zen-O™ Portable Oxygen Concentrator off, press and hold the power button. The device will chirp and the screen will display a shutdown message **Shutting off** for approximately five seconds, then go into low-power mode.

***IMPORTANT:** Do not disconnect the AC power supply and remove the battery at the same time while the unit is running. Always use the power button to turn the device off. Wait until the device has completely shut down before disconnecting from power and removing the battery.*

8. TRAVELING WITH THE ZEN-O™ POC BY AIR

8.1. PASSENGER PRE-FLIGHT PREPARATION

8.1.1. Required Labeling

Your Zen-O™ POC is suitable for aircraft use and has met all acceptance criteria of the United States Federal Aviation Administration (FAA). This is verified by the statement on the back of the POC that states, in red text, “The manufacturer of this POC has determined this device conforms to all applicable FAA acceptance criteria for POC carriage and use on board aircraft”. Prior to the flight, you may be asked to show this text on the POC to the flight attendant.

8.1.2. Healthcare Provider Consultation

The FAA does not require a passenger to consult with a healthcare provider prior to using a Zen-O™ POC on board an aircraft. However, you, together with your healthcare provider, may wish to discuss the following:

- The effects of a pressurised cabin (cabin pressure altitude can reach 8,000 feet) on your oxygen needs.
 - Some Zen-O™ POC users need higher litre flow or litre per minute (LPM) setting for the Zen-O™ POC in the air because of cabin pressure altitude.
 - Some Zen-O™ POC users who use a Zen-O™ POC occasionally on the ground may need to use their Zen-O™ POC for the entire flight because of cabin pressure altitude.
- Your oxygen needs at the time of travel and whether your needs have changed since the Zen-O™ POC was first prescribed or during the most recent consultation with a healthcare professional.
- Certain button provisions in the Zen-O™ POC operating manual regarding oxygen delivery, indicators, warnings, and alerts, as well as setting/changing litre flow or LPM.
- All crewmembers (pilots and flight attendants (F/A)) receive training regarding the handling of in-flight medical events. However, the FAA does not require that air carriers or crewmembers provide medical assistance to passengers.

IMPORTANT: Additional information regarding passenger health and safety can be found at http://www.faa.gov/passengers/fly_safe/health/comprehensive/.

8.1.3. Determine a Sufficient Number of Batteries

You are responsible for bringing a sufficient number of batteries to power the Zen-O™ POC for the duration of the expected use of your Zen-O™ POC. You should consider at least the following in determining a sufficient number of batteries:

- Healthcare professional advice regarding duration of Zen-O™ POC use.
- Air carrier information regarding duration of the expected flight as well as any layovers and unanticipated delays.

IMPORTANT: You may be flying on multiple flights or multiple airlines, which could also involve extended periods of Zen-O™ POC use on the ground between flights.

- Zen-O™ owner's manual information regarding expected duration of battery power.

IMPORTANT: You should never rely upon available onboard aircraft electrical power during a flight.

- Air carrier requirements to carry a certain amount of batteries are typically available on each airline's web site.

IMPORTANT: Air carriers may require you to bring enough batteries to power the device for at least 150% of the expected maximum flight duration.

8.1.4. Documentation

You are responsible for the operation of the Zen-O™ POC on board the aircraft. For this reason, the FAA recommends that passengers carry with them, at minimum, this User Manual and any other written information provided by your healthcare professional regarding the Zen-O™ POC and its use.

8.1.5. Physician's Statement

An air carrier may require a medical certificate from a passenger with a disability if there is reasonable doubt that the individual can complete the flight safely without requiring extraordinary medical assistance during the flight. Also, an air carrier may require a medical certificate from a person who needs medical oxygen during a flight. The FAA does **not** require passengers to obtain a physician's statement and present such statement to the operator or pilot in command (PIC) prior to Zen-O™ POC use on board the aircraft.

8.1.6. Spare Batteries

Battery damage and battery short circuit can result in battery overheating and fire. These events, in turn, can result in personal injury to passengers, and in the worst case for certain types of batteries, a catastrophic passenger compartment fire. Thus, spare lithium batteries carried on board aircraft must be individually protected from short circuit by placement in original retail packaging, by taping over exposed terminals, or by placing each battery in a separate plastic bag / protective pouch.

IMPORTANT: Spare lithium batteries are prohibited from being carried in checked baggage on an aircraft.

You are responsible for ensuring that all spare batteries carried in carry-on baggage are properly packaged. Zen-O™ POC equipment providers, some airlines, and freight forwarders specialising in small package shipments may provide this packaging service for you.

8.2. BOARDING AND IN-FLIGHT INFORMATION

8.2.1. Carry-on baggage

Your Zen-O™ POC is an assistive device. In this case, carriers shall not, in implementing their carry-on baggage policy, count the Zen-O™ POC toward a limit on carry-on items brought into the cabin by a qualified individual with a disability.

IMPORTANT: A bag with additional batteries that is required to power the Zen-O™ POC during the flight could also be considered an assistive device. However, there are restrictions on the Watt Hour (Wh) rating of the battery which is limited to 100Wh per battery. For your Zen-O™ POC, the Watt Hour (Wh) rating is less than 100Wh per battery maximum, therefore no limitation will be imposed.

8.2.2. Zen-O™ POC as Checked Baggage

Your Zen-O™ POC may be carried on aircraft as a carry-on or as checked baggage. However, **spare lithium batteries are prohibited from being carried in checked baggage on an aircraft.**

8.2.3. Considerations Regarding Placement and Stowage of your Zen-O™ POC

In order for a Zen-O™ POC to work efficiently, the air/intake vents must not be blocked during use. Therefore, the area around the Zen-O™ POC should be clear of blankets, coats, and other pieces of carry-on baggage that may block the air/intake vents. If the air/intake vents are blocked, two things will occur. First, you will be alerted by warning lights and/or audible alerts that the oxygen concentration in the Zen-O™ POC output is insufficient. Second, when the temperature of the Zen-O™ POC internal components increases to a certain limit because the Zen-O™ POC is still trying to dispense oxygen, the Zen-O™ POC will automatically shut down to prevent overheating of the Zen-O™ POC and you will be alerted by warning lights and/or audible alerts.

Placement of Zen-O™ - Onboard an aircraft the Zen-O™ POC should be placed underneath the seat in front of you so that you or the flight attendant can see the warning lights and/or hear the audible warning. Placement directly under your seat and placement in a closed compartment would prohibit you from seeing the warning lights, as well as possibly prohibiting you from hearing audible warnings. Other placement locations may be acceptable as deemed acceptable by the flight attendant.

8.2.4. Seating Restrictions for Passengers who Plan to use a Zen-O™ POC On Board an Aircraft

Exit Row Seating - The FAA prohibits passengers that use any assistive device including Zen-O™ from occupying an exit seat.

Stowage during Aircraft Movement - During movement on the surface (pushback from the gate and taxi), take-off, and landing, the Zen-O™ POC must be stowed properly and in such a manner that it does not restrict passenger access to any exit or the aisle in the passenger compartment. Additional seating restrictions may be necessary to comply with these FAA safety rules. For example:

1. Some seats on an aircraft, such as bulkhead seats, may or may not have approved stowage space to accommodate a Zen-O™ POC during movement on the surface, take-off, and landing. Therefore, the Zen-O™ POC may not be able to be stowed properly during these phases of flight if the Zen-O™ user occupies those seats. In this case, a seating restriction may apply
2. During movement on the surface, take-off, and landing, the nasal cannula tubing that is used to dispense oxygen from your properly stowed Zen-O™ POC may not stretch across the row in such a way as to restrict passenger access or become a tripping hazard in an evacuation. You must not restrict another passenger's access during these phases of flight. In this case, a seating restriction may be required to comply with an FAA safety rule. For example, if all seats in the row are occupied, the appropriate seat for the Zen-O™ POC user would be a window seat.
3. An operator can only establish seating restrictions based on FAA safety rules. The examples above represent some, but not all, scenarios to consider.

IMPORTANT: A general airline policy that all passengers who board the aircraft with a Zen-O™ POC must occupy a window seat, without regard to the specifics of the individual situation, would be inconsistent with FAA requirements.

8.2.5. Cabin Depressurisation

There is no danger posed by a Zen-O™ POC that is operating during a loss of cabin pressure. However, in the case of loss of cabin pressure (rapid or slow), you should use the oxygen masks that deploy until the aircraft stabilises.

8.2.6. Use of Aircraft Electrical Power

There is no requirement for operators to provide aircraft electrical power to a Zen-O™ POC user. Electrical outlets on board aircraft are considered nonessential equipment and are not required by the applicable certification or operational rules. In addition, electrical malfunctions in aircraft systems may require the power source to these outlets to be deactivated on the ground or in flight for the safety of the flight. Due to this statement, the Zen-O™ POC should only be operated off battery power while on board aircraft. **You should never rely upon onboard aircraft electrical power being available during a flight**

8.2.7. Smoking

Smoking (including e-cigarettes) during oxygen therapy is dangerous and is likely to result in serious injury or death of the patient and others from fire. Do not allow smoking or open flames within 10 feet of the portable oxygen concentrator or any oxygen carrying accessories.

8.3. TRANSPORTATION SECURITY ADMINISTRATION (TSA) REQUIREMENTS

Detailed information that is pertinent to passengers using respiratory devices, including Zen-O™ POCs, may be obtained from the TSA at <https://www.tsa.gov/travel/special-procedures>.

The following general security screening considerations apply to Zen-O™ POCs:



1. The limit of one carry-on and one personal item (e.g., purse, briefcase, or computer case) does not apply to medical supplies, equipment, mobility aids, and/or assistive devices carried by and/or used by a person with a disability.
2. If a person has medical documentation regarding their medical condition or disability, they can present this information to the screener to help inform him or her of the person's situation. This documentation is not required and will not exempt a person from the security screening process.

8.4. PLACING YOUR DEVICE IN AIRPLANE MODE

If you have the RS-00500C model (this is stated on the back of your device), this means your device is connected to GCE's Clarity platform. Clarity provides regular updates on your device's performance to your home oxygen provider, enabling them better support you and your device.

When travelling by air, you are required by international air travel regulations to disable communications features on your electronic devices on board the aircraft. If your Zen-O portable oxygen concentrator is enabled to work with GCE's Clarity platform you will need to place the device in Airplane mode.

You can do this in few easy steps:

1. To place in Airplane Mode: Press and hold both Mute  and  Minus buttons for 4 seconds.

2. The screen will display as follows:



and the power/battery symbol will alternate with "A":





3. If a button is pressed, the display shows as normal



and after 10 seconds it reverts to the continuously alternating "A"



EN

4. To disable the Airplane Mode: Press and hold both Mute  and  Minus buttons for 4 seconds.

IMPORTANT: Activating or de-activating the Airplane mode does not affect the normal operating performance of your device, continue to use your device as normal.

9. ALARM INDICATORS

If the Zen-O™ Portable Oxygen Concentrator detects an alarm condition, it will indicate the alarm visually and audibly within 10 seconds. There are four levels of alarms: critical high priority, high priority, medium priority, and low priority.

Each is indicated differently by the backlit display; yellow, and red LEDs; and buzzer, as indicated below. In each case, the alarm message and power status will override the current display.

IMPORTANT: All alarm conditions and parameters are factory preset; conditions and parameters cannot be changed or adjusted by the user.

IMPORTANT: The alarm system is tested during the startup sequence. You should see all alarm lights briefly turn on and the audible alarm indicator chirp.

ALARM STATUS	AUDIBLE TONE	VISUAL INDICATOR	MUTE TIME
Critical high priority	Ten beeps per burst, a burst repeats every 3 seconds.	Solid red LED and device is automatically disabled	20 minutes
High priority	Ten beeps per burst, a burst repeats every 3 seconds.	Flashing red LED	20 minutes
Medium priority	Three beeps per burst, burst repeats every 8 seconds	Flashing yellow LED	8 hours
Low priority	Three beeps per burst, burst repeats every 10 minutes	Solid yellow LED	24 hours

IMPORTANT: If two alarm conditions exist at the same time, the highest priority alarm is indicated. If two or more alarm conditions of equal priority exist at the same time, the most recent one will be displayed.

IMPORTANT: The most recent alarms indicated by the device are logged for reference by service personnel. This log is maintained even if the device is powered down or if power is lost for any other reason.

IMPORTANT: If the mute button is pressed prior to an alarm condition (for example, to mute the device in a movie theatre), critical high priority and high priority alarms will override the mute function; medium and low priority alarms will be muted for eight hours and twenty four hours respectively from the time the button was pressed. Press the mute button off to display the last highest priority alarm. Press the mute button on again to reset the eight-hour timer.

9.1. ALARMS

When the concentrator sounds an alarm, a corresponding message will be displayed on the screen. Take appropriate action as directed in the charts below.

9.1.1. Critical High Priority Alarms

IMPORTANT: These alarms will disable the device immediately.

ALARM MESSAGE	DESCRIPTION	ACTION
Charge battery	Battery needs charging.	Recharge the battery pack by plugging in to the power supply. Ensure all connections are made securely.
Invalid batt.	Battery is not an approved battery	Replace battery with an approved battery.
XX: Service!*	Service required.	Contact your distributor.

*Value: 01-20

9.1.2. High Priority Alarms

IMPORTANT: These alarms will allow the device to continue operating.

ALARM MESSAGE	DESCRIPTION	ACTION
Check Vents	Device is unable to maintain oxygen purity.	Be sure air inlet/outlet has not been blocked. If alarm persists, contact your distributor.
Low Battery	Estimated battery life less than 17 minutes.	Charge the battery pack by plugging in to power supply. <i>Important: The message will be automatically cleared when plugged in to power supply.</i>

XX: Service!*	Service required.	Contact your distributor.
----------------------	-------------------	---------------------------

*Value: 21-50

9.1.3. Medium Priority Alarms

ALARM MESSAGE	DESCRIPTION	ACTION
Check Cannula	No breath detected for 60 seconds	Check the cannula connection. Be sure to breathe through nose, If alarm persists, contact your distributor. <i>IMPORTANT: The message will be automatically cleared when breathing is detected.</i>
Low Flow	Continuous flow of oxygen is below specifications.	Check that cannula is not kinked and that patient filter is properly installed. If alarm persists, contact your distributor.
XX: Service!*	Service required.	Contact your distributor.

*Value: 51-70

9.1.4. Low Priority Alarms

ALARM MESSAGE	DESCRIPTION	ACTION
XX: Service!*	Service required.	Contact your distributor.

*Value: 71-99



EN

9.1.5. Other Messages

MESSAGE	DESCRIPTION	ACTION
Power removed	External power has been disconnected; unit is now running on battery.	No action is required.
Shutting off	Displayed while unit goes through its power-down sequence.	No action is required.
No battery	Displayed as the battery menu item when there are no communications with the battery.	Verify that the battery pack is correctly installed. Contact your distributor if the battery is fully inserted and the message continues to be displayed longer than 30 seconds.
Batt NN%	Displayed percentage of battery charge if at least 10% and there is no external power connected.	Message is displayed when battery button is pressed.
Charging: NN%	NN% displays the current battery charge level. Displayed when battery charge is greater than 10% but less than 100% and there is external power connected.	Message is displayed when battery button is pressed.
Charging	Battery charge is less than 10% and there is external power connected.	Message is displayed when battery button is pressed.
Breath rate XX	The patient's average breath rate when the device is delivering the maximum amount of oxygen and the bolus is reduced. If no breaths are detected, the most recent breath rate is shown.	Reduced activity level. Be sure air inlet/outlet has not been blocked. <i>IMPORTANT: The message will automatically clear when the device returns to normal operation.</i>
Alarm cleared	A previously set alarm has been automatically cleared.	No action required.



EN

10. TROUBLESHOOTING




PROBLEM	POSSIBLE CAUSE	TROUBLESHOOTING
System becomes inoperative	<ul style="list-style-type: none"> • System may be disconnected from the power source. • System may be turned off. • Critical high priority alarm has occurred. 	<ul style="list-style-type: none"> • Check that the system is connected securely to the power source. • Ensure the system is powered on. • Examine the system for damage or exposure to liquids. • If problem persists, contact your distributor.
Any alarm sound or either  or  LED lit	<ul style="list-style-type: none"> • See Chapter 9 - Alarm Indicators. 	See Chapter 9 - Alarm Indicators.
Battery not charging	<ul style="list-style-type: none"> • Power is not connected. • Battery is not fully inserted. • Battery is inoperable. 	<ul style="list-style-type: none"> • Check connections to ensure: <ul style="list-style-type: none"> • Round receptacles are secure in unit. • Power cord is connected to AC/DC supply or automotive DC adapter is connected, if applicable. • Power cord is connected to wall outlet, if applicable. • Wall outlet has power. • Ensure battery is fully seated and battery cover is secure. • If problem persists, contact your distributor.

11. MAINTENANCE AND CLEANING

11.1. ROUTINE MAINTENANCE

- EN**
-  **WARNING:** Do not use lubricants on this device or any of its accessories.
 -  **CAUTION:** Replace the cannula on a regular basis. Check with your distributor or clinician to determine how often the cannula should be replaced. Device will indicate with an alarm when service is required. (Also, see Chapter 10 - Troubleshooting.)
No special maintenance needs to be carried out by the user. Contact your provider or manufacturer for help, in setting up, maintenance, or to report unexpected errors.

11.2. CLEANING AND DISINFECTION

-  **WARNING:** Do not submerge this device in liquid. Do not expose to water or precipitation. Do not expose to dusty conditions.
-  **CAUTION:** Do not use cleaning agents other than those specified in this manual. Allow the cleaning solution to dry from the cleaned surface before use.
-  **CAUTION:** Always disconnect power and turn off this device before cleaning. Clean the exterior with a soft cloth slightly dampened with soapy water or with anti-bacterial wipes (Isopropyl alcohol 70% solution). For disinfecting, use a MadaCide-FDW-Plus wipe or equivalent and follow the manufacturer's instructions. (Manufacturer - Mada Medical Products Inc., www.madamedical.com)

Important: The device should receive an external cleaning weekly, accessories should be cleaned as needed. The device exterior and accessories should be cleaned and disinfected and the patient filter replaced prior to delivering to a new patient. The device may become hot after operation, take additional care when replacing filters.

Nasal cannula: Refer to the original manufacturer's instructions for cleaning the nasal cannula.

11.3. SERVICE LIFE

The expected service life of the device is 5 years, except for the sieve modules. The service life of the sieve modules will depend on the operating conditions. The sieve modules are an internal component of the device and should only be replaced by a trained person. If the intake and exhaust vents are not blocked and the check vents alarm is activated contact your distributor.

12. DEVICE REPAIR AND DISPOSAL

12.1. REPAIR

Do not attempt to repair the device. Contact your home oxygen provider or distributor for assistance (see Chapter 10 - Troubleshooting).

12.2. DISPOSAL

- Contact your distributor regarding disposal of the device.
- Dispose of battery according to local regulations or contact your distributor.

13. WARRANTY

GCE warrants every new Zen-O™ Portable Oxygen Concentrators and associated accessories (“Products”) to be free of defects in material and workmanship, subject to the following conditions:

All warranties on products, accessories, and components are from the date of sale as stated on the invoice issued by GCE. Warranties will not be extended based on any warranty work conducted within the warranty period. Out of warranty work will come with a standard 90-day warranty on parts and labour on the repair done.

PRODUCT DESCRIPTION	DEVICE WARRANTY
Zen-O™ Portable Oxygen Concentrator	3 years or 15,000 hours whichever comes first (For optimum performance, the Portable Oxygen Concentrator should be used for a minimum of 4 hours a day. Infrequent use may impact the life of the Sieve Assembly and will invalidate the warranty on the Sieve Assembly)
Accessories (Battery, Power supply packs, all bags)	1 year
Filters, cannula, and humidifier bottle	No warranty applicable

LIMITED WARRANTY POLICY SIEVE ASSEMBLY/MODULES

Model	Supplied with a POC	Supplied as a Spare Part
Zen-O Sieve Assembly	The Zen-O Sieve Assembly supplied in every unit is limited to 2 years or 15,000 hours whichever comes first from date of sale to the original purchaser	Sieve Assembly/Modules supplied as a spare part are limited to 1-year warranty from date of sale to the original purchaser

No other express warranties are made with respect to any product. All implied warranties, including warranties of merchantability and fitness for a particular purpose are limited to the warranty period set forth above. This warranty is not transferable and applies only to the original purchaser of the product from GCE.

If the purchaser believes that the product does not comply with the warranty as stated in this document, the purchaser should contact the distributor within 2 business days of receipt of the Product, providing a description of the problem and proof of the date of purchase. If directed by the GCE distributor, purchaser shall return the products, freight prepaid, properly packaged in GCE approved shipping container and identified by a Returns Material Number issued by GCE. GCE will not accept products not identified by a Return Material Number. Product without a Return Material Number shall be returned to the purchaser at the purchaser's expense.

GCE will at its sole obligation under this warranty, replace or repair at its option any Product that does not conform to this warranty. Products may be repaired or replaced with new or with refurbished items.

The limited warranty will be voided if the product(s) or components are;

- subject to inappropriate use, misuse, improper storage, accidental damage, neglect, physical damage, smoke (including tobacco or electric cigarettes), unauthorized modification or repair
- damaged due to ingress of sand, liquids, insects, animal fur or other foreign objects
- damaged due to unusual electrical stress or environmental conditions, such as, temperature, humidity, condensation outside the Product(s) or component specification.
- used or damaged in manner not considered fair wear and tear
- repaired or modified with components and materials not supplied or authorised by GCE
- damaged due to conditions not in the control of GCE.
- returned without a valid serial number as supplied by GCE or if the serial/batch number has been altered or damaged

This limited warranty does not cover defects in appearance, cosmetic, or decorative items, including any non-operative parts. The Product must be used and maintained as recommended in the relevant manuals, failure to follow the operating instructions in the user manual shall invalidate this limited warranty. **UNDER NO CIRCUMSTANCES WILL GCE BE LIABLE FOR ANY INCIDENTAL OR CONSEQUENTIAL DAMAGES UNDER THIS WARRANTY OR ANY IMPLIED WARRANTIES.**

THESE REMEDIES ARE THE CUSTOMER'S EXCLUSIVE REMEDIES FOR BREACH OF WARRANTY.

14. TRADEMARKS AND DISCLAIMER

14.1. TRADEMARK

All trademarks are the property of their respective owners.

14.2. DISCLAIMER

The information in this document has been carefully examined and is believed to be reliable. Furthermore, the manufacturer reserves the right to make changes to any products herein to improve readability, function, or design. The manufacturer does not assume any liability arising out of the application or use of any product or circuit described herein; neither does it cover any license under its patent rights nor the rights of others.

14.2.1. This Document

The information in this document is subject to change without notice. This document contains proprietary information that is protected by copyright. No part of this document may be reproduced in any manner, in whole or in part (except for brief excerpts in reviews and scientific papers), without the prior written consent of the manufacturer. Be sure to read carefully and understand all manuals provided with the product.

For Help

If you have questions about the information in these instructions or about the safe operation of this device, contact your home oxygen provider or distributor.

15. TECHNICAL DESCRIPTION

Size:	212 mm (W), 168 mm (D), 313 mm (H) 8.3" (W), 6.6" (D), 12.3" (H)
Unit weight:	4.66 kg (10.25 lbs) (without carry bag and cart)
Power requirements:	AC adaptor: 100-240V AC (+/- 10%), 50-60 Hz in, 24V DC, 6.25A out. DC adaptor: 11.5-16V DC in, 19V, 7.9A out <i>(Important: see accessories list for model and part number of AC power supply.)</i>
Purity:	90% (+6/-3%) at all flow rates, over operating conditions
Setting:	User adjustable in 0.5 increments from 1.0 to 6.0 in pulse mode and from 0.5 to 2.0 in continuous mode.
Inspiratory trigger sensitivity:	-0.12 cm/H ₂ O
Setting indicator:	LCD display
Maximum oxygen discharge pressure:	20.5 psi
Humidity range:	5% to 93% ± 2% non-condensing for operating, storage and transportation conditions
Operating altitude:	0' to 13,000' (0 m to 4,000 m) relative to sea level, 1,060 down to 575 mbar
Sound level:	Sound Pressure level of 38 dB(A) at setting 2 in pulse mode, tested according to Prufmethode 14-1 03/2007 MHS-Hi Sound Pressure level of 46dBA/Sound Power level of 54dBA at setting 6 in pulse mode Sound Pressure level of 52dBA/Sound Power level of 60dBA at setting 2 continuous
Type of protection (electrical):	Class II
Degree of protection (electrical):	Type BF

EN

Degree of protection (water):

IP22 in carry bag (protection against small objects and tilted dripping water)
IP20 out of carry bag (protection against small objects and no protection against water entering the concentrator)

Technical Description

Degree of safety (flammable anaesthetic mixture):

Not suitable for use in the presence of a flammable anaesthetic mixture

Operating temperature:

Continuous operation at temperatures between 5°C (41°F) and 40°C (104°F).

Storage and transportation temperature:

Between -20°C (-4°F) and 60°C (140°F).

Alarm sound pressure level:

69 dB(A)

Alarm system delays:

Less than 10 seconds after detection (low oxygen alarms if oxygen is less than 82% volume fraction at specified environmental conditions)

Oxygen concentrator status indicator:

High priority alarm that indicates when oxygen concentration drops below 82%

Pulse mode bolus size (ml/breath) versus setting and breath rate

BREATH PER MINUTE	SETTING					
	1	2	3	4	5	6
15	11	22	33	44	55	66
20	11	22	33	44	55	66
25	11	22	33	44	55	66
30	11	22	33	44	55	66
35	11	22	33	44	55	57
40	11	22	33	44	50	50

All values +/- 15% over all operating conditions

Eco Mode bolus size (ml/breath) versus setting and breath rate

BREATH PER MINUTE	SETTING					
	1	2	3	4	5	6
15	11	22	33	44	55	66
20	10.5	19.8	31.5	42	52.5	59.4
25	8.4	15.8	25.2	33.6	42	47.5
30	7	13.2	21	28	35	39.6
35	6	11.3	18	24	30	33.9
40	5.25	9.9	15.75	21	26.25	29.7

All values +/- 15% over all operating conditions

Continuous Mode Flow (l/min) versus setting

SETTING	FLOW RATE
0.5	0.5
1.0	1.0
1.5	1.5
2.0	2.0

All values +/- 0.2 litres over all operating conditions

15.1. ELECTROMAGNETIC COMPATIBILITY (EMC) INFORMATION

Medical electrical equipment requires special cautions regarding electromagnetic compatibility (EMC). Portable and mobile radio frequency (RF) communications equipment can affect devices such as the Zen-O™ Portable Oxygen Concentrator. As such, the device should not be used adjacent to other equipment. If this is not practical, then observe the device to make sure it is operating properly at all times.

15.1.1. Guidance and manufacturer’s declaration: electromagnetic emissions

The Zen-O™ Portable Oxygen Concentrator is intended for use in the electromagnetic environment specified below. The customer or the user of the concentrator should ensure that it is used in such an environment.


EMISSION TEST	COMPLIANCE	ELECTROMAGNETIC ENVIRONMENT/GUIDANCE
RF emissions CISPR 11	Group 1	The Zen-O™ Portable Oxygen Concentrator uses RF energy only for its internal function. Therefore, its RF emissions are very low and are not likely to cause any interference in nearby electronic equipment.
RF emissions CISPR 11	Class B	The concentrator is suitable for use in all establishments, including domestic establishments and those directly connected to the public low-voltage power supply network that supplies buildings used for domestic purposes.
Harmonic emissions IEC 61000-3-2	Class A	
Voltage fluctuations/ flicker emissions IEC 61000-3-3	Complies	

15.1.2. Guidance and Manufacturer’s Declaration: Electromagnetic Immunity

Zen-O™ is intended for use in the electromagnetic environment specified below. The customer or the user of the concentrator should ensure that it is used in such an environment.

IMMUNITY TEST	IEC 60601 TEST LEVEL	COMPLIANCE LEVEL	ELECTROMAGNETIC ENVIRONMENT/GUIDANCE
Electrostatic discharge (ESD) IEC 61000-4-2	± 6kV contact ± 8kV air	± 15kV contact ± 8kV air	Floors should be wood, concrete, or ceramic tile. If floors are covered with synthetic material, the relative humidity should be at least 30%.
Electric fast transient/burst IEC 61000-4-4	± 2kV for power supply lines ± 1kV for input/output lines	± 2kV for power supply lines ± 1kV for input/output lines	Mains power quality should be that of a typical commercial or hospital environment.

Surge IEC 61000-4-5	± 1kV differential mode ± 2kV common mode	± 1kV differential mode ± 2kV common mode	Mains power quality should be that of a typical commercial or hospital environment.
Voltage dips, short interruptions, and voltage variations on power supply input lines IEC 61000-4-11	< 5% UT (>95% dip in UT) for 0.5 cycle 40% UT (60% dip in UT) for 5 cycles 70% UT (30% dip in UT) for 25 cycles <5% UT (>95% dip in UT) for 5 sec	< 5% UT (>95% dip in UT) for 0.5 cycle 40% UT (60% dip in UT) for 5 cycles 70% UT (30% dip in UT) for 25 cycles <5% UT (>95% dip in UT) for 5 sec	Mains power quality should be that of a typical commercial or hospital environment. If the user of the Zen-O™ Portable Oxygen Concentrator required continued operation during power main interruptions, it is recommended that the concentrator be powered from an uninterruptible power supply or battery.
Power frequency (50/60 Hz) magnetic field IEC 61000-4-8	3 A/m	3 A/m	Power frequency magnetic fields should be at levels characteristic of a typical commercial or hospital environment.

IMMUNITY TEST	IEC 60601 TEST LEVEL	COMPLIANCE LEVEL	ELECTROMAGNETIC ENVIRONMENT/GUIDANCE
Conducted RF IEC 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz to 80 Mhz	3 Vrms	Portable and mobile RF communications equipment should be used no closer to any part of the device, including cables, than the recommended separation distance calculated from the equation applicable to the frequency of the transmitter. Recommended separation distance: d = 1.2 √P 150 kHz to 80 MHz d = 1.2 √P 80 MHz to 800 MHz d = 2.3 √P 800 MHz to 2.5 GHz where P is the maximum output power rating of the transmitter in watts (W) according to the transmitter manufacturer and d is the recommended separation distance in meters (m). Field strengths from fixed RF transmitters, as determined by an electromagnetic site survey ^a should be less than the compliance level in each frequency range ^b . Interference may occur in the vicinity of equipment marked with the following symbol: 
Radiated RF IEC 61000-4-3	3 V/m 80 Mhz to 2.5 Ghz	3 V/m	

IMPORTANT: At 80 MHz and 800 MHz, the higher frequency range applies.

IMPORTANT: These guidelines may not apply in all situations. Electromagnetic propagation is affected by absorption and reflection from structures, objects, and people.

^aField strengths from fixed transmitters, such as base stations for radio (cellular/cordless) telephones and land mobile radios, amateur radio, AM and FM radio broadcast, and TV broadcast cannot be predicted theoretically with accuracy. To assess the electromagnetic environment due to fixed RF transmitters, an electromagnetic site survey should be considered. If the measured field strength in the location in which the Zen-O™ is used exceeds the applicable RF compliance level above, the concentrator should be observed to verify normal operation. If abnormal performance is observed, additional measures may be necessary, such as reorienting or relocating the concentrator.

^bOver the frequency range 150 kHz to 80 MHz, field strengths should be less than 3 V/m.

15.1.3. Recommended Separation Distances between Portable and Mobile RF Communications Equipment and the Zen-O™ Portable Oxygen Concentrator

The Zen-O™ Portable Oxygen Concentrator is intended for use in an electromagnetic environment in which radiated RF disturbances are controlled. The concentrator user can help prevent electromagnetic interference by maintaining a minimum distance between portable and mobile RF communications equipment (transmitters) and the concentrator as recommended below, according to the maximum output power of the communications equipment.

RATED MAX. OUTPUT POWER OF TRANSMITTER (W)	SEPARATION DISTANCE (M) ACCORDING TO FREQUENCY OF TRANSMITTER		
	150 kHz to 80 MHz $d = 1.2 \sqrt{P}$	80 MHz to 800 MHz $d = 1.2 \sqrt{P}$	800 MHz to 2.5 GHz $d = 2.3 \sqrt{P}$
0.01	0.12	0.12	0.23
0.1	0.38	0.38	0.73
10	3.8	3.8	7.3
100	12	12	23

For transmitters rated at a maximum output power not listed above, the recommended separation distance (d) in meters (m) can be estimated using the equation applicable to the frequency of the transmitter, where P is the maximum output power rating of the transmitter in watts (W) according to the transmitter manufacturer.

Important: At 80 MHz and 800 MHz, the separation distance for the higher frequency range applies.

Important: These guidelines may not apply in all situations. Electromagnetic propagation is affected by the absorption and reflection from structures, objects, and people.

EN

15.2. FCC WARNING STATEMENT:

- This device complies with Part 15 of the FCC Rules. Operation is subject to the following two conditions:
 - (1) This device may not cause harmful interference, and
 - (2) This device must accept any interference received, including interference that may cause undesired operation.
- This equipment complies with FCC radiation exposure limits set forth for an uncontrolled environment. End users must follow the specific operating instructions for satisfying RF exposure compliance. This transmitter must not be co-located or operating in conjunction with any other antenna or transmitter.
- Changes or modifications not expressly approved by the party responsible for compliance could void the user's authority to operate the equipment.

15.3. EU RED ARTICLE 10(10) RESTRICTIONS ON USE FOR MODEL RS-00500C:

Based on the information available from the European Communication Office (ECO) Frequency Information System (EFIS), Zen-O™ (model RS-00500C) complies with stipulated radio frequency radiation limits. The table below demonstrates compliance to Article 10 (10) of the European Union Radio Equipment Directive (RED) and confirms that there are no restrictions with regards to its use by patients in member states of the European Union;

RF Transmitter Information for device serial numbers beginning ZC, HY, DC:

FUNCTION / BAND USAGE	UPLINK / TRANSMIT (MHZ)	DOWNLINK / RECEIVE (MHZ)	MODULATION SCHEME	MAXIMUM EFFECTIVE RADIATED POWER (ERP/ EIRP)
EGSM 900	880.0 – 915.0	925.0 – 960.0	GMSK	+9.33DBM / 8.57MW
DCS 1800	1710.2 – 1784.8	1805.2 – 1879.8	GMSK	+18.79DBM / 75.68MW
GPS	N/A	1563 – 1587	CDMA / FDMA	RECEIVE ONLY
GLONASS	N/A	1593 – 1610	CDMA / FDMA	RECEIVE ONLY
GALILEO	N/A	1559-1610MHZ	/	RECEIVE ONLY
BTLE	2400 – 2483	2400 – 2483	GFSK/Π/4-DPSK/ 8-DPSK	-8.0DBM /0.158MW (EIRP)

RF Transmitter Information for device serial numbers beginning 4C, 4Y:

FUNCTION / BAND USAGE	UPLINK / TRANSMIT (MHZ)	DOWNLINK / RECEIVE (MHZ)	MODULATION SCHEME	MAXIMUM EFFECTIVE RADIATED POWER (ERP/ EIRP)
LTE BAND 1 UMTS BAND 1	1920 – 1980	2110 – 2170	QPSK/16QAM	18.3 dBm / 68mW
DCS 1800 LTE BAND 3	1710 – 1785	1805 – 1880	GMSK/8PSK QPSK/16QAM	16.2 dBm / 42mW
LTE BAND 7	2500 – 2570	2620 – 2690	QPSK/16QAM	17.7 dBm / 59mW
EGSM 900 UMTS BAND 8 LTE BAND 8	880 – 915	925 – 960	GMSK/8PSK QPSK/16QAM	20.1 dBm / 102mW
LTE BAND 20	832 – 862	791 – 821	QPSK/16QAM	20.8 dBm / 120mW
LTE BAND 28	703 – 748	758 – 803	QPSK/16QAM	12.4 dBm / 17mW
GPS	N/A	1559 – 1610	CDMA / FDMA	RECEIVE ONLY
BLE	2402 – 2480	2402 – 2483	GFSK	8.0dBm / 6.3mW

EN

15.4. RF EXPOSURE INFORMATION:

The RS-00500C model meets the applicable limits for radio frequency (RF) exposure, as determined by independent tests for the Specific Absorption Rate (SAR).

Specific Absorption Rate (SAR) refers to the rate at which the body absorbs RF energy. The SAR limit is 1.6 watts for kilogram in countries that set the limit averaged over 1 gram of tissue and 2.0 watts per kilogram in countries that set the limit averaged over 10 grams of tissue.

For RS-00500C, with serial numbers beginning ZC, HY, DC, Tthe highest SAR values measured in accordance with ICNIRP guidelines are:

Body SAR at 1g: 1.50 W/Kg

Body SAR at 10g: 1.70 W/Kg

For RS-00500C, with serial numbers beginning 4C, 4Y, the highest SAR values measured in accordance with ICNIRP guidelines for this device with a 4/5mm separation as provided by the system enclosure are:























Body SAR at 1g: 0.742 W/Kg

Body SAR at 10g: 0.834 W/Kg

During use the actual SAR values for this device are usually well below the values stated above, because for purposes of system efficiency operating power is reduced from full when not needed and the lower the power output the lower its SAR value.

16. GLOSSARY - EXPLANATION OF PACKAGING AND LABELLING SYMBOLS

EN

	See Instructions Before Use		Operating atmospheric pressure limitation 0' to 13,000' (0 Kpa to 50.2 Kpa)
	Type BF according to electrical safety requirements		Storage temperature limitation -20°C to 60°C (-4°F to 140°F)
	Serial Number		Humidity limitation 5% to 93% ± 2% non-condensing
	Catalogue Number		Handle with care
R_x only	U.S. federal law restricts this device to sale by or on the order of a physician		Separate collection for electrical and electronic equipment
	Do not use if packaging is damaged. See Chapter 6.		Manufacturer
 No Oil or Grease	Use no oil or grease		Keep dry (This symbol refers to the IPX2 classification of the device)
 No Open Flames	No open flame when device is in use or do not incinerate		Dispose of used battery properly
 Do Not Disassemble	Do not disassemble	 No Smoking	No smoking
	Complies with applicable EU Standards		Class II symbol
	Authorized representative in the European Community		Suitable for homecare use
	Indicates the authorised representative in Switzerland		



Gas Control Equipment Limited
100 Empress Park, Penny Lane, Haydock,
St Helens WA11 9DB
United Kingdom

Manufactured for:

Gas Control Equipment Limited
By: GCE, s.r.o
Zizkova 381, 583 01 Chotebor
Czech Republic



EUMEDIQ AG
Grafenauweg 8
CH-6300 Zug, Switzerland
www.eumediq.eu



EU importer:

GCE, s.r.o.
Zizkova 381,
583 01, Chotebor
Czech Republic

Manufactured for:

Gas Control Equipment Limited
Jesus Siqueiros #652, 83170
Hermosillo, Mexico



Deutsch

Benutzerhandbuch: Zen-O™ Mobiler Sauerstoffkonzentrator (Modelle: RS-00500 & RS-00500C)

Inhalt

1. Vorwort	48
1.1. Allgemeine Informationen	48
1.2. Klassifizierung	48
1.3. Typografische Konventionen	49
2. Zweckbestimmung	49
3. Sicherheitshinweise	50
3.1. Übersicht der Warnungen	50
3.2. Übersicht der Vorsichtsmassnahmen	52
3.3. Wichtige Information	55
4. Anweisungen und Schulung	55
5. Produktbeschreibung	56
5.1. Schematische Beschreibung	56
6. Allgemeine Anweisungen vor der Verwendung	57
6.1. Zubehörliste	57
6.2. Batterie	58
6.3. Nasenkanüle	58
6.4. Transportcaddy	60
6.5. Befeuchter	61
7. Bedienung des Konzentrators	61
7.1. Anschliessen der Nasenkanüle	62
7.2. Einschalten	62
7.3. Auswählen der Bevorzugten Sprache	63
7.4. Anpassen der Einstellungen	63
7.5. Eco-mode	64
7.6. Batterietaste	64

7.7. Reagieren auf Alarme	65
7.8. Ausschalten	65
8. Flugreisen mit dem mobilen Zen-O™-Sauerstoffkonzentrator	66
8.1. Flugvorbereitungen für den Fluggast	66
8.2. Boarding und In-Fluginformationen	68
8.3. Anforderungen der Transportsicherheitsbehörde (TSA)	70
8.4. Anweisungen zur Einstellung des Flugzeugmodus:	71
9. Alarmanzeigen	72
9.1. Alarme	73
10. Fehlerbehebung	76
11. Wartung und Reinigung	77
11.1. Routinewartung	77
11.2. Reinigung und Desinfektion	77
11.3. Gebrauchsdauer	77
12. Reparatur und Entsorgung des Geräts	78
12.1. Reparatur	78
12.2. Entsorgung	78
13. Gewährleistung	78
14. Marken und Haftungsausschluss	81
14.1. Marken	81
14.2. Haftungsausschluss	81
15. Technische Beschreibung	81
15.1. Informationen zur Elektromagnetischen Verträglichkeit (EMV)	84
15.2. Konformitätserklärung mit den FCC-vorschriften	88
15.3. EU-ROT Artikel 10(10) einschränkungen der verwendung fur das modell RS-00500C:	88
15.4. Informationen zur funbelastung:	90
16. Glossar – Erläuterung von Verpackungs- und Kennzeichnungssymbolen	90

1. VORWORT

In diesem Handbuch finden Sie ausführliche Anleitungen zu Warnungen, Vorsichtsmaßnahmen und technischen Daten sowie weitere Informationen.

WICHTIG: Benutzer sollten dieses Handbuch lesen, bevor sie den mobilen Zen-O™-Sauerstoffkonzentrator in Betrieb nehmen. Andernfalls kann es zu Verletzungen und/oder zum Tod kommen. Wenn Sie Fragen zu den Informationen in diesem Benutzerhandbuch oder zum sicheren Betrieb dieses Geräts haben, wenden Sie sich an Ihren Vertriebshändler.

1.1. ALLGEMEINE INFORMATIONEN

Dieses Benutzerhandbuch enthält Informationen für Benutzer des mobilen Zen-O™-Sauerstoffkonzentrators. Aus Gründen der Effizienz werden in diesem Handbuch gelegentlich die Begriffe „Konzentrator“, „POC“, „Einheit“ oder „Gerät“ stellvertretend für den Zen-O™-Sauerstoffkonzentrator verwendet. Die Begriffe „Patient“ und „Benutzer“ werden gleichwertig verwendet.

1.2. KLASSIFIZIERUNG

Dieses Gerät wurde bei einem international anerkannten Testlabor geprüft und nach den folgenden Normen im Hinblick auf Stromschlag-, Brand- und mechanische Gefahren zertifiziert:

- IEC/EN 60601-1:2012, Medizinische elektrische Geräte – Teil 1: Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale
- IEC/EN 60601-1-2:2014, Teil 1-2: Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit – Ergänzungsnorm: Elektromagnetische Verträglichkeit – Anforderungen und Prüfungen
- IEC/EN 60601-1-6:2010+A1:2013, Medizinische elektrische Geräte – Teil 1–6: Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale – Ergänzungsnorm: Gebrauchstauglichkeit
- IEC/60601-1-8:2006, Medizinische elektrische Geräte – Teil 1–8: Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit – Ergänzungsnorm: Alarmsysteme – Allgemeine Festlegungen, Prüfungen und Richtlinien für Alarmsysteme in medizinischen elektrischen Geräten und in medizinischen elektrischen Systemen
- IEC/60601-1-11:2011 Medizinische elektrische Geräte – Teil 1–11: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale – Ergänzungsnorm: Anforderungen an medizinische elektrische Geräte und medizinische elektrische Systeme für die medizinische Versorgung in häuslicher Umgebung
- ISO 80601-2-67:2014, Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-67: Besondere Festlegungen für die grundlegende Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale für sauerstoffsparende Geräte.

- ISO 80601-2-69:2014, Medizinische elektrische Geräte – Teil 2-69: Besondere Festlegungen für die grundlegende Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale für Sauerstoffkonzentratoren.
- CAN/CSA C22.2 No. 60601-1:14, Kanadische Norm, Medizinische elektrische Geräte – Teil 1: Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale
- RTCA DO-160G:12/8/2010 Umgebungsbedingungen und Prüfverfahren für Bordgeräte. Part 2: Electrical transient conduction along supply lines only.
- ISO 7637-2:2011 Straßenfahrzeuge - Elektrische, leitungsgeführte und gekoppelte Störungen - Teil 2: Elektrische, leitungsgeführte Störungen auf Versorgungsleitungen


Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte **Dieses Gerät wurde wie folgt klassifiziert:**

- Klasse II FDA-Klassifizierung
- Klasse IIa gemäß der MDD 93/42/EWG
- Typ BF nach IEC 60601
- IP22 nach IEC 60509

1.3. TYPOGRAFISCHE KONVENTIONEN

Diese Anweisungen enthalten Warnungen, Vorsichtsmaßnahmen und Hinweise, um die Aufmerksamkeit auf die wichtigsten Sicherheits- und Bedienungsaspekte des Geräts zu lenken. Um die Identifikation dieser Aspekte bei ihrem Auftreten im Text zu vereinfachen, werden sie mit den folgenden typografischen Konventionen betont:

 **WARNUNG:** Aussagen, die **ernste negative Reaktionen und potentielle Sicherheitsrisiken beschreiben.**

 **VORSICHT:** Aussagen, die die Aufmerksamkeit auf Informationen zu besonderer Sorgfalt durch den Arzt und/oder den Patienten lenken, um das Gerät sicher nutzen zu können.
WICHTIG: Aussagen, die die Aufmerksamkeit auf weitere signifikante Informationen zum Gerät oder zu einem Verfahren lenken.

2. ZWECKBESTIMMUNG

Der mobile Zen-O™-Sauerstoffkonzentrator stellt Patienten mit chronischen Lungenkrankheiten oder für Patienten, die zusätzlichen Sauerstoff benötigen, konzentrierten Sauerstoff zur Verfügung.

Das Gerät ist mobil, sodass Patienten, die ein Sauerstoffgerät benötigen, auf Anweisung eines Arztes oder nach Verordnung zu Hause behandelt werden können.

Der Zen-O™ ist nicht zur Verwendung im Bereich der Lebensunterstützung oder Lebenserhaltung vorgesehen und wird nicht steril ausgeliefert. Dieses Gerät ist für den Einsatz in geschlossenen Räumen und im Freien vorgesehen. Informationen zu den korrekten Betriebsbedingungen finden Sie im Kapitel 15. Technische Beschreibung.

Der mobile Zen-O™-Sauerstoffkonzentrator ist nicht für die Verwendung in folgenden Situationen vorgesehen:

- Lebensunterstützung oder Lebenserhaltung
- Operations- oder chirurgische Umgebung
- Für Minderjährige
- Kombination mit brennbaren Anästhesie- oder entzündlichen Materialien

3. SICHERHEITSHINWEISE

3.1. ÜBERSICHT DER WARNUNGEN

1. Das Gerät muss in seiner Tragetasche verwendet werden, um es vor dem Eindringen von Flüssigkeit, vor Regen und/oder vor Spritzwasser zu schützen.
2. Im Zusammenhang mit Sauerstoffausrüstung und Sauerstofftherapien besteht Brandgefahr. Verwenden Sie das Gerät nicht in der Nähe von Funken oder offenem Feuer.
3. Die Pulsmodus Einstellungen des mobilen Zen-O™-Sauerstoffkonzentrators RS-00500/RS-00500C sind möglicherweise nicht auf einen konstanten Sauerstofffluss abgestimmt.
4. Die Einstellungen anderer Modelle oder Marken von Sauerstofftherapie-Geräten entsprechen nicht den Einstellungen des mobilen Zen™-O-Sauerstoffkonzentrators RS-00500/RS-00500C.
5. Wind oder starke Zugluft können sich negativ auf die angemessene Bereitstellung einer Sauerstofftherapie auswirken.
6. Geriatrische oder andere Patienten, die Unwohlsein nicht kommunizieren können, benötigen möglicherweise eine zusätzliche Form der Überwachung, um negative Folgen zu vermeiden.
7. Das Rauchen (auch von E-Zigaretten) während einer Sauerstofftherapie ist gefährlich und führt mit großer Wahrscheinlichkeit zu Gesichtsverbrennungen oder zum Tod. Lassen Sie nicht zu, dass in einem Raum, in dem der mobile Sauerstoffkonzentrator oder sauerstoffführendes Zubehör verwendet wird, geraucht wird und vermeiden Sie auch unbedingt offenes Feuer. Wenn Sie rauchen, müssen Sie stets den Sauerstoffkonzentrator ausschalten, die Kanüle entfernen und den Raum verlassen, in dem sich entweder die Kanüle oder der Konzentrator befindet. Wenn Sie den Raum nicht verlassen können, müssen Sie nach dem Stoppen des Sauerstoffflusses mindestens 10 Minuten warten.
8. Verwenden Sie vor und während der Sauerstofftherapie nur sauerstoffverträgliche, auf Wasser basierende Lotionen. Verwenden Sie während des Betriebs dieses Geräts niemals auf Petroleum oder Öl basierende Lotionen oder Salben, um das Risiko von Bränden oder Verbrennungen zu minimieren.

9. Offenes Feuer während einer Sauerstofftherapie ist gefährlich und führt mit großer Wahrscheinlichkeit zu einem Brand oder zum Tod. Lassen Sie in einem Umkreis von 3 m (10 ft) um den Sauerstoffkonzentrator oder um sauerstoffführendes Zubehör kein offenes Feuer zu.
10. Sauerstoff unterstützt das Entstehen eines Brands und dessen Verbreitung. Lassen Sie die Nasenkanüle bei eingeschaltetem Konzentrator niemals auf dem Bettbezug oder auf einem Sitzkissen liegen. Diese Materialien werden durch den Sauerstoff brennbar. Schalten Sie den Konzentrator aus, wenn Sie diesen nicht benötigen, um die Anreicherung der Umgebung mit Sauerstoff zu verhindern.
11. Explosionsgefahr. Nicht in der Nähe brennbarer Anästhesiemittel verwenden!
12. Verwenden Sie dieses Gerät nicht in der Nähe von Schadstoffen oder Dämpfen.
13. Tauchen Sie das Gerät nicht in eine Flüssigkeit ein. Bringen Sie das Gerät nicht in Kontakt mit Wasser oder Feuchtigkeit. Setzen Sie das Gerät keiner staubigen Umgebung aus.
14. Verwenden Sie ein Gerät oder das Zubehör nicht, wenn dieses Anzeichen von Beschädigungen aufweist.
15. Um eine Brand- und Verbrennungsgefahr zu vermeiden, verwenden Sie keine Schmiermittel an diesem Gerät oder am Zubehör.
16. Die Verwendung dieses Geräts in einer Höhe von über 4 000 m (13 000 Fuß) oder außerhalb des Temperaturbereichs von 5 °C (41 °F) bis 40 °C (104 °F) bzw. außerhalb des Feuchtigkeitsbereichs von 5 % bis 93 % kann sich negativ auf die Flussrate und auf den Sauerstoffanteil auswirken. In diesem Fall wird die Qualität der Therapie beeinträchtigt. Wird das Gerät nicht verwendet, muss es in einer sauberen, trockenen Umgebung zwischen –20 °C und 60 °C (–4 °F und 140 °F) gelagert werden. Die Verwendung und/oder Lagerung außerhalb der zulässigen Bedingungen können zu Schäden am Produkt führen. Für weitere technische Details siehe Kapitel 15. Technische Beschreibung. Lassen Sie dieses Gerät bis zu 20 Minuten warm / kalt werden von Lagertemperaturen bis Betriebstemperatur vor Gebrauch. Lassen Sie das Gerät bis zu 20 Minuten von Lagertemperatur auf Betriebstemperatur erwärmen/abkühlen, bevor Sie es verwenden.
17. Stellen Sie stets sicher, dass vor der Verwendung dieses Geräts mindestens eine Batterie eingesetzt wurde.
18. Wenn Sie sich bei der Verwendung dieses Geräts krank oder unwohl fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder fordern Sie sofort medizinische Unterstützung an, um negative Folgen zu vermeiden.

- 19.** Ihr Dienstleistungsanbieter muss die Kompatibilität des Geräts und dessen Zubehörs vor der Verwendung überprüfen. Um sicherzustellen, dass Sie den richtigen Sauerstoffanteil für Ihren medizinischen Zustand erhalten, darf das überprüfte kompatible Gerät und dessen Zubehör nur nach Ermittlung und Verschreibung von einer oder mehreren Sitzungen gemäß Ihres Aktivitätsniveaus verwendet werden. Diese Sitzungen müssen durch Ihren Dienstleistungsanbieter (verantwortliche Organisation) durchgeführt werden.
- 20.** Das elektrische Anschlusskabel und die Schläuche können ein Stolper- oder Strangulationsrisiko mit sich bringen. Halten Sie das Gerät und dessen Zubehör von Kindern und Haustieren fern.
- 21.** Weder das Gerät noch dessen Zubehör darf zerlegt oder in irgendeiner Form modifiziert werden. Führen Sie keine Wartungsarbeiten durch, die über jene Aufgaben hinaus gehen, die in Kapitel 10. Fehlerbehebung beschrieben werden. Das Zerlegen des Geräts kann zu einem Stromschlag führen. Außerdem erlischt in diesem Fall die Gewährleistung. Wenden Sie sich bei Fragen zur Wartung durch autorisiertes Personal an Ihren Vertriebshändler.
- 22.** Verwenden Sie nur die vom Hersteller empfohlenen Ersatzteile, um die korrekte Funktion sicherzustellen. Außerdem vermeiden Sie auf diese Weise das Brand- und Verbrennungsrisiko.
- 23.** Führen Sie keine Reparatur- oder Instandhaltungsarbeiten durch, während das Gerät vom Patienten benutzt wird.
- 24.** Stellen Sie das Gerät und seine Stromversorgungsanlage nicht so auf, dass es im Notfall schwierig ist, das Gerät von der Stromversorgungsanlage abzuschalten oder das Gerät im Falle eines Feuers, einer elektrischen Gefahr oder eines anderen Zwischenfalls zu trennen.



3.2. ÜBERSICHT DER VORSICHTSMASSNAHMEN

- 1.** Halten Sie das Gerät von Wärmequellen (Öfen, Heizstrahlern etc.) fern, die die Betriebstemperatur am Gerät oder in dessen Nähe auf mehr als 40 °C (104 °F) erhöhen könnten.
- 2.** Die Anzeige lässt sich bei hellem Licht (Sonnenlicht, Innenbeleuchtung etc.) möglicherweise nur schwer ablesen. Bringen Sie das Gerät daher zum Ablesen aus dem direkten Licht heraus.
- 3.** Halten Sie das Gerät von Fusseln und anderem losen Material fern, das die Lufteinlässe blockieren könnte.
- 4.** In einigen Ländern darf dieses Gerät nur durch einen Arzt verkauft oder verordnet werden. Stellen Sie sicher, dass Sie die lokale Gesetzgebung beachten.
- 5.** Eine nicht verordnete Sauerstofftherapie kann unter bestimmten Umständen gefährlich sein. Verwenden Sie dieses Gerät nur nach einer Verordnung durch einen Arzt.

6. Patienten mit einer hohen Atemfrequenz, die eine höhere Sauerstoffeinstellung benötigen, müssen möglicherweise mit mehr Sauerstoff versorgt werden, als dieses Gerät bereitstellen kann. Siehe hierzu Kapitel 15. Technische Beschreibung. Die Verwendung dieses Geräts ist in einem solchen Fall möglicherweise nicht angemessen. Fragen Sie Ihren Arzt nach einer alternativen Behandlung.
7. Verwenden Sie das Gerät stets mit der von einem Arzt verordneten Einstellung. Verändern Sie die Einstellung nur auf Anweisung eines Arztes. Die Flusseinstellung muss regelmäßig von einem Arzt überprüft werden.
8. Verwenden Sie dieses Gerät nur dann im Schlaf, wenn dies von einem Arzt verordnet wurde.
9. Es wird empfohlen, für den Fall eines Stromausfalls oder eines mechanischen Fehlers eine alternative Sauerstoffquelle zur Verfügung zu stellen. Wenden Sie sich bei Fragen zu einem angemessenen Zweitsystem an Ihren Dienstleistungsanbieter oder Arzt.
10. Das Gerät kann erst dann die angegebene Reinheit der Sauerstoffkonzentration erreichen, wenn es mindestens 2 Minuten lang mit der eingestellten Flussrate betrieben wurde. Um eine optimale Sauerstoffreinheit zu erzielen, kann eine zusätzliche
11. Aufheizzeit von bis zu 30 Minuten erforderlich sein, wenn das Gerät eine längere Zeit
12. gelagert / nicht verwendet oder bei niedrigen Temperaturen aufbewahrt wurde.
13. Das Gerät ist für die Nutzung durch jeweils nur einen Patienten vorgesehen.
14. Wenn Sie nicht in der Lage sind, Alarme zu hören oder zu sehen, wenn Sie nicht über eine normale Oberflächensensibilität verfügen, oder wenn Sie Unwohlsein nicht kommunizieren können, lassen Sie sich vor der Verwendung dieses Geräts von einem Arzt beraten.
15. Fällt die Sauerstoffkonzentration unter den angegebenen Wert, weist ein Alarm auf diesen Zustand hin. Bleibt der Alarm bestehen, verwenden Sie dieses Gerät nicht mehr, wechseln Sie zu einer alternativen Sauerstoffquelle, und verständigen Sie Ihren Dienstleistungsanbieter.
16. Verwenden Sie nur das für dieses Gerät freigegebene Zubehör. Abschnitt 6.1. Zubehörliste enthält eine Liste der freigegebenen Zubehörteile und Kanülen für dieses Gerät. Die Verwendung nicht freigegebener Zubehörteile oder Kanülen kann die Leistungsfähigkeit des Geräts beeinträchtigen.
17. Das Gerät ist nicht für die Verwendung in Verbindung mit einem Vernebler vorgesehen. Wird ein Vernebler zusammen mit diesem Gerät verwendet, kann dessen Leistung beeinträchtigt und das Gerät selbst beschädigt werden.

18. Der Befeuchter sollte bei dieser Anlage nur im Modus des kontinuierlichen Durchflusses verwendet werden. Die Gebrauchsanweisung des Befeuchter-Herstellers ist zu beachten.
19. Befolgen Sie stets die Anweisungen des Kanülenherstellers zur korrekten Anwendung.
20. Tauschen Sie die Kanüle regelmäßig aus. Fragen Sie Ihren Dienstleistungsanbieter oder Arzt, wie oft die Kanüle ausgetauscht werden muss.
21. Stellen Sie sicher, dass das Gerät über die Batterie betrieben wird, nachdem Sie es von der Stromversorgung getrennt haben.
22. Laden Sie die Batterie nur in diesem Gerät oder in einem freigegebenen Ladegerät. (Siehe hierzu die Liste der freigegebenen Zubehörteile.)
23. Entfernen Sie die Batterie, wenn dieses Gerät für mehr als sieben Tage nicht verwendet wird. Lagern Sie die Batterie an einem kühlen, trockenen Ort.
24. Verwenden Sie nur die in diesem Handbuch angegebenen Reinigungsmittel. Lassen Sie die Reinigungsflüssigkeit auf der gereinigten Oberfläche trocknen, bevor Sie das Gerät verwenden.
25. Schalten Sie das Gerät stets aus, wenn dieses nicht verwendet wird.
26. Unterbrechen Sie vor dem Reinigen stets die Stromversorgung, und schalten Sie das Gerät aus. Siehe Kapitel 11. Wartung und Reinigung.
27. Achten Sie beim Betrieb des Geräts darauf, dass die Lufteinlässe und Luftauslässe nicht blockiert sind. Durch die Blockierung kann sich im Gerät Wärme stauen, sodass das Gerät deaktiviert oder beschädigt wird.
28. Legen Sie keine Objekte auf diesem Gerät ab.
29. Halten Sie das Gerät von Kindern und Haustieren fern, um Schäden am Gerät, bzw. am Zubehör und/oder Veränderungen der Einstellungen mit negativen Folgen zu vermeiden.
30. Halten Sie das Gerät von Haustieren und Schädlingen fern.
31. Bei Verwendung in der zugehörigen Tragetasche ist dieses Gerät gemäß IP22 eingestuft. Verwenden Sie das Gerät nicht in einer staubigen oder feuchten Umgebung.
32. Verwenden Sie das Gerät stets in einer gut belüfteten Umgebung.
33. Halten Sie sich stets an den Wartungsplan gemäß Kapitel 11.1. Routinewartung.
34. Weist dieses Gerät einen nicht normalen Betriebszustand auf, lesen Sie die Informationen in Kapitel 10. Fehlerbehebung.
35. Gehen Sie vorsichtig vor, wenn Sie das Gerät bei hoher Umgebungstemperatur berühren.

36. Das Gerät kann von einem neuen Patienten wieder verwendet werden, nachdem eine Reinigung durchgeführt wurde, wie in Abschnitt 11.2 dieser Gebrauchsanweisung beschrieben und gemäß lokaler Vorschriften und Verordnungen, den Wiedereinsatz betreffend.
37. Das Gerät kann von der Stromzufuhr getrennt werden, indem man das Netzkabel zieht, siehe Abb. 1, platzieren Sie das Gerät so, dass ein leichter Zugang zum Eingangsanschluss möglich ist.

3.3. WICHTIGE INFORMATION

1. *Muss ein Verlängerungskabel verwendet werden, verwenden Sie ein UL-Kabel für mindestens 15 A. Schließen Sie keine weiteren Geräte an diesem Kabel an. Verwenden Sie kein Verlängerungskabel mit Mehrfachstecker.*
2. *Atmen Sie durch die Nase ein, damit der Konzentrator möglichst effizient funktioniert. Wenn Sie durch den Mund einatmen, kann dies die Effizienz der Sauerstofftherapie herabsetzen.*
3. *Der Sauerstoffkonzentrator kann entweder mit kontinuierlichem Fluss oder in Intervallen arbeiten. Von Ihrem Arzt erhalten Sie spezifische Anweisungen zur Verwendung beider Modi, sofern diese verfügbar sind. Siehe Kapitel 15. Technische Beschreibung.*
4. *Ihr Gerät ist für den täglichen Gebrauch ausgelegt, für eine optimale Leistung verwenden Sie Ihr Gerät mindestens 4 Stunden pro Tag.*

4. ANWEISUNGEN UND SCHULUNG

Laut Medizinprodukterichtlinie 93/42/EWG muss der Produkthanbieter sicherstellen, dass allen Benutzern dieses Gerätes eine Gebrauchsanweisung vorliegt.



WARNUNG: Verwenden Sie das Produkt nicht, ohne vorheriges Lesen der Gebrauchsanweisung. Benutzen Sie das Gerät nicht, falls Sie bezüglich der Anwendung und Funktion unsicher sind. Kontaktieren Sie Ihren Dienstleistungsanbieter falls Sie weitere Informationen benötigen.

5. PRODUKTBESCHREIBUNG

5.1. SCHEMATISCHE BESCHREIBUNG

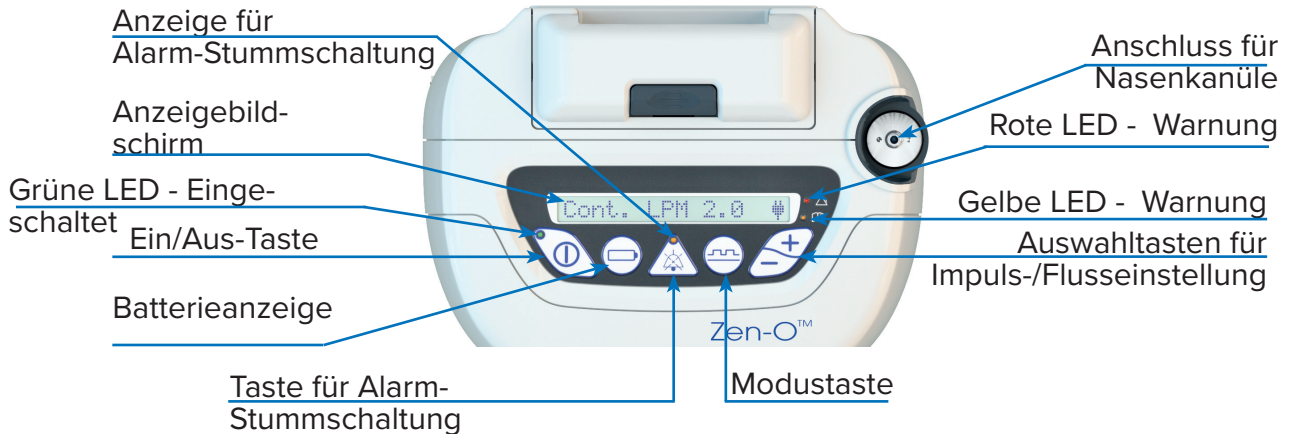


Fig. 1

- Das Gerät nutzt ein Verfahren, dass sich Druckwechseladsorption nennt, um eine hohe Konzentration von Sauerstoff aus der Atmosphäre zu erzeugen. Eine Nasenkanüle wird verwendet, um den Sauerstoff an den Patienten abzugeben.

6. ALLGEMEINE ANWEISUNGEN VOR DER VERWENDUNG

Die Mobilität und Einsatzmöglichkeiten des mobilen Zen-O™-Sauerstoffkonzentrators können mit verschiedenen Zubehörteilen erweitert werden. Neben diesem Gerät enthält das Paket auch Zubehör für die ersten Schritte und ein Benutzerhandbuch.

Prüfen Sie das Gerät und die Zubehörteile vor der Verwendung stets auf Anzeichen von Beschädigungen.

WICHTIG: Auch wenn der Karton oder die Verpackung eine Beschädigung aufweist (beispielsweise Risse oder Dellen), kann das Gerät dennoch betriebsbereit sein. Weisen das Gerät oder die Zubehörteile Beschädigungen auf, wenden Sie sich an Ihren Dienstleistungsanbieter.

Stellen Sie vor der Verwendung des Geräts sicher, dass Sie über die folgenden Komponenten verfügen:

- Konzentrator
- Batterie
- Tragetasche
- Zubehörtasche
- Wechselstromnetzteil
- Gleichstromnetzteil
- Transportcaddy

6.1. ZUBEHÖRLISTE

Verwenden Sie nur die in diesem Handbuch angegebenen Netzteile/Adapter und Zubehörteile. Die Verwendung von Zubehörteilen, die in diesem Handbuch nicht angegeben werden, kann eine Gefahr darstellen und/oder die Leistung des Geräts negativ beeinflussen.



Fig. 2

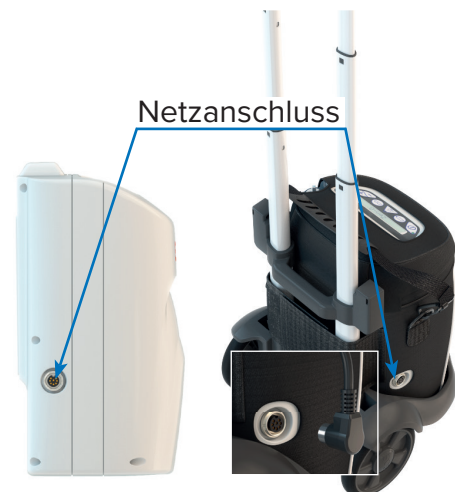



Fig. 3

- Aufladbare Batterie(RS-00501)
- Wechselstromnetzteil – Netzkabel für Europa (RS-00520)
- Wechselstromnetzteil – Netzkabel für Großbritannien (RS-00521)
- Wechselstromnetzteil – Netzkabel für Nordamerika (RS-00522)
- Kabelfreie Wechselstromversorgung (RS-00510)
- Gleichstromnetzteil (RS-00508)
- Tragetasche (RS-00509)
- Rollwagen (RS-00507)
- Netzkabel für Europa (RS-00504)
- Netzkabel für Großbritannien (RS- 00506)
- Netzkabel für Nordamerika (RS-00503)
- Externes Ladegerät - EU (RS-00516)
- Externes Ladegerät - US (RS-00515)
- Externes Ladegerät - UK (RS-00517)
- Befeuchtersatz (RS-00534)
- Nasenkanüle MM6012

Hinweis: Wenden Sie sich an Ihren Versorger oder Händler, wenn Ihr spezifischer Stromversorgungsanschluss nicht aufgeführt ist.

 **WARNUNG: Verwenden Sie ein Gerät oder ein Zubehörteil nicht, wenn dieses Anzeichen von Beschädigungen aufweist.**


6.2. BATTERIE


Der mobile Zen-O™-Sauerstoffkonzentrator kann stets benutzt werden, wenn dieser direkt mit einer Stromquelle verbunden ist. Zur Verbesserung der Mobilität ist der Konzentrator jedoch mit einer internen Lithium-Ionen-Batterie ausgestattet. Sie können zwei Batterien in die Batterie-Steckplätzen des Konzentrators einsetzen, oder nur eine Batterie in einem der beiden Steckplätze verwenden.

 **WARNUNG: Stellen Sie stets sicher, dass vor der Verwendung des Geräts mindestens eine Batterie eingesetzt wurde.**

WICHTIG: Für die weltweite Anwendung des Geräts und für die Reise stehen optionale Netzteile zur Verfügung. Siehe hierzu die Liste der freigegebenen Zubehörteile in Kapitel 6.1. Zubehörliste.

6.2.1. Laden der Batterie

 **VORSICHT:** Laden Sie die Batterie nur in diesem Gerät oder in einem freigegebenen Ladegerät. (Siehe hierzu die Liste der freigegebenen Zubehörteile in Kapitel 6.1. Zubehörliste).

- Bevor Sie das Gerät zum ersten Mal verwenden, setzen Sie eine oder zwei Batterien ein, wie in Fig. 2 dargestellt. Die Batterien rasten ein, wenn sie richtig eingesetzt wurden.
- Schließen Sie das Netzteil an, in dem Sie den runden Stecker in die Buchse an der Seite des Konzentrators einstecken. Siehe Fig. 3.
- Verbinden Sie das andere Ende des Netzteils mit einer Netzsteckdose. Gehen Sie stets mit Vorsicht vor, wenn Sie das Netzteil mit einer Netzsteckdose verbinden.
- Auf der Anzeige erscheint **Laden: NN%**  .

Das Ladegerät ist universell einsetzbar und unterstützt eine Vielzahl internationaler Märkte. Daher kann es mit einer Netzsteckdose für 100–240 V AC und 50–60 Hz verbunden werden.

Laden Sie den Akku /die Akkus vor dem ersten Gebrauch vollständig auf. Nach einer vollständigen Ladung kann das Gerät bis zu vier Stunden lang mit einer Batterie oder bis zu acht Stunden lang mit zwei Batterien im Impulsmodus bei Einstellung 2 betrieben werden (18 Atemzüge pro Minute). Im Konstantflow Modus bei Einstellung 2 ist die Nutzungsdauer des Geräts mit einem Akku bis zu 45 Minuten und mit zwei Akkus bis zu 1,5 Stunden.

WICHTIG: Die Batterielaufzeit kann je nach Atemfrequenz, Alter der Batterie und Umgebungsbedingungen variieren. Den Ladezustand der Batterien können Sie anhand der Textanzeige am Gerät ablesen.

WICHTIG: Stellen Sie sicher, dass das Symbol für den Ladezustand (siehe Fig. 7) anzeigt, dass die Stromversorgung aktiv ist. Stellen Sie ansonsten sicher, dass das Kabel vollständig eingesteckt wurde. (Weitere Informationen erhalten Sie in Kapitel 10. Fehlerbehebung.)

WICHTIG: Wird der Konzentrator über das Gleichstromnetzteil betrieben und wurde er auf den kontinuierlichen Modus mit Einstellung 2 eingestellt, wird die Batterie nicht geladen.

WICHTIG: Die DC-Stromversorgung darf nur in Fahrzeugen mit der korrekten Ausgangsleistung verwendet werden.

WICHTIG: Das Fahrzeug muss laufen, während der DC-Adapter verwendet wird, da ansonsten der mobile Zen-O-Sauerstoffkonzentrator nicht mit Strom gespeist wird.

Wenn Sie die Gebrauchsdauer und Laufzeit der Batterie maximieren möchten, vermeiden Sie es, die gesamte Batterieladung aufzubauchen. Verwenden Sie das Gerät nach Möglichkeit immer in Verbindung mit dem Netzteil. Die Batterie wird immer dann aufgeladen, wenn der Konzentrator mit dem Netzstrom verbunden ist. Sie können das Gerät verwenden, während die Batterie geladen wird. Auf der LCD-Anzeige können Sie ablesen, ob das Gerät mit der Batterie oder mit externen Wechselstrom betrieben wird.

Die vollständig aufgeladene Batterie behält bis zu 30 Tage im Gerät einen gewissen Ladezustand bei, wenn das Gerät nicht verwendet wird. Siehe hierzu auch die folgende Vorsichtsmaßnahme mit Empfehlungen zum Entfernen/Lagern der Batterie.

WICHTIG: Die Batterie kann beschädigt werden, wenn sie vollständig entladen wird.

WICHTIG: Nach 300 Lade-/Entladezyklen beträgt die Batteriekapazität mindestens noch 80 % der ursprünglichen Kapazität. Tauschen Sie die Batterie aus, wenn die verringerte Batterielaufzeit Auswirkungen auf Ihre Mobilität hat.



VORSICHT: Entfernen Sie die Batterie, wenn dieses Gerät für mehr als sieben Tage nicht verwendet wird. Lagern Sie die Batterie an einem kühlen, trockenen Ort.

⚠ VORSICHT: Stellen Sie sicher, dass das Gerät über die Batterie betrieben wird, nachdem Sie es von der Stromversorgung getrennt haben.

WICHTIG: Wenn Sie die Batterie nicht im Gerät verwenden, stellen Sie sicher, dass diese in der Schutzhülle aufbewahrt wird, die der Originalpackung beigelegt wurde.

6.3. NASENKANÜLE

Verwenden Sie nur eine Nasenkanüle mit den folgenden Spezifikationen:

- Länge: 1,2m (4ft), 2,1m (7ft), 7,6m (25ft) oder 15,2m (50ft)
- Hohe Flussrate
- Großer Innendurchmesser
- Gerade, nicht konische Spitzen
- Geeignet für bis zu 15 l/Minute bei einer max. Druck von 3,6 psi
- Erfüllung der Materialkompatibilität gemäß IEC/EN 60601-1

⚠ Eine 15,2 m (50 Fuß) lange Kanüle darf nur verwendet werden, wenn das Gerät im Dauermodus betrieben wird.

⚠ VORSICHT: Verwenden Sie nur das für dieses Gerät freigegebene Zubehör. Eine umfassende Liste des für dieses Gerät freigegebenen Zubehörs und der passenden Kanülen finden Sie im Zubehörleitfaden. Die Verwendung von nicht freigegebenen Zubehör oder nicht passenden Kanülen kann die Leistung dieses Geräts beeinträchtigen, darunter auch die Flussrate oder die Sauerstoffreinheit.

Aktuelle Informationen und Zubehör, sowie Angaben zu weiteren, optionalen oder Austauschkomponenten erhalten Sie bei Bedarf von Ihrem Vertriebshändler.

6.4. TRANSPORTCADDY

Wird das Gerät zusammen mit einem Transportcaddy verwendet, befestigen und sichern Sie den Konzentrator mit Riemen gemäß Fig. 4.



Fig. 4

WICHTIG: Es wird empfohlen, dass Patienten nach Möglichkeit den Transportcaddy verwenden, um das Gerät zu transportieren.

6.5. BEFEUCHTER

VORSICHT: Ein Befeuchter darf nur im Konstantflow Modus benutzt werden! Verwenden Sie keinen Befeuchter im atemzugesteuerten Modus oder im Eco-Modus!

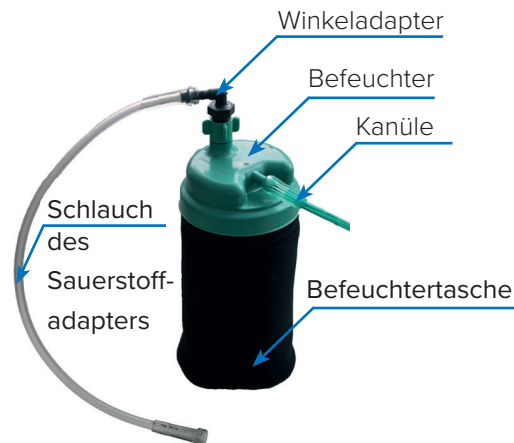
Befeuchter nicht überfüllen!

Befeuchter nur nach Rücksprache mit dem Arzt verwenden!

Anschließen und Befestigen des Befeuchters:

- Entfernen Sie den Deckel der Befeuchterflasche
- Befüllen Sie den Befeuchter mit einer der folgenden Flüssigkeiten: Mit abgekochtem Leitungswasser, Mit demineralisiertem Wasser
- Befüllen Sie die Befeuchterflasche bis zu der angegebenen Marke (MAXIMUM) und schrauben Sie den Deckel wieder auf,
- Drehen Sie den Winkeladapter auf die Befeuchterflasche. Befestigen Sie den Befeuchter mit der dafür vorgesehenen Halterung am Konzentrator.
- Stecken Sie den Sauerstoffschlauch (max. 50 cm) auf den Winkeladapter und auf den Sauerstoffausgang des Konzentrators. Stellen Sie sicher, dass alle Verbindungen richtig befestigt sind.
- Befestigen Sie die Nasenbrille am Ausgang der Befeuchterflasche und prüfen Sie, ob Sauerstoff fließt.
- Der Konzentrator muss aufrecht stehen und der Befeuchter in aufrechter Position sein, damit kein Wasser in die Nasenbrille eindringen kann.

HINWEIS: Nur die angegebene Kanüle verwenden.



DE

7. BEDIENUNG DES KONZENTRATORS

WICHTIG: Lesen Sie den Abschnitt 3.1. Übersicht der Warnungen und Abschnitt 3.2. Übersicht der Vorsichtsmassnahmen, bevor Sie dieses Gerät verwenden.

Der mobile Zen-O™-Sauerstoffkonzentrator ist auf Benutzerfreundlichkeit ausgelegt. Alle Funktionen können mit nur wenigen Tasten über das Bedienfeld aufgerufen werden.

Das Gerät muss in seiner Transporttasche getragen, auf einem Wagen platziert oder dann verwendet werden, wenn es in der Transporttasche aufrecht auf einem Tisch oder auf dem Boden abgestellt wurde. Der Patient muss sich während der Verwendung im Bereich der empfohlenen Kanülenlänge befinden.

WICHTIG: Mit Ausnahme des Ein- und Ausschaltens bleibt die Hintergrundbeleuchtung der Anzeige deaktiviert. Durch Drücken einer Taste wird die Hintergrundbeleuchtung kurzzeitig aktiviert. Die Hintergrundbeleuchtung wird auch dann aktiviert, wenn eine nicht stummgeschaltete Alarmbedingung auftritt.

7.1. ANSCHLIESSEN DER NASENKANÜLE

! **VORSICHT:** Tauschen Sie die Kanüle regelmäßig aus. Fragen Sie Ihren Dienstleistungsanbieter oder Arzt, wie oft die Kanüle ausgetauscht werden muss.

! **VORSICHT:** Befolgen Sie stets die Anweisungen des Kanülenherstellers zur korrekten Anwendung.

Verbinden Sie die Schläuche mit dem Kanülenanschluss, wie in Fig. 5 dargestellt.


Um die Kanüle am Patienten zu befestigen, positionieren Sie die Kanülenspitzen in den Nasenlöchern des Patienten und leiten Sie die Schläuche über die Ohren unter dem Kinn hindurch. Befolgen Sie die Anweisungen des Herstellers.

Schieben Sie den Adapter die Schläuche hinauf, um diese für einen komfortablen Sitz anzupassen.

Ist die Kanüle gesichert, atmen Sie normal durch die Nase ein. Der Zen-O™ erkennt das Einatmen und stellt dabei den erforderlichen Sauerstoff bereit.

WICHTIG: Eine unzureichende Platzierung der Kanüle kann dazu führen, dass das Gerät die Atembewegungen des Patienten nicht richtig erkennt. Stellen Sie sicher, dass die Kanüle richtig verbunden und vollständig eingesetzt wurde.

7.2. EINSCHALTEN

- Schalten Sie das Gerät durch Drücken der Netztaste  ein.
- Der Konzentrator gibt ein akustisches Signal aus, und die grüne, gelbe und rote LED blinken einmal; gleichzeitig erscheinen in der Anzeige den Gerätenamen.



Rote LED – zeigt eine Gefahrenwarnung und/oder den Bedarf einer dringenden Aktion an.



Gelbe LED – mahnt zur Vorsicht oder zur Aufmerksamkeit.



Grüne LED – zeigt an, dass das Gerät eingeschaltet ist. Die grüne LED bleibt eingeschaltet.



Fig. 5

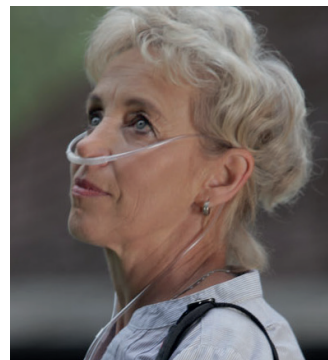







Fig. 6




WICHTIG: Änderungen können erst nach Abschluss der Einschaltsequenz vorgenommen werden.

7.3. AUSWÄHLEN DER BEVORZUGTEN SPRACHE





- Halten Sie bei eingeschaltetem Gerät gleichzeitig die Taste  und  ca. vier Sekunden lang gedrückt, bis in der Anzeige die Meldung „Sprache:“ erscheint.
- Blättern Sie nun mithilfe der Tasten  oder  durch die verfügbaren Sprachen.
- Wird die gewünschte Sprache angezeigt, drücken Sie die Modustaste , um diese auszuwählen. Das Gerät wechselt die Sprache und kehrt wieder zur normalen Anzeige zurück.

7.4. ANPASSEN DER EINSTELLUNGEN

WICHTIG: Nach dem Einschalten des Zen-O™ wird für ca. 35 Sekunden die Einschaltsequenz ausgeführt. Der angegebene Sauerstoffanteil wird innerhalb von zwei Minuten Betrieb erreicht.

- Das Gerät nimmt die Arbeit mit den zuvor ausgewählten Einstellungen auf. Verwenden Sie die Modustaste  um zwischen dem Impulsmodus **Impuls X.X**  und dem Modus für kontinuierlichen Fluss **Konst. LPM X.X**  zu wechseln.
- Im Impulsmodus gibt das Gerät bei Beginn des Einatmens einen Sauerstoffimpuls ab. **Auto-mode:** Wenn im Pulsmodus 60 Sekunden lang keine Inhalation festgestellt wird, wird der Alarm "Check Cannula" aktiviert, das Gerät wechselt dann automatisch in den Auto-Modus und liefert weiterhin Sauerstoff mit einer Frequenz von 18 Atemzügen pro Minute. Wenn eine Inhalation festgestellt wird, löscht das Gerät den Alarm "Check Cannula" und beendet den Auto-Modus.
- Bei kontinuierlichem Fluss stellt das Gerät einen kontinuierlichen Sauerstofffluss zur Verfügung, benötigt hierfür jedoch mehr Strom, was wiederum die Batterielaufzeit verkürzt.

Sie können den Modus wie folgt einstellen:

- Der Impulsmodus kann mithilfe der Tasten  und  in Schritten von 0,5 von 1,0–6,0 eingestellt werden.
- Der Modus für kontinuierlichen Fluss kann mithilfe der Tasten  und  in Schritten von 0,5 von 0,5–2,0 eingestellt werden.

WICHTIG: Wird eine Undichtigkeit vermutet, lässt sich diese mit einer Lösung aus Seife und Wasser nachweisen, indem die Lösung auf den Anschluss der Kanüle am Konzentrator aufgetragen wird. Achten Sie hier auf Blasenbildung.

WICHTIG: Der Sauerstofffluss lässt sich überprüfen, in dem der Sauerstoffkonzentrator in den Modus für kontinuierlichen Fluss versetzt wird. Anschließend wird das Ende der Nasenkanüle in eine halb mit Wasser gefüllte Tasse getaucht. Achten Sie auf Blasenbildung.

Die Stromeinstellung und die Stromquellen (externe Stromversorgung oder Akku, das Akkusymbol zeigt auch die geschätzte Restladung) werden in der Anzeige gemäß Fig. 7 angezeigt.

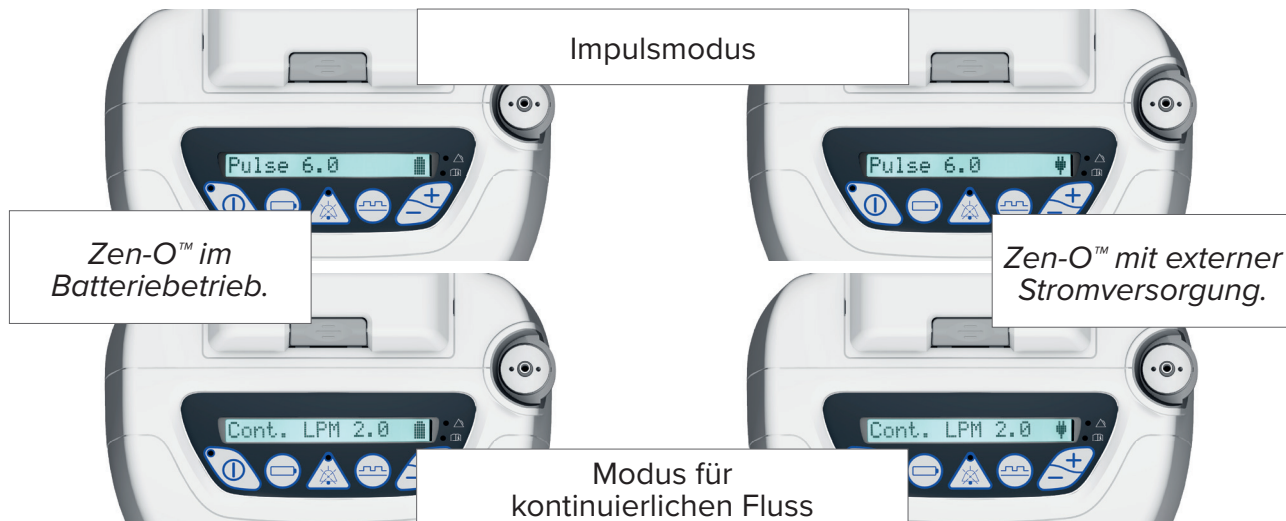



Fig. 7

7.5. ECO-MODE





Während der Einstellungsbildschirm angezeigt wird, halten Sie die Akkutaste etwa vier Sekunden lang gedrückt, bis sie von "Pulse XX" in "Eco Mode" wechselt. Drücken und halten Sie die Batterie-Taste erneut, um zum Puls-Modus zurückzukehren.

Im Standard-Pulsmodus gibt Ihnen das Gerät bei jedem Atemzug die gleiche Menge an Sauerstoff, unabhängig von Ihrer Atemfrequenz. Dies kann bei höheren Atemfrequenzen mehr Akkuleistung verbrauchen. Im Eco-Modus liefert das Gerät unabhängig von der Atemfrequenz eine festgelegte Sauerstoffmenge pro Minute und verlängert die Akkulebensdauer.

7.6. BATTERIETASTE


Die Batterietaste  ermöglicht das Überprüfen des Ladezustands der Batterie(n). Durch wiederholtes Drücken der Taste können Sie durch alle Informationen blättern.


- Zunächst wird die Ladezustandsanzeige für beide Batterien (oder für eine Batterie, wenn nur eine installiert ist) angezeigt **Laden: NN%** .

- Anschließend wird nur die Ladezustandsanzeige für die Batterie im ersten Steckplatz angezeigt **Batt.1: NN%** , danach die Anzahl der Ladezyklen für die Batterie im ersten Steckplatz **Batt.1: N Zykl.** .
- Schließlich wird auch die Ladezustandsanzeige und die Anzahl der Ladezyklen für die Batterie im zweiten Steckplatz angezeigt **Batt.2: NN%**  **Batt.2: N Zykl.** .

Befindet sich keine Batterie im Gerät, erscheint ein Fragezeichen anstelle der Ladezustandsanzeige und der Anzahl der Ladezyklen. Nach dem fünften Drücken der Batterietaste wechselt die Anzeige wieder zum Hauptbildschirm mit der aktuellen Flusseinstellung. Wird 15 Sekunden lang keine Taste gedrückt, wechselt die Anzeige ebenfalls automatisch wieder zur Flussanzeige.


7.7. REAGIEREN AUF ALARME

 **VORSICHT:** Wenn Sie nicht in der Lage sind, Alarme zu hören oder zu sehen, wenn Sie nicht über eine normale Oberflächensensibilität verfügen, oder wenn Sie Unwohlsein nicht kommunizieren können, lassen Sie sich vor der Verwendung dieses Geräts von einem Arzt beraten.

Sie können jederzeit die Taste zum Stummschalten von Alarmen  drücken, um den Signaltongebener zu deaktivieren. Die Dauer der Stummschaltung hängt vom Schweregrad des Alarms ab (siehe Kapitel 9. Alarmanzeigen). Während dieser Zeit leuchtet die Stummschaltungs-LED und weist darauf hin, dass der Signaltongebener deaktiviert wurde. Drücken Sie die Taste zum Stummschalten erneut, um die Alarme wieder zu aktivieren. Wenn Sie die Taste zum Stummschalten drücken, wenn kein aktiver Alarm vorliegt, werden alle zukünftigen Alarme mit mittlerer oder geringer Priorität für die nächsten acht Stunden deaktiviert. Siehe Kapitel 9. Alarmanzeigen und Kapitel 10. Fehlerbehebung. Hier finden Sie weitere Informationen zu Alarmen.

WICHTIG: Das Alarmsystem wird während der Einschaltsequenz getestet. Hierbei sehen Sie, dass alle Alarmleuchten kurzzeitig aktiviert werden. Außerdem können Sie einen akustischen Alarm hören. Wenn Sie vermuten, dass Alarme nicht richtig funktionieren, wenden Sie sich an Ihren Vertriebshändler, damit dieser die Alarme überprüfen kann.

7.8. AUSSCHALTEN

 **VORSICHT:** Schalten Sie das Gerät stets aus, wenn dieses nicht verwendet wird. Halten Sie die Ein/Aus-Taste gedrückt, um den mobilen Zen-O™-Sauerstoffkonzentrator auszuschalten. Das Gerät gibt ein Geräusch aus, und in der Anzeige erscheint **Abschalten** für ca. fünf Sekunden eine Deaktivierungsmeldung. Anschließend wechselt das Gerät in den Energiesparmodus.

WICHTIG: Während das Gerät in Betrieb ist, dürfen sie nicht gleichzeitig die Verbindung zum Wechselstromnetzteil unterbrechen und die Batterien entfernen. Verwenden Sie stets die Ein/Aus-Taste, um das Gerät auszuschalten. Warten Sie, bis das Gerät vollständig ausgeschaltet wurde, bevor Sie die Verbindung zur Stromversorgung unterbrechen und die Batterien entfernen.

8. FLUGREISEN MIT DEM MOBILEN ZEN-O™ SAUERSTOFFKONZENTRATOR

8.1. FLUGVORBEREITUNGEN FÜR DEN FLUGGAST

8.1.1. Erforderliche Kennzeichnung

Ihr mobiler Zen-O™-Sauerstoffkonzentrator eignet sich für Flugreisen und erfüllt alle Abnahmekriterien der US-amerikanischen Bundesluftfahrtbehörde (United States Federal Aviation Administration, FAA). Dies wird durch die in Rotschrift gedruckte Erklärung auf der Rückseite des mobilen Sauerstoffkonzentrators belegt, die besagt „The manufacturer of this POC has determined this device conforms to all applicable FAA acceptance criteria for POC carriage and use on board aircraft“ (Der Hersteller dieses mobilen Sauerstoffkonzentrators hat ermittelt, dass dieses Gerät alle geltenden Abnahmekriterien der FAA für die Mitnahme und Verwendung eines mobilen Sauerstoffkonzentrators an Bord eines Flugzeuges erfüllt). Vor dem Flug werden Sie möglicherweise dazu aufgefordert, dem Flugpersonal diese Kennzeichnung auf dem mobilen Sauerstoffkonzentrator vorzuzeigen.

8.1.2. Vorherige Beratung durch einen Facharzt

Die FAA verlangt nicht, dass ein Passagier vor der Verwendung des mobilen Zen-O™-Sauerstoffkonzentrators an Bord eines Flugzeuges einen Arzt konsultiert. Jedoch sollten Sie im Vorfeld mit Ihrem Arzt die folgenden Punkte besprechen:

- Die Auswirkungen einer Druckkabine (Kabinendruck im Flugzeug kann einer Flughöhe von bis zu 8000 Fuß entsprechen) auf Ihren Sauerstoffbedarf.
 - Einige Anwender des Zen-O™ benötigen aufgrund des Kabinendrucks bei einer gewissen Flughöhe einen höheren Literdurchsatz oder eine höhere Liter/Minute-Einstellung (l/min) für den Zen-O™.
 - Einige Anwender des Zen-O™, die das Gerät nur gelegentlich verwenden, müssen ihren Zen-O™ möglicherweise aufgrund des Kabinendrucks während des gesamten Fluges verwenden.
- Ihren Sauerstoffbedarf während der Reise und ob sich Ihr Bedarf seit der ersten Verschreibung
- von Zen-O™ oder seit der letzten Untersuchung durch einen Arzt geändert hat.

- Einige zentrale Bestimmungen im Benutzerhandbuch des mobilen Zen-O™-Sauerstoffkonzentrators, welche die Sauerstoffversorgung, Indikatoren, Warnungen und Alarmer sowie die Einstellung/Änderung des Literdurchsatzes oder der l/min betreffen.
- Alle Besatzungsmitglieder (Piloten und Flugpersonal) werden im Umgang mit medizinischen Zwischenfällen während des Fluges geschult. Jedoch verlangt die FAA nicht, dass Fluggesellschaften oder Besatzungsmitglieder die Passagiere medizinisch versorgen.

WICHTIG: Weitere Informationen über die Gesundheit und Sicherheit von Passagieren finden sich unter http://www.faa.gov/passengers/fly_safe/health/comprehensive/.

8.1.3. Ermittlung der notwendigen Anzahl an Batterien

Sie sind selbst für die Bereitstellung einer ausreichenden Anzahl an Batterien zur Versorgung Ihres mobilen Zen-O™-Sauerstoffkonzentrators verantwortlich. Sie sollten bei der Ermittlung der notwendigen Anzahl an Batterien mindestens die folgenden Punkte berücksichtigen:

- Beratung durch einen Arzt hinsichtlich der Verwendungsdauer des Zen-O™.
- Informationen der Fluggesellschaft hinsichtlich der erwarteten Flugdauer sowie jeglicher Zwischenlandungen und unvorhergesehener Verspätungen.

WICHTIG: Ihre Flugreise umfasst möglicherweise mehrere Flüge oder mehrere Fluggesellschaften, wodurch Sie Ihren Zen-O™ gegebenenfalls für einen längeren Zeitraum zwischen den Flügen am Boden verwenden müssen.

- Die Informationen im Benutzerhandbuch des Zen-O™ hinsichtlich der erwarteten Batterienutzungsdauer.

WICHTIG: Sie sollten sich während eines Fluges niemals nur auf die an Bord verfügbare Stromversorgung verlassen.

- Die Anforderungen einer Fluggesellschaft an die Mitnahme einer bestimmten Anzahl an Batterien können in der Regel auf der Internetseite der jeweiligen Airline eingesehen werden.

WICHTIG: Fluggesellschaften fordern Sie möglicherweise dazu auf, genügend Batterien bei sich zu tragen, mit denen das Gerät für mindestens 150 % der erwarteten maximalen Flugdauer gespeist werden kann.

8.1.4. Dokumentation

Sie sind für den Betrieb des Zen-O™ an Bord des Flugzeuges verantwortlich. Aus diesem Grund empfiehlt die FAA, dass Passagiere mindestens dieses Benutzerhandbuch und jegliche andere schriftliche, von ihrem Arzt hinsichtlich dem Zen-O™ und dessen Verwendung ausgestellte Unterlagen mit sich führen.

8.1.5. Ärztliches Attest

Eine Fluggesellschaft kann gegebenenfalls ein ärztliches Attest von einem Passagier mit einer Behinderung verlangen, falls begründete Zweifel bestehen, dass die Person den Flug ohne außerordentliche medizinische Betreuung während des Fluges sicher hinter sich bringen kann. Des Weiteren kann eine Fluggesellschaft ein ärztliches Attest von einer Person verlangen, die während des Fluges medizinischen Sauerstoff zuführen muss. Die FAA verlangt jedoch **nicht**, dass sich Passagiere ein ärztliches Attest ausstellen lassen und dieses der Fluggesellschaft oder dem Piloten vor der Verwendung des Zen-O™ an Bord des Flugzeuges vorlegen.

8.1.6. Ersatzbatterien

Batterieschäden und Batteriekurzschlüsse können eine Überhitzung der Batterie und einen Brand zur Folge haben. Dies kann wiederum Personenschäden und bei bestimmten Batterietypen im schlimmsten Falle sogar einen katastrophalen Brand in der Passagierkabine verursachen. Daher müssen Ersatzbatterien auf Lithiumbasis an Bord eines Flugzeuges einzeln vor Kurzschlüssen geschützt werden, indem sie in der Originalverpackung aufbewahrt, freiliegende Polklemmen abgeklebt oder die Batterien einzeln in Kunststoffbeuteln / Schutzhüllen verstaut werden.

WICHTIG: Ersatzbatterien auf Lithiumbasis dürfen bei einer Flugreise nicht als aufgegebenes Gepäck mitgeführt werden.

Sie sind dafür verantwortlich, sicherzustellen, dass alle Ersatzbatterien im Handgepäck mitgeführt und ordnungsgemäß verpackt werden. Zen-O™-Händler, einige Fluggesellschaften und Spediteure, die auf den Transport kleinerer Sendungen spezialisiert sind, bieten diesen Verpackungsservice möglicherweise an.

8.2. BOARDING UND IN-FLUGINFORMATIONEN

8.2.1. Handgepäck

Bei Ihrem Zen-O™ handelt es sich um ein Hilfsgerät. Daher dürfen Fluggesellschaften den Zen-O™ nicht im Rahmen ihrer Handgepäckvorschriften als Gegenstand zählen, der die festgelegte Grenze für Handgepäck beeinflusst.

WICHTIG: Eine Tasche mit zusätzlichen Batterien, die zur Speisung des ZEN-O™ während des Fluges erforderlich sind, könnte ebenfalls als Hilfsgerät erachtet werden. Jedoch gibt es Einschränkungen bezüglich der Nennenergie in Wattstunden (Wh), die auf 100 Wh pro Akku beschränkt ist. Bei Ihrem ZEN-O™ wird es keine Beschränkungen geben, da die Nennenergie in Wattstunden (Wh) unter 100 Wh pro Akku liegt.

8.2.2. Zen-O™ als aufgegebenes Gepäck

Sie können Ihren Zen-O™ bei einer Flugreise als Handgepäck oder als aufgegebenes Gepäck mitführen. Jedoch **dürfen Ersatzbatterien auf Lithiumbasis bei einer Flugreise nicht als aufgegebenes Gepäck mitgeführt werden.**

8.2.3. Überlegungen hinsichtlich der Platzierung und des Verstauens Ihres Zen-O™

Um die effiziente und ordnungsgemäße Funktionsfähigkeit des mobilen Zen-O™-Sauerstoffkonzentrators zu gewährleisten, darf der Lufterlassfilter während dem Gebrauch nicht blockiert sein. Daher muss der Bereich rund um den Zen-O™ frei von Decken, Jacken und anderen Handgepäckstücken sein, die den Lufterlassfilter möglicherweise blockieren könnten. Wenn der Lufterlassfilter blockiert ist, reagiert das Gerät wie folgt. Zunächst werden Sie durch Warnleuchten und/oder akustische Alarmer darauf aufmerksam gemacht, dass die Sauerstoffkonzentration im Zen-O™-Auslass zu gering ist. Wenn die Temperatur der internen Komponenten des mobilen Zen-O™-Sauerstoffkonzentrators einen bestimmten Grenzwert übersteigt, schaltet sich das Gerät automatisch aus, um einer Überhitzung des Gerätes vorzubeugen. Sie werden durch Warnleuchten und/oder akustische Alarmer auf diese Situation hingewiesen.

Platzierung des Zen-O™ An Bord des Flugzeuges muss der Zen-O™ unter den Sitz vor Ihnen gestellt werden, damit Sie oder Ihr Begleiter die Warnleuchten am Gerät sehen und/oder den akustischen Alarm hören können. Durch das Verstauen direkt unter Ihrem eigenen Sitz oder in einem geschlossenen Gepäckfach sind die Warnleuchten nicht sichtbar. Auch die akustischen Alarmer können dadurch möglicherweise nicht gehört werden. Je nach Einschätzung des Flugpersonals gibt es möglicherweise noch andere Orte, an denen Sie das Gerät verstauen können.

8.2.4. Sitzplatzbeschränkungen für Passagiere, die einen Zen-O™ an Bord eines Flugzeuges mit sich führen möchten

Sitzplatz in einer Notausgangsreihe – Die FAA untersagt Passagieren, die Hilfsgeräte wie beispielsweise einen Zen-O™ verwenden, einen Sitz am Notausgang zu belegen.

Verstauen bei Bewegung – In Bewegung, sprich während am Boden (Zurücksetzen vom Gate), dem Start und der Landung muss der Zen-O™ ordnungsgemäß verstaut werden. Dabei darf er den Passagierzugang zu jeglichen Ausgängen oder zum Gang in der Passagierkabine nicht behindern. Zur Einhaltung der FAA-Sicherheitsbestimmungen gelten möglicherweise noch weitere Sitzplatzbeschränkungen.

Zum Beispiel:

1. Einige Sitzplätze in einem Flugzeug, beispielsweise Plätze an der Schottwand, verfügen möglicherweise nicht über einen zulässigen Stauraum, in dem der Zen-O™ während des Rangieren am Boden, dem Start und der Landung untergebracht werden kann. Daher kann der Zen-O™ während dieser Phasen gegebenenfalls nicht korrekt verstaut werden. In solchen Fällen kann eine Sitzplatzbeschränkung gelten.
2. Beim Rangieren am Boden, während dem Start und während der Landung darf der Schlauch der Nasenkanüle, durch den der Sauerstoff aus Ihrem ordnungsgemäß verstauten Zen-O™ abgegeben wird, nicht in den Gang ragen, damit keine Behinderungen und Stolpergefahren entstehen. Während dieser Phasen dürfen Sie den Zugang für andere Passagiere keinesfalls behindern. In solchen Fällen gilt zur Einhaltung der FAA-Sicherheitsbestimmungen möglicherweise eine Sitzplatzbeschränkung. Sollten

beispielsweise alle Sitzplätze in einer Reihe belegt sein, so wäre der geeignete Sitz für den Verwender des Zen-O™ in dieser Reihe ein Fensterplatz.

3. Eine Fluggesellschaft kann Sitzplatzbeschränkungen ausschließlich auf Grundlage der FAA-Sicherheitsregelungen etablieren. Die oben stehenden Beispiele sind unvollständig und nennen nur einige Szenarien, die berücksichtigt werden müssen.

WICHTIG: Eine allgemein geltende Richtlinie einer Fluggesellschaft, die besagt, dass alle Passagiere, die mit einem Zen-O™ an Bord des Flugzeuges gehen, einen Fensterplatz einnehmen müssen, ohne dabei die Aspekte der individuellen Situation zu berücksichtigen, würde den FAA-Anforderungen widersprechen.

8.2.5. Druckabfall in der Kabine

Von einem Zen-O™, der während eines Druckabfalls in der Kabine verwendet wird, geht keinerlei Gefahr aus. Im Falle eines Druckabfalls in der Kabine (schnell oder langsam) müssen Sie jedoch die herabfallenden Sauerstoffmasken verwenden, bis sich das Flugzeug stabilisiert hat.

8.2.6. Verwendung der flugzeugeigenen Stromversorgung

Betreiber bzw. Fluggesellschaften sind nicht dazu verpflichtet, einem Verwender von Zen-O™ eine flugzeugeigene Stromversorgung bereitzustellen. Steckdosen an Bord des Flugzeuges gelten als zusätzliche Annehmlichkeit und müssen gemäß geltender Zertifizierungen oder betrieblicher Regelungen nicht zwingend vorhanden sein. Des Weiteren kann es aufgrund elektrischer Störungen in den Systemen des Flugzeuges möglicherweise notwendig sein, die Stromversorgung zu diesen Steckdosen am Boden oder während des Fluges zu unterbrechen, um die Flugsicherheit zu gewährleisten. Daher sollte der Zen-O™ an Bord eines Flugzeuges ausschließlich über Batterieleistung betrieben werden. **Sie sollten sich während eines Fluges niemals darauf verlassen, dass an Bord eine flugzeugeigene Stromversorgung verfügbar ist.**

8.2.7. Rauchen

Das Rauchen (auch von E-Zigaretten) während einer Sauerstofftherapie ist gefährlich und führt mit großer Wahrscheinlichkeit zu schweren Verletzungen oder zum Tod des Patienten und anderer Personen durch Feuer. Lassen Sie in einem Umkreis von 3 Metern rund um den mobilen Sauerstoffkonzentrator oder um sauerstoffführendes Zubehör nicht zu, dass geraucht wird und vermeiden Sie auch unbedingt offenes Feuer.

8.3. ANFORDERUNGEN DER TRANSPORTSICHERHEITSBEHÖRDE (TSA)

Detaillierte Informationen für Passagiere, die Atemtherapiegeräte wie den mobilen Zen-O™-Sauerstoffkonzentrator verwenden, sind auf der Internetseite der Transportsicherheitsbehörde (Transportation Security Administration; TSA) zu finden: <https://www.tsa.gov/travel/special-procedures>.

Für den Zen-O™ gelten die folgenden allgemeinen Überlegungen bei der Sicherheitskontrolle:



1. Die Mitnahmegrenze von einem Handgepäckstück und einem persönlichen Gegenstand (z. B. Handtasche, Tasche oder Laptoptasche) gilt nicht für Arzneiwaren, Medizingeräte, Mobilitätshilfen und/oder Hilfsgeräte, die von einer Person mit einer Behinderung mitgeführt bzw. verwendet werden.
2. Wenn eine Person medizinische Unterlagen hinsichtlich ihrer gesundheitlichen Verfassung oder Behinderung besitzt, können diese dem Sicherheitspersonal zur Aufklärung der Situation vorgelegt werden. Diese Unterlagen sind nicht zwingend erforderlich und befreien eine Person nicht von der Sicherheitskontrolle.

8.4. ANWEISUNGEN ZUR EINSTELLUNG DES FLUGZEUGMODUS:

Wenn Sie haben das Modell RS-00500C (dies ist auf der Rückseite Ihres Geräts angegeben), ist das Gerät mit der GCE Clarity Plattform verbunden. Durch Clarity erhält Ihr Versorger regelmäßige Updates von Ihren Geräteeinstellungen, die ihm eine bessere Unterstützung für Sie und Ihr Gerät ermöglichen.

Während Flugreisen, müssen Sie aufgrund internationaler Vorschriften des Luftverkehrsverbandes die Kommunikationsfunktion elektronischer Geräte an Bord deaktivieren. Falls Ihr Zen-O für die GCE Clarity Plattform aktiviert ist, müssen Sie ihn in den Flugzeug-modus schalten.

Dies kann in einfachen Schritten erfolgen:

1. Flugzeugmodus aktivieren: Drücken Sie gleichzeitig die Tasten Alarm  und Minus  für ca. 4 Sekunden.
2. Displayanzeige:



Und das Stromversorgungssymbol wechselt zu Anzeige "A":



3. Falls eine Taste gedrückt wird zeigt das Display die normale Anzeige:



und fällt dann nach 10 Sekunden in einen Wechselrhythmus mit der Anzeige "A"



4. Drücken Sie gleichzeitig die Tasten Alarm  und  Minus für ca. 4 Sekunden.
WICHTIG: Aktivierung oder Deaktivierung des Flugzeugmodus beeinflusst die normale Betriebsleistung Ihres Gerätes nicht, verwenden Sie Ihr Gerät weiterhin wie normal.

9. ALARMANZEIGEN

Erkennt der mobile Zen-O™ -Sauerstoffkonzentrator einen technischen Fehler, wird der Alarm visuell und akustisch innerhalb von 10 Sekunden ausgegeben. Es existieren vier verschiedene Alarmstufen: kritische Alarme mit hoher Priorität, Alarme mit hoher Priorität, Alarme mit mittlerer Priorität und Alarme mit geringer Priorität.

Jede dieser Stufen wird mithilfe der Hintergrundbeleuchtung, der gelben und der roten LED, sowie mit einem Signalton wie nachfolgend beschrieben angezeigt. In jedem Fall haben die Alarmmeldung und der Stromversorgungsstatus Vorrang vor der aktuellen Anzeige.

WICHTIG: Für alle Alarmbedingungen und -parameter existiert eine Werkseinstellung. Die Bedingungen und Parameter können vom Benutzer nicht verändert oder angepasst werden.

WICHTIG: Das Alarmsystem wird während der Einschaltsequenz getestet. Hierbei sehen Sie, dass alle Alarmleuchten kurzzeitig aktiviert werden. Außerdem können Sie einen akustischen Alarm hören.

ALARMSTATUS	HÖRBARER TON	VISUELLE ANZEIGE	STUMMSCHALTUNG DAUER
Kritische Alarme mit hoher Priorität	Jeweils zehn Signaltöne, Wiederholung alle 3 Sekunden.	Die rote LED leuchtet dauerhaft, und das Gerät wird automatisch ausgeschaltet	20 Minuten
Alarme mit hoher Priorität	Jeweils zehn Signaltöne, Wiederholung alle 3 Sekunden.	Die rote LED blinkt.	20 Minuten
Alarme mit mittlerer Priorität	Jeweils drei Signaltöne, Wiederholung alle 8 Sekunden.	Die gelbe LED blinkt.	8 Stunden
Alarme mit geringer Priorität	Jeweils drei Signaltöne, Wiederholung alle 10 Minuten.	Die gelbe LED leuchtet dauerhaft.	24 Stunden

WICHTIG: Treten zwei Alarme gleichzeitig auf, wird der Alarm mit der höheren Priorität angezeigt. Treten zwei oder mehr Alarme mit gleicher Priorität gleichzeitig auf, wird der neueste Alarm ausgegeben.

WICHTIG: Die neuesten vom Gerät ausgegebenen Alarme werden zur Überprüfung durch das Wartungspersonal protokolliert. Dieses Protokoll wird auch dann beibehalten, wenn das Gerät ausgeschaltet wird oder wenn die Stromversorgung aus einem anderen Grund unterbrochen wird.

WICHTIG: Wird die Taste zur Stummschaltung gedrückt, bevor ein Alarm auftritt (beispielsweise um das Gerät in einem Kino stumm zu schalten), haben kritische Alarme mit hoher Priorität und Alarme mit hoher Priorität Vorrang vor der Stummschaltung. Alarme mit mittlerer und geringer Priorität werden ab dem Drücken der Taste für acht Stunden bzw. vierundzwanzig Stunden deaktiviert. Drücken Sie die Taste zur Stummschaltung erneut, um den letzten Alarm mit der höchsten Priorität anzuzeigen. Drücken Sie die Taste zur Stummschaltung erneut, um den Acht-Stunden-Zähler zurückzusetzen.

9.1. ALARME

Gibt der Konzentrator einen Alarm aus, wird die entsprechende Meldung auf dem Bildschirm ausgegeben. Ergreifen Sie die entsprechenden Maßnahmen gemäß der folgenden Übersichten.

9.1.1. Kritische Alarme mit Hoher Priorität

WICHTIG: Bei diesen Alarmen wird das Gerät sofort deaktiviert.

ALARM-MELDUNG	BESCHREIBUNG	MASSNAHME
Batt. aufladen	Die Batterie muss aufgeladen werden.	Laden Sie die Batterie(n) auf, indem Sie das Gerät mit Strom versorgen. Stellen Sie sicher, dass alle Verbindungen korrekt sind.
Falsche Bat.	Es wird eine nicht freigegebene Batterie verwendet.	Ersetzen Sie die Batterie durch eine freigegebene Batterie.
XX: Service!*	Wartung erforderlich.	Wenden Sie sich an Ihren Vertriebshändler.

*Wert: 01–20

9.1.2. Alarme mit Hoher Priorität

WICHTIG: Beim Auftreten dieser Alarme kann das Gerät weiter betrieben werden.

ALARM MESSAGE	DESCRIPTION	ACTION
Auslass kontr.	Das Gerät kann die Sauerstoffreinheit nicht mehr aufrechterhalten.	Stellen Sie sicher, dass der Lufteinlass/-auslass nicht blockiert ist. Besteht der Alarm weiterhin, wenden Sie sich an Ihren Vertriebshändler.

Schwache Batt.	Die geschätzte Batterielaufzeit beträgt weniger als 17 Minuten.	Laden Sie die Batterie(n) auf, indem Sie das Gerät mit Strom versorgen. <i>WICHTIG: Diese Meldung wird automatisch ausgeblendet, sobald das Gerät mit Strom versorgt wird.</i>
XX: Service!*	Wartung erforderlich.	Wenden Sie sich an Ihren Vertriebshändler.

*Wert: 01–20

9.1.3. Alarme mit Mittlerer Priorität

ALARM- MELDUNG	BESCHREIBUNG	MASSNAHME
Kanüle prüfen	Keine Atemzüge seit mehr als 60 Sekunden erkannt.	Prüfen Sie die Kanülenverbindung. Atmen Sie durch die Nase. Besteht der Alarm weiterhin, wenden Sie sich an Ihren Vertriebshändler. <i>WICHTIG: Diese Meldung wird automatisch ausgeblendet, sobald ein Atemzug erkannt wurde.</i>
Gering. Fluss	Der kontinuierliche Sauerstofffluss liegt unterhalb des definierten Werts.	Stellen Sie sicher, dass die Kanüle nicht geknickt wurde und dass der Patientenfilter korrekt installiert ist. Besteht der Alarm weiterhin, wenden Sie sich an Ihren Vertriebshändler.
XX: Service!*	Wartung erforderlich.	Wenden Sie sich an Ihren Vertriebshändler.

*Wert: 51–70

9.1.4. Alarme mit Geringer Priorität



ALARM- MELDUNG	BESCHREIBUNG	MASSNAHME
XX: Service!*	Wartung erforderlich.	Wenden Sie sich an Ihren Vertriebshändler.

*Wert: 71–99

9.1.5. Sonstige Meldungen

MELDUNG	BESCHREIBUNG	MASSNAHME
Kein Strom	Die externe Stromversorgung wurde unterbrochen. Die Einheit läuft nun im Batteriebetrieb.	Keine Maßnahme erforderlich.
Abschalten	Wird angezeigt, während das Gerät ausgeschaltet wird.	Keine Maßnahme erforderlich.
Keine Batterie	Wird als Element im Batteriemenu angezeigt, wenn keine Kommunikation mit dem Akku besteht.	Stellen Sie sicher, dass die Batterie korrekt installiert ist. Wenden Sie sich an Ihren Vertriebshändler, wenn die Batterie vollständig eingesetzt ist und die Meldung länger als 30 Sekunden angezeigt wird.
Batt NN%	Anzeige der Akkuladung in Prozent, wenn mindestens 10 % Restladung verbleiben und keine externe Stromversorgung vorhanden ist.	Die Meldung wird angezeigt, wenn die Batterietaste gedrückt wurde.
Laden: NN% 	NN% zeigt den aktuellen Ladezustand der Batterie. Wird angezeigt, wenn der Ladezustand der Batterie mehr als 10 %, aber weniger als 100 % beträgt und wenn eine externe Stromversorgung vorliegt.	Die Meldung wird angezeigt, wenn die Batterietaste gedrückt wurde.
Aufladen	Die Batterieladung beträgt weniger als 10 %, und es besteht eine externe Stromversorgung.	Die Meldung wird angezeigt, wenn die Batterietaste gedrückt wurde.
Atemfreque. XX	Die durchschnittliche Atemfrequenz des Patienten, wenn das Gerät die maximale Sauerstoffmenge bereitstellt und der Bolus reduziert ist. Werden keine Atemzüge erkannt, wird die zuletzt erkannte Atemfrequenz angezeigt.	Verringertes Aktivitätsniveau. Stellen Sie sicher, dass der Lufteinlass/-auslass nicht blockiert ist. <i>WICHTIG: Diese Meldung wird automatisch ausblendet, wenn das Gerät wieder zum Normalbetrieb zurückkehrt.</i>
Alarm gelöscht	Ein zuvor eingestellter Alarm wurde automatisch gelöscht.	Keine Maßnahme erforderlich.

10. FEHLERBEHEBUNG


PROBLEM	MÖGLICHE URSACHE	FEHLERBEHEBUNG
<p>Das System kann nicht mehr betrieben werden.</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Das System wurde möglicherweise von der Stromversorgung getrennt. • Das System ist möglicherweise ausgeschaltet. • Ein kritischer Alarm mit hoher Priorität ist eingetreten. 	<ul style="list-style-type: none"> • Stellen Sie sicher, dass das System dauerhaft mit Strom versorgt wird. • Stellen Sie sicher, dass das System eingeschaltet ist. • Untersuchen Sie das System auf Schäden oder auf Kontakt mit einer Flüssigkeit. • Besteht das Problem weiterhin, wenden Sie sich an Ihren Vertriebshändler.
<p>Ein Alarmton wird ausgegeben oder die  oder die  LED leuchtet.</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Siehe Kapitel 9. Alarmanzeigen. 	<p>Siehe Kapitel 9. Alarmanzeigen.</p>
<p>Die Batterie wird nicht aufgeladen.</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Keine Stromversorgung. • Die Batterie ist nicht vollständig eingesetzt. • Die Batterie ist nicht betriebsbereit. 	<ul style="list-style-type: none"> • Überprüfen Sie die Verbindungen: <ul style="list-style-type: none"> • Die runden Anschlüsse sind am Gerät gesichert. • Das Netzkabel ist mit dem Stromnetz (Gleichstrom/Wechselstrom) oder bei Bedarf mit einem Gleichstrom-Adapter in einem Fahrzeug verbunden. • Das Netzkabel ist an eine Netzsteckdose angeschlossen. • Die Netzsteckdose wird mit Strom versorgt. • Stellen Sie sicher, dass die Batterie vollständig eingesetzt wurde und dass die Batterieabdeckung gesichert ist. • Besteht das Problem weiterhin, wenden Sie sich an Ihren Vertriebshändler.

DE

11. WARTUNG UND REINIGUNG


11.1. ROUTINEWARTUNG


 **WARNUNG:** Verwenden Sie für dieses Gerät und für dessen Zubehör keine Schmiermittel.

 **VORSICHT:** Tauschen Sie die Kanüle regelmäßig aus. Fragen Sie Ihren Vertriebshändler oder Arzt, wie oft die Kanüle ausgetauscht werden muss. Das Gerät gibt Alarm wenn ein Service benötigt wird. (Siehe Kapitel 10. Fehlerbehebung.) Es sind keine besonderen Wartungen vom Benutzer durchzuführen. Wenden Sie sich an Ihren Sauerstoffversorger/Händler oder an den Hersteller, falls Sie Hilfe bezüglich Einstellungen am Gerät benötigen oder wenn Fehler auftreten.

11.2. REINIGUNG UND DESINFEKTION

 **WARNUNG:** Tauchen Sie das Gerät nicht in eine Flüssigkeit ein. Bringen Sie das Gerät nicht in Kontakt mit Wasser oder Feuchtigkeit. Setzen Sie das Gerät keiner staubigen Umgebung aus.

 **VORSICHT:** Verwenden Sie nur die in diesem Handbuch angegebenen Reinigungsmittel. Lassen Sie die Reinigungsflüssigkeit auf der gereinigten Oberfläche trocknen, bevor Sie das Gerät verwenden.

 **VORSICHT:** Unterbrechen Sie vor dem Reinigen stets die Stromversorgung, und schalten Sie das Gerät aus.

Reinigen Sie die Außenseite des Geräts mit einem weichen Tuch, das leicht mit Seifenwasser befeuchtet wurde. Sie können auch antibakterielle Reinigungstücher verwenden (Isopropylalkohol in einer Lösung von 70 %).

For disinfecting, use a MadaCide-FDW-Plus wipe or equivalent and follow the manufacturer's instructions. (Manufacturer - Mada Medical Products Inc., www.madamedical.com)

WICHTIG: Das Gerätegehäuse sollte wöchentlich gereinigt werden, Zubehör sollte nach Bedarf gereinigt werden. Bei Patientenwechsel müssen das Gerät und das Zubehör gereinigt und der Patientenfilter ersetzt werden. Das Gerät kann nach dem Betrieb heiß werden. Gehen Sie beim Filterwechsel vorsichtig vor.

Nasenbrille: Beachten Sie die Reinigungsanleitung des Herstellers

11.3. GEBRAUCHSDAUER

Die erwartete Gebrauchsdauer des Geräts beträgt fünf Jahre (hiervon ausgenommen sind die Molekularsiebe). Die Gebrauchsdauer der Siebträger variiert je nach den Betriebsbedingungen. Die Molekularsiebe sind interne Bauteile des Geräts, die nur von geschulten Personen ausgetauscht werden sollten. Falls die Luftein- und auslässe nicht blockiert sind und der Alarm ausgelöst wird, kontaktieren Sie Ihren Vertriebshändler.

12. REPARATUR UND ENTSORGUNG DES GERÄTS

12.1. REPARATUR

Versuchen Sie nicht, das Gerät zu reparieren. Bitten Sie Ihren Dienstleistungsanbieter oder Vertriebshändler um Unterstützung (siehe Kapitel 10. Fehlerbehebung).

12.2. ENTSORGUNG

- Bei Fragen zur Entsorgung des Geräts wenden Sie sich an Ihren Vertriebshändler.
- Entsorgen Sie die Batterie gemäß der lokalen Bestimmungen, oder wenden Sie sich an Ihren Vertriebshändler.

13. GEWÄHRLEISTUNG

Die Gesellschaft GCE garantiert, dass alle neuen tragbaren Sauerstoffkonzentratoren Zen-O™ sowie das zugehörige Zubehör ("Produkte") keine Material- und Verarbeitungsfehler aufweisen, und zwar unter folgenden Bedingungen:

Alle Garantien für Produkte, Zubehör und Komponenten gelten ab dem Verkaufsdatum, wie auf der von GCE ausgestellten Rechnung angegeben. Während der Garantiezeit durchgeführte Garantiarbeiten verlängern nicht die gewährten Garantien. Für Teile und Arbeiten, die bei Reparaturen außerhalb der Garantie ausgeführt werden, wird eine Standardgarantie von 90 Tagen gewährt.

PRODUKTBEschREIBUNG	GARANTIE
Tragbarer Sauerstoffkonzentrator Zen-O™	3 Jahre oder 15 000 Stunden, je nachdem, was zuerst eintritt (Für eine optimale Leistung sollte der tragbare Sauerstoffkonzentrator mindestens 4 Stunden am Tag verwendet werden. Wenn das Produkt nicht ausreichend oft angewandt wird, kann dies die Lebensdauer des Filtersatzes beeinträchtigen)
Zubehör (Batterie, Netzgeräte, alle Verpackungen)	1 Jahr
Filter, Kanüle und Befeuchterflasche	Für diese Bestandteile können keine Garantieansprüche geltend gemacht werden.

BESCHRÄNKTE GARANTIE FÜR DIE BAUGRUPPE/MODULE DES FILTERS

Modell	Mit dem Originalprodukt mitgeliefert	Als Ersatzteil geliefert
Zen-O Molekularsiebe	Die Garantie für die mit jeder Zen-O-Einheit gelieferte Molekularsiebe ist auf 2 Jahre ab dem Verkaufsdatum an den ursprünglichen Käufer oder 15.000 Stunden begrenzt, je nachdem, was zuerst eintritt.	Die Garantie für die mit jeder Zen-O-Einheit gelieferte Molekularsiebe ist auf 1 Jahr ab dem Datum des Verkaufs an den ursprünglichen Käufer begrenzt.

DE

Für kein Produkt werden andere ausdrückliche Garantien gewährt. Alle vorgesehenen Garantien, einschließlich der Garantien der Marktgängigkeit und Eignung für einen bestimmten Zweck, sind auf die oben genannte Garantiezeit beschränkt. Diese Garantie ist nicht übertragbar und gilt nur für den ursprünglichen Käufer des GCE-Produkts.

Wenn der Käufer vermutet, dass das Produkt mit der in diesem Dokument angegebenen Garantie nicht übereinstimmt, sollte er innerhalb von 2 Arbeitstagen nach Erhalt des Produkts den Händler kontaktieren und eine Problembeschreibung sowie einen Nachweis des Kaufdatums vorlegen. Auf Anweisung des GCE-Händlers muss der Käufer die Produkte mit vorausbezahltem Versand zurücksenden, die ordnungsgemäß in einer von GCE zugelassenen Versandverpackung verpackt und mit einer von GCE ausgestellten Rücksendenummer (Returns Material Number) gekennzeichnet sind. GCE nimmt keine Produkte an, die nicht mit einer Rücksendenummer gekennzeichnet sind. Ein Produkt ohne Material-Rücksendenummer wird auf Kosten des Käufers an den Käufer zurückgesandt.

Die Gesellschaft GCE ersetzt oder repariert aufgrund ihrer ausschließlichen Pflicht aus dieser Garantie nach ihrem eigenen Ermessen alle Produkte, die nicht im Einklang mit dieser Garantie stehen. Produkte können repariert oder durch neue oder überholte Produkte ersetzt werden.

Die beschränkte Garantie erlischt, wenn das Produkt (die Produkte) oder seine (ihre) Komponenten:

- einer unsachgemäßen Verwendung, unkorrekten Verwendung, einer unsachgemäßen Lagerung, einer zufallsbedingten Beschädigung, der Vernachlässigung, einer physischen Beschädigung, Rauch (einschließlich Tabak oder elektrischer Zigaretten), nicht autorisierten Änderungen oder Reparaturen ausgesetzt sind,
- durch das Eindringen von Sand, Flüssigkeiten, Insekten, Tierhaaren oder anderen Fremdkörpern beschädigt werden,

- durch ungewöhnliche elektrische Spannung oder Umgebungsbedingungen wie Temperatur, Feuchtigkeit, Kondensation außerhalb der Produkt- oder Komponentenspezifikation beschädigt werden,
- in einer Weise verwendet oder beschädigt werden, die nicht als normaler Verschleiß angesehen werden kann,
- mithilfe von Komponenten und Materialien repariert oder modifiziert werden, die nicht von GCE geliefert oder genehmigt wurden,
- infolge von Bedingungen beschädigt werden, die außerhalb der Kontrolle von GCE liegen,
- ohne eine von GCE bereitgestellte gültige Seriennummer zurückgegeben werden oder sofern die Seriennummer / Chargennummer geändert oder beschädigt wurde.

Diese beschränkte Garantie bezieht sich nicht auf Mängel des Äußeren, kosmetischer oder dekorativer Elemente, einschließlich jener Komponenten, die die Funktion nicht beeinträchtigen. Das Produkt ist gemäß den Empfehlungen in den entsprechenden Handbüchern zu verwenden und zu warten. Die Nichteinhaltung der in der Bedienungsanleitung angeführten Hinweise haben die Ungültigkeit dieser beschränkten Garantie zur Folge. IM RAHMEN DIESER GARANTIE ODER JEDWEDER ANDEREN, VORAUSGETZTEN GARANTIEN HAFTET GCE UNTER KEINEN UMSTÄNDEN FÜR JEDWEDE NEBEN- ODER FOLGESCHÄDEN.

DIESE ERSATZLEISTUNGEN SIND AUSSCHLIESSLICHE ERSATZLEISTUNGEN DES KUNDEN FÜR DIE VERLETZUNG DER GARANTIEBEDINGUNGEN.

14. MARKEN UND HAFTUNGSAUSSCHLUSS

14.1. MARKEN

Alle Marken sind Eigentum der entsprechenden Inhaber.

14.2. HAFTUNGSAUSSCHLUSS

Die Informationen in diesem Handbuch wurden sorgfältig überprüft und für zuverlässig befunden. Der Hersteller behält sich Änderungen an den hier aufgeführten Produkten vor, um die Lesbarkeit, die Funktion oder das Design zu verbessern. Der Hersteller übernimmt keinerlei Haftung für Schäden, die aus der Anwendung oder Nutzung der hier beschriebenen Produkte oder Schaltungen entstehen. Außerdem werden keine Lizenzen im Rahmen seiner Patentrechte und auch keine Rechte Dritter wahrgenommen.

14.2.1. Dieses Dokument

Änderungen an den Informationen in diesem Dokument bleiben vorbehalten. Dieses Dokument enthält proprietäre Informationen, die durch Copyright-Gesetze geschützt sind. Kein Teil dieses Dokuments darf ohne vorherige schriftliche Zustimmung des Herstellers auf irgendeine Weise ganz oder teilweise (mit Ausnahme kurzer Auszüge in Artikeln oder wissenschaftlichen Veröffentlichungen) reproduziert werden. Lesen Sie sorgfältig alle Handbücher, die zusammen mit dem Produkt geliefert werden.

Unterstützung

Sollten Sie Fragen zu den Informationen in diesen Anweisungen oder zum sicheren Betrieb des Geräts haben, wenden Sie sich an Ihren Dienstleistungsanbieter oder Vertriebshändler.

15. TECHNISCHE BESCHREIBUNG

Größe:	Breite 212 mm, Tiefe 168 mm, Höhe 313 mm (Breite 8,3 Zoll, Tiefe 6,6 Zoll, Höhe 12,3 Zoll)
Gewicht der Einheit:	4,66 kg (10,25 lb) (ohne Tragetasche und Rollwagen)
Stromversorgung:	Wechselstromnetzteil: 100–240 V AC ($\pm 10\%$), 50–60 Hz Eingang, 24 V DC, 6,25 A Ausgang Gleichstromnetzteil: 11,5–16 V DC Eingang, 19 V, 7,9 A Ausgang <i>(WICHTIG: Informationen zur Modell- und Teilenummer des Wechselstromnetzteils finden Sie in der Zubehörliste.)</i>
Reinheit:	90% (+6/-3%) bei allen Flussraten, im Bereich der Betriebsbedingungen
Einstellung:	Durch den Benutzer in Schritten von 0,5 von 1,0–6,0 (Impulsmodus) und von 0,5–2,0 im kontinuierlichen Modus einstellbar

Empfindlichkeit des Atemauslösers:	-0.12 cm/H ₂ O
Einstellungsanzeige:	LCD-Anzeige
Maximaler Sauerstoff-Ausgabedruck:	20.5 psi
Feuchtigkeitsbereich:	5%–93 % ± 2 % nicht kondensierend für Betriebs-, Lager- und Transportbedingungen
Betriebshöhe:	0– 4 000 m (0' bis 13 000 Fuß) über Meereshöhe, von 1 060–575 mbar
Schallpegel:	Schalldruckpegel von 38 dB(A) bei Einstellung 2 im Pulsmodus, getestet gemäß Prüfmethode 14-1 03/2007 MHS-Hi Schalldruckpegel von 46dBA/Schallleistungspegel von 54dBA bei Einstellung 6 im Pulsmodus Schalldruckpegel von 52dBA/Schallleistungspegel von 60dBA bei Einstellung 2 im Konstantflow-Modus
Schutzart (elektrisch):	Klasse II
Schutzgrad (elektrisch):	Typ BF
Schutzgrad (Wasser):	IP22 in Tragetasche (Schutz vor kleinen Objekten und Tropfwasser im geneigten Zustand) IP20 bei Verwendung außerhalb der Tragetasche (Schutz vor kleinen Objekten und kein Schutz vor Wasser, das in den Konzentrator eindringt)
Sicherheitsgrad (entflammbare Anästhesiemischung):	Nicht geeignet zur Verwendung in der Nähe einer entflammbaren Anästhesiemischung
Betriebstemperatur:	Dauerbetrieb bei einer Temperatur zwischen 5 °C (41 °F) und 40 °C (104 °F)
Lager- und Transporttemperatur:	Zwischen –20 °C (–4 °F) und 60 °C (140 °F)
Schalldruckpegel Alarmton:	69 dB(A)
Verzögerungen des Alarmsystems:	Weniger als 10 Sekunden nach der Erkennung (Alarme zu geringem Sauerstoffpegel, wenn der Sauerstoffgehalt weniger als 82 % bei definierten Umgebungsbedingungen beträgt)

Statusanzeige Alarm mit hoher Priorität, der angibt, dass die Sauerstoffkonzentration unter 82 % gefallen ist
Sauerstoffkonzentrator:

Bolus-Größe Impulsmodus (Milliliter/Atemzug) gegenüber Einstellung und Atemfrequenz

ATEMZÜGE PRO MINUTE	Einstell					
	1	2	3	4	5	6
15	11	22	33	44	55	66
20	11	22	33	44	55	66
25	11	22	33	44	55	66
30	11	22	33	44	55	66
35	11	22	33	44	55	57
40	11	22	33	44	50	50

Alle Werte ± 15 % bei allen Betriebsbedingungen

Eco-Modus Bolusgröße (ml / Atemzug) im Vergleich zu Einstellung und Atemfrequenz

ATEMZÜGE PRO MINUTE	EINSTELL					
	1	2	3	4	5	6
15	11	22	33	44	55	66
20	10.5	19.8	31.5	42	52.5	59.4
25	8.4	15.8	25.2	33.6	42	47.5
30	7	13.2	21	28	35	39.6
35	6	11.3	18	24	30	33.9
40	5.25	9.9	15.75	21	26.25	29.7

Alle Werte ± 15 % bei allen Betriebsbedingungen

Modus für kontinuierlichen Fluss (l/Minute) gegenüber Einstellung

EINSTELLUNG	FLUSSRATE
0.5	0.5
1.0	1.0
1.5	1.5
2.0	2.0

Alle Werte ± 0,2 l bei allen Betriebsbedingungen

DE

15.1. INFORMATIONEN ZUR ELEKTROMAGNETISCHEN VERTRÄGLICHKEIT (EMV)

Medizinische elektrische Geräte erfordern spezielle Vorsichtsmaßnahmen hinsichtlich der elektromagnetischen Verträglichkeit (EMV). Tragbare und mobile Geräte für die Funkkommunikation können Geräte wie den mobilen Zen-O™-Sauerstoffkonzentrator beeinflussen. Daher dürfen Geräte dieser Art nicht in der Nähe des Konzentrators verwendet werden. Ist dies in der Praxis nicht möglich, beobachten Sie das Gerät, um sicherzustellen, dass dieses jederzeit korrekt funktioniert.

15.1.1. Anleitung Und Erklärung des Herstellers: Elektromagnetische Emissionen

Der mobile Zen-O™-Sauerstoffkonzentrator ist für die Verwendung in der nachfolgend definierten elektromagnetischen Umgebung vorgesehen. Der Käufer oder der Benutzer des Konzentrators muss sicherstellen, dass dieser in einer solchen Umgebung eingesetzt wird.

DE


EMISSIONSPRÜFUNG	VERTRÄGLICHKEIT	ELEKTROMAGNETISCHE UMGEBUNG/ANLEITUNG
Funkemissionen CISPR 11	Gruppe 1	Der mobile Zen-O™ -Sauerstoffkonzentrator verwendet Funkwellen nur für interne Funktionen. Aus diesem Grund sind die Funkemissionen sehr gering und führen aller Wahrscheinlichkeit nach nicht zur Störung von elektronischer Ausrüstung in der Nähe.
Funkemissionen CISPR 11	Klasse B	Der Konzentrator eignet sich für den Einsatz in allen Arten von Einrichtungen, darunter Wohnbereiche und jene Bereiche, die direkt mit dem öffentlichen Niederspannungsnetz verbunden sind, mit dem Gebäude versorgt werden.
Oberwellen Emissionen IEC 61000-3-2	Klasse A	
Spannungs- fluktuationen/ Störstrahlmissi- onen gemäß IEC 61000-3-3	Entspricht	

15.1.2. Anleitung und Erklärung des Herstellers: Elektromagnetische Störfestigkeit

Der Zen-O™ ist für den Einsatz in der nachfolgend definierten elektromagnetischen Umgebung geeignet. Der Käufer oder der Benutzer des Konzentrators muss sicherstellen, dass dieser in einer solchen Umgebung eingesetzt wird.

STÖRFESTIGKEITSPRÜFUNG	TESTWERT GEMÄSS IEC 60601	VERTRÄGLICHKEITSWERT	ELEKTROMAGNETISCHE UMGEBUNG/ ANLEITUNG
Elektrostatische Entladung gemäß (ESD) IEC 61000-4-2	± 6 kV Kontakt ± 8 kV Luft	± 15kV Kontakt ± 8 kV Luft	Böden müssen aus Holz, Beton oder Keramikfliesen bestehen. Sind Böden mit synthetischem Material bedeckt, muss die relative Luftfeuchtigkeit mindestens 30 % betragen.
Elektrisches schnelles Störsignal / transiente Störgröße gemäß IEC 61000-4-4	± 2kV für Stromversorgungsleitungen ± 1kV für Eingang/Ausgang	± 2kV für Stromversorgungsleitungen ± 1kV für Eingang/Ausgang	Die Leitungsqualität muss der einer typischen kommerziellen oder Krankenhausumgebung entsprechen.
Stoßspannung gemäß IEC 61000-4-5	± 1 kV im differentiellen Modus ± 2 kV im gemeinsamen Modus	± 1 kV im differentiellen Modus ± 2 kV im gemeinsamen Modus	Die Leitungsqualität muss der einer typischen kommerziellen oder Krankenhausumgebung entsprechen.
Spannungsabfälle, Kurzunterbrechungen und Spannungsschwankungen in Eingangsleitungen gemäß IEC 61000-4-11	< 5 % UT (> 95 % Abfall in UT) für 0,5 Zyklen < 40 % UT (60 % Abfall in UT) für 5 Zyklen < 70 % UT (30 % Abfall in UT) für 25 Zyklen < 5 % UT (> 95 % Abfall in UT) für 5 s	< 5 % UT (> 95 % Abfall in UT) für 0,5 Zyklen < 40 % UT (60 % Abfall in UT) für 5 Zyklen < 70 % UT (30 % Abfall in UT) für 25 Zyklen < 5 % UT (> 95 % Abfall in UT) für 5 s	Die Leitungsqualität muss der einer typischen kommerziellen oder Krankenhausumgebung entsprechen. Benötigt der Benutzer des mobilen Zen-O™-Sauerstoffkonzentrators den unterbrechungsfreien Betrieb bei einem Stromausfall, wird empfohlen, dass der Konzentrator über eine unterbrechungsfreie Stromversorgungsquelle oder eine Batterie betrieben wird.

DE

STÖRFESTIGKEITSPRÜFUNG	TESTWERT GEMÄSS IEC 60601	VERTRÄGLICHKEITSWERT	ELEKTROMAGNETISCHE UMGEBUNG/ ANLEITUNG
Stromfrequenz-Magnetfeld (50/60 Hz) gemäß IEC 61000-4-8	3 A/m	3 A/m	Stromfrequenz-Magnetfelder müssen dem Niveau entsprechen, das für eine typische kommerzielle oder Krankenhausumgebung angenommen werden kann.
Funkstrahlung gemäß IEC 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz bis 80 Mhz	3 Vrms	Tragbare und mobile Ausrüstung für die Funkkommunikation darf nicht in der Nähe des Geräts (einschließlich der Kabel) verwendet werden. Mit Nähe ist der empfohlene Trennabstand gleichzusetzen, der mithilfe der Gleichung für die Senderfrequenz ermittelt wurde. Empfohlener Trennabstand: d = 1,2 √P 150 kHz bis 80 MHz d = 1,2 √P 80 MHz bis 800 MHz d = 2,3 √P 800 MHz bis 2,5 GHz Hierbei entspricht P dem maximalen Nennwert der Ausgabeleistung des Senders in Watt (W) gemäß Angaben des Sendeherstellers, und d ist der empfohlene Trennabstand in Metern (m). Feldstärken fest installierter Funksender, wie mithilfe einer elektromagnetischen Vor-Ort-Studie ermittelt, müssen kleiner sein als das Verträglichkeitsniveau in jedem Frequenzbereich. In der Nähe von Ausrüstung, die mit dem folgenden Symbol gekennzeichnet ist, kann es zu Störungen kommen: 
Funkstrahlung gemäß IEC 61000-4-3	3 V/m 80 Mhz bis 2.5 Ghz	3 V/m	
<p><i>WICHTIG: Bei 80 MHz und 800 MHz gilt der höhere Frequenzbereich.</i></p> <p><i>WICHTIG: Diese Richtlinien gelten möglicherweise nicht in allen Situationen. Die elektromagnetische Ausbreitung wird durch Absorption und Reflexion durch Strukturen, Objekte und Personen beeinflusst.</i></p> <p>ªDie Feldstärken fest installierter Sender, darunter Basisstationen für Funktelefone (Mobil/schnurlos) und landgestützte mobile Funkgeräte, Amateurfunk, Mittelwellen- und UKW-Radio sowie Fernsehsendungen können theoretisch nicht mit hoher Genauigkeit vorhergesagt werden. Zur Bewertung der elektromagnetischen Umgebung durch fest installierte Funksender muss eine elektromagnetische Begehung der betreffenden Umgebung erfolgen. Übertrifft die gemessene Feldstärke in der Umgebung, in der der Zen-O™ verwendet wird, das geltende Funkverträglichkeitsniveau, muss der Konzentratoren beobachtet werden, um den Normalbetrieb sicherzustellen. Wird eine nicht normale Leistung beobachtet, sind gegebenenfalls weitere Maßnahmen erforderlich, darunter die Neuausrichtung oder neue Platzierung des Konzentratoren. Im Frequenzbereich von 150 kHz bis 80 MHz müssen die Feldstärken kleiner als 3 V/m sein.</p>			

15.1.3. Empfohlene Trennabstände zwischen Tragbaren und Mobilien Funkgeräten und dem Mobilien Zen-O™ -Sauerstoffkonzentrator

Der mobile Zen-O™ -Sauerstoffkonzentrator ist für den Betrieb in einer elektromagnetischen Umgebung ausgelegt, in der ausgestrahlte Funkströmungen kontrolliert werden. Der Benutzer des Monitors kann zur Vermeidung elektromagnetischer Störungen beitragen, indem er einen Mindestabstand zwischen der tragbaren und mobilen Funkkommunikationsausrüstung (Sender) und dem Monitor gemäß der nachfolgenden Empfehlung einhält (gemäß der maximalen Ausgabeleistung der Kommunikationsausrüstung).

NENNWERT DER MAXIMALEN AUSGABELEISTUNG DES SENDERS (W)	TRENNABSTAND (M) GEMÄSS SENDERFREQUENZ		
	150 kHz to 80 MHz $d = 1.2 \sqrt{P}$	80 MHz to 800 MHz $d = 1.2 \sqrt{P}$	800 MHz to 2.5 GHz $d = 2.3 \sqrt{P}$
0.01	0.12	0.12	0.23
0.1	0.38	0.38	0.73
10	3.8	3.8	7.3
100	12	12	23

Für Sender mit einer maximalen Ausgabeleistung, die oben nicht aufgeführt wurde, kann der empfohlene Trennabstand (d) in Metern (m) mithilfe der Gleichung eingeschätzt werden, die für die Sendefrequenz gilt. Hierbei ist P der maximale Nennwert der Ausgabeleistung des Senders in Watt (W) nach den Angaben des Senderherstellers.

WICHTIG: Bei 80 MHz und 800 MHz gilt der Trennabstand für den höheren Frequenzbereich.

WICHTIG: Diese Richtlinien gelten möglicherweise nicht in allen Situationen. Die elektromagnetische Ausbreitung wird durch Absorption und Reflexion durch Strukturen, Objekte und Personen beeinflusst.

DE

15.2. KONFORMITÄTSERKLÄRUNG MIT DEN FCC-VORSCHRIFTEN

• Dieses Gerät entspricht dem Teil 15 der FCC-Vorschriften. Seine Verwendung unterliegt den folgenden zwei Bedingungen:

(1) Dieses Gerät darf keine schädlichen Störungen verursachen.

(2) Dieses Gerät muss alle Störungen empfangen, einschließlich Störungen, die einen unerwünschten Betrieb verursachen können.

• Dieses Gerät entspricht den FCC-Grenzwerten für Strahlenbelastung in ungeschützter Umgebung. Endbenutzer sollen die spezifischen Bedienungsanweisungen befolgen, um die Anforderungen für Hochfrequenzstrahlenbelastung einzuhalten. Dieser Sender darf nicht zusammen mit einer anderen Antenne oder einem anderen Sender aufgestellt oder betrieben werden.

• Änderungen oder Modifikationen, die nicht ausdrücklich von der für die Einhaltung der Vorschriften verantwortlichen Seite genehmigt wurden, können die Berechtigung des Benutzers zum Betreiben des Geräts ungültig machen.

15.3. EU-ROT ARTIKEL 10(10) EINSCHRÄNKUNGEN DER VERWENDUNG FÜR DAS MODELL RS-00500C:

Basierend auf den verfügbaren Informationen des European Communication Office (ECO) Frequency Information Systems (EFIS) entspricht der Zen-O™ (Modell RS-00500C) den vorgeschriebenen Grenzwerten für Hochfrequenzstrahlung. Die folgende Tabelle zeigt die Einhaltung von Artikel 10 (10) der Funkausrüstungsrichtlinie der Europäischen Union (RED) und bestätigt, dass es keine Einschränkungen in Bezug auf die Verwendung durch Patienten in den Mitgliedsstaaten der Europäischen Union gibt;

RF-Sender Informationen für Geräte-Seriennummern, die mit ZC, HY, DC beginnen:

FUNKTION/ BAND NUTZEN	ABGANG SRICHTUNG / SENDEN MHZ88	ZUGANG SRICHTUNG / EMFANG MHZ88	MODULATION- SSHEMA	MAXIMALE EF FEKTIVE AB GESTRAHLTE LEISTUNG (ERP/ EIRP)
EGSM 900	880.0 – 915.0	925.0 – 960.0	GMSK	+9.33dBm / 8.57mW
DCS 1800	1710.2 – 1784.8	1805.2 – 1879.8	GMSK	+18.79dBm / 75.68mW
GPS	N/A	1563 – 1587	CDMA / FDMA	RECEIVE ONLY
GLONASS	N/A	1593 – 1610	CDMA / FDMA	RECEIVE ONLY
GALILEO	N/A	1559-1610MHZ	/	RECEIVE ONLY
BTLE	2400 – 2483	2400 – 2483	GFSK/Π/4- DPSK/ 8-DPSK	-8.0dBm /0.158mW (EIRP)

RF-Senderinformationen für Geräte-Seriennummern, die mit 4C, 4Y beginnen:

FUNKTION/ BAND NUTZEN	ABGANG SRICHTUNG / SENDEN MHZ89	ZUGANG SRICHTUNG / EMFANG MHZ89	MODULATION- SSCHEMA	MAXIMALE EF FEKTIVE AB GESTRAHLTE LEISTUNG (ERP/ EIRP)
LTE BAND 1 UMTS BAND 1	1920 – 1980	2110 – 2170	QPSK/16QAM	18.3 dBm / 68mW
DCS 1800 LTE BAND 3	1710 – 1785	1805 – 1880	GMSK/8PSK QPSK/16QAM	16.2 dBm / 42mW
LTE BAND 7	2500 – 2570	2620 – 2690	QPSK/16QAM	17.7 dBm / 59mW
EGSM 900 UMTS BAND 8 LTE BAND 8	880 – 915	925 – 960	GMSK/8PSK QPSK/16QAM	20.1 dBm / 102mW
LTE BAND 20	832 – 862	791 – 821	QPSK/16QAM	20.8 dBm / 120mW
LTE BAND 28	703 – 748	758 – 803	QPSK/16QAM	12.4 dBm / 17mW
GPS	N/A	1559 – 1610	CDMA / FDMA	RECEIVE ONLY
BLE	2402 – 2480	2402 – 2483	GFSK	8.0dBm / 6.3mW

DE

15.4. INFORMATIONEN ZUR FUNKBELASTUNG:

Das Modell RS-00500C erfüllt die geltenden Grenzwerte für Hochfrequenz (HF)-Belastung, wie die durch unabhängige Tests für die spezifische Absorptionsrate (SAR) ermittelt wurden.

Die Spezifische Absorptionsrate (SAR) bezieht sich auf die Rate, mit der der Körper HF-Energie absorbiert.

Der SAR-Grenzwert liegt bei 1,6 Watt pro Kilogramm in Ländern, die den Grenzwert als Durchschnittswert für 1 Gramm des Gewebes und 2,0 Watt pro Kilogramm in Ländern, die den Grenzwert gemittelt über 10 Gramm des Gewebes festlegen.

Für RS-00500C, mit Seriennummern, die mit ZC, HY, DC beginnen, wurden die höchsten SAR-Werte die in Übereinstimmung mit den ICNIRP-Richtlinien gemessen wurden, sind:

Körper-SAR bei 1g: 1,50 W/Kg

Körper-SAR bei 10g: 1,70 W/Kg

Für RS-00500C, mit Seriennummern beginnend mit 4C, 4Y, sind die höchsten gemessenen SAR-Werte gemäß den ICNIRP-Richtlinien für dieses Gerät mit einem Abstand von 4/5 mm, wie er durch das des Systemgehäuses sind:







Körper-SAR bei 1g: 0,742 W/Kg

Körper-SAR bei 10g: 0,834 W/Kg

Während des Gebrauchs liegen die tatsächlichen SAR-Werte für dieses Gerät in der Regel deutlich unter den oben angegebenen Werten, da für die Zwecke der Systemwirkung oben genannten Werte, da aus Gründen der Systemeffizienz die Betriebsleistung von der vollen reduziert wird, wenn sie nicht benötigt wird, und je geringer die Ausgangsleistung ist, desto niedriger ist der SAR-Wert.

DE

16. GLOSSAR – ERLÄUTERUNG VON VERPACKUNGS- UND KENNZEICHNUNGSSYMBOLEN

	Siehe Anweisungen vor der Verwendung		Begrenzung des Umgebungsdrucks im Betrieb 0´ bis 13,000´ Fuß (0 Kpa bis 50.2 Kpa)
	Typ BF gemäß der Anforderungen an die elektrische Sicherheit		Begrenzung der Lagerungstemperatur auf –20–60 °C (–4–140°F)
	Seriennummer		Begrenzung der Feuchtigkeit auf 5–93 % ± 2 % nicht kondensierend

	Katalognummer		Vorsichtig handhaben
Rx only	Bundesgesetze der USA schreiben vor, dass dieses Gerät nur von einem Arzt verkauft oder von diesem verordnet werden darf		Separate collection for electrical and electronic equipment
	Nicht verwenden, wenn die Verpackung beschädigt ist. Siehe Kapitel 6.		Hersteller
 No Oil or Grease	Kein Öl oder Schmierfett verwenden	 Do not get wet IP20	Trocken halten (dieses Symbol bezieht sich auf die IPX2-Klassifizierung des Geräts)
 No Open Flames	Kein offenes Feuer, wenn das Gerät verwendet wird oder nicht	 DISPOSE OF USED BATTERY PROPERLY	Gebrauchte Batterien korrekt entsorgen
 Do Not Disassemble	Nicht zerlegen	 No Smoking	Rauchverbot
	Entspricht der geltenden EU Standards		Symbol Klasse II
	Bevollmächtigter Vertreter in der Europäischen Gemeinschaft		Einsatzbereich Homecare
	Zeigt den autorisierten Vertreter in der Schweiz an		



Gas Control Equipment Limited
100 Empress Park, Penny Lane, Haydock,
St Helens WA11 9DB
United Kingdom

Hergestellt für:

Gas Control Equipment Limited

Montiert um: GCE, s.r.o

Zizkova 381, 583 01 Chotebor

Tschechische Republik

CH REP

EUMEDIQ AG
Grafenauweg 8
CH-6300 Zug, Switzerland
www.eumediq.eu

EC REP

EU-Importeur:

GCE, s.r.o.

Zizkova 381,

583 01, Chotebor

Tschechische Republik

Hergestellt für:

Gas Control Equipment Limited

Jesus Siqueiros #652, 83170

Hermosillo, Mexico

CE 2460

Français

Manuel de l'utilisateur: Zen-O™ Concentrateur D'oxygène Portable; Modèles: RS-00500 & RS-00500C

Table des matières

1. Avant-Propos	96
1.1. Informations Générales	96
1.2. Classification.....	96
1.3. Conventions Typographiques	97
2. Utilisation Prévue	97
3. Consignes de Sécurité	98
3.1. Vue D'ensemble des Avertissements	98
3.2. Vue D'ensemble des Précautions.....	100
3.3. Information importante.....	102
4. Instructions et Formation	103
5. Description du Produit	104
5.1. Description Schématique	104
6. Instructions Générales Avant Utilisation	105
6.1. Liste des Accessoires	105
6.2. Batterie	106
6.3. Canule Nasale	108
6.4. Chariot	109
6.5. Installation d'un humidificateur	109
7. Utilisation du Concentrateur	110
7.1. Branchement de la Canule Nasale.....	110
7.2. Mise Sous Tension.....	111
7.3. Choix de la Langue Préférée	111
7.4. Réglages des Paramètres.....	111
7.5. Mode ECO.....	112
7.6. Bouton de la Batterie	113

7.7. Réponse aux Alarmes	113
7.8. Mise Hors Tension	114
8. Voyager en avion avec le concentrateur d'oxygène portatif Zen-O™	114
8.1. Préparation du passager avant le vol	114
8.2. Informations d'embarquement et en vol	116
8.3. Règlements de l'agence de sécurité des transports (TSA, Transportation Security Administration)	119
8.4. Instrucciones para Configurar Modo Avión	119
9. Témoins de L'alarme	120
9.1. Alarmes	121
10. Dépannage	125
11. Entretien et Nettoyage	126
11.1. Entretien Ordinaire	126
11.2. Nettoyage et Désinfection	126
11.3. Durée de Vie	126
12. Réparation et Élimination de L'appareil	127
12.1. Réparation	127
12.2. Élimination	127
13. Garantie	127
14. Marques	129
14.1. Marques de Commerce	129
14.2. Clause de Non-Responsabilité	129
15. Description Technique	130
15.1. Informations sur la Compatibilité Électromagnétique (CEM)	133
15.2. Déclaration de conformité à la réglementation de la FCC	136
15.3. Restriction concernant l'article 10 10125 de la directive red UE EN matière d'utilisation du modèle RS00500C:	137
15.4. Informations relatives à l'exposition aux radiofréquences:	139
16. Glossaire — Explication des Symboles Présents sur L'emballage ou L'étiquette	140

1. AVANT-PROPOS

Veillez consulter ce manuel pour obtenir des informations détaillées sur les avertissements, les précautions, les caractéristiques et des informations supplémentaires.

Important: Les utilisateurs doivent consulter l'intégralité de ce manuel avant d'utiliser le concentrateur d'oxygène portable Zen-O™. Autrement, ils s'exposent à des risques de blessure et/ou de mort. Pour toute question concernant les informations contenues dans ce manuel de l'utilisateur ou l'utilisation sécurisée de l'appareil, veuillez contacter votre distributeur.

1.1. INFORMATIONS GÉNÉRALES

Ce manuel de l'utilisateur fournit des informations aux utilisations concernant le concentrateur d'oxygène portable Zen-O™. Par souci de brièveté, les termes « concentrateur », « POC », « unité » ou « appareil » sont parfois utilisés dans ce document pour faire référence au concentrateur d'oxygène portable Zen-O™. « Patient » et « Utilisateur » sont utilisés indifféremment.

1.2. CLASSIFICATION

Cet appareil est répertorié par un laboratoire d'essais reconnu à l'échelle internationale et classifié selon les risques de choc électrique, d'incendie et risques mécaniques conformément aux normes suivantes:

- CEI/EN60601-1:2012, Appareils Électromédicaux — Partie 1: Exigences Générales pour la Sécurité de Base et les Performances Essentielles
- CEI/EN60601-1-2:2014, Partie 1-2: Exigences Générales pour la Sécurité — Norme Collatérale: Compatibilité Électromagnétique — Exigences et Tests.
- CEI/EN60601-1-6:2010+A1:2013, Appareils Électromédicaux — Partie 1-6: Exigences Générales pour la Sécurité de Base et les Performances Essentielles — Norme Collatérale: Aptitude à L'utilisation
- CEI/60601-1-8:2006, Appareils Électromédicaux — Partie 1-8: Exigences Générales pour la Sécurité — Norme Collatérale: Exigences Générales, Essais et Guides pour les Systèmes D'alarme des Appareils et des Systèmes Électromédicaux
- CEI/60601-1-11:2011, Appareils Électromédicaux — Partie 1-11: Exigences Générales pour la Sécurité — Norme Collatérale: Exigences pour les Appareils Électromédicaux et les Systèmes Électromédicaux Utilisés dans L'environnement des Soins à Domicile
- ISO 80601-2-67:2014, Equipement Médical Electrique - Partie 2-67: Exigences particulières pour la sécurité de base et les performances essentielles de l'équipement de conservation de l'oxygène.
- ISO 80601-2-69:2014, Equipement Médical Electrique - Partie 2-69: Exigences particulières pour la sécurité de base et les performances essentielles de l'équipement de conservation de l'oxygène.

- CAN/CSA C22.2 No. 60601-1:14, Norme Canadienne, Appareils Électromédicaux – Partie 1: Exigences Générales pour la Sécurité de Base et les Performances Essentielles
- RTCA DO-160G:12/8/2010 Conditions environnementales et procédures d'essai pour l'équipement aéroporté.
- ISO 7637-2:2011 Véhicules routiers - Perturbations électriques par conduction et par couplage–
- Partie 2: Perturbations électriques transitoires par conduction uniquement le long des lignes d'alimentation.
- Directive 93/42/CEE Relative aux Dispositifs Médicaux


Cet appareil est classifié:

- Classe II FDA
- Classe IIa selon MDD 93/42/CEE
- Type BF selon CEI 60601
- IP22 selon CEI 60509

1.3. CONVENTIONS TYPOGRAPHIQUES

Ces instructions contiennent des avertissements, des précautions et des remarques afin d'attirer l'attention de l'utilisateur sur les aspects les plus importants pour la sécurité et le fonctionnement du appareil. Pour l'aider à identifier ces éléments lorsqu'ils apparaissent dans le texte, ils sont utilisés selon les conventions typographiques suivantes:

 **AVERTISSEMENT:** Décrit des réactions indésirables graves et des risques de sécurité potentiels.

 **PRÉCAUTION:** Attire l'attention sur des informations concernant une précaution spéciale à effectuer par le praticien et/ou le patient pour une utilisation sécurisée et efficace de l'appareil.

Important: Attire l'attention sur des informations importantes supplémentaires concernant l'appareil ou la procédure.

2. UTILISATION PRÉVUE

Le concentrateur d'oxygène portable Zen-O™ est conçu pour délivrer de l'oxygène supplémentaire aux patients souffrant de maladies pulmonaires chroniques ou ceux ayant besoin d'un supplément d'oxygène.

Cet appareil est portable, ce qui permet aux patients ayant besoin d'un apport d'oxygène d'être traités à domicile conformément aux recommandations d'un médecin.

Zen-O™ n'est pas conçu pour être utilisé dans des situations de maintien des fonctions vitales ou de survie et il est fourni non stérile. Il s'agit d'un appareil fourni sur ordonnance uniquement, conçu pour une utilisation en intérieur et en extérieur. Pour connaître les conditions de fonctionnement optimales, consultez le chapitre 15. Description Technique.

Le concentrateur d'oxygène portable Zen-O™ n'est pas conçu pour être utilisé:

- Dans des situations de maintien des fonctions vitales ou de survie
- Dans des environnements opératoires et chirurgicaux
- Sur des patients non adultes
- Avec des anesthésiques ou des matériaux inflammables

3. CONSIGNES DE SÉCURITÉ

3.1. VUE D'ENSEMBLE DES AVERTISSEMENTS

1. L'appareil doit être utilisé dans son sac de transport qui le protège de toute intrusion de liquide (pluie et/ou renversement de liquide).
2. Il existe un risque d'incendie associé au matériel d'oxygénothérapie. N'utilisez pas l'appareil à proximité d'étincelles ou de flammes nues.
3. Les mode pulsé réglages du concentrateur d'oxygène portable Zen-O™ RS-00500/RS-00500C peuvent ne pas correspondre à un apport en oxygène continu.
4. Les réglages des autres modèles ou autres marques de matériel d'oxygénothérapie ne correspondent pas à ceux du concentrateur d'oxygène portable Zen-O™ RS-00500/RS-00500C.
5. Le vent ou les forts courants d'air peuvent affecter la précision de l'apport d'oxygène.
6. Les patients en gériatrie ou tout autre patient incapable de communiquer la gêne peuvent avoir besoin d'une surveillance supplémentaire pour éviter tout dommage.
7. Fumer (y compris des cigarettes électroniques) pendant une oxygénothérapie est dangereux et pourrait entraîner des brûlures faciales ou même la mort. Ne fumez pas et n'utilisez pas de flammes nues dans la même pièce que le concentrateur d'oxygène portable ou que tout autre accessoire de l'appareil. Si vous fumez, vous devez toujours mettre le concentrateur d'oxygène hors tension, retirer la canule et quitter la pièce dans laquelle se trouve le concentrateur ou la canule. Si vous ne pouvez pas quitter la pièce, vous devez attendre au minimum 10 minutes après l'arrêt du flot d'oxygène.
8. Avant et pendant l'oxygénothérapie, n'utilisez que des lotions à base d'eau compatibles avec l'oxygène. N'utilisez jamais de lotions ou de crèmes à base de pétrole ou d'huile lorsque l'appareil fonctionne, pour éviter tout risque d'incendie et de brûlures.
9. Pendant l'oxygénothérapie, les flammes nues sont dangereuses et peuvent entraîner un incendie ou la mort. N'approchez pas le concentrateur d'oxygène ou tout autre accessoire pour le transfert de l'oxygène à moins de 3 m (10ft) d'une flamme nue.

FR

10. L'oxygène facilite les débuts et les propagations d'incendies. Ne laissez pas la canule nasale sur les draps de lit ou les coussins de chaise lorsque le concentrateur est activé mais pas utilisé, l'oxygène rendrait ces matières inflammables.
Mettez le concentrateur hors tension lorsque vous ne l'utilisez pas, pour éviter tout enrichissement de l'air en oxygène.
11. Risque d'explosion. N'utilisez pas l'appareil en présence d'anesthésiques inflammables.
12. N'utilisez pas cet appareil en présence de polluants ou d'émanations.
13. N'immergez pas l'appareil. Ne l'exposez pas à l'eau ou à des précipitations. N'exposez pas l'appareil à des environnements poussiéreux.
14. N'utilisez pas un appareil ou un accessoire présentant des dommages.
15. N'utilisez pas de lubrifiants sur cet appareil ou l'un de ses accessoires pour éviter tout risque d'incendie et de brûlure.
16. L'utilisation de l'appareil à une altitude supérieure à 4 000 m (13 000 pieds), ou hors de la plage de température de 5 °C (41 °F) à 40 °C (104 °F), ou encore hors de la plage d'humidité de 5 % à 93 % peut affecter le débit et le pourcentage d'oxygène et, par conséquent, la qualité de la thérapie. Lorsque vous ne l'utilisez pas, rangez l'appareil dans un environnement propre et sec à une température entre -20 °C et 60 °C (-4 °F et 140 °F). N'utilisez pas et ne conservez pas l'appareil dans des conditions autres, cela pourrait endommager le produit. Pour plus de détails techniques, consultez le chapitre "15. Description Technique". Laissez cet appareil jusqu'à 20 minutes pour se réchauffer / refroidir de la température de stockage à la température de fonctionnement avant utilisation.
17. Assurez-vous qu'une batterie est insérée dans l'appareil avant de l'utiliser.
18. Si vous sentez malade ou sentez une gêne lors de l'utilisation de l'appareil, contactez votre médecin ou demandez immédiatement une assistance médicale pour éviter toute blessure.
19. Votre prestataire de l'oxygène à domicile doit vérifier la compatibilité de l'appareil et de tous les accessoires avant utilisation. Pour vous assurer de recevoir la quantité thérapeutique d'oxygène correspondant à votre condition médicale, l'appareil vérifié compatible et ses accessoires ne doivent être utilisés qu'après que votre prestataire de l'oxygène à domicile a déterminé ou prescrit quelques réglages correspondant à vos niveaux d'activité spécifiques.
20. Le câble électrique et le tube présentent un risque de chute ou d'étranglement. Veuillez les conserver hors de portée des enfants et des animaux.

21. Ne désassemblez ou ne modifiez pas l'appareil ou ses accessoires. N'effectuez pas d'entretien autre que les tâches décrites au chapitre "10. Dépannage". Le désassemblage de l'appareil entraîne un risque de choc électrique et annulera la garantie. Contactez votre distributeur pour faire entretenir votre appareil par du personnel agréé.
22. N'utilisez que les pièces de rechange recommandées par le fabricant pour vous assurer du fonctionnement correct de l'appareil et éviter tout risque d'incendie et de brûlure.
23. Ne pas réparer ou effectuer des travaux de maintenance alors que le dispositif est en cours d'utilisation par le patient.
24. Ne pas situer l'appareil et sa source d'alimentation de façon à ce qu'il y ait ultérieurement des problèmes pour débrancher l'appareil de sa source d'alimentation en cas d'urgence ou à ce qu'il y ait des difficultés à isoler l'appareil en cas d'incendie, de risque électrique ou de tout autre incident.

FR



3.2. VUE D'ENSEMBLE DES PRÉCAUTIONS

1. Conservez l'appareil éloigné des sources de chaleur (cheminées, chauffages par rayonnement, etc.) qui risqueraient de faire augmenter la température de fonctionnement au niveau de l'appareil ou dans ses environs au-delà de 40 °C (104 °F).
2. Il est possible que l'écran devienne difficile à lire dans des conditions d'éclairage intenses (lumière du soleil, éclairages intérieurs, etc.). Dans ce cas, déplacez l'appareil hors de cette lumière pour pouvoir lire l'écran.
3. Conservez l'appareil à l'abri des peluches ou d'autres matériaux volants qui pourraient bloquer les événements d'entrée.
4. Certains pays limitent la vente de cet appareil par ou sur l'ordre d'un médecin. Assurez-vous de respecter les lois locales en vigueur.
5. Une oxygénothérapie non prescrite peut s'avérer risquée sous certaines circonstances. N'utilisez cet appareil que sur la prescription d'un médecin.
6. Les patients présentant un taux de respiration rapide nécessitant un apport d'oxygène plus élevé peuvent avoir besoin de davantage d'oxygène que cet appareil peut fournir, cf. chapitre "15. Description Technique". Cet appareil peut ne pas être approprié dans ce cas. Consultez votre médecin pour trouver un traitement alternatif.
7. Faites toujours fonctionner l'appareil avec les réglages prescrits par le médecin. Ne modifiez pas les réglages si le médecin ne vous l'a pas conseillé. La réévaluation périodique des réglages du débit d'oxygène doit être effectuée par un médecin.
8. N'utilisez pas l'appareil pendant votre sommeil si votre médecin ne vous le conseille pas.

9. Il est recommandé de garder à disposition une autre source d'oxygène en cas de coupure de courant ou de panne mécanique. Consultez votre prestataire de l'oxygène à domicile ou votre médecin pour connaître les systèmes d'assistance appropriés.
10. Cet appareil peut ne pas atteindre la pureté de concentration en oxygène spécifiée avant d'avoir fonctionné pendant 2 minutes à un débit donné. Pour atteindre le niveau optimal de pureté de l'oxygène, le délai supplémentaire peut être demandé pour sa mise en marche et ceci jusqu'à 30 minutes, quand l'appareil a été stocké/n'a pas été utilisé pendant une longue période ou quand l'appareil a été conservé à basse température.
11. Cet appareil est conçu pour être utilisé par un seul patient à la fois.
12. Si vous ne pouvez pas entendre ou voir les alarmes, si vous n'avez pas de sensibilité tactile ou que vous ne pouvez pas ressentir la gêne, consultez un médecin avant d'utiliser l'appareil.
13. Si la concentration en oxygène passe sous le niveau spécifié, une alarme se déclenchera. Si l'alarme persiste, cessez d'utiliser l'appareil, changez de source d'oxygène et contactez votre prestataire de l'oxygène à domicile.
14. N'utilisez que des accessoires approuvés avec cet appareil. Vous pouvez consulter la liste des accessoires approuvés et la canule adaptée à l'appareil à la section 6.1. L'utilisation d'accessoires ou d'une canule inappropriés peut altérer les performances de l'appareil.
15. L'appareil n'est pas conçu pour être utilisé avec un nébuliseur. Si vous utilisez le nébuliseur, les performances de l'appareil pourraient être altérées et l'appareil endommagé.
16. Un humidificateur ne devrait être utilisé avec cet appareil qu'en régime de débit continu. Veuillez respecter le mode d'emploi du fabricant de l'humidificateur.
17. Lors de l'utilisation de la canule, suivez toujours les instructions du fabricant.
18. Remplacez régulièrement la canule. Consultez votre prestataire de l'oxygène à domicile ou votre médecin pour déterminer la fréquence à laquelle la canule doit être remplacée.
19. Vérifiez que l'appareil fonctionne sur batterie après l'avoir débranché de l'alimentation.
20. Ne chargez la batterie que dans l'appareil ou à l'aide d'un chargeur approuvé. (cf. liste des accessoires approuvés)
21. Retirez la batterie de l'appareil si vous ne l'utilisez pas pendant plus de sept jours. Conservez-la dans un endroit frais et sec.
22. N'utilisez pas de produits de nettoyage autres que ceux indiqués dans ce manuel. Laissez sécher les surfaces nettoyées avant de réutiliser l'appareil.

- 23.** Mettez toujours l'appareil hors tension lorsque vous ne l'utilisez pas.
- 24.** Mettez l'appareil hors tension et débranchez-le toujours avant de le nettoyer. Consultez le chapitre 11. Entretien et Nettoyage.
- 25.** Ne bouchez pas les événements d'entrée ou de sortie lorsque vous utilisez l'appareil. Leur blocage pourrait causer une accumulation de chaleur à l'intérieur et l'arrêt ou l'endommagement de l'appareil.
- 26.** Ne posez pas d'objets au-dessus de l'appareil.
- 27.** Conservez-le hors de portée des enfants et des animaux pour éviter tout dommage à l'appareil et à ses accessoires et/ou toute modification des réglages par inadvertance.
- 28.** Conservez l'appareil hors de portée des animaux et des vermines.
- 29.** Cet appareil est classé IP22 lorsqu'il se trouve dans son sac de transport. Ne l'utilisez pas dans des environnements poussiéreux ou humides.
- 30.** Utilisez toujours l'appareil dans des endroits correctement ventilés.
- 31.** Suivez toujours le programme d'entretien spécifié au chapitre 11.1. Entretien Ordinaire.
- 32.** Si l'appareil indique un état anormal, consultez le chapitre 10. Dépannage.
- 33.** Faites attention lorsque vous manipulez l'appareil à des températures élevées.
- 34.** Le dispositif peut être réutilisé par un nouveau patient. Il doit être nettoyé comme indiqué dans la section 11.2 de ce manuel utilisateur, conformément aux lois et prescriptions locales, avant de le remettre à un nouveau patient.
- 35.** Le dispositif peut être isolé de l'alimentation en débranchant l'alimentation du connecteur d'entrée, voir fig. 1, positionner le dispositif pour faciliter l'accès au connecteur d'entrée d'alimentation.

3.3. INFORMATION IMPORTANTE

- 1. Si vous avez besoin d'une rallonge, utilisez un câble UL de 15 amp ou plus. Ne branchez pas d'autres appareils sur la même rallonge. N'utilisez pas de rallonge multi-prise.*
- 2. Pour que le concentrateur fonctionne au mieux, inhalez par le nez. Si vous inhalez par la bouche, l'oxygénothérapie pourrait se révéler moins efficace.*
- 3. Ce concentrateur d'oxygène peut fonctionner en mode apport continu ou en mode pulse. Votre médecin vous indiquera les instructions spécifiques à chaque mode, le cas échéant. Consultez le chapitre 15. Description Technique.*
- 4. Votre appareil est conçu pour un usage quotidien, pour des performances optimales, utilisez votre appareil pendant au moins 4 heures par jour.*

4. INSTRUCTIONS ET FORMATION

La directive 93/42/CEE relative aux dispositifs médicaux stipule que le fournisseur du produit doit veiller à ce que tous les utilisateurs du dispositif reçoivent le manuel d'utilisation. Le manuel d'utilisation de cet appareil a été écrit pour tenir compte de la formation et des connaissances de la population de patients afin de faire fonctionner le dispositif de manière appropriée.



AVERTISSEMENT: N'utilisez pas le produit sans avoir lu le manuel d'utilisation. N'utilisez pas cet appareil en cas de doute sur son fonctionnement ou sa fonction. Contactez votre fournisseur d'oxygène à domicile pour obtenir de l'aide ou obtenir de plus amples renseignements.

5. DESCRIPTION DU PRODUIT

5.1. DESCRIPTION SCHEMATIQUE

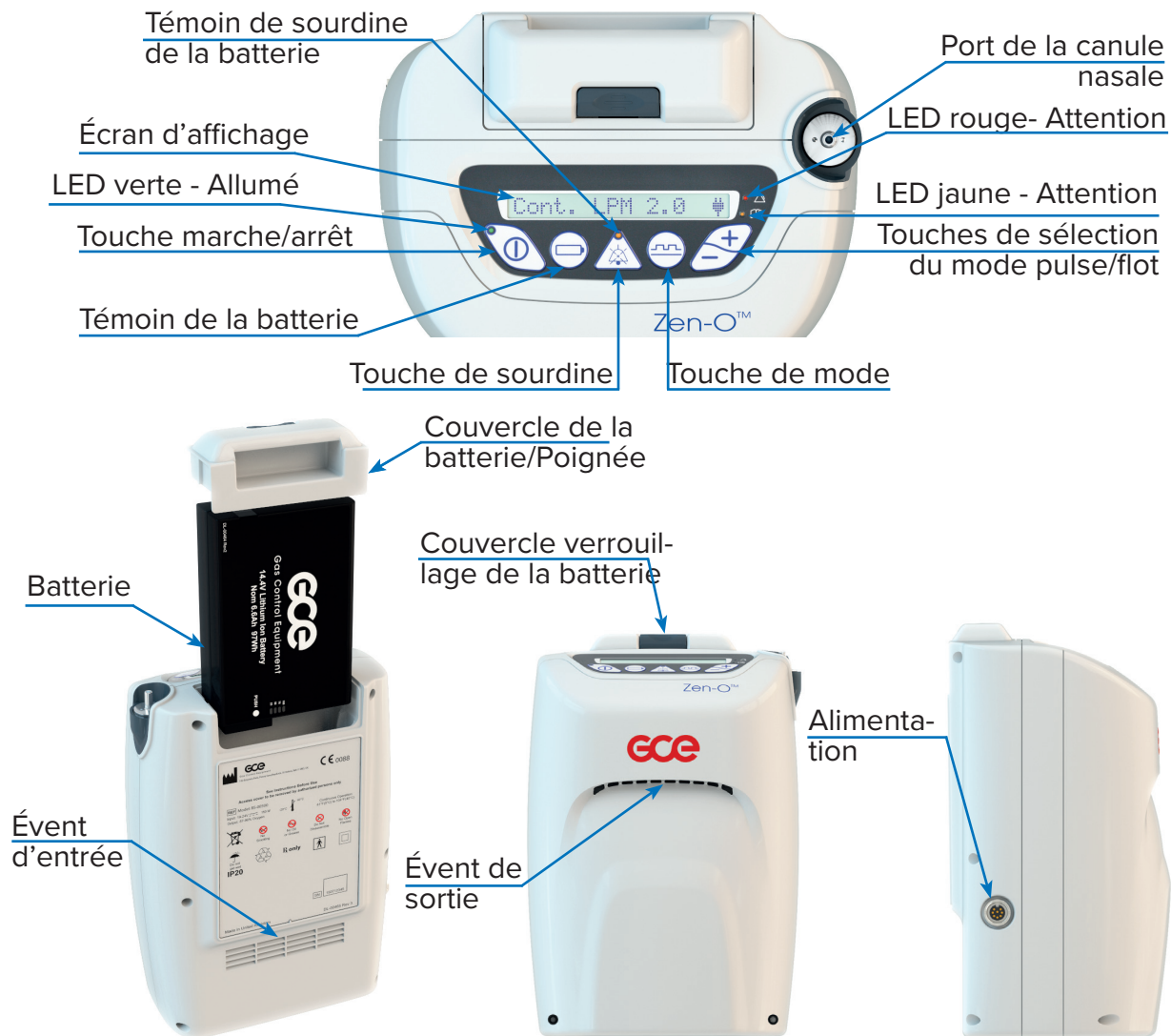


Fig. 1

- L'appareil utilise un processus appelé adsorption modulée en pression pour produire une concentration élevée d'oxygène à partir de l'atmosphère, une canule nasale est utilisée pour fournir l'oxygène au patient.

6. INSTRUCTIONS GÉNÉRALES AVANT UTILISATION

Divers accessoires peuvent améliorer la portabilité et l'utilisation du concentrateur d'oxygène portable Zen-O™. En plus de l'appareil, l'emballage contient les accessoires nécessaires à l'utilisation de l'appareil et un manuel de l'utilisateur.

Inspectez toujours l'appareil et ses accessoires avant utilisation pour vérifier qu'ils ne sont pas endommagés.

Important: Même si l'emballage est abîmé (par ex., déchiré ou bosselé), l'appareil peut être toujours opérationnel. Si l'appareil ou un de ses accessoires est endommagé, contactez votre prestataire de l'oxygène à domicile.

Avant de commencer à utiliser l'appareil, vérifiez que vous disposez des pièces suivantes:

- concentrateur
- batterie
- sac de transport
- sac d'accessoires
- alimentation CA
- alimentation CC
- chariot

6.1. LISTE DES ACCESSOIRES

N'utilisez que des alimentations/adaptateurs ou des accessoires spécifiés dans ce manuel. L'utilisation d'accessoires non spécifiés pourrait engendrer un risque et/ou altérer les performances de l'appareil.



Fig. 2



Fig. 3

- batterie rechargeable (RS-00501)
- alimentation CA – prise européenne (RS-00520)
- alimentation CA – prise anglaise (RS-00521)
- alimentation CA – prise américaine (RS-00522)
- Alimentation CA – sans fil (RS-00510)
- alimentation CC (RS-00508)
- sac de transport (RS-00509)
- chariot (RS-00507)
- prise européenne (RS-00504)
- prise anglaise (RS-00506)
- prise américaine (RS-00503)
- Chargeur de batterie externe - UE (RS-00516)
- Chargeur de batterie externe - US (RS-00515)
- Chargeur de batterie externe - UK (RS-00517)
- Ensemble de l'humidificateur (RS-00534)
- Canule nasale MM6012

Remarque: Contactez votre fournisseur ou revendeur si votre raccord d'alimentation spécifique n'est pas répertorié.

FR

 **AVERTISSEMENT: N'utilisez pas l'appareil ou un accessoire s'il présente des dommages.**


6.2. BATTERIE

Le concentrateur d'oxygène portable Zen-O™ peut être utilisé toujours branché au secteur. Cependant, pour améliorer sa portabilité, il est équipé d'une batterie interne au lithium-ion rechargeable. Il est possible de placer deux batteries dans les emplacements du concentrateur ou une seule batterie dans un seul des emplacements.


 **AVERTISSEMENT: Assurez-vous qu'au moins une batterie est insérée dans l'appareil avant de l'utiliser.**

Important: Des alimentations sont disponibles en option pour une utilisation dans le monde entier et en voyage. Consultez la liste des accessoires approuvés au chapitre 6.1. Liste des Accessoires.

6.2.1. Charge de la/des Batteries

 **PRÉCAUTION:** Ne chargez la batterie que dans l'appareil ou à l'aide d'un chargeur approuvé. (Consultez la liste des accessoires approuvés au chapitre 6.1. Liste des Accessoires.)

- Avant d'utiliser l'appareil pour la première fois, insérez une ou deux batteries comme indiqué à la Fig. 2, qui s'enclencheront une fois insérées correctement.

- Connectez l'alimentation CA/CC en branchant le connecteur rond dans le réceptacle sur le côté du concentrateur. (Fig.3)
- Branchez l'autre extrémité de l'alimentation CA/CC dans une prise. Faites toujours attention lors de l'insertion de la fiche dans la prise.
- L'écran affiche **En Charge NN%**  .

Le chargeur est universel et prend en charge de nombreux marchés internationaux, il peut donc être branché dans une prise 100–240 V CA, 50–60 Hz.

Laissez la batterie/les batteries se charger complètement avant la première utilisation. Lorsque la batterie est entièrement chargée, l'appareil peut fonctionner pendant 4 heures avec une seule batterie ou 8 heures avec deux batteries en mode pulse au réglage 2, à 18 respirations par minutes. En mode continu au réglage 2, l'appareil peut fonctionner jusqu'à 0,75 heure avec une batterie et 1,5 heure avec deux batteries.

IMPORTANT: L'autonomie de la batterie peut varier en fonction de la fréquence respiratoire, de l'âge de la batterie et des conditions environnementales. Consultez le texte affiché sur l'appareil pour connaître l'état de charge de la batterie.

IMPORTANT: Assurez-vous que l'icône de mode de fonctionnement (cf. Fig. 7) indique que l'alimentation est bien connectée. Au cas contraire, vérifiez que le câble est branché correctement. Consultez le chapitre 10. Dépannage pour obtenir davantage d'informations.

IMPORTANT: Lorsque le concentrateur est relié à l'alimentation CC et fonctionne en mode apport continu au niveau 2, la batterie ne recharge pas.

IMPORTANT: L'alimentation électrique CC doit être utilisée sur des appareils ayant la puissance nominale de sortie qui convient.



Fig. 4

IMPORTANT: L'appareil doit être en fonctionnement pour que l'adaptateur CC alimente le concentrateur d'oxygène portatif Zen-O.

Pour optimiser la durée et l'autonomie de la batterie, évitez de laisser la batterie se vider complètement et utilisez l'appareil branché dès que possible. La batterie se rechargera automatiquement dès que le concentrateur sera connecté à une source d'alimentation. Vous pouvez utiliser l'appareil lorsqu'il est en charge. L'écran LCD indiquera si l'appareil fonctionne sur la batterie ou sur le secteur.

La batterie complètement chargée conservera un certain niveau de charge jusqu'à trente jours lorsque l'appareil n'est pas utilisé. Consultez le paragraphe **PRÉCAUTION** ci-dessous pour connaître les recommandations de retrait/stockage de la batterie.

IMPORTANT: La batterie peut être endommagée si vous la laissez se décharger complètement lors de l'utilisation du concentrateur.

IMPORTANT: Après 300 cycles de recharge/décharge, la capacité de la batterie sera d'au moins 80% de sa capacité originale. Remplacez la batterie lorsque son autonomie réduite nuit à votre mobilité.

! PRÉCAUTION: Retirez la batterie de l'appareil si vous ne l'utilisez pas pendant plus de sept jours. Conservez-la dans un endroit frais et sec.

! PRÉCAUTION: Vérifiez que l'appareil fonctionne sur batterie après l'avoir débranché de l'alimentation.

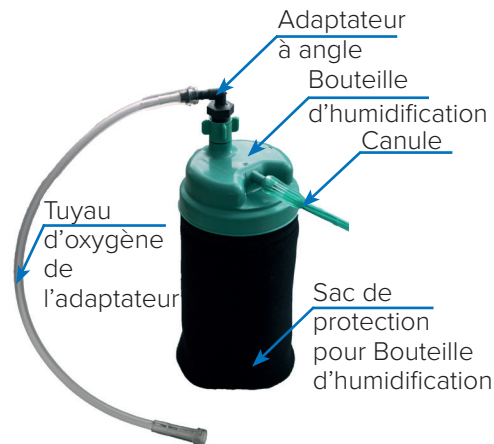
IMPORTANT: Lorsque vous n'utilisez pas la batterie dans l'unité, assurez-vous de la conserver dans la pochette fournie dans l'emballage original.

6.3. CANULE NASALE

N'utilisez qu'une canule nasale présentant les caractéristiques suivantes:

- Longueur: 1,2m (4 ft), 2,1 m (7 ft), 7,6 m (25 ft) ou 15,2 m (50 ft)
- haut débit
- diamètre interne large
- extrémités droites non effilées
- adaptée jusqu'à 15 l/min par minute à un max. pression de 3,6 psi
- compatible avec la norme CEI/EN 60601-1

! Une canule de 15,2 m (50 ft) peut être mise en œuvre uniquement si l'appareil travaille en régime de débit continu.



⚠ PRÉCAUTION: N'utilisez que des accessoires approuvés avec cet appareil. Consultez le guide des accessoires approuvés pour connaître la liste des accessoires et des canules approuvés pour une utilisation avec cet appareil. L'utilisation d'accessoires ou d'une canule non approuvés peut nuire aux performances de l'appareil, notamment son débit et la pureté de l'oxygène délivré.

Pour obtenir des informations mises à jour sur les accessoires ou savoir si des accessoires supplémentaires, en option ou de rechange sont nécessaires, contactez votre distributeur.

6.4. CHARIOT

Lorsque vous utilisez l'appareil avec un chariot, attachez et sécurisez le concentrateur avec les sangles, comme illustré à la Fig. 4.

Important: Il est recommandé d'utiliser le chariot le plus souvent possible pour transporter l'appareil.

6.5. INSTALLATION D'UN HUMIDIFICATEUR

AVERTISSEMENT: Un humidificateur ne peut être utilisé qu'en mode continu ! N'utilisez pas d'humidificateur lorsque le COP est en mode pulsé ou en mode éco !

Ne remplissez pas trop l'humidificateur !

Utilisez un humidificateur seulement s'il est prescrit par un médecin!

Pour installer l'humidificateur:

- Retirez le couvercle de la bouteille de l'humidificateur.
- Remplissez l'humidificateur avec de l'eau du robinet bouillie après l'avoir laissée refroidir ou distillée.
- Remplissez le flacon de l'humidificateur au niveau spécifié par le repère du fabricant du flacon de l'humidificateur puis replacez le couvercle.
- Fixez l'adaptateur d'angle directement sur le flacon de l'humidificateur et - Placez le flacon de l'humidificateur assemblé dans le sac de l'humidificateur et fixez le sac sur le chariot.
- Attach the angle adapter directly to the humidifier bottle and - Place the assembled humidifier bottle into humidifier bag and attach the humidifier bag to the pull cart.
- Raccordez le tuyau de l'adaptateur d'oxygène (max 50 cm) à l'adaptateur d'angle et placez l'autre extrémité à la sortie d'oxygène sur le concentrateur. Assurez-vous que toutes les connexions sont correctement installées.



Fig. 5

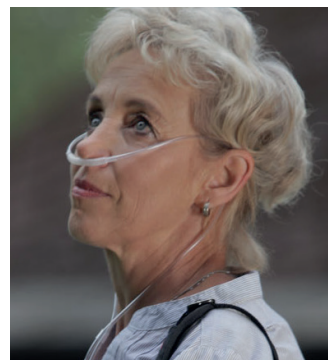


Fig. 6

- Connectez la canule nasale à la sortie du flacon de l'humidificateur et s'assurer que l'oxygène circule à travers la canule.
- Le concentrateur et l'humidificateur doivent toujours être utilisés en position verticale pour empêcher l'eau d'entrer dans la canule nasale.

REMARQUE: Utiliser uniquement une canule spécifiée.

7. UTILISATION DU CONCENTRATEUR


Important: Consultez les sections 3.1. Vue D'ensemble des Avertissements et 3.2. Vue D'ensemble des Précautions avant d'utiliser l'appareil.


Le concentrateur d'oxygène portable Zen-O™ est conçu pour être simple à utiliser, en permettant l'accès à toutes les fonctions grâce aux quelques touches du panneau de commande.

L'appareil doit être transporté dans son sac de transport, placé dans un chariot et utilisé posé à la verticale sur une table ou sur le sol dans son sac de transport. Pendant l'utilisation, le patient doit utiliser la longueur de canule recommandée.

IMPORTANT: Le rétroéclairage de l'écran d'affichage reste éteint excepté pendant la séquence d'allumage/de mise hors tension. Pour activer le rétroéclairage brièvement, appuyez sur une touche. Il restera également activé pendant une alarme non désactivée.

7.1. BRANCHEMENT DE LA CANULE NASALE

 **PRÉCAUTION:** Remplacez régulièrement la canule. Consultez votre prestataire de de l'oxygène à domicile ou votre médecin pour déterminer la fréquence à laquelle la canule doit être remplacée.

 **PRÉCAUTION:** Lors de l'utilisation de la canule, suivez toujours les instructions du fabricant.

Connectez le tube au port de la canule comme indiqué à la Fig. 5.


Pour connecter la canule au patient, positionnez les extrémités dans les narines du patient et passez le tube au-dessus des oreilles et sous le menton. Suivez toujours les instructions du fabricant.

Ajustez l'adaptateur sur le tube pour un meilleur confort.

Lorsque la canule est en place, respirez normalement par le nez. Zen-O™ détectera les respirations et apportera de l'oxygène pendant l'inhalation.

IMPORTANT: Un mauvais positionnement de la canule peut empêcher l'appareil de détecter les efforts respiratoires du patient. Assurez-vous qu'elle est bien en place et qu'elle a été insérée correctement.

7.2. MISE SOUS TENSION

- Pour mettre l'appareil sous tension, appuyez sur la touche marche/arrêt .
- Le concentrateur émet alors un pépiement et les LED verte, jaune et rouge s'allument une fois, alors que l'écran affiche le nom du périphérique.



LED rouge — indique un danger ou la nécessité d'une action urgente





LED jaune — indique un avertissement ou une attention particulière





LED verte — indique que l'appareil est sous tension. La LED verte reste alors allumée.

IMPORTANT: Aucun réglage ne peut être effectué tant que la séquence de mise sous tension n'est pas terminée.

7.3. CHOIX DE LA LANGUE PRÉFÉRÉE




Lorsque l'appareil est sous tension, maintenez simultanément les boutons plus  et sourdine  pendant environ quatre secondes, jusqu'à ce que « Langue: » s'affiche.

Naviguez ensuite parmi les langues disponibles en utilisant les boutons plus  ou moins .

Lorsque la langue souhaitée s'affiche, appuyez sur le bouton mode  pour la sélectionner. L'appareil modifie alors la langue et revient à l'écran de base.

7.4. RÉGLAGES DES PARAMÈTRES





Important: Après la mise sous tension du Zen-O™, la séquence d'allumage dure environ 35 secondes. L'appareil atteint le niveau d'oxygène spécifié après environ 2 minutes d'utilisation.

- L'appareil commence à fonctionner selon les réglages précédents. Utilisez le bouton de mode  pour passer du mode pulse **Pulse X.X**  au mode apport continu **LPM Cont. X.X** .
- En mode pulse, l'appareil délivre une impulsion d'oxygène au début de chacune de vos inhalations.

Mode Auto: Si aucune inhalation n'est détectée pendant 60 secondes en mode pulsé, l'alarme "Check Cannula" (vérifier la canule) sera activée et l'appareil passera automatiquement en mode automatique et continuera à délivrer de l'oxygène à raison de 18 respirations par minute. Lorsqu'une inhalation est détectée, l'appareil arrêtera l'alarme "Check Cannula" (vérifier la canule) et sortira du mode automatique.

- En mode apport continu, l'appareil délivre un flot d'oxygène en continu mais il consomme également plus d'énergie et la durée de la batterie est donc réduite.

Le réglage du mode peut être effectué de la façon suivante:

- le mode pulse peut être réglé de 1,0 à 6,0 par graduations de 0,5 grâce aux touches  et .
- le mode apport continu peut être réglé de 0,5 à 2,0 par graduations de 0,5 grâce aux touches  et .

Important: Si vous pensez qu'il existe une fuite d'air, passez une solution d'eau savonneuse sur le point de connexion entre le concentrateur et la canule pour vérifier la présence de bulles.

Important: Le débit peut être vérifié avec le concentrateur d'oxygène en mode continu, en plaçant l'extrémité de la canule nasale sous la surface d'un demi-verre d'eau et en vérifiant la présence de bulles.

Les réglages actuels et la source d'alimentation (secteur ou batterie ; l'icône de la batterie indique également le niveau de charge approximatif restant) sont indiqués sur l'écran d'affichage comme indiqué à la Fig. 7.

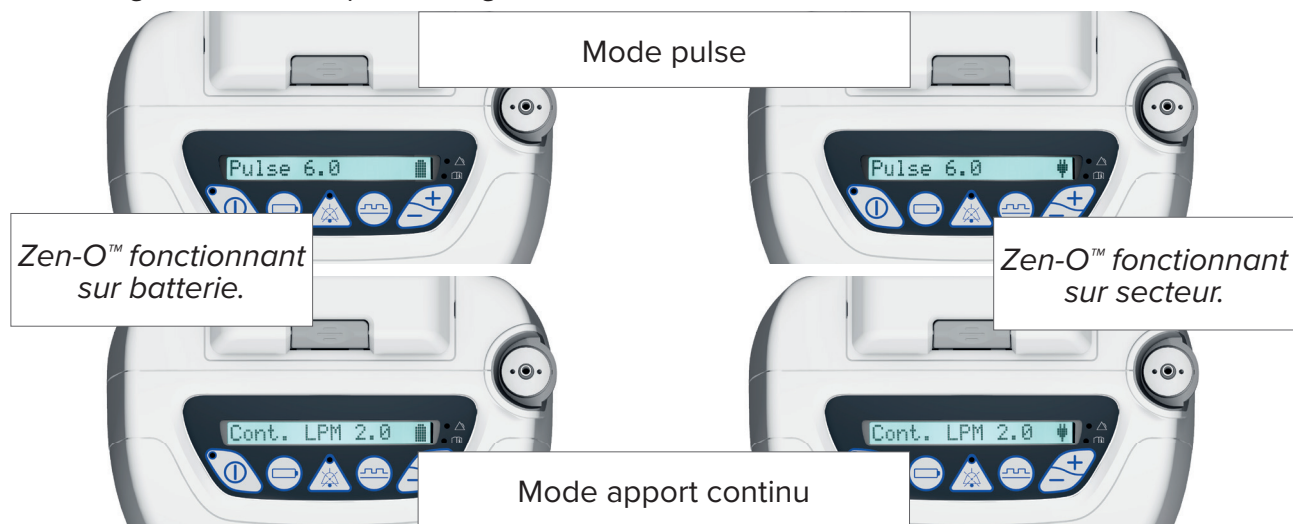


Fig. 7






7.5. MODE ECO

Lorsque l'écran de réglage est affiché, appuyez sur le bouton Batterie et maintenez-le enfoncé pendant environ quatre secondes jusqu'à ce qu'il passe de "Pulse XX" à "Eco Mode". Appuyez de nouveau sur le bouton Batterie et maintenez-le enfoncé pour revenir au mode Pulsé.

En mode pulsé standard, l'appareil vous donnera la même quantité d'oxygène à chaque respiration, quel que soit votre rythme respiratoire. Cela peut consommer plus de puissance de la batterie à des taux de respiration plus élevés. En mode Eco, l'appareil fournit un volume fixe d'oxygène par minute, quelle que soit la fréquence respiratoire, et prolonge la durée de la batterie.


7.6. BOUTON DE LA BATTERIE


Le bouton de la batterie  vous permet de vérifier l'état de la ou des batteries. Pour faire défiler les informations, appuyez plusieurs fois sur le bouton.

- D'abord, les informations sur l'état des deux batteries (ou d'une seule batterie s'il n'y en a qu'une) s'affichent **En Charge NN%** .
- Ensuite, l'état de la batterie se trouvant dans le premier emplacement s'affiche **Batt1: NN%** , suivi de son nombre de cycles de charge **Batt1: N Cycles** .
- Après cela, l'état et le nombre de cycles de charge de la batterie se trouvant dans le second emplacement s'affichent **Batt2: NN%**  **Batt2: N Cycles** .

Si un des emplacements est resté vide, un point d'interrogation s'affichera à la place de l'état de la batterie et du nombre de cycles. Après la cinquième pression sur le bouton de la batterie, vous reviendrez à l'écran principal affichant les réglages de débit actuels. Si vous n'actionnez aucun bouton pendant environ 15 secondes, l'affichage reviendra automatiquement à l'écran principal.


7.7. RÉPONSE AUX ALARMES

 **PRÉCAUTION:** Si vous ne pouvez pas entendre ou voir les alarmes, si vous n'avez pas de sensibilité tactile ou que vous ne pouvez pas ressentir la gêne, consultez un médecin avant d'utiliser l'appareil.

Appuyez à tout moment sur la touche de sourdine de l'alarme  pour mettre la sonnerie en sourdine. La durée des périodes de sourdine dépend de l'importance de l'alarme (cf. chapitre « 9. Témoins de L'alarme »). Pendant cette période de sourdine, la LED restera allumée pour indiquer que la sonnerie de l'alarme est en sourdine. Appuyez à nouveau sur la touche de sourdine pour annuler la sourdine. Si vous appuyez sur la touche de sourdine alors qu'aucune alarme n'est active, cela mettra en sourdine toutes les futures alarmes de moyenne ou de faible priorité pendant huit heures. Consultez les chapitres "9. Témoins de L'alarme" et "10. Dépannage" pour en savoir plus sur les alarmes.

***IMPORTANT:** Le système d'alarme est testé pendant la séquence d'allumage. Vous devriez voir toutes les lumières d'alarme s'allumer brièvement et entendre le témoin d'alarme sonore pépier. Si vous pensez qu'une des alarmes ne fonctionne pas, contactez votre distributeur pour qu'il vérifie que toutes les alarmes fonctionnent correctement.*

7.8. MISE HORS TENSION

 **PRÉCAUTION:** Mettez toujours l'appareil hors tension lorsque vous ne l'utilisez pas. Pour mettre le concentrateur d'oxygène Zen-O™ hors tension, appuyez et maintenez la touche marche/arrêt. L'appareil pépiera et l'écran affichera un message d'arrêt **Eteindre** pendant environ cinq secondes, puis il passera en mode veille.

IMPORTANT: Ne débranchez pas l'alimentation CA et en même temps ne retirez pas la batterie, alors que l'appareil fonctionne. Utilisez toujours la touche marche/arrêt pour mettre l'appareil hors tension. Attendez que l'appareil soit complètement hors tension avant de le débrancher et de retirer la batterie.

8. VOYAGER EN AVION AVEC LE CONCENTRATEUR D'OXYGÈNE PORTATIF ZEN-O™

8.1. PRÉPARATION DU PASSAGER AVANT LE VOL

8.1.1. Étiquetage obligatoire

Votre concentrateur d'oxygène portatif Zen-O™ peut être utilisé en avion, il satisfait à tous les critères d'admission de l'agence fédérale de l'aviation américaine (FAA, Federal Aviation Administration). Cette conformité est attestée par l'étiquette apposée à l'arrière du concentrateur d'oxygène portatif, qui indique en rouge « The manufacturer of this POC has determined this device conforms to all applicable FAA acceptance criteria for POC carriage and use on board aircraft » (Le fabricant de ce concentrateur d'oxygène portatif assure que cet appareil satisfait à tous les critères d'admission de la FAA en vigueur pour le transport et l'utilisation en avion). Avant de monter en avion, il peut vous être demandé de montrer cette étiquette au personnel de bord.

8.1.2. Consultation d'un professionnel de santé

La FAA n'exige pas d'un passager qu'il consulte un professionnel de santé avant d'utiliser un concentrateur d'oxygène portatif Zen-O™ à bord d'un avion. Toutefois, vous souhaitez peut-être aborder les points suivants avec un professionnel de santé:

- Les effets d'une cabine pressurisée (l'altitude cabine peut atteindre 8 000 pieds) sur vos besoins en oxygène.
 - Compte tenu de l'altitude cabine, certains utilisateurs du concentrateur d'oxygène portatif Zen-O™ ont besoin d'un réglage supérieur du débit ou du nombre de litres par minute (LPM) lorsqu'ils sont dans les airs.
 - Compte tenu de l'altitude cabine, certains utilisateurs occasionnels du concentrateur d'oxygène portatif Zen-O™ sur la terre ferme peuvent avoir besoin de l'utiliser pendant tout le vol.
- Vos besoins en oxygène au moment du voyage ou les éventuels changements de ces besoins depuis la première prescription du concentrateur d'oxygène portatif Zen-O™ ou lors de la dernière consultation chez un professionnel de santé.

- Certains éléments importants du manuel d'utilisation du concentrateur d'oxygène portatif Zen-O™, notamment l'administration d'oxygène, les indicateurs, les avertissements et les alertes, ainsi que les réglages/modifications du débit ou des LPM.
- Tous les membres d'équipage (pilotes et personnel de bord) suivent une formation sur la prise en charge des événements médicaux en vol. Pour autant, la FAA n'exige pas que les transporteurs aériens ou les membres d'équipage fournissent une assistance médicale aux passagers.

IMPORTANT: vous trouverez des informations supplémentaires au sujet de la santé et de la sécurité des passagers sur http://www.faa.gov/passengers/fly_safe/health/comprehensive/.

8.1.3. Prévoir un nombre suffisant de batteries

Il vous incombe de vous munir d'un nombre suffisant de batteries pour alimenter le concentrateur d'oxygène portatif Zen-O™ pendant toute la durée d'utilisation prévue de l'appareil. Pour déterminer le nombre de batteries nécessaires, vous devez au moins tenir compte des points suivants:

- Conseils du professionnel de santé quant à la durée d'utilisation du concentrateur d'oxygène portatif Zen-O™.
- Informations du transporteur aérien quant à la durée de vol prévue en tenant compte des escales et des retards imprévus.

IMPORTANT: il se peut que vous preniez plusieurs vols avec plusieurs compagnies aériennes, cela impliquerait donc une utilisation du concentrateur d'oxygène portatif Zen-O™ au sol entre les vols.

- Informations du manuel de l'utilisateur Zen-O™ quant à la durée de vie prévue des batteries.

IMPORTANT: il ne faut jamais compter sur l'alimentation électrique disponible à bord pendant un vol.

- Exigences du transporteur aérien quant au nombre de batteries transportées, disponibles en général sur le site web de la compagnie aérienne.

IMPORTANT: le transporteur aérien peut exiger que vous preniez suffisamment de batteries pour alimenter l'appareil pendant au moins 150 % de la durée de vol prévue.

8.1.4. Documentation

Le fonctionnement du concentrateur d'oxygène portatif Zen-O™ à bord de l'avion vous incombe. C'est pourquoi la FAA recommande aux passagers de prendre avec eux au minimum le présent manuel d'utilisation et tout autre document d'information fourni par un professionnel de santé relatif au concentrateur d'oxygène portatif Zen-O™ et à son utilisation.

8.1.5. Certificats médicaux

Un transporteur aérien peut exiger un certificat médical pour un passager souffrant d'une maladie ou d'une infirmité, si l'on peut raisonnablement douter que cette personne puisse supporter tout le vol sans assistance médicale supplémentaire. De même, un transporteur aérien peut exiger un certificat médical pour une personne ayant besoin d'oxygène médical pendant un vol. La FAA n'exige **pas** d'un passager qu'il se obtienne un certificat médical et le présente au personnel de bord ou au pilote avant d'utiliser le concentrateur d'oxygène portatif Zen-O™ à bord d'un avion.

8.1.6. Batteries de rechange

Les dommages et les courts-circuits des batteries peuvent entraîner une surchauffe des batteries et donc un incendie. De tels événements peuvent à leur tour occasionner des blessures aux autres passagers et, dans le pire des cas pour certains types de batteries, un incendie catastrophique dans la cabine. Par conséquent, vous devez protéger des courts-circuits chacune des batteries au lithium de rechange transportées à bord de l'avion en les laissant dans leur emballage d'origine, en appliquant de l'adhésif sur les bornes exposées ou en plaçant chaque batterie dans un sac en plastique ou une pochette de protection individuelle.

IMPORTANT: il est interdit de transporter des batteries au lithium de rechange dans les bagages en soute.

Il vous incombe de veiller à ce que toutes les batteries au lithium de rechange transportées dans un bagage à mains soient correctement emballées. Certains fournisseurs d'équipement pour le concentrateur d'oxygène portatif Zen-O™, compagnies aériennes et expéditeurs transitaires spécialisés dans l'expédition de marchandises emballées de petite taille peuvent vous fournir ce service d'emballage.

8.2. INFORMATIONS D'EMBARQUEMENT ET EN VOL

8.2.1. Transport du concentrateur d'oxygène portatif Zen-O™ dans un bagage enregistré

Votre concentrateur d'oxygène portatif Zen-O™ est un appareil d'assistance. À ce titre, les transporteurs ne peuvent en aucun cas le considérer comme un bagage à mains ordinaire soumis à la réglementation relative aux bagages de cabine, dans la mesure où il est transporté par une personne malade.

IMPORTANT: un sac contenant des batteries supplémentaires destinées à alimenter le concentrateur d'oxygène portable Zen-O™ en vol peut également être considéré comme un appareil d'assistance. Néanmoins, il existe des limitations sur le régime nominal en watt-heure (Wh) d'une batterie qui doit être inférieur à 100 Wh. Pour votre concentrateur d'oxygène portable Zen-O™, le régime nominal en watt-heure (Wh) est inférieur à 100 Wh par batterie, il n'y aura donc aucune limitation imposée.

8.2.2. Transport du concentrateur d'oxygène portatif Zen-O™ dans un bagage enregistré

À bord d'un avion, il est possible de transporter votre concentrateur d'oxygène portatif Zen-O™ en cabine ou en soute. Toutefois, **il est interdit de transporter des batteries au lithium de rechange dans les bagages en soute.**

8.2.3. Positionnement et arrimage de votre concentrateur d'oxygène portatif Zen-O™

Pour qu'un concentrateur d'oxygène portatif Zen-O™ fonctionne efficacement, le filtre à air/d'admission ne doit pas être bouché pendant l'utilisation. Il faut donc éviter de poser des couvertures, vestes et autres bagages à mains autour du concentrateur d'oxygène portatif Zen-O™ afin de ne pas obstruer le filtre à air/d'admission. L'obstruction du filtre à air/d'admission a deux conséquences. Premièrement, des voyants d'avertissement et/ou des alarmes sonores vous indiquent que la concentration d'oxygène au niveau de la sortie du concentrateur d'oxygène portatif Zen-O™ est insuffisante. Deuxièmement, lorsque la température des composants internes du concentrateur d'oxygène portatif Zen-O™ augmente jusqu'à une certaine limite parce que l'appareil essaie de fournir de l'oxygène, le concentrateur d'oxygène portatif Zen-O™ se coupe automatiquement afin d'éviter une surchauffe et vous en êtes averti par des voyants d'avertissement et/ou des alarmes sonores.

Positionnement du Zen-O™ Le concentrateur d'oxygène portatif Zen-O™, conforme FAA, doit être placé sous le siège devant vous de sorte que vous ou votre accompagnant puissiez voir les voyants d'avertissement et/ou entendre les alarmes sonores. Si vous le placez sous votre siège ou dans un compartiment fermé, vous ne verrez pas les voyants d'avertissement et vous n'entendrez probablement pas non plus les alarmes sonores. D'autres emplacements peuvent être adaptés s'ils sont acceptés par le personnel de bord.

8.2.4. Restrictions de sièges pour les passagers qui souhaitent utiliser un concentrateur d'oxygène portatif Zen-O™ à bord d'un avion

Sièges situés près des sorties: les recommandations de la FAA interdisent aux passagers qui utilisent un appareil d'assistance, et notamment un concentrateur d'oxygène portatif Zen-O™, de s'asseoir sur un siège situé près d'une sortie.

Arrimage pendant le déplacement de l'avion: pendant tout déplacement au sol (détachement et circulation au sol), le décollage et l'atterrissage, le concentrateur d'oxygène portatif Zen-O™ doit être correctement arrimé de sorte qu'il n'entrave en rien l'accès des passagers à une sortie ni la circulation dans l'allée centrale de la cabine. D'autres restrictions relatives aux places peuvent être appliquées afin de respecter les réglementations de sécurité de la FAA. Par exemple:

1. Certains sièges d'un avion, tels que les sièges situés près d'une cloison, peuvent ou non être dotés d'un espace d'arrimage approuvé pouvant recevoir le concentrateur d'oxygène portatif Zen-O™ pendant tout déplacement au sol, le décollage et l'atterrissage. Par conséquent, si l'utilisateur du concentrateur d'oxygène portatif Zen-O™ occupe l'un de ces sièges, l'appareil ne sera peut-être pas arrimé correctement pendant ces phases du vol. Dans ce cas, une restriction relative aux places peut s'appliquer.
2. Pendant tout déplacement au sol, le décollage et l'atterrissage, la tubulure de la canule nasale qui permet à votre concentrateur d'oxygène portatif Zen-O™ correctement arrimé d'administrer l'oxygène ne doit pas traverser la rangée de sièges d'une manière pouvant gêner l'accès des passagers ou les faire trébucher en cas d'évacuation. Vous ne devez en aucun cas gêner l'accès des autres passagers lors de ces phases du vol. Le cas échéant, une restriction relative aux places peut s'appliquer afin de respecter les réglementations de sécurité de la FAA. Par exemple, si tous les sièges d'une rangée sont occupés, le siège qui convient à l'utilisateur du concentrateur d'oxygène portatif Zen-O™ sera le siège côté hublot.
3. L'exploitant ne peut appliquer de restrictions relatives aux places que dans le respect des réglementations de sécurité de la FAA. Les exemples précédents constituent seulement quelques scénarios possibles.

IMPORTANT: un règlement général de la compagnie aérienne stipulant que tout passager utilisant le concentrateur d'oxygène portatif Zen-O™ à bord de l'avion doit occuper un siège côté hublot, indépendamment de la situation de chacun, serait contraire aux exigences de la FAA.

8.2.5. Dépressurisation de la cabine

L'utilisation du concentrateur d'oxygène portatif Zen-O™ pendant une dépressurisation de la cabine ne représente aucun danger. Néanmoins, en cas de dépressurisation de la cabine (rapide ou lente), vous devez utiliser les masques à oxygène qui tombent devant vous jusqu'à la stabilisation de l'avion.

8.2.6. Utilisation de l'alimentation électrique dans l'avion

Rien n'oblige les exploitants à vous fournir une alimentation électrique dans l'avion pour le concentrateur d'oxygène portatif Zen-O™. Les prises électriques à bord d'un avion sont considérées comme un équipement superflu, les certifications ou réglementations d'exploitation ne les imposent donc pas. En outre, tout dysfonctionnement électrique des systèmes de bord peut nécessiter de désactiver la source d'alimentation de ces prises au sol ou en vol pour la sécurité du vol. Compte tenu de cette règle, le concentrateur d'oxygène portatif Zen-O™ doit être alimenté exclusivement par batteries à bord d'un avion. **Il ne faut jamais compter sur l'alimentation électrique disponible à bord pendant un vol.**

8.2.7. Tabagisme

Il est dangereux de fumer (y compris des cigarettes électroniques) pendant l'oxygénothérapie, cela pourrait déclencher un incendie entraînant des blessures graves voire le décès du patient ou d'autres personnes. N'approchez pas le concentrateur d'oxygène portatif ni aucun autre accessoire administrant de l'oxygène à moins de 3 m d'une cigarette ou d'une flamme nue.

8.3. RÈGLEMENTATIONS DE L'AGENCE DE SÉCURITÉ DES TRANSPORTS (TSA, TRANSPORTATION SECURITY ADMINISTRATION)

Vous pouvez obtenir des informations détaillées concernant le contrôle des passagers qui utilisent des appareils respiratoires, notamment le concentrateur d'oxygène portatif Zen-O™, auprès de la TSA sur le site Web <https://www.tsa.gov/travel/special-procedures>.

Les points de sécurité générale ci-dessous s'appliquent au concentrateur d'oxygène portatif Zen-O™:



1. La limite d'un seul bagage à mains et un seul bagage personnel (p. ex. sac à main, porte-documents ou sacoche d'ordinateur) ne s'applique pas aux dispositifs ou équipements médicaux, aux aides à la mobilité et/ou aux appareils d'assistance transportés et/ou utilisés par une personne souffrant d'une maladie ou d'une infirmité.
2. Si une personne dispose d'un certificat médical attestant de sa maladie/infirmité, elle peut le présenter à l'agent de sûreté aéroportuaire afin de l'informer de sa situation. Ce document n'est pas obligatoire et ne dispense pas la personne concernée de passer le contrôle de sécurité.

8.4. INSTRUCCIONES PARA CONFIGURAR MODO AVIÓN

Si vous avez le modèle RS-00500C (ceci est indiqué au dos de votre appareil), cela signifie que votre appareil est connecté à la plate-forme Clarity de GCE. Clarity fournit des mises à jour régulières sur les performances de votre appareil à votre prestataire d'oxygène à domicile, ce qui lui permet de mieux vous aider.

Lorsque vous voyagez en avion, la réglementation internationale des transports aériens vous oblige à désactiver les fonctions de communication de vos appareils électroniques à bord de l'avion. Si votre concentrateur d'oxygène portable Zen-O est activé pour fonctionner avec la plate-forme Clarity de GCE, vous devrez placer l'appareil en mode avion.

Voici les étapes à suivre:

1. Pour passer en mode avion: Appuyez et maintenez les boutons "sourdine"  et "moins"  simultanément pendant 4 secondes.

2. L'écran affichera ce qui suit:



Et le symbole de charge/batterie alternera avec le symbole "A":





3. Si l'on appuie sur un bouton, l'écran affichera l'écran habituel



Puis, après 10 secondes, il affichera de nouveau le symbole alternatif "A"



4. Pour enlever le mode avion: Appuyez et maintenez les boutons "sourdine"  et  "moins" simultanément pendant 4 secondes.

IMPORTANT: L'activation ou la désactivation du mode avion n'affecte pas les performances normales de fonctionnement de votre appareil, continuez à utiliser votre appareil normalement.

9. TÉMOINS DE L'ALARME

Si le concentrateur d'oxygène portable Zen-O™ détecte une situation d'alarme, il l'indiquera de façon visuelle et sonore dans les 10 secondes. Il existe quatre niveaux d'alarme: haute priorité critique, haute priorité, moyenne priorité et faible priorité.

Chaque niveau est indiqué de façon différente par l'éclairage de l'écran (jaune et rouge) et par la sonnerie, comme indiqué ci-dessous. Dans chacun des cas, le message et l'état de d'alarme

IMPORTANT: Toutes les alarmes et les paramètres sont pré-réglés en usine ; ils ne peuvent pas être modifiés ou ajustés par l'utilisateur.

IMPORTANT: Le système d'alarme est testé pendant la séquence d'allumage. Vous devriez voir toutes les lumières d'alarme s'allumer brièvement et entendre le témoin d'alarme sonore pépier.

ÉTAT DE L'ALARME	SIGNAUX SONORES	TÉMOIN VISUEL	DURÉE DE SOURDINE
Haute priorité critique	Dix bips à la suite, avec répétition toutes les 3 secondes.	LED rouge fixe et l'appareil est automatiquement désactivé.	20 minutes
Haute priorité	Dix bips à la suite, avec répétition toutes les 3 secondes.	LED rouge clignotante	20 minutes
Moyenne priorité	Trois bips à la suite, avec répétition toutes les 8 secondes.	LED jaune clignotante	8 heures
Faible priorité	Trois bips à la suite, avec répétition toutes les 10 minutes.	LED jaune fixe	24 heures

FR

IMPORTANT: Si deux états se déclarent en même temps, l'alarme la plus importante sera indiquée. Si deux alarmes ou plus de même priorité se déclenchent en même temps, la plus récente sera indiquée.

IMPORTANT: Les alarmes les plus récentes indiquées par l'appareil sont enregistrées pour référence par le personnel d'entretien. Ce journal est conservé même lorsque l'appareil est mis hors tension ou qu'il s'éteint pour toute autre raison.

IMPORTANT: Si vous appuyez sur la touche de sourdine avant qu'une alarme ne se déclenche (par exemple, pour mettre l'appareil en sourdine dans une salle de cinéma), les alarmes de haute priorité critiques et de haute priorité annuleront la fonction de sourdine. En revanche, les alarmes de moyenne et faible priorité seront mises en sourdine pendant huit heures et vingt-quatre heures respectivement à partir du moment où vous avez appuyé sur la touche. Désactivez la touche de sourdine pour afficher la dernière alarme la plus importante. Activez la touche de sourdine pour réinitialiser la minuterie de huit heures.

9.1. ALARMES

Lorsque le concentrateur envoie une alarme, un message correspondant s'affiche à l'écran. Prenez les mesures nécessaires indiquées dans le tableau ci-dessous.

9.1.1. Alarmes Haute Priorité Critiques

Important: Ces alarmes désactivent l'appareil immédiatement.

MESSAGE D'ALARME	DESCRIPTION	ACTION
Charger batt.	La batterie doit être chargée.	Rechargez la batterie en branchant l'appareil au secteur. Assurez-vous que tous les branchements sont effectués correctement.
Batt. Inadapte	La batterie ne fait pas partie des batteries approuvées.	Remplacez la batterie par une batterie approuvée.
XX: Service!*	Entretien nécessaire.	Contactez votre distributeur.

* Valeur: 01-20

9.1.2. Alarmes Haute Priorité

Important: Ces alarmes ne désactivent pas l'appareil.

MESSAGE D'ALARME	DESCRIPTION	ACTION
Verifier Vent	L'appareil ne peut pas conserver la pureté de l'oxygène.	Assurez-vous que les entrées/sorties d'air ne sont pas bloquées. Si l'alarme persiste, contactez votre distributeur.
Batt. faible	Durée de vie de la batterie inférieure à 17 minutes.	Rechargez la batterie en branchant l'appareil au secteur. <i>Important: Le message sera supprimé automatiquement lorsque l'appareil sera relié au secteur.</i>
XX: Service!*	Entretien nécessaire.	Contactez votre distributeur.

* Valeur: 21-50

9.1.3. Alarmes Moyenne Priorité

MESSAGE D'ALARME	DESCRIPTION	ACTION
Verif. canule	Aucune respiration détectée depuis 60 secondes	Vérifiez que la canule est connectée correctement. Assurez-vous de respirer par le nez. Si l'alarme persiste, contactez votre distributeur. <i>Important: Le message sera supprimé automatiquement lorsqu'une respiration sera détectée.</i>
Debit faible	L'apport continu en oxygène est inférieur aux caractéristiques.	Vérifiez que la canule n'est pas pliée et que le filtre du patient est positionné correctement. Si l'alarme persiste, contactez votre distributeur.
XX: Service!*	Entretien nécessaire.	Contactez votre distributeur.

* Valeur: 51-70

9.1.4. Alarmes Faible Priorité


MESSAGE D'ALARME	DESCRIPTION	ACTION
XX: Service!*	Entretien nécessaire.	Contactez votre distributeur.

* Valeur: 71-99

9.1.5. Autres Messages



MESSAGE	DESCRIPTION	ACTION
Deconnecte	L'appareil n'est plus raccordé au secteur, il fonctionne maintenant sur batterie.	Aucune action nécessaire.
Eteindre	S'affiche lors de la séquence de mise hors tension de l'unité	Aucune action nécessaire.
No hay bateria	S'affiche dans le menu batterie lorsque l'appareil ne trouve aucune communication avec la batterie.	Vérifiez que la ou les batteries sont correctement installées. Contactez votre distributeur si la batterie est insérée correctement mais que le message s'affiche encore pendant plus de 30 secondes.

FR

MESSAGE	DESCRIPTION	ACTION
Batt NN%	Affiche le pourcentage de charge de la batterie s'il est supérieur à 10 % et que l'appareil n'est pas branché au secteur.	Le message s'affiche lorsque vous appuyez sur la touche de la batterie.
En Charge NN% 	NN % affiche le niveau actuel de charge de la batterie. S'affiche lorsque la charge de la batterie est supérieure à 10 % mais inférieure à 100 % et que l'appareil est connecté au secteur.	Le message s'affiche lorsque vous appuyez sur la touche de la batterie.
En Charge	La charge de la batterie est inférieure à 10 % et l'appareil est connecté au secteur.	Le message s'affiche lorsque vous appuyez sur la touche de la batterie.
Freq. Resp. XX	Indique la fréquence respiratoire moyenne du patient lorsque l'appareil délivre la quantité maximale d'oxygène et que le bolus est réduit. Si aucune respiration n'est détectée, l'appareil affiche la fréquence respiratoire la plus récente.	Niveau d'activité réduit. Assurez-vous que les entrées/sorties d'air ne sont pas bloquées. <i>Important: Ce message sera automatiquement supprimé lorsque l'appareil reviendra à un fonctionnement normal.</i>
RAZ Alarme	Une alarme réglée précédemment a été automatiquement supprimée.	Aucune action nécessaire.

FR


10. DÉPANNAGE

PROBLÈME	CAUSE POSSIBLE	DÉPANNAGE
Le système ne fonctionne plus	<ul style="list-style-type: none"> Le système peut être débranché du secteur. Le système peut être hors tension. Une alarme haute priorité critique s'est déclenchée. 	<ul style="list-style-type: none"> Vérifiez que le système est connecté correctement au secteur. Assurez-vous que le système est sous tension. Vérifiez que le système ne présente aucun dommage et qu'il n'a pas été exposé à des liquides. Si le problème persiste, contactez votre distributeur.
Une alarme retentit ou la LED  ou  s'allume	<ul style="list-style-type: none"> Consultez le chapitre 9. Témoins de L'alarme. 	Consultez le chapitre 9. Témoins de L'alarme.
La batterie ne se recharge pas.	<ul style="list-style-type: none"> L'appareil n'est pas branché. La batterie n'est pas insérée correctement. La batterie ne fonctionne pas. 	<ul style="list-style-type: none"> Vérifiez les branchements et assurez-vous: <ul style="list-style-type: none"> que les réceptacles ronds sont bien en place dans l'unité ; que le câble est connecté à l'alimentation CA/CC ou qu'un adaptateur CC pour allume-cigare est connecté, le cas échéant ; que le câble est bien branché au secteur, le cas échéant ; que la prise murale fonctionne. Assurez-vous que la batterie est en place et que son couvercle est bien refermé. Si le problème persiste, contactez votre distributeur.

11. ENTRETIEN ET NETTOYAGE

11.1. ENTRETIEN ORDINAIRE

 **AVERTISSEMENT:** N'utilisez pas de lubrifiant sur l'appareil ou sur ses accessoires.


 **PRÉCAUTION:** Remplacez régulièrement la canule. Consultez votre distributeur ou votre médecin pour déterminer la fréquence à laquelle la canule doit être remplacée. L'appareil indiquera grâce à une alarme lorsqu'une maintenance est requise. (Consultez également le chapitre 10. Dépannage.)

Aucune maintenance particulière ne doit être effectuée par l'utilisateur. Contactez votre fournisseur ou votre fabricant pour obtenir de l'aide, pour la configuration, la maintenance ou pour signaler des erreurs inattendues.

11.2. NETTOYAGE ET DÉSINFECTION

 **AVERTISSEMENT:** N'immergez pas l'appareil. Ne l'exposez pas à l'eau ou à des précipitations. N'exposez pas l'appareil à des environnements poussiéreux.

 **PRÉCAUTION:** N'utilisez pas de produits de nettoyage autres que ceux indiqués dans ce manuel. Laissez sécher les surfaces nettoyées avant de réutiliser l'appareil.

 **PRÉCAUTION:** Mettez l'appareil hors tension et débranchez-le toujours avant de le nettoyer.

Nettoyez l'extérieur avec un chiffon doux légèrement imbibé d'eau savonneuse ou des lingettes antibactériennes (solution de 70 % d'isopropanol).

Pour désinfecter avant de livrer chez un nouveau patient, utilisez un chiffon MadaCide-FDW-Plus ou équivalent et respecter les instructions du fabricant. (Fabricant - Mada Medical Products Inc., www.madamedical.com)

Important: L'extérieur de l'appareil doit être nettoyé toutes les semaines, les accessoires lorsque nécessaire. Le produit doit être nettoyé extérieurement avant d'être utilisé avec un nouveau patient. La partie extérieure de l'appareil et les accessoires doit également être nettoyée et désinfectée et le filtre patient remplacé avant la livraison à un nouveau patient. L'appareil peut devenir chaud après l'opération, faire particulièrement attention lors du remplacement des filtres.

Canule nasale: se référer au manuel d'utilisation du fabricant

11.3. DURÉE DE VIE

La durée de vie prévue de l'appareil est de 5 ans, excepté pour les tamis moléculaires. La durée de vie des tamis moléculaires dépend des conditions d'utilisation. Les tamis sont des composants internes de l'appareil et ne doivent être remplacés que par une personne expérimentée. Si les voies d'entrée et de sortie ne sont pas bloqués et que l'alarme persiste, contactez votre distributeur pour connaître la procédure de remplacement des tamis moléculaires.

12. RÉPARATION ET ÉLIMINATION DE L'APPAREIL

12.1. RÉPARATION

Ne tentez pas de réparer l'appareil. Contactez votre prestataire de l'oxygène à domicile ou votre distributeur si vous avez besoin d'assistance (cf. chapitre « 10. Dépannage »).

12.2. ÉLIMINATION

- Contactez votre distributeur concernant l'élimination de l'appareil.
- Éliminez la batterie conformément aux dispositions locales ou contactez votre distributeur.

13. GARANTIE

La société GCE garantit que tous les nouveaux concentrateurs d'oxygène Zen-O™ ainsi que les accessoires correspondants (les « Produits ») sont exempts de défauts de matière et de fabrication. Les conditions suivantes s'appliquent :

L'ensemble des garanties concernant les produits, les accessoires ainsi que les composants commence à courir à la date de vente indiquée sur la facture émise par la société GCE. Les garanties ne sont pas prolongées sur la base des interventions effectuées pendant la période de garantie. Toute intervention hors garantie bénéficiera d'une garantie standard de 90 jours pièces et main d'œuvre.

DÉSIGNATION DU PRODUIT	GARANTIE DE L'ÉQUIPEMENT
Concentrateur d'oxygène portable Zen-O™	3 ans ou 15 000 heures, selon la première éventualité atteinte (pour une performance optimale, le concentrateur d'oxygène portable doit être utilisé au moins 4 heures par jour. Une utilisation peu fréquente du produit peut avoir un impact sur la durée de vie de l'ensemble des tamis et entraîner l'annulation de la garantie pour l'ensemble des tamis)
Accessoires (batterie, dispositifs d'alimentation, sacs)	1 an
Filtres, canules et bouteille de l'humidificateur	Sans garantie

GARANTIE LIMITÉE POUR L'ENSEMBLE / LES MODULES DE TAMIS

Modèle	Fourni avec le produit original	Fourni en tant que pièce détachée
Ensemble des tamis Zen-O	La garantie concernant l'ensemble des tamis fourni avec chaque unité de Zen-O est limitée à 2 ans ou 15 000 heures, selon la première éventualité atteinte après la date de vente au premier acheteur.	La garantie concernant les ensembles des tamis / modules de tamis fournis en tant que pièce détachée est limitée à 1 an après la date de vente au premier acheteur.

Il n'existe aucune autre garantie expresse applicable à quelque produit que ce soit. Toutes les garanties implicites, y compris les qualités de garantie marchande et de convenance pour une utilisation particulière sont limitées à la période de garantie indiquée ci-dessus. Cette garantie n'est pas transférable et s'applique uniquement au premier acheteur du produit GCE.

Si l'acheteur estime que le produit n'est pas conforme à la garantie comme indiqué dans le présent document, il doit contacter le distributeur dans les deux jours ouvrés suivant la réception du produit, fournir une description du problème et une preuve de la date d'achat. Si le distributeur de GCE le lui demande, l'acheteur doit retourner le produit, port payé, bien emballé dans un emballage d'expédition approuvé par GCE et avec l'indication du numéro de retour du matériel (Returns Material Number) délivré par GCE. La société GCE n'acceptera pas les produits non identifiés au moyen d'un numéro de retour de matériel. Le produit sans ce numéro sera retourné à l'acheteur aux frais de ce dernier.

La société GCE, à sa seule obligation en vertu de la présente garantie, remplacera ou réparera, à son gré, tout produit non conforme à cette garantie. Les produits peuvent être réparés ou remplacés par des articles neufs ou remis à neuf.

La garantie limitée devient invalide si le(s) produit(s) ou ses composants:

- ont subi une mauvaise utilisation, une utilisation inappropriée, un mauvais stockage, un endommagement accidentel, une négligence, une détérioration physique, de la fumée (y compris le tabac ou les cigarettes électroniques), des modifications ou réparations non autorisées,
- ont été endommagés suite à une infiltration de sable, de liquides, d'insectes, de poils d'animaux ou d'autres corps étrangers,

- sont endommagés par une tension électrique ou des conditions environnementales inhabituelles (température, humidité, condensation hors spécification du produit ou du composant),
- sont utilisés ou endommagés d'une façon qui ne peut pas être considérée comme une usure courante,
- sont réparés ou modifiés à l'aide des composants ou matériaux non fournis ou non approuvés par la société GCE,
- sont endommagés en raison de conditions qui ne sont pas contrôlées par GCE,
- sont retournés sans un numéro de série valide communiqué par la société GCE ou si le numéro de série / de lot a été modifié ou endommagé.

Cette garantie limitée ne couvre pas les défauts d'apparence, des éléments esthétiques ou décoratifs, y compris les pièces non nécessaires au fonctionnement du produit. Le produit doit être utilisé et entretenu dans le respect des notices d'utilisation applicables, à défaut de quoi la présente garantie limitée ne sera pas valide. EN AUCUNE CIRCONSTANCE, LA SOCIÉTÉ GCE NE POURRA ÊTRE TENUE RESPONSABLE DE QUELQUE DOMMAGE INDIRECT OU CONSÉCUTIF QUE CE SOIT EN VERTU DE CETTE GARANTIE OU DE TOUTE GARANTIE IMPLICITE.

CES RECOURS SONT LES SEULS RECOURS DONT DISPOSE LE CLIENT EN CAS DE VIOLATION DE LA GARANTIE.

14. MARQUES

14.1. MARQUES DE COMMERCE

Toutes les marques de commerce sont la propriété de leurs propriétaires respectifs.

14.2. CLAUSE DE NON-RESPONSABILITÉ

Les informations contenues dans ce document ont été examinées soigneusement et sont dignes de confiance. En outre, le fabricant se réserve le droit d'apporter des modifications au produit mentionné pour en améliorer la lisibilité, le fonctionnement ou le design. Le fabricant décline toute responsabilité résultant de l'application ou de l'utilisation de tout produit ou circuit décrit dans le présent document ; et ne couvre pas non plus de licence en vertu de ses droits découlant des brevets ou des droits d'autrui.

14.2.1. Le Présent Document

Les informations contenues dans le présent document sont sujettes à des modifications sans avis préalable. Celui-ci contient des renseignements commerciaux protégés par droit d'auteur. Aucune partie de ce document ne peut être reproduite de quelque manière que ce soit, en tout ou partie (à l'exception de brefs extraits de revues et journaux scientifiques), sans le consentement préalable écrit du fabricant. Assurez-vous de lire attentivement et de comprendre tous les manuels fournis avec le produit.

Assistance

Pour toute question concernant les informations contenues dans ces instructions ou l'utilisation sécurisée de cet appareil, contactez votre prestataire de l'oxygène à domicile ou votre distributeur.

15. DESCRIPTION TECHNIQUE

Dimensions:	212 mm (l), 168 mm (P), 313 mm (H) (8,3" (l), 6,6" (P), 12,3" (H))
Poids de l'appareil:	4,66 kg (10,25 lb) (sans sac de transport et chariot)
Caractéristiques électriques:	Adaptateur CA: 100–240 V CA (+/- 10 %), entrée 50–60 Hz, 24 V CC, sortie 6,25 A. Adaptateur CC: entrée 11,5–16 V CC, 19 V, sortie 7,9 A <i>(Important: Consultez la liste des accessoires pour connaître le modèle et la référence de l'alimentation CA.)</i>
Pureté:	90% (+6/-3%) à tous les débits dans toutes les conditions de fonctionnement
Réglages:	Réglable par l'utilisateur par graduations de 0,5 de 1,0 à 6,0 en mode pulse et de 0,5 à 2,0 en mode apport continu.
Sensibilité du déclenchement:	-0,12 cm/H ₂ O
Indicateur de réglage:	Écran LCD
Pression maximale d'apport d'oxygène:	20,5 psi
Plage d'humidité:	5 % à 93 % ± 2 % sans condensation pour les conditions d'exploitation, de stockage et de transport
Altitude d'utilisation:	0 à 4,000 m (0 à 13,000 pieds) au-dessus du niveau de la mer, 1,060 à 575 mbar
Niveau de sonore:	Niveau de pression acoustique de 38 dB(A) en mode pulsé réglage 2, testé selon les méthodes de l'audition 14-103/2007 MHS-Hi Niveau de pression acoustique de 46 dB(A) / Niveau de puissance sonore de 54 dB(A) en mode pulsé au réglage 6 Niveau de pression acoustique de 52 dB(A) / Niveau de puissance sonore de 60 dB(A) en mode continu au réglage 2

Type de protection (électricité):	Classe II
Degré de protection (électricité):	Type BF
Degré de protection (eau):	IP22 dans son sac de transport (protection contre les petits corps solides et les gouttes d'eau) IP20 hors du sac de transport (protection contre les petits corps solides et aucune protection contre les gouttes d'eau)
Niveau de sécurité (mélange anesthésique inflammable):	Non adapté à une utilisation en présence d'un mélange anesthésique inflammable
Température de fonctionnement:	Fonctionnement continu à des températures comprises entre 5 °C (41 °F) et 40 °C (104 °F).
Température de stockage et de transport:	Entre -20 °C (-4 °F) et 60 °C (140 °F).
Niveau de pression sonore de l'alarme:	69 dB(A)
Délai du système d'alarme:	Moins de 10 secondes après détection (alarme d'oxygène faible si le niveau d'oxygène est inférieur à 82 % du volume dans certains environnements)
Témoin d'état du concentrateur d'oxygène:	Alarme haute priorité indiquant lorsque la concentration en oxygène est inférieure à 82 %.

Taille du bolus en mode pulse (ml/respiration) selon le réglage et la fréquence respiratoire

RESPIRATIONS PAR MINUTE	RÉGLAGE					
	1	2	3	4	5	6
15	11	22	33	44	55	66
20	11	22	33	44	55	66
25	11	22	33	44	55	66
30	11	22	33	44	55	66
35	11	22	33	44	55	57
40	11	22	33	44	50	50

Toutes les valeurs +/- 15 % dans toutes les conditions de fonctionnement

Taille du bolus en mode Eco (ml/respiration) par rapport au réglage et à la fréquence respiratoire

RESPIRATIONS PAR MINUTE	RÉGLAGE					
	1	2	3	4	5	6
15	11	22	33	44	55	66
20	10.5	19.8	31.5	42	52.5	59.4
25	8.4	15.8	25.2	33.6	42	47.5
30	7	13.2	21	28	35	39.6
35	6	11.3	18	24	30	33.9
40	5.25	9.9	15.75	21	26.25	29.7

Toutes les valeurs +/- 15 % dans toutes les conditions de fonctionnement

FR

Débit en mode apport continu (l/min) par rapport au réglage

RÉGLAGE	DÉBIT
0.5	0.5
1.0	1.0
1.5	1.5
2.0	2.0

Toutes les valeurs +/- 0,2 l dans toutes les conditions de fonctionnement

15.1. INFORMATIONS SUR LA COMPATIBILITÉ ÉLECTROMAGNÉTIQUE (CEM)

Cet appareil électrique à usage médical nécessite des précautions particulières concernant la compatibilité électromagnétique (CEM). Les équipements de communication portables et mobiles à radiofréquences (RF) peuvent affecter les appareils comme le concentrateur d'oxygène portable Zen-O™. Ce dernier ne doit donc pas être utilisé à proximité de tels équipements. Si cela n'est pas possible, vous devez vérifier à tout moment que l'appareil fonctionne correctement.

15.1.1. Directives Et Déclaration Du Fabricant: Émissions Électromagnétiques

Le concentrateur d'oxygène portable Zen-O™ est conçu pour une utilisation dans l'environnement électromagnétique spécifié ci-dessous. Le client ou l'utilisateur du concentrateur devra s'assurer qu'il est utilisé dans un tel environnement.

TEST D'ÉMISSIONS	CONFORMITÉ	ENVIRONNEMENT ÉLECTROMAGNÉTIQUE/DIRECTIVES
Émissions RF CISPR 11	Groupe 1	Le concentrateur d'oxygène portable Zen-O™ utilise de l'énergie RF pour son fonctionnement interne uniquement. Par conséquent, ses émissions RF sont très faibles et ne sont pas susceptibles de provoquer des interférences avec les équipements électroniques à proximité.
Émissions RF CISPR 11	Classe B	Le concentrateur est adapté pour tous les établissements, y compris les établissements domestiques et les établissements directement reliés au réseau d'alimentation public basse tension qui alimente les bâtiments à usage domestique.
Harmonique émissions CEI 61000-3-2	Classe A	
Variations de tension/scintillement CEI 61000-3-3	Conforme	


FR

15.1.2. Directives et déclaration du fabricant: immunité électromagnétique

Zen-O™ est conçu pour une utilisation dans l'environnement électromagnétique spécifié ci-dessous. Le client ou l'utilisateur du concentrateur devra s'assurer qu'il est utilisé dans un tel environnement.

TEST D'IMMUNITÉ	NIVEAU DE TEST CEI 60601	NIVEAU DE CONFORMITÉ	ENVIRONNEMENT ÉLECTROMAGNÉTIQUE/ DIRECTIVES
Décharge électrostatique (ESD) CEI 61000-4-2	contact ± 6 kV air ± 8 kV	contact ± 15 kV air ± 8 kV	Les sols doivent être en bois, en béton ou en céramique. Si les sols sont recouverts d'un matériau synthétique, l'humidité relative devra être d'au moins 30 %.
Perturbation électrique rapide/ claquage CEI 61000-4-4	± 2 kV pour les lignes d'alimentation ± 1 kV pour les lignes d'entrée/de sortie	± 2 kV pour les lignes d'alimentation ± 1 kV pour les lignes d'entrée/de sortie	La qualité de l'alimentation électrique doit être celle d'un environnement commercial ou hospitalier classique.
Poussée CEI 61000-4-5	Mode différentiel ± 1 kV Mode commun ± 2 kV	Mode différentiel ± 1 kV Mode commun ± 2 kV	La qualité de l'alimentation électrique doit être celle d'un environnement commercial ou hospitalier classique.
Chutes de tension, brèves interruptions et variations de tension sur les lignes d'alimentation d'entrée CEI 61000-4-11	< 5 % UT (chute de >95 % en UT) pour 0,5 cycle 40 % UT (chute de 60 % en UT) pour 5 cycles 70 % UT (chute de 30 % en UT) pour 25 cycles <5 % UT (chute de >95 % en UT) pour 5 s	< 5 % UT (chute de >95 % en UT) pour 0,5 cycle 40 % UT (chute de 60 % en UT) pour 5 cycles 70 % UT (chute de 30 % en UT) pour 25 cycles <5 % UT (chute de >95 % en UT) pour 5 s	La qualité de l'alimentation électrique doit être celle d'un environnement commercial ou hospitalier classique. Si l'utilisateur du concentrateur d'oxygène portable Zen-O™ a besoin d'un fonctionnement continu pendant les coupures de courant, il est recommandé d'alimenter le concentrateur par une alimentation sans interruption ou une batterie.

FR

TEST D'IMMUNITÉ	NIVEAU DE TEST CEI 60601	NIVEAU DE CONFORMITÉ	ENVIRONNEMENT ÉLECTROMAGNÉTIQUE/ DIRECTIVES
Champ magnétique de fréquence (50/60 Hz) CEI 61000-4-8	3 A/m	3 A/m	Les champs magnétiques de fréquence doivent être ceux d'un environnement commercial ou hospitalier classique.
RF transmises CEI 61000-4-6	3 V/m 80 MHz	3 Vrms	Les équipements de communication RF portables et mobiles ne doivent pas être utilisés à une distance de l'appareil, y compris ses câbles, moindre que la distance de séparation recommandée calculée à l'aide de l'équation applicable à la fréquence de l'émetteur. Distance de séparation recommandée: d = 1,2 √P 150 kHz à 80 MHz d = 1,2 √P 80 MHz à 800 MHz d = 2,3 √P 800 MHz à 2,5 GHz où P est la puissance nominale maximale de sortie de l'émetteur en watts (W) conformément au fabricant de l'émetteur et d est la distance de séparation recommandée en mètres (m). Les intensités de champ des émetteurs RF fixes, telles que déterminées par une étude électromagnétique du site a) devraient être inférieures au niveau de conformité dans chaque gamme de fréquences
RF émises CEI 61000-4-3	3 Vrms 150 kHz à 80 MHz	3 V/m	
<p><i>Important: À 80 MHz et 800 MHz, la gamme de fréquences la plus élevée s'applique.</i></p> <p><i>Important: Ces directives peuvent ne pas s'appliquer dans certaines situations. La propagation électromagnétique est sensible à l'absorption et la réflexion des structures, des objets et des personnes.</i></p> <p>a) Il est impossible de prévoir théoriquement les intensités de champ des émetteurs fixes, tels que les stations de base pour téléphones radio (portables/sans fil) et radios mobiles terrestres, les radios amateur, la diffusion radio AM et FM et la diffusion TV avec précision. Pour déterminer l'environnement électromagnétique d'un émetteur RF fixe, il est conseillé d'envisager une étude électromagnétique du site. Si l'intensité de champ mesurée sur le lieu d'utilisation du Zen-O™ dépasse le niveau de conformité RF applicable indiqué ci-dessus, le concentrateur doit être soumis à vérification afin d'en vérifier le bon fonctionnement. Si vous observez des performances anormales, il peut être nécessaire de prendre des mesures supplémentaires comme réorienter ou déplacer le concentrateur.</p> <p>b) À une gamme de fréquences de 150 kHz à 80 MHz, les intensités de champ doivent être inférieures à 3 V/m.</p>			<p>b). Des interférences peuvent se produire à proximité d'un équipement marqué du symbole suivant:</p> 

15.1.3. Distances de Séparation Recommandées Entre les Appareils Portables et Mobiles de Communications RF et Le Concentrateur d'oxygène Portable Zen-O™

Le concentrateur d'oxygène portable Zen-O™ est conçu pour être utilisé dans un environnement électromagnétique dans lequel les perturbations RF émises sont contrôlées. L'utilisateur du moniteur peut contribuer à prévenir les interférences électromagnétiques en maintenant une distance minimale entre les équipements de communication RF portables et mobiles (émetteurs) et le moniteur comme recommandé ci-dessous, selon la puissance de sortie maximale des équipements de communication.

PUISSANCE NOMINALE MAX. DE L'ÉMETTEUR (W)	DISTANCE DE SÉPARATION (M) EN FONCTION DE LA FRÉQUENCE DE L'ÉMETTEUR		
	150 kHz to 80 MHz $d = 1.2 \sqrt{P}$	80 MHz to 800 MHz $d = 1.2 \sqrt{P}$	800 MHz to 2.5 GHz $d = 2.3 \sqrt{P}$
0.01	0.12	0.12	0.23
0.1	0.38	0.38	0.73
10	3.8	3.8	7.3
100	12	12	23

Pour les émetteurs à puissance de sortie maximale ne figurant pas ci-dessus, la distance de séparation recommandée (d) en mètres (m) peut être estimée à l'aide de l'équation applicable à la fréquence de l'émetteur, où P est la puissance nominale maximale de sortie de l'émetteur en watts (W) conformément au fabricant de l'émetteur.

Important: À 80 MHz et 800 MHz, la distance de séparation pour la gamme de fréquences la plus élevée s'applique.

Important: Ces directives peuvent ne pas s'appliquer dans certaines situations. La propagation électromagnétique est sensible à l'absorption et la réflexion des structures, des objets et des personnes.

15.2. DÉCLARATION DE CONFORMITÉ À LA RÉGLEMENTATION DE LA FCC

- Cet appareil est soumis à la Partie 15 de la réglementation de la FCC. Son utilisation doit satisfaire à deux conditions suivantes:
 - (1) Cet appareil ne doit pas provoquer d'interférences nuisibles.
 - (2) Cet appareil doit accepter toute interférence, y compris les interférences pouvant entraîner le fonctionnement non désiré
- Cet équipement est conforme aux limites d'exposition aux rayonnements de la FCC établies pour un environnement non contrôlé. L'utilisateur final doit respecter les instructions de service spéciales pour satisfaire aux exigences en matière d'exposition aux fréquences radio. Cet émetteur ne doit pas être situé ou ne doit pas travailler ensemble avec une autre antenne ou un autre émetteur.

- Tout changement ou toute modification, non approuvé expressément par la partie responsable du respect de la réglementation, peut rendre nul le droit de l'utilisateur pour utiliser cet appareil.

15.3. RESTRICTION CONCERNANT L'ARTICLE 10(10) DE LA DIRECTIVE RED UE EN MATIÈRE D'UTILISATION DU MODÈLE RS00500C:

Sur la base d'informations disponibles dans le système d'information sur les bandes de fréquences (EFIS) d'European Communication Office (ECO), Zen-O™ (modèle RS-00500C) satisfait aux limites définies de rayonnement haute fréquence. Le tableau ci-dessous prouve le respect de l'article 10 (10) de la Directive de l'Union Européenne sur les équipements radioélectriques (RED) et il confirme qu'il n'y a pas de restrictions en cas d'utilisation par les patients dans les États membres de l'Union Européenne.

Informations sur l'émetteur RF pour les numéros de série d'appareils commençant par ZC, HY, DC:

FONCTION/ USAGE DE LA BANDE	LIAISON MONT ANTE/ ÉMIS SION MHZ137	LIAISON DE SCENDANTE/ RÉCEPTION MHZ137	SCHÉMA DE MODULATION	PUISSANCE APPARENTE RAYONNÉE MAXIMALE (ERP/EIRP)
EGSM 900	880.0 – 915.0	925.0 – 960.0	GMSK	+9.33DBM / 8.57MW
DCS 1800	1710.2 – 1784.8	1805.2 – 1879.8	GMSK	+18.79DBM / 75.68MW
GPS	N/A	1563 – 1587	CDMA / FDMA	RECEIVE ONLY
GLONASS	N/A	1593 – 1610	CDMA / FDMA	RECEIVE ONLY
GALILEO	N/A	1559-1610MHZ	/	RECEIVE ONLY
BTLE	2400 – 2483	2400 – 2483	GFSK/Π/4- DPSK/ 8-DPSK	-8.0DBM /0.158MW (EIRP)

FR

Informations sur l'émetteur RF pour les numéros de série d'appareils commençant 4C, 4Y:

FONCTION/ USAGE DE LA BANDE	LIAISON MONT ANTE/ ÉMIS SION MHZ138	LIAISON DE SCENDANTE/ RÉCEPTION MHZ138	SCHÉMA DE MODULATION	PUISSANCE APPARENTE RAYONNÉE MAXIMALE (ERP/EIRP)
LTE BAND 1 UMTS BAND 1	1920 – 1980	2110 – 2170	QPSK/16QAM	18.3 dBm / 68mW
DCS 1800 LTE BAND 3	1710 – 1785	1805 – 1880	GMSK/8PSK QPSK/16QAM	16.2 dBm / 42mW
LTE BAND 7	2500 – 2570	2620 – 2690	QPSK/16QAM	17.7 dBm / 59mW
EGSM 900 UMTS BAND 8 LTE BAND 8	880 – 915	925 – 960	GMSK/8PSK QPSK/16QAM	20.1 dBm / 102mW
LTE BAND 20	832 – 862	791 – 821	QPSK/16QAM	20.8 dBm / 120mW
LTE BAND 28	703 – 748	758 – 803	QPSK/16QAM	12.4 dBm / 17mW
GPS	N/A	1559 – 1610	CDMA / FDMA	RECEIVE ONLY
BLE	2402 – 2480	2402 – 2483	GFSK	8.0dBm / 6.3mW

FR

15.4. INFORMATIONS RELATIVES À L'EXPOSITION AUX RADIOFRÉQUENCES:

Le modèle RS-00500C satisfait aux limites respectives en matière d'exposition aux radiofréquences (RF), comme défini par les tests indépendants pour l'indice de Débit d'Absorption Spécifique (DAS).

L'indice de Débit d'Absorption Spécifique (Débit d'Absorption Spécifique – DAS/Specific Absorption Rate - SAR) concerne la vitesse avec laquelle un corps absorbe l'énergie radiofréquence. La limite de DAS s'élève à 1,6 W par un kilogramme dans les pays qui ont défini une limite moyenne par 1 gramme de tissu, et 2,0 W par un kilogramme dans les pays qui ont défini une limite moyenne par 10 grammes de tissu.

Pour RS-00500C, avec des numéros de série commençant par ZC, HY, DC, les valeurs SAR les plus élevées mesurées conformément aux directives ICNIRP sont:

DAS du corps avec la limite moyenne par 1 g: 1,50 W/kg

DAS du corps avec la limite moyenne par 10 g: 1,71 W/kg




















Pour RS-00500C, avec des numéros de série commençant 4C, 4Y, les valeurs DAS les plus élevées mesurées conformément aux directives de l'ICNIRP pour cet appareil avec une séparation de 4 / 5mm comme fourni par le boîtier du système sont:

DAS du corps avec la limite moyenne par 1 g: 0.742 W/kg


DAS du corps avec la limite moyenne par 10 g: 0.834 W/kg

Lors de l'utilisation, les valeurs réelles de DAS relatives à cet équipement sont en général beaucoup plus faibles que les valeurs indiquées, car en vue d'assurer l'efficacité du système, la puissance utile est réduite quand la puissance pleine n'est pas exigée, et si la puissance de sortie est moins importante, puis la valeur de DAS est aussi plus faible.

16. GLOSSAIRE — EXPLICATION DES SYMBOLES PRÉSENTS SUR L'EMBALLAGE OU L'ÉTIQUETTE

	Consulter les instructions générales avant utilisation		Limite de la pression atmosphérique en fonctionnement 0 à 13 000 pieds (0 Kpa à 50.2 Kpa)
	Type BF according to electrical safety requirements		Limite de la température de stockage -20 °C à 60 °C (-4 °F à 140 °F)
	Numéro de série		Limite de l'humidité 5 % à 93 % ± 2 % sans condensation
	Numéro du catalogue		Manipuler avec précaution
Rx only	Aux États-Unis, la loi fédérale n'autorise la vente de cet appareil que sur ordonnance ou par un médecin		Récupération séparée des équipement électriques et électroniques
	Ne pas utiliser si l'emballage est détérioré. Voir le chapitre 6.		Fabricant
 No Oil or Grease	Ne pas utiliser d'huile ou de graisse		Conserver au sec (ce symbole renvoie à la classification IPX2 de l'appareil)
 No Open Flames	Ne pas approcher l'appareil de flammes nues lorsqu'il est en marche et ne pas incinérer		Éliminer la batterie de façon appropriée
 Do Not Disassemble	Ne pas démonter	 No Smoking	Ne pas fumer
	Conforme à l'UE actuelle normes		Symbole de classe II

FR

EC REP	Représentant autorisé dans la Communauté européenne		Compatible avec l'emploi à domicile
CH REP	Indique le mandataire domicile en Suisse		

FR

CH **REP**

EUMEDIQ AG
 Grafenauweg 8
 CH-6300 Zug, Switzerland
www.eumediq.eu

EC **REP****Importateur UE:**

GCE, s.r.o.
 Zizkova 381,
 583 01, Chotebor
 République Tchèque



Gas Control Equipment Limited
 100 Empress Park, Penny Lane, Haydock,
 St Helens WA11 9DB
 United Kingdom

Fabriqué pour:

Gas Control Equipment Limited
Assemblé à: GCE, s.r.o
 Zizkova 381, 583 01 Chotebor
 République Tchèque

Fabriqué pour:

Gas Control Equipment Limited
 Jesus Siqueiros #652, 83170
 Hermosillo, Mexico



Nederlands

Gebruikershandleiding: Zen-O™ Draagbare Zuurstofconcentrator (Modellen: RS-00500 & RS-00500C)

Inhoudsopgave

1. Voorwoord	144
1.1. Algemene informatie	144
1.2. Classificatie	144
1.3. Typografische conventies	145
2. Beoogd gebruik	145
3. Veiligheidsinstructies	146
3.1. Overzicht waarschuwingen	146
3.2. Overzicht voorzorgsmaatregelen	148
3.3. Belangrijke Informatie	150
4. Instructies en training	151
5. Beschrijving van het product	152
5.1. Schematische beschrijving	152
6. Algemene instructies voorafgaand aan het gebruik	153
6.1. Lijst met Accessoires	153
6.2. Batterij	154
6.3. Neuscanule	156
6.4. Trekwagentje	157
6.5. Aansluiten van de bevochtiger	157
7. De concentrator bedienen	158
7.1. Neuscanule aansluiten	158
7.2. Inschakelen	159
7.3. Voorkeurstaal kiezen	159
7.4. Instelling aanpassen	159
7.5. ECO Modus	160
7.6. Batterijknop	161

7.7. Op alarmen reageren.....	161
7.8. Uitschakelen.....	162
8. De Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator meenemen in het vliegtuig	162
8.1. Voorbereiding van de passagier vóór de vlucht	162
8.2. Boarding en In-flight informatie	164
8.3. Vereisten van de Transportation Security Administration (TSA)	167
8.4. Instructies voor vliegtuig modus	167
9. Alarmindicatoren.....	168
9.1. Alarmen	169
10. Problemen oplossen.....	172
11. Onderhoud en reiniging	173
11.1. Routinematig onderhoud	173
11.2. Schoonhouden en desinfectie.....	173
11.3. Accessoires reinigen	174
11.4. Gebruiksduur.....	174
12. Reparatie en afvoer van het apparaat.....	174
12.1. Reparatie	174
12.2. Afvoer	174
13. Garantie	175
14. Handelsmerken en afstandsverklaring	173
14.1. Handelsmerk	177
14.2. Afstandsverklaring.....	177
15. Technische beschrijving	178
15.1. Informatie over elektromagnetische compatibiliteit (EMC)	181
15.2. FCC Waarschuwingsverklaring	185
15.3. EU red article 10(10) gebruiksbeperingen voor model RS00500C	185
15.4. RFblootstellingsinformatie	187
16. Verklarende woordenlijst – verklaring van de symbolen op de verpakking en etikettering	188

1. VOORWOORD

Raadpleeg deze handleiding voor gedetailleerde instructies over waarschuwingen, voorzorgsmaatregelen, specificaties en aanvullende informatie.

***BELANGRIJK:** Gebruikers moeten deze hele handleiding lezen voordat ze de Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator gaan gebruiken. Als dit niet gebeurt, kan dit tot persoonlijk letsel en/of overlijden leiden. Als u vragen hebt over de informatie in deze gebruikershandleiding of over het veilige gebruik van dit systeem, dan kunt u contact opnemen met uw leverancier.*

1.1. ALGEMENE INFORMATIE

Deze gebruikershandleiding biedt informatie voor gebruikers van de Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator. Gemakshalve worden de termen ‘concentrator’, ‘POC’, ‘eenheid’ of ‘apparaat’ soms gebruikt in dit document om te verwijzen naar de Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator. ‘Patiënt’ en ‘Gebruiker’ worden door elkaar gebruikt.

1.2. CLASSIFICATIE

Dit apparaat is gecertificeerd bij een internationaal erkend testlaboratorium en is geclassificeerd met betrekking tot elektrische schokken, vuur en mechanische gevaren in overeenstemming met de volgende normen:

- IEC/EN 60601-1:2012, Medische elektrische apparatuur – Deel 1: Algemene Vereisten voor Basisveiligheid en Essentiële Prestaties
- IEC/EN 60601-1-2:2014, Deel 1-2: Algemene Veiligheidsvereisten – Secundaire Norm: Elektromagnetische Compatibiliteit – Vereisten en Testen.
- IEC/EN 60601-1-6:2010+A1:2013 Medische Elektrische Apparatuur – Deel 1-6: Algemene Vereisten voor Basisveiligheid en Essentiële Prestaties – Secundaire Norm: Bruikbaarheid
- IEC/60601-1-8:2006, Medische Elektrische Apparatuur – Deel 1-8: Algemene Veiligheidsvereisten – Secundaire Norm: Algemene Eisen, Testen en Richtlijnen voor Alarmsystemen in Medische Elektrische Toestellen en Medische Elektrische Systemen
- IEC/60601-1-11:2011, Medische elektrische apparatuur – Deel 1-11: Algemene veiligheidsvereisten – Secundaire Norm: Eisen voor Medische Elektrische Apparatuur en Medische Elektrische Systemen die Gebruikt Worden voor de Medische Verzorging in de Thuissituatie.
- ISO 80601-2-67:2014, Medisch Electriche Apparatuur – Deel 2-67 Specifieke eisen voor basis veiligheid en essentiële prestaties van zuurstof besparende apparatuur.
- ISO 80601-2-69:2014, Medisch Electriche apparatuur. Deel 2-67 Specifieke eisen voor basis veiligheid en essentiële prestaties van zuurstof concentrator apparatuur.
- CAN/CSA C22.2 No. 60601-1:14, Canadese Norm, Medische Elektrische Apparatuur – Deel 1: Algemene Vereisten voor Basisveiligheid en Essentiële Prestaties

- RTCA DO-160G:12/8/2010 Milieu omstandigheden en test procedures voor vliegtuig apparatuur.
- ISO 7637-2:2011 Voertuigen, elektrische storingen van geleidingen en koppelingen - Deel 2: Elektrisch overdraagbaar potentiaal over alleen de toevoerslangen.
- Richtlijn 93/42/EEG Betreffende Medische Hulpmiddelen


Deze apparatuur is geclassificeerd als:

- Klasse II FDA-classificatie
- Klasse IIa volgens de MDD 93/42/EEG
- Type BF in overeenstemming met IEC 60601
- IP22 in overeenstemming met IEC 60509

1.3. TYPOGRAFISCHE CONVENTIES

Deze instructies bevatten waarschuwingen, voorzorgsmaatregelen en opmerkingen die helpen de aandacht te vestigen op de belangrijkste veiligheidsaspecten en operationele aspecten van het apparaat. Om deze items te helpen identificeren wanneer ze in de tekst voorkomen, worden ze weergegeven met behulp van de volgende typografische conventies:

 **WAARSCHUWING:** Berichten die ernstige bijwerkingen en mogelijke veiligheidsproblemen aangeven.

 **VOORZORGSMATREGEL:** Deze berichten vragen aandacht voor informatie met betrekking tot elke door de specialist of patiënt uit te voeren speciale zorg voor het veilige en effectieve gebruik van het apparaat.

BELANGRIJK: Berichten die de aandacht vestigen op aanvullende belangrijke informatie over het apparaat of een procedure.

2. BEOOGD GEBRUIK

De Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator heeft als doel aanvullende zuurstof te leveren aan volwassen patiënten met chronische longziekten of patiënten die aanvullende zuurstof nodig hebben.

Het apparaat is draagbaar, waardoor patiënten die een zuurstofapparaat nodig hebben, thuis behandeld kunnen worden volgens het voorschrift of de aanwijzingen van een arts.

Zen-O™ is niet bedoeld voor levensondersteuning of levensinstandhouding, en wordt niet-steriel geleverd. Het is een enkel op recept te gebruiken apparaat, en is ontworpen voor gebruik binnen en buiten. Voor de juiste bedrijfsomstandigheden gaat u naar hoofdstuk 15. Technische Beschrijving.

De Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator is niet bedoeld voor gebruik:

- in levensondersteunende of levensinstandhoudende situaties
- in een operatie- of chirurgische omgeving
- bij niet-volwassen patiënten
- in combinatie met brandbare anesthetica of brandbare materialen

3. VEILIGHEIDSINSTRUCTIES

3.1. OVERZICHT WAARSCHUWINGEN

1. Het apparaat moet in de draagtas worden gebruikt om bescherming te bieden tegen het binnendringen van vloeistoffen door regen en/of gemorste vloeistoffen.
2. Bij het gebruik van zuurstofapparatuur en -therapie bestaat een risico op brand. Niet gebruiken in de buurt van vonken of open vuur.
3. De pulsemodus instellingen van de Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator RS-00500/RS-00500C komen mogelijk niet overeen met een continue stroom zuurstof.
4. De instellingen van andere modellen of merken apparatuur voor zuurstoftherapie komen niet overeen met de instellingen van de Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator RS-00500/RS-00500C.
5. Wind of sterke tocht kan de nauwkeurige toediening van zuurstoftherapie nadelig beïnvloeden.
6. Geriatrie patiënten of andere patiënten die ongemak niet tot uitdrukking kunnen brengen, kunnen aanvullende monitoring nodig hebben om letsel te voorkomen.
7. Roken (inclusief e-sigaretten) tijdens zuurstoftherapie is gevaarlijk en zal waarschijnlijk resulteren in gezichtsbrandwonden of overlijden. Sta roken of open vuur niet toe in dezelfde ruimte als de draagbare zuurstofconcentrator of accessoires die zuurstof bevatten. Als u rookt, schakelt u de zuurstofconcentrator altijd uit, verwijdert u de canule en verlaat u de ruimte waar de canule of de concentrator zich bevinden. Als u de ruimte niet kunt verlaten, moet u 10 minuten wachten nadat de zuurstofstroom is gestopt.
8. Gebruik uitsluitend lotions op waterbasis die zuurstofcompatibel zijn vóór en tijdens zuurstoftherapie. Gebruik tijdens gebruik van het apparaat nooit lotions of zalven op basis van petroleum of olie om het risico van brand en brandwonden te voorkomen.
9. Open vlammen tijdens zuurstoftherapie zijn gevaarlijk en resulteren waarschijnlijk in brand of overlijden. Sta geen open vlammen toe binnen 3 meter (10ft) van de zuurstofconcentrator of accessoires die zuurstof bevatten.

10. Door zuurstof kan een brand eenvoudiger ontstaan en zich uitbreiden. Laat de neuscannule niet op de bedhoes of stoelkussens liggen als de zuurstofconcentrator is ingeschakeld maar niet wordt gebruikt; door de zuurstof worden de materialen ontvlambaar. Schakel de concentrator uit wanneer deze niet wordt gebruikt om zuurstofverrijking te voorkomen.
11. Explosiegevaar. Niet gebruiken in de aanwezigheid van brandbare anesthetica!
12. Gebruik dit apparaat niet in de aanwezigheid van verontreinigende stoffen of dampen.
13. Dompel dit apparaat niet onder in vloeistoffen. Niet blootstellen aan water of neerslag. Niet blootstellen aan stoffige omstandigheden.
14. Gebruik apparaten of accessoires niet als deze tekenen van beschadiging vertonen.
15. Gebruik geen smeermiddelen op dit apparaat of de bijbehorende accessoires om het risico op brand en brandwonden te voorkomen.
16. Gebruik van dit apparaat op een hoogte boven de 4000 m (13000 voet), of buiten het temperatuurbereik van 5 °C (41 °F) tot 40 °C (104 °F), of buiten het vochtigheidsbereik van 5% tot 93% kan een negatieve invloed hebben op de stroomsnelheid en het percentage zuurstof, en daardoor op de kwaliteit van de therapie. Wanneer het apparaat niet wordt gebruikt, moet het in een schone, droge omgeving tussen de -20 en 60 °C (-4 en 140 °F) worden bewaard. Gebruik en/of opslag buiten de geldige omstandigheden kan tot beschadiging van het product leiden. Voor meer technische details gaat u naar hoofdstuk 15. Technische Beschrijving. Laat dit apparaat voor gebruik maximaal 20 minuten opwarmen / afkoelen van opslagtemperaturen tot bedrijfstemperatuur.
17. Zorg er altijd voor dat er minimaal één batterij is geplaatst voordat u dit apparaat gaat gebruiken.
18. Als u zich ziek voelt of ongemak ervaart tijdens het gebruik van dit apparaat, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts of zoek medische hulp om letsel te voorkomen.
19. Uw zorgverlener (verantwoordelijke organisatie) moet de compatibiliteit van het apparaat en alle gebruikte accessoires vóór gebruik controleren. Om er zeker van te zijn dat u de therapeutische hoeveelheid zuurstof ontvangt voor uw medische conditie, mogen het gecontroleerde compatibele apparaat en de accessoires uitsluitend worden gebruikt nadat een of meer instellingen door uw zorgverlener (verantwoordelijke organisatie) voor u zijn vastgesteld of voorgeschreven op basis van uw specifieke activiteitsniveaus.
20. Het elektriciteits snoer en de slang kunnen gevaar voor struikelen of wurgen opleveren. Uit de buurt van kinderen en huisdieren houden.

21. Haal dit apparaat of een van de bijbehorende accessoires niet uit elkaar en breng geen wijzigingen aan. Probeer geen andere onderhoudstaken uit te voeren dan de taken beschreven in hoofdstuk 10. Problemen Oplossen. Demontage kan leiden tot elektrische schokken en hierdoor komt de garantie te vervallen. Neem contact op met uw leverancier voor onderhoud door bevoegd personeel.
22. Gebruik uitsluitend door de fabrikant aanbevolen reserveonderdelen om een goede werking te garanderen en het risico van brand en brandwonden te voorkomen.
23. Voer geen reparaties of service terwijl het apparaat in gebruik is.
24. Plaats het apparaat en de stroomvoorziening niet dusdanig dat in geval van nood het moeilijk is om de stekker uit het stopcontact te halen of het lastig is het apparaat te isoleren in geval van brand, elektrisch gevaar of een ander incident.



3.2. OVERZICHT VOORZORGSMAATREGELEN

1. Uit de buurt houden van warmtebronnen (open haard, straalkachels, etc.) waardoor de bedrijfstemperatuur op of in de buurt van het apparaat de 40 °C (104 °F) zou kunnen overschrijden.
2. Het scherm kan moeilijk leesbaar zijn bij helder omgevingslicht (zonlicht, binnenverlichting, etc.), uit de buurt van direct licht plaatsen om het scherm goed te kunnen zien.
3. Uit de buurt houden van pluksel of ander los materiaal dat de luchtinlaatopeningen zou kunnen blokkeren.
4. In sommige landen mag dit apparaat uitsluitend door of in opdracht van een voorschrijvende arts worden verkocht. Zorg ervoor dat u de relevante plaatselijke wetgeving in acht neemt.
5. Niet-voorgeschreven zuurstoftherapie kan onder bepaalde omstandigheden gevaarlijk zijn. Gebruik dit apparaat uitsluitend wanneer het is voorgeschreven door een arts.
6. Patiënten met een hoge ademhalingsnelheid die een hogere zuurstofinstelling nodig hebben, hebben mogelijk meer zuurstof nodig dan dit apparaat kan produceren – zie hoofdstuk 15. Technische Beschrijving. Dit apparaat is in dat geval mogelijk niet geschikt. Raadpleeg uw arts voor een alternatieve behandeling.
7. Gebruik het apparaat altijd met de door een arts voorgeschreven instelling. Verander de instelling niet tenzij dit is voorgeschreven door een arts. De stroominstellingen moeten periodiek opnieuw worden beoordeeld door een arts.
8. Gebruik dit apparaat niet terwijl u slaapt tenzij dit is voorgeschreven door uw arts.
9. Het wordt aanbevolen om een alternatieve zuurstofbron beschikbaar te maken voor het geval dat de stroom uitvalt of zich een mechanisch defect voordoet. Raadpleeg uw zorgverlener of arts voor een geschikt back-upstelsel.

10. Dit apparaat haalt de gespecificeerde zuurstofconcentratie mogelijk pas nadat het tot wel 2 minuten in gebruik is op de ingestelde stroomsnelheid. Een extra opwarmtijd van max 30 minuten kan nodig zijn om een optimaal zuurstofzuiverheidsniveau te bereiken, wanneer het apparaat gedurende langere tijd is opgeslagen/niet gebruikt is of is opgeslagen bij lage temperaturen.
11. Dit apparaat is ontworpen voor gebruik bij één patiënt tegelijkertijd.
12. Als u geen alarmen kunt horen of zien, geen normale tastzin hebt of ongemak niet tot uitdrukking kunt brengen, raadpleeg dan een arts voor u dit apparaat gaat gebruiken.
13. Als de zuurstofconcentratie onder het gespecificeerde niveau daalt, zal een alarm klinken om deze toestand aan te duiden. Als het alarm blijft aanhouden, stopt u met het gebruik van dit apparaat, schakelt u over naar een andere zuurstofbron en neemt u contact op met uw zorgverlener.
14. Gebruik uitsluitend goedgekeurde accessoires met dit apparaat. Zie de lijst met goedgekeurde accessoires in paragraaf 6.1. en de canule die goedgekeurd is voor gebruik met dit apparaat. Het gebruik van niet-goedgekeurde accessoires of canules kan de prestaties van dit apparaat nadelig beïnvloeden.
15. Dit apparaat is niet ontworpen voor gebruik met een vernevelaar. Wanneer een vernevelaar wordt gebruikt met dit apparaat, dan kan de werking verminderd zijn en kan het apparaat beschadigd raken.
16. Een luchtbevochtiger mag alleen bij dit apparaat gebruikt worden in het geval de continue-modus actief is. Volg de aanwijzingen en instructies uit de handleiding van de luchtbevochtiger producent.
17. Volg altijd de instructies van de fabrikant van de canule voor het juiste gebruik.
18. Vervang de canule regelmatig. Raadpleeg uw zorgverlener of arts om te bepalen hoe vaak de canule moet worden vervangen.
19. Controleer of dit apparaat op batterijvoeding werkt na loskoppeling van de voedingsbron.
20. Laad de batterij uitsluitend in dit apparaat of in een goedgekeurde lader op. (Zie lijst met goedgekeurde accessoires.)
21. Verwijder de batterij als dit apparaat gedurende meer dan zeven dagen niet gebruikt zal worden. Bewaar de batterij op een koele, droge plaats.
22. Gebruik geen andere reinigingsmiddelen dan de middelen die in deze handleiding worden gespecificeerd. Laat de reinigungsoplossing voorafgaand aan het gebruik opdrogen op het gereinigde oppervlak.
23. Schakel dit apparaat altijd uit wanneer het niet wordt gebruikt.
24. Koppel dit apparaat voorafgaand aan de reiniging altijd los van de voeding en schakel het uit. Zie hoofdstuk 11. Onderhoud en Reiniging.

25. Blokkeer de luchtinlaat- of luchtuitlaatopeningen niet tijdens het gebruik van dit apparaat. Blokkering kan interne warmteopbouw en uitschakeling of beschadiging van dit apparaat veroorzaken.
26. Plaats geen voorwerpen bovenop dit apparaat.
27. Uit de buurt houden van kinderen en huisdieren om beschadiging van het apparaat en de accessoires en/of onbedoelde wijzigingen van de instelling te voorkomen.
28. Houd het apparaat uit de buurt van huisdieren en ongedierte.
29. Dit apparaat is geclassificeerd als IP22 bij gebruik in de draagtas. Niet gebruiken in stoffige of natte omstandigheden.
30. Altijd gebruiken in een goed geventileerde ruimte.
31. Volg altijd het onderhoudsschema zoals gespecificeerd in hoofdstuk 11.1. Routinematig Onderhoud.
32. Als dit apparaat een abnormale toestand aangeeft, raadpleegt u hoofdstuk 10. Problemen Oplossen.
33. Ga voorzichtig te werk wanneer u dit apparaat aanraakt bij hoge omgevingstemperaturen.
34. Het toestel kan hergebruikt worden bij een andere patient. Het moet daartoe gereinigd worden volgens § 11.2 van de gebruikshandleiding en de lokale wetten en voorschriften die gelden bij het afleveren aan een nieuwe patient.
35. Het apparaat kan van de voeding ontkoppeld worden door de stekker uit het stopcontact te trekken, zie figuur 1, plaats het apparaat dusdanig zodat de voedingsadapter makkelijk is aan te sluiten.

3.3. BELANGRIJKE INFORMATIE

1. *Als er een verlengsnoer nodig is, gebruik dan een door de UL goedgekeurd snoer van 15 ampère of hoger. Sluit geen andere apparaten aan op hetzelfde verlengsnoer. Gebruik geen verlengsnoer met meerdere stopcontacten.*
2. *Adem door de neus voor de meest effectieve werking van de concentrator. Ademhaling door de mond kan leiden tot een minder effectieve zuurstoftherapie.*
3. *Deze zuurstofconcentrator kan werken in de continue stroommodus of pulstoedieningsmodus. Uw arts zal u van specifieke instructies voorzien voor beide modi (indien van toepassing). Zie hoofdstuk 15. Technische Beschrijving.*
4. *Uw toestel is geschikt voor dagelijks gebruik en voor een optimale conditie raden wij u aan om het toestel minstens 4 uur per dag te gebruiken.*

4. INSTRUCTIES EN TRAINING

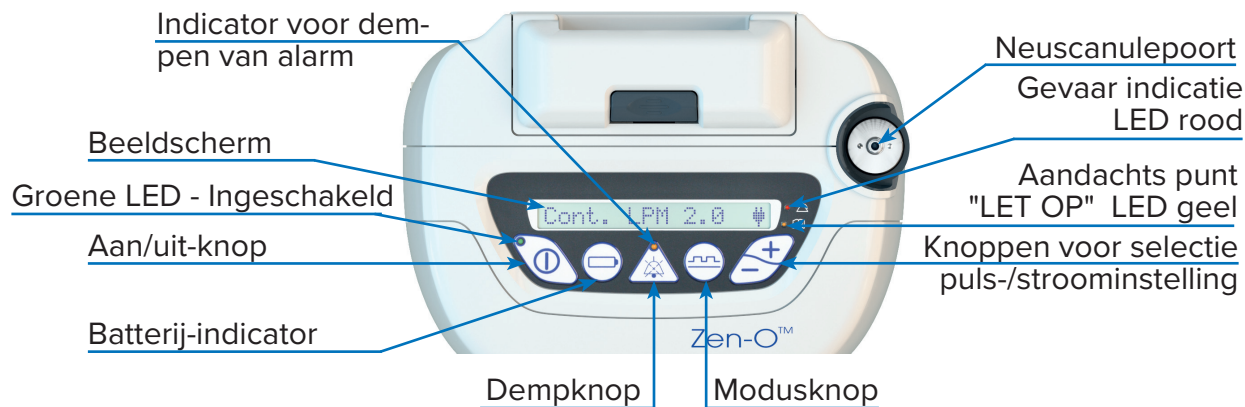
De Medical Devices Directive 93/42/EEG verklaart dat degene die het product in de markt brengt, alle gebruikers voorziet van de gebruikshandleiding. De gebruikshandleiding is voor training en kennis doeleinden en om op de juiste manier met het apparaat om te gaan.



WAARSCHUWING: Gebruik dit apparaat niet, zonder eerst de gebruikshandleiding gelezen te hebben. Als u niet zeker bent hoe het apparaat werkt en functioneert, gebruik het apparaat dan niet. Bel dan uw leverancier voor assistentie of verdere informatie.

5. BESCHRIJVING VAN HET PRODUCT

5.1. SCHEMATISCHE BESCHRIJVING



NL



Fig. 1

- Het apparaat maakt gebruik van een proces dat drukwisselingsadsorptie wordt genoemd om een hoge concentratie zuurstof uit de atmosfeer te produceren, een neuscanule wordt gebruikt om de zuurstof aan de patiënt te leveren.

6. ALGEMENE INSTRUCTIES VOORAFGAAND AAN HET GEBRUIK

Allerlei accessoires kunnen de draagbaarheid en het gebruik van de Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator verbeteren. Naast het apparaat bevat het pakket accessoires om aan de slag te gaan en een gebruikershandleiding.

Controleer het apparaat en de bijbehorende accessoires vóór gebruik altijd op tekenen van beschadiging.

***BELANGRIJK:** Hoewel de doos of verpakking enige schade kan vertonen, bijv. scheuren of deuken, kan het apparaat nog steeds bruikbaar zijn. Als het apparaat of een van de accessoires tekenen van beschadiging vertoont, neemt u contact op met uw zorgverlener.*

Controleer vóór u aan de slag gaat of u het volgende hebt:

- Concentrator
- Batterij
- Draagtas
- Accessoireszak

6.1. LIJST MET ACCESSOIRES

Gebruik uitsluitend voedingsbronnen/adapters of accessoires die in deze handleiding worden gespecificeerd. Het gebruik van accessoires die niet zijn gespecificeerd, kan een gevaar vormen en/of de prestaties van het apparaat negatief beïnvloeden.



Fig. 2

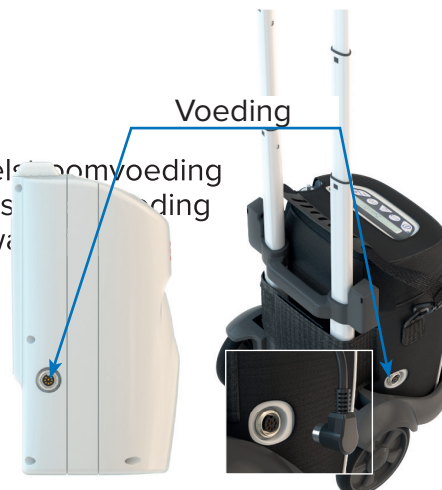


Fig. 3

- Oplaadbare batterij (RS-00501)
- Wisselstroomvoeding – Netsnoer voor Europa (RS-00520)
- Wisselstroomvoeding – Netsnoer voor het Verenigd Koninkrijk (RS-00521)
- Wisselstroomvoeding – Netsnoer voor de Verenigde Staten (RS-00522)
- AC-voeding zonder snoer (RS-00510)
- Gelijkstroomvoeding (RS-00508)
- Draagtas (RS-00509)
- Bevochtigingsset (RS-00534)
- Neuscanule MM6012
- Trekwagentje (RS-00507)
- Netsnoer voor Europa (RS-00504)
- Netsnoer voor het Verenigd Koninkrijk (RS-00506)
- Netsnoer voor de Verenigde Staten (RS-00503)
- Externe batterij oplader - EU (RS-00.516)
- Externe batterij oplader - US (RS-00.515)
- Externe batterij oplader - UK (RS-00.517)

Opmerking: neem contact op met uw leverancier of verkoper als uw specifieke voedingsaansluiting niet wordt vermeld.



WAARSCHUWING: Gebruik het apparaat of de accessoires niet als deze tekenen van beschadiging vertonen.

6.2. BATTERIJ

De Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator kan altijd worden gebruikt wanneer deze rechtstreeks op een voedingsbron is aangesloten. Om de draagbaarheid te vergroten, is de concentrator echter uitgerust met een oplaadbare interne lithium-ionbatterij. Er kunnen twee batterijen in de batterijvakken van de concentrator worden geplaatst of één batterij in elk vak.



WAARSCHUWING: Zorg er altijd voor dat er minimaal één batterij is geplaatst voordat u dit apparaat gaat gebruiken.


BELANGRIJK: Er zijn optionele voedingsbronnen beschikbaar voor uiteenlopend wereldwijd gebruik en reizen. Zie de lijst met goedgekeurde accessoires in hoofdstuk 6.1. Lijst met Accessoires.

6.2.1. De batterij/batterijen opladen



VOORZORGSMATREGEL: Laad de batterij uitsluitend in dit apparaat of in een goedgekeurde lader op. (Zie de lijst met goedgekeurde accessoires in hoofdstuk 6.1. Lijst met Accessoires.)

- Voordat u het apparaat voor de eerste keer gaat gebruiken, plaatst u één of twee batterijen zoals afgebeeld in Fig. 2, elke batterij wordt vergrendeld wanneer deze volledig is geplaatst.
- Sluit de wisselstroom/gelijkstroom aan door de ronde connector in het stopcontact aan de zijkant van de concentrator te steken. Fig. 3.

- Steek het andere uiteinde van de wisselstroom/gelijkstroom in een stopcontact. Ga altijd voorzichtig te werk wanneer u de voedingsbron in een wandcontactdoos steekt.
- Het beeldscherm geeft **Charging NN%**  weer.

De oplader is universeel en ondersteunt een groot aantal internationale markten, zodat deze in een stopcontact met 100-240 V wisselstroom, 50-60 Hz kan worden gestoken.

Laat de batterij helemaal op bij het eerste gebruik. Zodra de batterij volledig is opgeladen, kan het apparaat tot wel 4 uur op één batterij of 8 uur met twee batterijen in de pulsmodus op instelling „2“ worden gebruikt, bij 18 ademhalingen per minuut. Tijdens continue afgifte op instelling „2“, kan het apparaat, met 1 batterij tot 45 minuten, en met 2 batterijen tot 1,5 uur functioneren.

***BELANGRIJK:** De gebruiksduur van de batterijen kan verschillen op basis van de ademhalingsnelheid, leeftijd van de batterij en omgevingsomstandigheden. Zie de weergegeven tekst op het apparaat voor de laadstatus van de batterij.*

***BELANGRIJK:** Controleer of het pictogram voor de voedingsstatus (zie Fig. 7) aangeeft dat de voeding is aangesloten. Als dit niet het geval is, controleer dan of het snoer volledig is aangesloten. (Zie hoofdstuk 10. Problemen Oplossen voor meer informatie.)*

***BELANGRIJK:** Als de concentrator is aangesloten op gelijkstroom en in de continue modus werkt bij instelling 2, dan wordt de batterij niet opgeladen.*

***BELANGRIJK:** De gelijkstroomvoeding moet worden gebruikt in voertuigen met het juiste uitgangsvermogen.*

***BELANGRIJK:** De voertuigmotor moet draaien tijdens het gebruik van de gelijkstroomadapter om voeding te leveren voor de Zen-O draagbare zuurstofconcentrator.*



Fig. 4

Om de levens- en gebruiksduur van de batterij te maximaliseren, mag u de batterij niet leeg laten raken en moet het apparaat bij gebruik indien mogelijk worden aangesloten op een voedingsbron. De batterij wordt automatisch opgeladen wanneer de concentrator op een voedingsbron is aangesloten. U kunt het apparaat gebruiken terwijl de batterij wordt opgeladen. Het LCD-scherm zal aangeven of het apparaat op de batterij of externe wisselstroom werkt.

De volledig opgeladen batterij zal enige lading behouden gedurende tot wel dertig dagen in dit apparaat wanneer het apparaat niet in gebruik is. Zie de voorzorgsmaatregel hieronder voor aanbevelingen voor het verwijderen/bewaren van de batterij.

***BELANGRIJK:** De batterij kan beschadigd raken als wordt toegestaan dat de batterij van de concentrator volledig leegraakt.*

***BELANGRIJK:** Na 300 oplaad-/ontlaadcycli zal de batterijcapaciteit minimaal 80% van de oorspronkelijke capaciteit bedragen. Vervang de batterij wanneer de verminderde gebruiksduur van de batterij van invloed is op uw mobiliteit.*

! **VOORZORGSMATREGEL:** Verwijder de batterij als dit apparaat gedurende meer dan zeven dagen niet gebruikt zal worden. Bewaar de batterij op een koele, droge plaats.

! **VOORZORGSMATREGEL:** Controleer of dit apparaat op batterijvoeding werkt na loskoppeling van de voedingsbron.

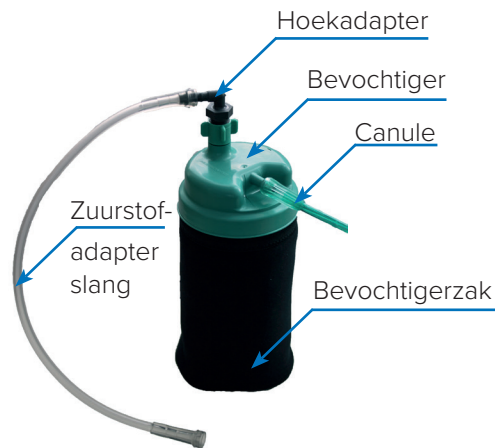
***BELANGRIJK:** Wanneer de batterij niet in het apparaat wordt gebruikt, zorg er dan voor dat deze in de beschermhuls wordt bewaard die met de oorspronkelijke verpakking is meegeleverd.*

6.3. NEUSCANULE

Gebruik uitsluitend een neuscanule met de volgende specificaties:

- Lengte: 1,2m (4ft), 2,1m (7ft), 7,6m (25ft) of 15,2m (50ft)
- Hoge stroomsnelheid
- Grote interne diameter
- Geschikt voor tot wel 15 liter per minuut (lpm) bij een max. druk van 3,6 psi
- Voldoet aan de inhoud over compatibiliteit van IEC/EN 60601-1

! De 15,2m (50ft) vanille mag alleen gebruikt worden in het geval het apparaat in de continue-modus werkt.



⚠️ VOORZORGSMAATREGEL: Gebruik uitsluitend goedgekeurde accessoires met dit apparaat. Raadpleeg de gids met goedgekeurde accessoires voor een volledige lijst met accessoires en canules die goedgekeurd zijn voor gebruik met dit apparaat. Het gebruik van niet-goedgekeurde accessoires of canules kan de prestaties van dit apparaat nadelig beïnvloeden, inclusief de stroomsnelheid of zuurstofconcentratie.

Neem contact op met uw leverancier voor bijgewerkte informatie en accessoires en om te informeren of er aanvullende, optionele of vervangende accessoires nodig zijn.

6.4. TREKWAGENTJE

Wanneer u het apparaat met een trekwagentje gebruikt, bevestigt u de concentrator met de banden en zet u deze vast zoals afgebeeld in Fig. 4.

BELANGRIJK: Het wordt aanbevolen dat patiënten indien mogelijk het trekwagentje gebruiken om het apparaat te vervoeren.

6.5. AANSLUITEN VAN DE BEVOCHTIGER

WAARSCHUWING: UDe bevochtiger mag alleen toegepast worden indien het toestel in de continue modus staat. Gebruik geen bevochtiger indien de draagbare concentrator in de pulserende of Eco modus staat!

Gebruik nooit teveel water in de bevochtiger!

Gebruik de bevochtiger alleen op voorschrift van een arts!

In bedrijf stellen van de bevochtiger:

- Verwijder het deksel van de bevochtiger.
- Vul de bevochtiger met afgekoeld gekookt of gedestilleerd water.
- RVul de bevochtiger tot het door de producent aangegeven maatstreepje en plaats de deksel - Bevestig de gehoekte adapter slang op de bevochtiger en plaats het geheel in de daarvoor bestemde tas en bevestig dit aan de trolley.
- Bevestig de zuurstof slang (max 50 cm) op de gehoekte adapter en bevestig de andere kant op de uitgang van de draagbare concentrator. Controleer of alle slangverbindingen in orde zijn.
- Verbind de neus cannule slang met de bevochtiger uitgang en controleer of er zuurstof door de neus cannule stroomt.



Fig. 5

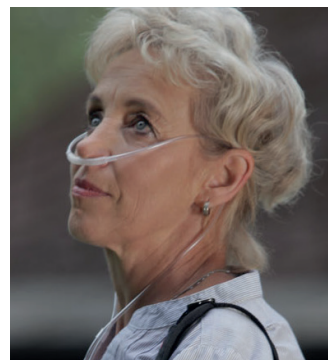


Fig. 6

- De draagbare concentrator en de bevochtiger mogen alleen getransporteerd worden in staande positie om water in de neus cannule te vermijden.

OPMERKING: Gebruik alleen de voorgeschreven neus cannules.

7. DE CONCENTRATOR BEDIENEN


BELANGRIJK: Lees 3.1. Overzicht Waarschuwingen en 3.2. Overzicht Voorzorgsmaatregelen voordat u dit apparaat gaat gebruiken.


De Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator is ontworpen voor gebruiksgemak, waarbij u via slechts enkele knoppen op het bedieningspaneel toegang krijgt tot alle functies.

Het apparaat moet in de draagtas worden gedragen, op een karretje worden geplaatst, en in rechtopstaande positie worden gebruikt op een tafel of op de vloer wanneer het apparaat zich in de draagtas bevindt. De patiënt moet zich tijdens het gebruik binnen de aanbevolen canulelengte bevinden.

BELANGRIJK: Behalve tijdens de procedures voor opstarten en afsluiten zal de achtergrondverlichting op het beeldscherm uitgeschakeld zijn. Door op een willekeurige knop te drukken, gaat de achtergrondverlichting kort 'aan'. De achtergrondverlichting blijft ook geactiveerd tijdens een alarmconditie waarvan de demping is opgeheven.

7.1. NEUSCANULE AANSLUITEN

 **VOORZORGSMATREGEL:** Vervang de canule regelmatig. Raadpleeg uw zorgverlener of arts om te bepalen hoe vaak de canule moet worden vervangen.

 **VOORZORGSMATREGEL:** Volg altijd de instructies van de fabrikant van de canule voor het juiste gebruik.

Sluit de slang op de canulepoort aan zoals afgebeeld in Fig. 5.

Om de canule bij de patiënt aan te brengen, plaatst u de canuletips in de neusgaten van de patiënt en leidt u de slang over beide oren en onder de kin. Volg de instructies van de fabrikant.

Schuif de adapter bij de slang omhoog om de slang aan te passen voor meer comfort en betere pasvorm.

Zodra de canule stevig vastzit, kunt u normaal door de neus ademen. Zen-O™ zal een ademhaling detecteren en de zuurstof toedienen tijdens de inademing.

BELANGRIJK: Onjuiste plaatsing van de canule kan ertoe leiden dat het apparaat niet alle ademhalingsinspanningen van de patiënt kan detecteren. Zorg ervoor dat de canule stevig is aangesloten en volledig is ingebracht.

7.2. INSCHAKELEN

- Als u het apparaat wilt inschakelen, drukt u op de aan/uit-knop .
- De concentrator laat een tjirptoon horen en de groene, gele en rode leds knipperen één keer, terwijl het scherm de naam van het apparaat.



Rode led: geeft een waarschuwing, gevaar en/of noodzaak van directe actie aan








Gele led: geeft een aandachtspunt aan of dat u goed moet opletten



Groene led: geeft aan dat het apparaat is ingeschakeld. De groene led blijft dan branden.


BELANGRIJK: Er kunnen geen aanpassingen worden gedaan tot de opstartprocedure is afgerond.

7.3. VOORKEURSTAAL KIEZEN

- Terwijl het apparaat is ingeschakeld, houdt u de plusknop  en dempknop  tegelijkertijd gedurende ongeveer vier seconden ingedrukt tot 'Taal:' wordt weergegeven.
- Blader door de beschikbare talen met behulp van de plusknop  of minus  minknop.
- Wanneer de gewenste taal wordt weergegeven, drukt u op de modusknop  om te selecteren. Het apparaat zal de taal veranderen en terugkeren naar het normale stroomscherm.

7.4. INSTELLING AANPASSEN

BELANGRIJK: Na inschakeling van de Zen-O™ duurt de opstartprocedure ongeveer 35 seconden. Het gespecificeerde zuurstofniveau wordt binnen 2 minuten gebruik bereikt.





- Het apparaat begint in de vorige instelling te werken. Gebruik de modusknop  om tussen de pulsmodus en continue stroommodus te wisselen.

- In de pulsmodus zal het apparaat een zuurstofpuls toedienen aan het begin van elke inademing.

Auto Modus: Indien gedurende 60 seconden geen inademing is gedetecteerd in de "Pulserende Modus" het "controleer uw neusbriil" alarm zal dan afgaan en zelf overgaan om 18 keer per minuut zuurstof afgeven. Wanneer er weer inademing gedetecteerd wordt zal het alarm verdwijnen en de "Auto Modus" verlaten.

- In de continue stroommodus zal het apparaat een continue zuurstofstroom leveren, maar zal meer stroom verbruiken en de batterij heeft een kortere gebruiksduur.

De modus kan als volgt worden ingesteld:

- De pulsgebruiksmodus kan worden aangepast van 1,0 tot 6,0 in stappen van 0,5 met de knoppen  en .
- De continue gebruiksmodus kan worden aangepast van 0,5 tot 2,0 in stappen van 0,5 met knoppen  en .

BELANGRIJK: Wanneer een luchtlek wordt vermoed, kan dit lek worden gedetecteerd door een oplossing van zeep en water op het verbindingspunt tussen de canule en concentrator aan te brengen en te kijken of er belletjes verschijnen.

BELANGRIJK: De stroom kan worden gecontroleerd door de zuurstofconcentrator in de continue modus te zetten en het einde van de neuscanule onder het oppervlak van een halfvol kopje water te plaatsen en te kijken of er luchtbelletjes verschijnen.

De huidige instelling en voedingsbron (externe voeding of batterij; het batterijpictogram geeft ook aan hoeveel lading er ongeveer nog over is) worden weergegeven op het beeldscherm zoals afgebeeld in Fig. 7.

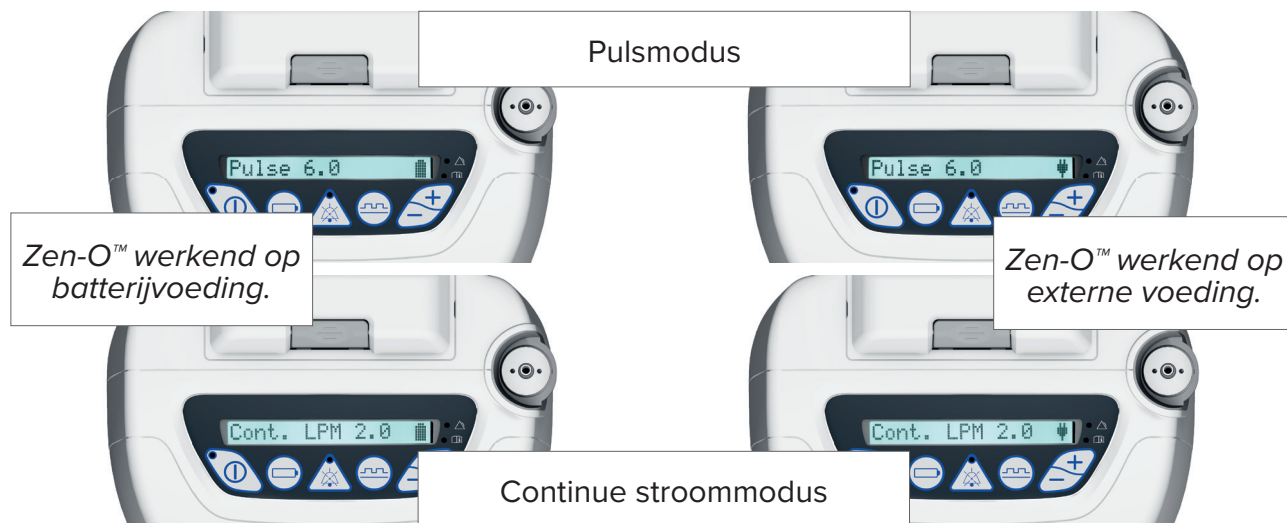



Fig. 7






7.5. ECO MODUS

Wanneer "Setting of Instellingen" in het display zichtbaar is, druk ongeveer 4 seconden op de batterij knop zodat "Pulse XX" veranderd in "Eco Modus" Als u voorgaande herhaald gaat het toestel weer terug naar de Puls Modus.

In de standaard Puls Modus zal het toestel altijd bij iedere inademing dezelfde hoeveelheid zuurstof afgeven, ongeacht de adem frequentie. Dit kan ten koste gaan van de batterij capaciteit bij hoge adem frequenties. In de Eco Modus zal echter een vast volume zuurstof afgegeven worden per minuut onafhankelijk van de adem frequentie en zal de batterij lading maximaal meegaan.


7.6. BATTERIJKNOP


Met de batterijknop  kunt u de status van de batterij of batterijen controleren. Door herhaaldelijk op de knop te drukken, kunt u door alle informatie bladeren.

- Eerst wordt informatie over de batterijmeter voor beide batterijen (of één batterij als er slechts één is geplaatst) weergegeven **Laden NN%** .
- Daarna wordt alleen de batterijmeter voor de batterij in het eerste vak weergegeven **Batt.1: NN%** , en vervolgens het aantal oplaadcycli op de batterij in het eerste vak **Batt.1: N Cycli** .
- Tenslotte worden de batterijmeter en oplaadcycli voor de batterij in het tweede vak weergegeven **Batt.2: NN%**  **Batt.2: N Cycli** .

Als er zich in één van de vakken geen batterij bevindt, dan wordt er een vraagteken weergegeven in plaats van de batterijmeter en het aantal cycli. Nadat voor de vijfde keer op de batterijknop is gedrukt, schakelt het scherm terug naar het hoofdscherm en geeft de huidige stroominstelling weer. Het scherm verlaat ook automatisch het batterijstatusmenu en keert terug naar het scherm met de belangrijkste stroominstelling na ongeveer 15 seconden of als er geen knoppen worden ingedrukt.


7.7. OP ALARMEN REAGEREN

 **VOORZORGSMAAATREGEL:** Als u geen alarmen kunt horen of zien, geen normale tastzin hebt of ongemak niet tot uitdrukking kunt brengen, raadpleeg dan een arts voor u dit apparaat gaat gebruiken.

Door op een willekeurig moment op de  te drukken, wordt de zoemer gedempt. De duur van de dempperiode is afhankelijk van de ernst van het alarm (zie hoofdstuk 9. Alarmindicatoren). Tijdens deze dempperiode blijft de demp-LED branden om aan te geven dat de alarmzoemer is gedempt. Druk nog een keer op de dempknop om de demping van alarmen op te heffen. Als u op de dempknop drukt wanneer er geen actief alarm is, dan zullen alle toekomstige alarmen met gemiddelde of lage prioriteit gedurende acht uur worden gedempt. Zie hoofdstuk 9. Alarmindicatoren en hoofdstuk 10. Problemen Oplossen voor aanvullende informatie over alarmen.

***BELANGRIJK:** Het alarmsysteem wordt getest tijdens de opstartprocedure. Alle alarmlampjes moeten kort gaan branden en de hoorbare alarmindicator moet een tjirptoon laten horen. Als u vermoedt dat alarmen niet goed werken, neem dan contact op met uw leverancier om de werking van de alarmen te laten controleren.*

7.8. UITSCHAKELEN

 **VOORZORGSMAATREGEL:** Schakel dit apparaat altijd uit wanneer het niet wordt gebruikt.

Als u de Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator wilt uitschakelen, houdt u de aan/uit-knop ingedrukt. Het apparaat laat een tijrtoon horen en het scherm geeft een afsluitbericht **Schakelt uit** gedurende ongeveer vijf seconden weer en schakelt vervolgens naar de energiebesparingsmodus.

BELANGRIJK: Het loskoppelen van de wisselstroomvoeding mag niet tegelijkertijd plaatsvinden met het verwijderen van de batterij als het apparaat nog draait. Gebruik de aan/uit-knop altijd om het apparaat uit te schakelen. Wacht tot het apparaat volledig is uitgeschakeld voordat u het apparaat van de voeding loskoppelt en de batterij verwijdert.

8. DE ZEN-O™ DRAAGBARE ZUURSTOFCONCENTRATOR MEENEMEN IN HET VLIEGTUIG

8.1. VOORBEREIDING VAN DE PASSAGIER VÓÓR DE VLUCHT

8.1.1. Vereiste etiketten

Uw Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator kan worden gebruikt in een vliegtuig en voldoet aan alle criteria van de Amerikaanse luchtvaartorganisatie Federal Aviation Administration (FAA). Dit wordt bevestigd door de volgende rode tekst op de achterzijde van de draagbare zuurstofconcentrator: “The manufacturer of this POC has determined this device conforms to all applicable FAA acceptance criteria for POC carriage and use on board aircraft” (De fabrikant van deze draagbare zuurstofconcentrator heeft vastgesteld dat dit apparaat voldoet aan alle geldende acceptatiecriteria van de FAA voor het meenemen en gebruiken van een draagbare zuurstofconcentrator aan boord van een vliegtuig). Voorafgaand aan de vlucht kan een lid van het cabinepersoneel u vragen dit etiket te tonen.

8.1.2. Raadpleging van een zorgverlener

De FAA verplicht passagiers niet om een zorgverlener te raadplegen voordat een Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator kan worden gebruikt aan boord van een vliegtuig. Mogelijk wilt u echter het volgende bespreken met uw zorgverlener:

- De effecten van een drukcabine op uw zuurstofbehoefte (de hoogte van de drukcabine kan 8000 voet bereiken).
 - Sommige gebruikers van een Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator hebben een hogere literstroom- of liter per minuut (LPM) instelling nodig voor de Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator tijdens de vlucht vanwege de hoogte van de drukcabine.

- Sommige gebruikers van een Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator die deze op de grond af en toe gebruiken, hebben hun Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator tijdens de gehele vlucht nodig door de hoogte van de drukcabine.
- Uw zuurstofbehoefte tijdens de reis en of uw behoeften zijn veranderd sinds de Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator voor het eerst werd voorgeschreven of sinds het meest recente consult bij een zorgverlener.
- Essentiële bepalingen in de handleiding van de Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator met betrekking tot de zuurstoflevering, indicators, waarschuwingen en alarmen, en ook met betrekking tot het instellen/wijzigen van de literstroom of LPM.
- Alle bemanningsleden (piloten en cabinepersoneel) ontvangen training over het omgaan met gebeurtenissen van medische aard tijdens de vlucht. De FAA verplicht luchtvaartmaatschappijen of bemanningsleden echter niet om medische zorg te verlenen aan passagiers.

BELANGRIJK: aanvullende informatie over de gezondheid en veiligheid van passagiers is te vinden op http://www.faa.gov/passengers/fly_safe/health/comprehensive/.

8.1.3. Een adequaat aantal batterijen bepalen

U bent ervoor verantwoordelijk om een adequaat aantal batterijen mee te brengen als voeding van uw Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator voor de verwachte gebruiksduur van dit apparaat. Bij het bepalen van een adequaat aantal batterijen dient u rekening te houden met de volgende zaken:

- Advies van een zorgverlener over de gebruiksduur van de Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator.
- Informatie van de luchtvaartmaatschappij met betrekking tot de verwachte duur van de vlucht en daarnaast eventuele tussenstops en onverwachte vertragingen.

BELANGRIJK: mogelijk vliegt u met meerdere vluchten of luchtvaartmaatschappijen, waarbij de Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator tussen de vluchten door ook langdurig op de grond wordt gebruikt.

- Informatie uit de gebruikershandleiding van de Zen-O™ over de verwachte gebruiksduur van batterijvoeding.

BELANGRIJK: u mag er nooit op vertrouwen dat tijdens een vlucht elektrische voeding beschikbaar is aan boord van het vliegtuig.

- De vereisten van luchtvaartmaatschappijen voor het meenemen van een bepaalde hoeveelheid batterijen zijn meestal te vinden op de website van de betreffende luchtvaartmaatschappij.

BELANGRIJK: luchtvaartmaatschappijen kunnen u verplichten voldoende batterijen mee te brengen voor ten minste 150% van de verwachte maximale vluchtduur.

8.1.4. Documentatie

U bent verantwoordelijk voor de bediening van de Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator aan boord van het vliegtuig. Om die reden adviseert de FAA aan passagiers om minimaal deze gebruikershandleiding en eventuele andere schriftelijke informatie mee te nemen die uw zorgverlener heeft verstrekt over de Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator en het gebruik van dit apparaat.

8.1.5. Doktersverklaring

Een luchtvaartmaatschappij kan een medische verklaring vereisen van een passagier met een beperking, als er sprake is van redelijke twijfel of de betreffende persoon de vlucht veilig kan voltooien zonder buitengewone medische zorg nodig te hebben tijdens de vlucht. Een luchtvaartmaatschappij kan ook een medische verklaring vereisen van een persoon die tijdens een vlucht medische zuurstof nodig heeft. De FAA verplicht passagiers **niet** om een doktersverklaring te verkrijgen en deze te tonen aan de luchtvaartmaatschappij of gezagvoerder voorafgaand aan het gebruik van de Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator aan boord van het vliegtuig.

8.1.6. Reservebatterijen

Beschadiging en kortsluiting van batterijen kan leiden tot oververhitting van de batterij en brand. Dit kan vervolgens leiden tot persoonlijk letsel van passagiers en in het ergste geval voor bepaalde batterijtypen tot een catastrofale brand in het passagierscompartiment. Reservelithiumbatterijen die meegebracht worden aan boord van een vliegtuig moeten daarom afzonderlijk worden beschermd tegen kortsluiting door ze in de originele retailverpakking te plaatsen, door blootliggende batterijpolen af te dekken met tape of door elke batterij in een afzonderlijke plastic zak/beschermend etui te plaatsen.

***BELANGRIJK:** reservelithiumbatterijen mogen niet worden meegenomen als ruimbagage aan boord van een vliegtuig.*

U bent ervoor verantwoordelijk dat alle reservebatterijen die worden meegenomen in de handbagage op de juiste wijze zijn verpakt. Leveranciers van Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrators, sommige luchtvaartmaatschappijen en vrachtvervoerders die zijn gespecialiseerd in verzending van kleine verpakkingen kunnen u mogelijk deze verpakkingsservice bieden.

8.2. BOARDING EN IN-FLIGHT INFORMATIE

8.2.1. Handbagage

Uw Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator is een hulpmiddel. Daarom mogen luchtvaartmaatschappijen bij de uitvoering van hun handbagagebeleid de Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator niet meetellen voor het maximale aantal items dat meegenomen mag worden naar de cabine door een relevante persoon met een beperking.

BELANGRIJK: een tas met extra batterijen die nodig is voor de voeding van de Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator kan ook worden beschouwd als een hulpmiddel. Er gelden echter wel beperkingen voor het meebrengen van batterijen. Voor uw Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator is de wattuurwaarde (Wh) minder dan 100 Wh per batterij.

8.2.2. Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator als ruimbagage

Uw Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator kan worden meegebracht aan boord van een vliegtuig als handbagage of als ruimbagage. **Reservelithiumbatterijen mogen echter niet worden meegenomen als ruimbagage aan boord van een vliegtuig.**

8.2.3. Overwegingen voor het plaatsen en opbergen van uw Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator

Voor de efficiënte werking van een Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator mag het lucht-/inlaatfilter tijdens gebruik niet worden geblokkeerd. Het gebied rond de Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator moet daarom vrij zijn van dekens, jassen en andere handbagage die het lucht-/inlaatfilter kan blokkeren. Als het lucht-/inlaatfilter is geblokkeerd, gebeuren er twee dingen. Ten eerste wordt u gewaarschuwd door waarschuwinglampjes en/of hoorbare alarmen dat de zuurstofconcentratie in de uitvoer van de Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator onvoldoende is. Ten tweede loopt de temperatuur van de interne componenten van de Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator op naar een bepaalde limiet omdat de Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator nog steeds probeert zuurstof te leveren. De Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator wordt dan automatisch uitgeschakeld om oververhitting van het apparaat te voorkomen. U wordt hiervoor gewaarschuwd door waarschuwinglampjes en/of hoorbare alarmen.

Plaatsing van Zen-O™ aan boord van een vliegtuig De Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator moet worden geplaatst onder de stoel voor u, zodat u of de steward(ess) de waarschuwinglampjes kan zien en/of de hoorbare alarmen kan horen. Als u het apparaat direct onder uw stoel plaatst of in een gesloten bagagecompartiment, kunt u de waarschuwinglampjes niet zien en mogelijk ook de hoorbare alarmen niet horen. Andere plaatsingslocaties kunnen acceptabel zijn, afhankelijk van het oordeel van de steward(ess).

8.2.4. Stoelbeperkingen voor passagiers die van plan zijn een Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator te gebruiken aan boord van een vliegtuig

Stoelen bij de uitgang: de internationale richtlijnen voor vliegtuigen verbieden passagiers die gebruikmaken van een hulpmiddel, waaronder Zen-O™, om gebruik te maken van een stoel bij de uitgang van het vliegtuig.

Opbergen van bagage: tijdens verplaatsingsbewegingen op de grond (wegrijden bij de gate en taxiën), moet de Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator op de juiste wijze zijn opgeborgen, zodat het apparaat niet de toegang beperkt tot een uitgang of het gangpad in het passagierscompartiment. Er kunnen aanvullende stoelbeperkingen noodzakelijk zijn om te voldoen aan deze veiligheidsregels van de FAA. Voorbeeld:

1. Sommige stoelen in een vliegtuig, zoals stoelen tegen een scheidingwand, hebben mogelijk geen goedgekeurde opbergruimte voor een Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator tijdens verplaatsingen op de grond, opstijgen en landen. De Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator kan hierdoor mogelijk niet op de juiste wijze worden opgeborgen tijdens deze fasen van de vlucht als de gebruiker van de Zen-O™ een dergelijke stoel bezet. In dat geval kan sprake zijn van een stoelbeperking.
2. Tijdens bewegingen op de grond, opstijgen en landen mag de neuscanuleslang die wordt gebruikt voor de levering van zuurstof vanuit een correct opgeborgen Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator niet zodanig over een stoelenrij lopen, dat passagiers geen ongehinderde toegang meer hebben of kunnen struikelen bij een evacuatie. U mag de toegang van andere passagiers tijdens deze vluchtfasen niet beperken. In dat geval kan een aanvullende stoelbeperking noodzakelijk zijn om te voldoen aan een veiligheidsregel van de FAA. Als bijvoorbeeld alle stoelen in een rij bezet zijn, is de juiste stoel voor iemand die een Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator gebruikt een stoel bij het raam.
3. Een luchtvaartmaatschappij mag alleen stoelbeperkingen opstellen op basis van een veiligheidsregel van de FAA. Hierboven vindt u een aantal voorbeelden van scenario's om rekening mee te houden. Het is geen uitputtende lijst.

***BELANGRIJK:** een algemene beleidsregel van een luchtvaartmaatschappij dat alle passagiers die met een Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator aan boord gaan van een vliegtuig, een stoel bij het raam moeten krijgen, zonder rekening te houden met de specifieke omstandigheden, zou inconsistent zijn met de FAA-vereisten.*

8.2.5. Verlies van de cabinedruk

Als de cabinedruk daalt, vormt het gebruik van een Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator geen gevaar. In geval van verlies van cabinedruk (snel of langzaam) dient u echter gebruik te maken van de zuurstofmaskers die beschikbaar zijn tot het vliegtuig stabili-seert.

8.2.6. Gebruik van elektrische voeding van het vliegtuig

Luchtvaartmaatschappijen zijn niet verplicht om elektrische voeding van het vliegtuig beschikbaar te stellen aan een gebruiker van een Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator. De elektrische stopcontacten aan boord van een vliegtuig worden beschouwd als niet-essentiële apparatuur en zijn niet vereist op grond van de toepasselijke certificerings- of operationele regels. Bovendien kan het bij elektrische storingen in de vliegtuigsystemen noodzakelijk worden om de voedingsbron van deze stopcontacten uit te schakelen op de grond of tijdens de vlucht, met het oog op de veiligheid tijdens de vlucht. Om deze reden mag de Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator aan boord van het vliegtuig alleen worden gebruikt met batterijvoeding. **U mag er nooit op vertrouwen dat tijdens een vlucht elektrische voeding beschikbaar is aan boord van het vliegtuig.**

8.2.7. Roken

Roken (inclusief e-sigaretten) tijdens zuurstoftherapie is gevaarlijk en zal waarschijnlijk resulteren in ernstig letsel bij of overlijden van de patiënt en anderen door brand. Sta geen roken of open vlammen toe binnen 3 meter van de draagbare zuurstofconcentrator of accessoires die zuurstof bevatten.

8.3. VEREISTEN VAN DE TRANSPORTATION SECURITY ADMINISTRATION (TSA)

Gedetailleerde informatie die relevant is voor passagiers met ademhalingsapparaten, waaronder Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrators kunnen worden verkregen van de TSA op <https://www.tsa.gov/travel/special-procedures>.

De volgende algemene overwegingen met betrekking tot veiligheidscontroles zijn van toepassing op Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrators:



1. De limiet van één handbagage-item en één persoonlijk item (zoals bijvoorbeeld een handtas, aktetas of laptotas) is niet van toepassing op medische benodigdheden, apparatuur, mobiliteitshulpmiddelen en/of hulpmiddelen die worden gedragen door en/of gebruikt door een persoon met een beperking.
2. Als een persoon medische documentatie heeft over zijn of haar medische toestand of beperking, kan hij of zij deze informatie laten zien aan de controlemedewerker om deze op de hoogte te brengen van de situatie. Deze documentatie is niet vereist en stelt iemand niet vrij van veiligheidscontroles.

8.4. INSTRUCTIES VOOR VLIEGTUIG MODUS

Wanneer u het RS-00500C model (dit staat op de achterkant van uw toestel) heeft, betekent dat uw toestel verbonden is met het "GCE Clarity platform". Clarity voorziet u in regelmatige updates omtrent de werking vanuit uw Homecare leverancier om u en uw toestel beter te ondersteunen.

Wanneer u per vliegtuig reist dienen alle communicatie vormen met elektronische toestellen ontkoppelt te worden conform de internationale afspraken. Zo ook uw POC toestel wanneer dit met het GCE Clarity Platform verbonden is, moet in de vliegtuigstand geplaatst worden.

U kan dit doen in een paar eenvoudige handelingen:

1. Om het toestel in Vliegtuig modus te zetten: druk 4 seconden, tegelijk op de "stilte"  knop en de "-"  knop.
2. Het scherm laat het volgende zien:



en het batterij symbool gaat knipperen met "A".





3. Als er een toets ingedrukt wordt, zie je de gebruikelijke tekst.



en na 10 seconden veranderd het weer naar de "A"



4. Om de vliegtuig modus te beeindigen: Druk 4 seconden op de "Stilte"  en "-"  toets.

BELANGRIJK: Het activeren en deactiveren van de vliegtuig modus heeft geen invloed op de werking van uw toestel. U kunt uw toestel normaal gebruiken.

9. ALARMINDICATOREN

Als de Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator een alarmconditie detecteert, dan wordt het alarm binnen 10 seconden visueel en hoorbaar weergegeven. Er zijn vier alarmniveaus: kritieke hoge prioriteit, hoge prioriteit, gemiddelde prioriteit en lage prioriteit.

Elk niveau wordt anders aangegeven door het scherm met achtergrondverlichting; gele en rode leds; en een zoemer, zoals hieronder wordt aangegeven. In elk geval zullen het alarmbericht en de voedingsstatus de huidige weergave opheffen.

BELANGRIJK: Alle alarmcondities en parameters zijn vooraf in de fabriek ingesteld; condities en parameters kunnen niet worden veranderd of aangepast door de gebruiker.

BELANGRIJK: Het alarmsysteem wordt getest tijdens de opstartprocedure. Alle alarmlampjes moeten kort gaan branden en de hoorbare alarmindicator moet een tijrptoon laten horen.

HOORBARE TOON	VISUELE INDICATOR	DEMPTIJD	MUTE TIME
Kritiek met hoge prioriteit	Tien pieptonen per burst, burst wordt elke 3 seconden herhaald.	Continu brandende rode led en apparaat is automatisch uitgeschakeld.	20 minuten
Hoge prioriteit	Tien pieptonen per burst, burst wordt elke 3 seconden herhaald.	Knipperende rode led	20 minuten
Gemiddelde prioriteit	Drie pieptonen per burst, burst wordt elke 8 seconden herhaald.	Knipperende gele led	8 uur

Lage prioriteit	Drie pieptonen per burst, burst wordt elke 10 minuten herhaald.	Continu brandende gele led	24 uur
------------------------	---	----------------------------	--------

***BELANGRIJK:** Als zich tegelijkertijd twee alarmcondities voordoen, dan wordt het alarm met de hoogste prioriteit aangegeven. Als zich tegelijkertijd twee of meer alarmcondities met dezelfde prioriteit voordoen, dan wordt de meest recente weergegeven.*

***BELANGRIJK:** De meest recente alarmen die door het apparaat zijn weergegeven, worden geregistreerd voor referentie door onderhoudspersoneel. Dit logboek blijft bewaard, zelfs als het apparaat wordt uitgeschakeld of als de stroom om enige andere reden is uitgevallen.*

***BELANGRIJK:** Als de dempknop wordt ingedrukt voorafgaand aan een alarmconditie (bijvoorbeeld om het apparaat te dempen in een bioscoop), dan zullen kritieke alarmen met hoge prioriteit en alarmen met hoge prioriteit de dempfunctie opheffen; alarmen met gemiddelde en lage prioriteit zullen gedurende acht uur respectievelijk vierentwintig uur worden gedempt vanaf het moment dat de knop is ingedrukt. Druk de dempknop uit om het laatste alarm met hoge prioriteit weer te geven. Druk de dempknop weer in om de timer van acht uur te resetten.*

NL

9.1. ALARMEN

Wanneer de concentrator een alarm laat horen, wordt een bijbehorend bericht op het scherm weergegeven. Neem de benodigde maatregelen zoals weergegeven in de tabellen hieronder.

9.1.1. Kritieke alarmen met hoge prioriteit

***BELANGRIJK:** Deze alarmen schakelen het apparaat onmiddellijk uit.*

ALARMBERICHT	BESCHRIJVING	ACTIE
Laad batt.	Batterij moet opgeladen worden.	Laad het batterijpak op door dit op de voeding aan te sluiten. Zorg dat alle verbindingen stevig vastzitten.
Ong. batt.	Batterij is geen goedgekeurde batterij.	Vervang de batterij door een goedgekeurde batterij.
XX: Dienstc.*	Service vereist.	Neem contact op met uw leverancier.

*Waarde: 01-20

9.1.2. Alarmen met hoge prioriteit

BELANGRIJK: Bij deze alarmen kan het apparaat blijven werken.

ALARMBERICHT	BESCHRIJVING	ACTIE
Cont. Vent.	Het apparaat kan de zuurstofconcentratie niet handhaven.	Controleer of de luchtinlaat/-uitlaat niet is geblokkeerd. Als het alarm blijft aanhouden, neemt u contact op met uw leverancier.
batt.opladen	Geschatte gebruiksduur van de batterij is minder dan 17 minuten.	Laad het batterijpak op door dit op de voeding aan te sluiten. <i>BELANGRIJK: Het bericht wordt automatisch gewist na aansluiting op de voeding.</i>
XX: Dienstc.*	Service vereist.	Neem contact op met uw leverancier.

*Waarde: 21-50

9.1.3. Alarmen met gemiddelde prioriteit

ALARMBERICHT	BESCHRIJVING	ACTIE
Contr. slang	Geen ademhaling gedetecteerd gedurende 60 seconden	Controleer de canuleaansluiting. Zorg dat u door uw neus ademt, als het alarm blijft aanhouden, neemt u contact op met uw leverancier. <i>BELANGRIJK: Dit bericht wordt automatisch gewist wanneer een ademhaling wordt gedetecteerd.</i>
Lage stroom	Continue zuurstofstroom ligt onder de specificaties.	Controleer of de canule niet geknikt is en of het patiëntfilter juist is geplaatst. Als het alarm blijft aanhouden, neemt u contact op met uw leverancier.
XX: Dienstc.*	Service vereist.	Neem contact op met uw leverancier.

*Waarde: 51-70

9.1.4. Alarmen met Lage Prioriteit

ALARMBERICHT	BESCHRIJVING	ACTIE
XX: Dienstc.*	Service vereist.	Neem contact op met uw leverancier.

*Waarde: 71-99

9.1.5. Overige berichten

BERICHT	BESCHRIJVING	ACTIE
Lader Verwd.	De externe voeding is losgekoppeld; het apparaat werkt nu op batterijvoeding.	Er is geen actie vereist.

Schakelt uit	Dit wordt weergegeven terwijl het apparaat de afsluitprocedure doorloopt.	Er is geen actie vereist.
---------------------	---	---------------------------

BERICHT	BESCHRIJVING	ACTIE
---------	--------------	-------

Geen batt.	Dit wordt weergegeven als het batterijmenu-item wanneer er geen communicatie met de batterij is.	Controleer of het batterijpak juist is geplaatst. Neem contact op met uw leverancier als de batterij volledig is geplaatst en het bericht langer dan 30 seconden wordt weergegeven.
-------------------	--	---

Batt NN%	Weergegeven percentage van de batterijlading als dit minimaal 10% is en er geen externe voedingsbron is aangesloten.	Dit bericht wordt weergegeven wanneer de batterijknop is ingedrukt.
-----------------	--	---





Laden NN%	 NN% geeft het huidige batterijlaadniveau weer. Dit wordt weergegeven wanneer de batterijlading meer is dan 10% maar minder is dan 100% en er een externe voedingsbron is aangesloten.	Dit bericht wordt weergegeven wanneer de batterijknop is ingedrukt.
------------------	--	---

Batt. laadt	De batterijlading is minder dan 10% en er is een externe voedingsbron aangesloten.	Dit bericht wordt weergegeven wanneer de batterijknop is ingedrukt.
--------------------	--	---

NL

Adem-freq XX	De gemiddelde ademhalings-snelheid van de patiënt wan-neer het apparaat de maximale hoeveelheid zuurstof toedient en de bolus is verminderd. Als er geen ademhalingen worden gedetecteerd, wordt de meest recente ademhalingsnelheid weergegeven.	Verminderd activiteitsniveau. Con-troleer of de luchtinlaat/-uitlaat niet is geblokkeerd. <i>BELANGRIJK: Het bericht wordt auto-matisch gewist wanneer het apparaat naar de normale werking terugkeert.</i>
Alarm gewist	Een eerder ingesteld alarm is automatisch gewist.	Er is geen actie vereist.

10. PROBLEMEN OPLOSSEN


PROBLEEM	MOGELIJKE OORZAAK	OPLOSSING
Het systeem valt uit.	<ul style="list-style-type: none"> • Het systeem is mogelijk losge-koppeld van de voedingsbron. • Het systeem is mo-gelijk uitgeschakeld. • Er is een kritiek alarm met hoge pri-oriteit opgetreden. 	<ul style="list-style-type: none"> • Controleer of het systeem stevig op de voe-dingsbron is aangesloten. • Controleer of het systeem is ingeschakeld. • Controleer het systeem op beschadiging of blootstelling aan vloeistoffen. • Als het probleem zich blijft voordoen, neemt u contact op met uw leverancier.
Elke alarmtoon of er brandt een   of   LED.	<ul style="list-style-type: none"> • Zie hoofdstuk 9. Alarmindicatoren. 	Zie hoofdstuk 9. Alarmindicatoren.

<p>Batterij wordt niet opgeladen.</p>	<ul style="list-style-type: none"> • De voeding is niet aangesloten. • De batterij is niet volledig geplaatst. • De batterij is onbruikbaar. 	<ul style="list-style-type: none"> • Controleer de aansluitingen om er zeker van te zijn dat: • De ronde stopcontacten stevig in het apparaat vastzitten. <ul style="list-style-type: none"> • Het netsnoer op de wisselstroom/gelelijkstroom is aangesloten of dat de gelelijkstroomadapter is aangesloten, indien van toepassing. • Het netsnoer op de wandcontactdoos is aangesloten, indien van toepassing. • De wandcontactdoos stroom krijgt. • Controleer of de batterij volledig is geplaatst en het batterijklepje stevig vastzit. • Als het probleem zich blijft voordoen, neemt u contact op met uw leverancier.
---------------------------------------	---	---

11. ONDERHOUD EN REINIGING

11.1. ROUTINEMATIG ONDERHOUD


 **WAARSCHUWING:** Gebruik geen smeermiddelen op dit apparaat of enige van de bijbehorende accessoires.


 **VOORZORGSMATREGEL:** Vervang de canule regelmatig. Raadpleeg uw leverancier of arts om te bepalen hoe vaak de canule moet worden vervangen. Het apparaat zal aangeven wanneer er service nodig is. (Zie ook hoofdstuk 10. Problemen oplossen.)

Er hoeft geen speciaal onderhoud uitgevoerd te worden door de gebruiker. Contacteer uw leverancier of producent voor hulp, instellingen of foutmeldingen.

11.2. SCHOONHOUDEN EN DESINFECTIE.

 **WAARSCHUWING:** Dompel dit apparaat niet onder in vloeistoffen. Niet blootstellen aan water of neerslag. Niet blootstellen aan stoffige omstandigheden.

 **VOORZORGSMATREGEL:** Gebruik geen andere reinigingsmiddelen dan de middelen die in deze handleiding worden gespecificeerd. Laat de reinigungsoplossing voorafgaand aan het gebruik opdrogen op het gereinigde oppervlak.

 **VOORZORGSMATREGEL:** Koppel dit apparaat voorafgaand aan de reiniging altijd los van de voeding en schakel het uit.

Reinig de buitenkant met een zachte doek die lichtjes is bevochtigd met zeepwater of met antibacteriële doekjes (oplossing van 70% isopropylalcohol).

Gebruik voor het desinfecteren een MadaCide-FDW-Plus doekje en volg de instructies van de producent. (Mada Medical Products Inc. www.madamedical.com)

BELANGRIJK: Het apparaat moet wekelijks aan de buitenkant gereinigd worden, de accessoires moeten naar behoefte ook gereinigd worden. Bij een patiëntenwisseling moeten zowel de buitenkant als de accessoires gereinigd worden en tevens de filters gewisseld worden. Het apparaat kan na gebruik heet worden, wees extra voorzichtig bij het vervangen van filters.

Neus cannule: Raadpleeg de originele gebruikshandleiding voor het schoonmaken van de neus cannule.

11.3. ACCESSOIRES REINIGEN

- Raadpleeg de instructies van de fabrikant van de oorspronkelijke canule voor het reinigen van de neuscanule.

BELANGRIJK: De neusbril dient vernieuwd te worden zodra deze aan een nieuwe patient wordt uitgeleverd.

11.4. GEBRUIKSDUUR

De verwachte gebruiksduur van het apparaat is 5 jaar, met uitzondering van de zeefbedden. De gebruiksduur van de zeefbedden is afhankelijk van de gebruiksomstandigheden. Vervang ze indien nodig, dit wordt door het alarm die de luchtinlaat- en luchtuitlaatopeningen controleren aangegeven. Als de luchtinlaat- en luchtuitlaatopeningen niet zijn geblokkeerd en het alarm luchtinlaat- en luchtuitlaatopeningen controleren blijft aanhouden, neem dan contact op met uw leverancier voor instructies voor het vervangen van de zeefbedden.

NL

12. REPARATIE EN AFVOER VAN HET APPARAAT

12.1. REPARATIE

Probeer het apparaat niet te repareren. Neem contact op met uw zorgverlener of leverancier voor ondersteuning (zie hoofdstuk 10. Problemen Oplossen).

12.2. AFVOER

- Neem contact op met uw leverancier voor de afvoer van het apparaat.
- Voer de batterij af volgens de lokale voorschriften of neem contact op met uw leverancier.

13. GARANTIE

GCE garandeert dat elke nieuwe Zen-O™ draagbare zuurstof concentrators en bijbehorende accessoires ("Producten") vrij zijn van defecten in materiaal en afwerking, onder voorbehoud van de volgende voorwaarden:

Alle garanties op producten, accessoires en componenten zijn geldig vanaf de verkoopdatum zoals vermeld op de factuur van GCE. Garanties worden niet verlengd op basis van garantiewerkzaamheden die binnen de garantieperiode zijn uitgevoerd. Bij werkzaamheden die buiten de garantie vallen, krijgt u standaard 90 dagen garantie op onderdelen en arbeid op de uitgevoerde reparatie.

PRODUCTOMSCHRIJVING	APPARAATGARANTIE
Draagbare Zuurstof Concentrator Zen-O™	3 jaar of 15,000 uur, afhankelijk van wat eerst komt (Voor optimale prestaties moet de draagbare zuurstof concentrator minimaal 4 uur per dag worden gebruikt. Onregelmatig gebruik kan de levensduur van de zeefconstructie beïnvloeden en maakt de garantie op de zeefconstructie ongeldig)
Accessoires (batterij, voedingspakketten, alle tassen)	1 jaar
Filters, canule en luchtbevochtigerfles	Geen garantie van toepassing

BEPERKTE GARANTIEBELEID FILTER-MONTAGE \ MODULES

Model	Geleverd met een POC	Geleverd als Reserveonderdeel
Zeef montage Zen-O	De Zen-O-zeef montage die in elke unit wordt geleverd, is beperkt tot 2 jaar of 15.000 uur, afhankelijk van wat het eerst komt vanaf de datum van verkoop aan de oorspronkelijke koper	Zeef montage / -modules die als reserveonderdeel worden geleverd, zijn beperkt tot 1 jaar garantie vanaf de datum van verkoop aan de oorspronkelijke koper

NL

Er worden geen andere uitdrukkelijke garanties gegeven met betrekking tot een product. Alle geïmpliceerde garanties, inclusief garanties van verkoopbaarheid en geschiktheid voor een bepaald doel, zijn beperkt tot de hierboven vermelde garantieperiode. Deze garantie is niet overdraagbaar en geldt alleen voor de oorspronkelijke koper van het product bij GCE.

Als de koper van mening is dat het product niet voldoet aan de garantie zoals vermeld in dit document, dient de koper binnen 2 werkdagen na ontvangst van het product contact op te nemen met de distributeur, met een beschrijving van het probleem en een bewijs van de aankoopdatum. Indien aangegeven door de GCE-distributeur, moet de koper de producten retourneren, vracht vooruitbetaald, correct verpakt in een door GCE goedgekeurde verzendcontainer en geïdentificeerd door een retour-artikel nummer uitgegeven door GCE. GCE accepteert geen producten die niet zijn geïdentificeerd met een retour-artikel nummer. Product zonder een retour-artikel nummer wordt op kosten van de koper naar de koper geretourneerd.

GCE zal naar eigen keuze elk Product dat niet aan deze garantie voldoet, naar eigen keuze vervangen of repareren. Producten kunnen worden gerepareerd of vervangen door nieuwe of gereviseerde artikelen.

De beperkte garantie vervalt als het product / de producten of componenten;

- onderhevig aan ongepast gebruik, verkeerd gebruik, onjuiste opslag, onopzettelijke schade, verwaarlozing, fysieke schade, rook (inclusief tabak of elektrische sigaretten), ongeoorloofde wijziging of reparatie
- beschadigd door het binnendringen van zand, vloeistoffen, insecten, dierhaar of andere vreemde voorwerpen
- beschadigd als gevolg van ongebruikelijke elektrische belasting of omgevingsomstandigheden, zoals temperatuur, vochtigheid, condensatie buiten de product (en) of onderdeel specificatie.
- gebruikt of beschadigd op een manier die niet als normale slijtage wordt beschouwd
- gerepareerd of aangepast met onderdelen en materialen die niet zijn geleverd of geautoriseerd door GCE
- beschadigd door omstandigheden die niet onder de controle van GCE vallen.
- geretourneerd zonder een geldig serienummer zoals geleverd door GCE of als het serie- / batch nummer is gewijzigd of beschadigd.

Deze beperkte garantie dekt geen defecten in uiterlijk, cosmetische of decoratieve items, inclusief niet-werkende onderdelen. Het product moet worden gebruikt en onderhouden zoals aanbevolen in de relevante handleidingen, het niet opvolgen van de bedieningsinstructies in de gebruikershandleiding maakt deze beperkte garantie ongeldig. **IN GEEN GEVAL ZAL GCE AANSPRAKELIJK ZIJN VOOR ENIGE INCIDENTELE OF GEVOLGSCHADE ONDER DEZE GARANTIE OF ENIGE IMPLICIETE GARANTIE.**

14. HANDELSMERKEN EN AFSTANDSVERKLARING

14.1. HANDELSMERK

Alle handelsmerken zijn het eigendom van de respectievelijke eigenaars.

14.2. AFSTANDSVERKLARING

De informatie in dit document is nauwkeurig onderzocht en wordt betrouwbaar geacht. Daarnaast behoudt de fabrikant zich het recht voor om wijzigingen aan te brengen in de hierin vermelde producten om de leesbaarheid, functie of het ontwerp te verbeteren. De fabrikant draagt geen enkele verantwoordelijkheid voortvloeiend uit de toepassing of het gebruik van enig product of circuit beschreven in deze informatie; en geeft tevens geen enkele licentie onder octrooirechten of de rechten van derden.

14.2.1. Dit document

De informatie in dit document kan zonder kennisgeving worden gewijzigd. Dit document bevat bedrijfseigen informatie waarop copyright rust. Niets uit dit document mag op enige wijze worden gereproduceerd, geheel of gedeeltelijk (met uitzondering van korte fragmenten uit evaluaties en wetenschappelijke publicaties), zonder de voorafgaande schriftelijke toestemming van de fabrikant. Zorg ervoor dat u alle bij het product meegeleverde handleidingen nauwkeurig hebt gelezen en begrepen.

Voor hulp

Als u vragen hebt over de informatie in deze instructies of over het veilige gebruik van dit apparaat, neemt u contact op met uw zorgverlener of leverancier.

15. TECHNISCHE BESCHRIJVING

Afmetingen:	212 mm (B), 168 mm (D), 313 mm (H) (8,3 inch (B), 6,6 inch (D), 12,3 inch (H))
Gewicht apparaat:	4,66 kg (10,25 lb) (zonder draagtas en wagentje)
Vereiste voeding:	Wisselstroomadapter: 100-240 V wisselstroom ($\pm 10\%$), 50-60 Hz in, 24 V gelijkstroom, 6,25 A uit. Gelijkstroomadapter: 11,5-16 V gelijkstroom in, 19 V, 7,9 A uit <i>(BELANGRIJK: Zie de lijst met accessoires voor het model en onderdeelnummer van de wisselstroomvoedingsbron.)</i>
Concentratie:	90% (+6/-3%) bij alle stroomsnelheden, over gebruiksomstandigheden
Instelling:	Door de gebruiker aan te passen in stappen van 0,5 van 1,0 tot 6,0 in de pulsmodus en van 0,5 tot 2,0 in de continue modus.
Inspiratietriggergevoeligheid:	-0,12 cm/H ₂ O
Indicator voor instelling:	LCD-scherm
Maximale zuurstofafvoerdruk:	20,5 psi
Vochtigheidsbereik:	5% tot 93% \pm 2% niet-condenserend voor bedrijfs-, opslag- en transportomstandigheden
Gebruikshoogte:	0 m tot 4,000 m (0 voet tot 13,000 voet) ten opzichte van het zeeniveau, 1,060 omlaag tot 575 mbar
Geluidsniveau:	Geluids druk hoogte van 38 dB(A) bij instelling "2" tijdens pulseren volgens testmethode 14-1 03/2007 MHS-Hi Geluids druk hoogte van 46 dBA/Geluids kracht hoogte van 54 dBA bij instelling "6" tijdens pulserend. Geluid druk hoogte van 52 bDA/Geluids kracht hoogte van 60dBA bij instelling "6" tijdens continue afgifte.
Type bescherming (elektrisch):	Klasse II
Mate van bescherming (elektrisch):	Type BF

Mate van bescherming (water):	IP22 in draagtas (bescherming tegen kleine voorwerpen en gekanteld druppelend water) IP20 uit de draagtas (bescherming tegen kleine voorwerpen en geen bescherming tegen water dat de concentrator binnendringt)
Mate van veiligheid (ontvlambaar anesthetisch mengsel):	Niet geschikt voor gebruik in de aanwezigheid van ontvlambare anesthetische mengsels
Bedrijfstemperatuur:	Continue werking bij temperaturen tussen 5 °C (41 °F) en 40°C (104 °F).
Opslag- en transporttemperatuur:	Tussen –20 °C (–4 °F) en 60 °C (140 °F).
Niveau alarmgeluidsdruk:	69 dB(A)
Alarmsysteemvertragingen:	Minder dan 10 seconden na detectie (lage zuurstofalarmen als zuurstof minder is dan 82% volumefractie bij gespecificeerde omgevingsomstandigheden)
Indicator voor zuurstofconcentrator:	Alarm met hoge prioriteit dat aangeeft wanneer de zuurstofconcentratie onder de 82% komt

Bolusgrootte pulsmodus (ml/ademhaling) versus instelling en ademhalingsnelheid

ADEMHALINGEN PER MINUUT	INSTELLING					
	1	2	3	4	5	6
15	11	22	33	44	55	66
20	11	22	33	44	55	66
25	11	22	33	44	55	66
30	11	22	33	44	55	66
35	11	22	33	44	55	57
40	11	22	33	44	50	50

Alle waarden ± 15% over alle gebruiksomstandigheden

Eco Modus bolus grootte (ml/ademhaling) versus setting of instelling en adem frequentie.

ADEMHALINGEN PER MINUUT	INSTELLING					
	1	2	3	4	5	6
15	11	22	33	44	55	66
20	10.5	19.8	31.5	42	52.5	59.4
25	8.4	15.8	25.2	33.6	42	47.5
30	7	13.2	21	28	35	39.6
35	6	11.3	18	24	30	33.9
40	5.25	9.9	15.75	21	26.25	29.7

Alle waarden \pm 15% over alle gebruiksomstandigheden

Stroom continue modus (l/min) versus instelling

SETTING	FLOW RATE
0.5	0.5
1.0	1.0
1.5	1.5
2.0	2.0

Alle waarden \pm 0,2 l over alle gebruiksomstandigheden

NL

15.1. INFORMATIE OVER ELEKTROMAGNETISCHE COMPATIBILITEIT (EMC)

Medische elektrische apparatuur vereist speciale voorzorgsmaatregelen met betrekking tot de elektromagnetische compatibiliteit (EMC). Draagbare en mobiele RF-communicatieapparatuur (radiofrequente communicatieapparatuur) kan apparaten als de Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator beïnvloeden. Om die reden mag het apparaat niet naast andere apparatuur worden gebruikt. Als dit niet praktisch is, observeer het apparaat dan om er zeker van te zijn dat het altijd goed functioneert.

15.1.1. Richtlijnen en verklaring van de fabrikant: Elektromagnetische emissies

De Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator is bestemd voor gebruik in de hieronder aangegeven elektromagnetische omgeving. De klant of gebruiker van de concentrator dient ervoor te zorgen dat deze in een dergelijke omgeving wordt gebruikt.

EMISSIETEST	NALEIVING	ELEKTROMAGNETISCHE OMGEVING/RICHTLIJN
RF-emissies CISPR 11	Groep 1	De Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator gebruikt RF-energie uitsluitend voor de interne werking. De RF-emissies zijn derhalve zeer laag en het is niet waarschijnlijk dat deze interferentie kunnen veroorzaken in elektronische apparatuur in de buurt.
RF-emissies CISPR 11	Klasse B	De concentrator is geschikt voor gebruik in alle faciliteiten, met inbegrip van woongebouwen en andere gebouwen die rechtstreeks zijn aangesloten op het openbare laagspanningsnet dat gebouwen met woondoeleinden van stroom voorziet.
Harmonische emissies IEC 61000-3-2	Klasse A	
Spanningsvariaties/flickeremissies IEC 61000-3-3	Voldoet	

NL

15.1.2. Richtlijnen en verklaring van de fabrikant: Elektromagnetische immuniteit

Zen-O™ is bestemd voor gebruik in de hieronder aangegeven elektromagnetische omgeving. De klant of gebruiker van de concentrator dient ervoor te zorgen dat deze in een dergelijke omgeving wordt gebruikt.

IMMUNITEITS-TEST	IEC 60601-TESTNIVEAU	NALEVING-SNIVEAU	ELEKTROMAGNETISCHE OMGEVING/ RICHTLIJN
Elektrostatische ontlading (ESD) IEC 61000-4-2	± 6 kV contact ± 8 kV lucht	± 15 kV contact ± 8 kV lucht	Vloeren moeten van hout, beton of keramische tegels zijn. Als vloeren zijn bedekt met synthetisch materiaal, moet de relatieve vochtigheid ten minste 30% zijn.
Snelle elektrische transiënt/burst IEC 61000-4-4	± 2 kV voor voedingslijnen ± 1kV voor ingangs-/uitgangslijnen	± 2 kV voor voedingslijnen ± 1kV voor ingangs-/uitgangslijnen	De kwaliteit van de netvoeding moet gelijk zijn aan die van een normale commerciële of ziekenhuisomgeving.
Stroomstoot IEC 61000-4-5	± 1kV differentiële modus ± 2kV algemene modus	± 1kV differentiële modus ± 2kV algemene modus	De kwaliteit van de netvoeding moet gelijk zijn aan die van een normale commerciële of ziekenhuisomgeving.
Spanningsdalingen, korte onderbrekingen en spanningsverschillen op stroomtoevoerlijnen IEC 61000-4-11	<5% UT (>95% daling in UT) gedurende 0,5 cyclus 40% UT (60% daling in UT) gedurende 5 cycli 70% UT (30% daling in UT) gedurende 25 cycli <5% UT (>95% daling in UT) gedurende 5 seconden	<5% UT (>95% daling in UT) gedurende 0,5 cyclus 40% UT (60% daling in UT) gedurende 5 cycli 70% UT (30% daling in UT) gedurende 25 cycli <5% UT (>95% daling in UT) gedurende 5 seconden	De kwaliteit van de netvoeding moet gelijk zijn aan die van een normale commerciële of ziekenhuisomgeving. Als de gebruiker van de Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator constante werking vereist tijdens stroomonderbrekingen, is het aanbevolen om het apparaat te voeden via een ononderbreekbare stroombron (UPS) of een batterij.

IMMUNITEITS-TEST	IEC 60601-TESTNIVEAU	NALEVING-SNIVEAU	ELEKTROMAGNETISCHE OMGEVING/ RICHTLIJN
Magnetisch veld met vermogensfrequentie (50/60 Hz) IEC 61000-4-8	3 A/m	3 A/m	De vermogensfrequentie van magnetische velden moet op het niveau liggen van een normale locatie in een normale commerciële of ziekenhuisomgeving
Geleide RF IEC 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz tot 80 MHz	3 Vrms	Draagbare en mobiele RF-communicatieapparatuur mag niet dichterbij enig onderdeel van het apparaat worden gebruikt, waaronder kabels, dan de aanbevolen scheidingsafstand berekend uit de vergelijking die van toepassing is op de frequentie van de zender. Aanbevolen scheidingsafstand: d = 1,2 √P 150 kHz tot 80 MHz d = 1,2 √P 80 MHz tot 800 MHz d = 2,3 √P 800 MHz tot 2,5 GHz waarbij P het maximaal toelaatbare uitgangsvermogen van de zender is in watt (W) volgens de fabrikant van de zender en d de aanbevolen scheidingsafstand in meters (m). De door vaste RF-zenders uitgestraalde veldsterkten, zoals vastgesteld door elektromagnetische meting van de locatie, moeten lager zijn dan het nalevingsniveau in elk frequentiebereik. Storingen kunnen optreden in de omgeving van apparatuur die van het volgende symbool is voorzien:
Uitgestraalde RF IEC 61000-4-3	3 V/m 80 MHz tot 2,5 GHz	3 V/m	

BELANGRIJK: Bij 80 MHz en 800 MHz geldt het hoge frequentiebereik.

BELANGRIJK: Deze richtlijnen zijn mogelijk niet op alle situaties van toepassing. Elektromagnetische voortplanting wordt beïnvloed door absorptie en reflectie van structuren, voorwerpen en personen.

aVeldsterkten van vaste zenders, zoals basisstations voor radiotelefoons (mobiele telefoons/draadloze telefoons) en landmobiele radio's, amateurradio, AM en FM radio- en televisie-uitzendingen, kunnen theoretisch niet nauwkeurig worden voorspeld. Om de elektromagnetische omgeving als gevolg van vaste RF-zenders te beoordelen, dient een elektromagnetisch onderzoek ter plaatse te worden overwogen. Wanneer op de gebruikslocatie van de Zen-O™ de gemeten veldsterkte het bovenvermelde van toepassing zijnde radiofrequente compliantieniveau overschrijdt, dient te worden gecontroleerd of de concentrator normaal werkt. Als het systeem niet normaal werkt, dienen mogelijk aanvullende maatregelen genomen te worden zoals het opnieuw richten of verplaatsen van de concentrator.

^bOver het frequentiebereik van 150 kHz tot 80 MHz moeten de veldsterkten lager dan 3 V/m zijn.

NL



15.1.3. Aanbevolen scheidingsafstanden tussen draagbare en mobiele RF-communicatieapparatuur en de Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator

De Zen-O™ draagbare zuurstofconcentrator is bedoeld voor gebruik in een elektromagnetische omgeving waarin uitgestraalde RF-storingen worden beheerst. De gebruiker van de monitor kan elektromagnetische storingen helpen voorkomen door de hieronder aanbevolen minimale afstand tussen draagbare en mobiele RF-communicatieapparatuur (zenders) en de monitor te handhaven, in overeenstemming met het maximale uitgangsvermogen van de communicatieapparatuur.

NOMINALE MAXIMALE UITGANGSVERMOGEN ZENDER (W)	SCHEIDINGSAFSTAND (M) IN OVEREENSTEMMING MET DE FREQUENTIE VAN DE ZENDER		
	150 kHz to 80 MHz $d = 1.2 \sqrt{P}$	80 MHz to 800 MHz $d = 1.2 \sqrt{P}$	800 MHz to 2.5 GHz $d = 2.3 \sqrt{P}$
0.01	0.12	0.12	0.23
0.1	0.38	0.38	0.73
10	3.8	3.8	7.3
100	12	12	23

Voor zenders waarvan het maximale uitgangsvermogen hierboven niet is vermeld, kan de aanbevolen scheidingsafstand (d) in meter (m) worden geschat met behulp van de vergelijking die van toepassing is op de frequentie van de zender, waarbij P het nominale maximale uitgangsvermogen van de zender in watt (W) is volgens de fabrikant van de zender.

BELANGRIJK: Bij 80 MHz en 800 MHz geldt de scheidingsafstand voor het hoge frequentiebereik. **BELANGRIJK:** Deze richtlijnen zijn mogelijk niet op alle situaties van toepassing. Elektromagnetische voortplanting wordt beïnvloed door absorptie en reflectie van structuren, voorwerpen en personen.

15.2. FCC WAARSCHUWINGSVERKLARING

Dit apparaat voldoet aan Deel 15 van de FCC Regels. Het gebruik is onderworpen aan de volgende twee voorwaarden:

- (1) Dit apparaat mag geen schadelijke interferentie veroorzaken, en
 - (2) Dit apparaat moet ontvangen interferentie accepteren, inclusief interferentie die een ongewenste werking kan veroorzaken.
- Deze apparatuur voldoet aan de FCC-limieten voor blootstelling aan straling die zijn vastgelegd voor en niet gecontroleerde omgeving. Eindgebruikers moeten de specifieke bedieningsinstructies volgen om te voldoen aan de RF-blootstellingsnormen. Deze zender mag niet op dezelfde locatie worden geplaatst of worden gebruikt in combinatie met een andere antenne of zender.
 - Wijzigingen of modificaties die niet uitdrukkelijk zijn goedgekeurd door de partij die verantwoordelijk is voor de naleving, kunnen de bevoegdheid van de gebruiker om de apparatuur te bedienen ongeldig maken.

15.3. EU RED ARTICLE 10(10) GEBRUIKSBEPERKINGEN VOOR MODEL RS-00500C:

Op basis van de informatie die beschikbaar is van het European Communication Office (ECO) Frequency Information System (EFIS), voldoet Zen-O™ (model RS-00500C) aan de vastgestelde radiofrequente stralingslimieten. De onderstaande tabel toont de naleving van artikel 10, lid 10, van de EU-richtlijn betreffende radioapparatuur (RED) en bevestigt dat er geen beperkingen zijn met betrekking tot het gebruik ervan door patiënten in lidstaten van de Europese Unie.

RF Transmitter Informatie voor serienummers van apparaten die beginnen met ZC, HY, DC:

FUNCTIE/ BANDGE- BRUIK	UPLINK/ UITZENDEN MHZ185	DOWNLINK/ ONTVANGEN MHZ185	MODULATIE SCHEMA	MAXIMAAL EF FECTIEF STRAL INGSVERMO GEN (ERP/EIRP)
EGSM 900	880.0 – 915.0	925.0 – 960.0	GMSK	+9.33DBM / 8.57MW
DCS 1800	1710.2 – 1784.8	1805.2 – 1879.8	GMSK	+18.79DBM / 75.68MW
GPS	N/A	1563 – 1587	CDMA / FDMA	RECEIVE ONLY
GLONASS	N/A	1593 – 1610	CDMA / FDMA	RECEIVE ONLY
GALILEO	N/A	1559-1610MHZ	/	RECEIVE ONLY
BTLE	2400 – 2483	2400 – 2483	GFSK/Π/4- DPSK/ 8-DPSK	-8.0DBM /0.158MW (EIRP)

RF Transmitter Informatie voor serienummers van apparaten die beginnen met 4C, 4Y:

FUNCTIE/ BANDGE- BRUIK	UPLINK/ UITZENDEN MHZ186	DOWNLINK/ ONTVANGEN MHZ186	MODULATIE SCHEMA	MAXIMAAL EF FECTIEF STRAL INGSVERMO GEN (ERP/EIRP)
LTE BAND 1 UMTS BAND 1	1920 – 1980	2110 – 2170	QPSK/16QAM	18.3 dBm / 68mW
DCS 1800 LTE BAND 3	1710 – 1785	1805 – 1880	GMSK/8PSK QPSK/16QAM	16.2 dBm / 42mW
LTE BAND 7	2500 – 2570	2620 – 2690	QPSK/16QAM	17.7 dBm / 59mW
EGSM 900 UMTS BAND 8 LTE BAND 8	880 – 915	925 – 960	GMSK/8PSK QPSK/16QAM	20.1 dBm / 102mW
LTE BAND 20	832 – 862	791 – 821	QPSK/16QAM	20.8 dBm / 120mW
LTE BAND 28	703 – 748	758 – 803	QPSK/16QAM	12.4 dBm / 17mW
GPS	N/A	1559 – 1610	CDMA / FDMA	RECEIVE ONLY
BLE	2402 – 2480	2402 – 2483	GFSK	8.0dBm / 6.3mW

NL

15.4. RFBLOOTSTELLINGSINFORMATIE:

EN Het RS-00500C-model voldoet aan de toepassingslimieten voor blootstelling aan radiofrequentie (RF), zoals bepaald door onafhankelijke tests voor de Specific Absorption Rate (SAR). SAR verwijst naar de snelheid waarmee het lichaam RF-energie absorbeert. De limiet voor SAR is 1,6 watt per kilogram in landen waar de limiet is ingesteld op een gemiddelde van 1 gram weefsel. Dit is 2,0 watt per kilogram in landen die de limiet instellen op een gemiddelde van 10 gram weefsel.

Voor RS-00500C, met serienummers die beginnen met ZC, HY, DC, zijn de hoogste SAR-waarden gemeten in overeenstemming met de ICNIRP-richtlijnen:

Behuizing SAR bij 1 g: 1,50 W/kg

Behuizing SAR bij 10 g: 1,70 W/kg





















Voor RS-00500C, met serienummers die beginnen met 4C, 4Y, zijn de hoogste SAR-waarden gemeten in overeenstemming met de ICNIRP-richtlijnen voor dit apparaat met een tussenruimte van 4/5 mm zoals geleverd door de systeembehuizing:

Behuizing SAR bij 1 g: 0.742 W/kg


Behuizing SAR bij 10 g: 0.834 W/kg

Tijdens gebruik liggen de werkelijke SAR-waarden voor dit apparaat meestal ver onder de hierboven vermelde waarden, omdat voor het doel van systeemefficiëntie het operationele vermogen wordt verlaagd wanneer het niet nodig is. Er geldt hoe lager het uitgangsvermogen, hoe lager de SAR-waarde.

16. VERKLARENDE WOORDENLIJST – VERKLARING VAN DE SYMBOLEN OP DE VERPAKKING EN ETIKETTERING

	Zie instructies voorafgaand aan het gebruik		Limiet atmosferische druk voor gebruik 0 voet tot 13 000 voet (0 Kpa tot 50.2 Kpa)
	Type BF conform de eisen inzake de elektrische veiligheid		Opslagtemperatuurlimiet –20 tot 60 °C (–4 tot 140 °F)
	Serienummer		Vochtigheidslimiet 5% tot 93% ± 2% niet-condenserend
	Catalogusnummer		Voorzichtig behandelen
	Volgens de Amerikaanse wetgeving mag dit product alleen door of op voorschrift van een arts worden verkocht		Gescheiden inzameling van elektrische en elektronische apparatuur
	Niet gebruiken als de verpakking is beschadigd. Zie hoofdstuk 6.		Fabrikant
 No Oil or Grease	Gebruik geen olie of vet		Droog houden (dit symbool verwijst naar de IPX2-classificatie van het apparaat)
 No Open Flames	Geen open vuur wanneer het apparaat wordt gebruikt en niet verassen		Voer de gebruikte batterij op de juiste manier af
 Do Not Disassemble	Niet uit elkaar halen	 No Smoking	Niet roken
	Voldoet aan de toepasselijke EU normen		Klasse II-symbool

NL

EC REP	Geautoriseerde vertegenwoordiger in de Europese Gemeenschap		Geschikt voor homecare gebruik
CH REP	Geeft de gemachtigde vertegenwoordiger in Zwitserland aan		

NL



Gas Control Equipment Limited
 100 Empress Park, Penny Lane, Haydock,
 St Helens WA11 9DB
 United Kingdom

Gefabriceerd voor:

Gas Control Equipment Limited
Geassembleerd op: GCE, s.r.o
 Zizkova 381, 583 01 Chotebor
 Tsjechië

CH **REP**

EUMEDIQ AG
 Grafenauweg 8
 CH-6300 Zug, Switzerland
www.eumediq.eu

EC **REP**

EU-importeur:

GCE, s.r.o.
 Zizkova 381,
 583 01, Chotebor
 Tsjechië

Gefabriceerd voor:

Gas Control Equipment Limited
 Jesus Siqueiros #652, 83170
 Hermosillo, Mexico



Español

Manual del Usuario: Zen-O™ Concentrador de Oxígeno Portátil (Modelos: RS-00500 & RS-00500C)

Índice

1. Introducción	192
1.1. Información General	192
1.2. Clasificación	192
1.3. Convenciones Terminológicas	193
2. Uso Previsto	193
3. Instrucciones de Seguridad	194
3.1. Resumen de Advertencias	194
3.2. Resumen de Precauciones	196
3.3. Información Importante	198
4. Instrucciones y Formación	199
5. Descripción del Producto	200
5.1. Descripción Gráfica	200
6. Instrucciones Generales Antes de Usar	201
6.1. Lista de Accesorios	201
6.2. Batería	202
6.3. Cánula Nasal	204
6.4. Carrito de Transporte	205
6.5. Conexión de un humidificador	205
7. Empleo del Concentrador	206
7.1. Conexión de la Cánula Nasal	206
7.2. Encendido	206
7.3. Selección del Idioma	207
7.4. Regulación de los Ajustes	207
7.5. Modo ECO	208
7.6. Botón de Batería	209

7.7. Respuesta a Alarmas	209
7.8. Apagado	209
8. Viajes aéreos con el COP Zen-O™:	210
8.1. Preparación del pasajero anterior al vuelo	210
8.2. Información sobre el embarque y vuelo	212
8.3. Requisitos de la Administración de Seguridad en el Transporte (Transportation Security Administration, TSA)	214
8.4. Instrucciones para Configurar Modo Avión	214
9. Indicadores de Alarma	215
9.1. Alarmas	217
10. Resolución de Averías	220
11. Mantenimiento y Limpieza	221
11.1. Mantenimiento Periódico	221
11.2. Limpieza y desinfección	221
11.3. Vida Útil	221
12. Reparación y Eliminación del Aparato	222
12.1. Reparación	222
12.2. Eliminación	222
13. Garantía	222
14. Marca Registrada y Aviso Legal	224
14.1. Marca Registrada	224
14.2. Aviso Legal	224
15. Descripción Técnica	225
15.1. Información de Compatibilidad Electromagnética	228
15.2. Declaración de conformidad con reglamentos de la FCC	231
15.3. Restricciones al artículo 10(10) de la directiva red de la UE sobre la aplicación del modelo RS00500C	232
15.4. Información sobre exposición a la radiación RF	234
16. Glosario: Significado de Símbolos de Embalaje y Etiquetas	234

1. INTRODUCCIÓN

Consulte en este manual las instrucciones detalladas sobre advertencias, precauciones, especificaciones y otra información adicional.

IMPORTANTE: Antes de usar el concentrador de oxígeno portátil Zen-O™ el usuario debe leer el manual completo. De lo contrario, podrían producirse lesiones personales o incluso la muerte. Si tiene dudas sobre la información de este manual del usuario o acerca del manejo seguro de este sistema, póngase en contacto con el distribuidor.

1.1. INFORMACIÓN GENERAL

En este manual del usuario se proporciona información sobre el concentrador de oxígeno portátil Zen-O™. Por cuestiones de brevedad, para referirse al concentrador de oxígeno portátil Zen-O™ se utilizan en ocasiones los términos concentrador, POC, unidad o aparato. Los términos paciente y usuario se utilizan indistintamente.

1.2. CLASIFICACIÓN

Este aparato está homologado por un laboratorio de ensayos reconocido internacionalmente, en lo que respecta a descargas eléctricas, incendios y riesgos mecánicos con arreglo a las siguientes normas:

- UNE-EN 60601-1:2008/A11:2012, Equipos Electromédicos - Parte 1: Requisitos Generales para la Seguridad Básica y Funcionamiento Esencial.
- UNE-EN 60601-1-2:2008 CORR:2010, Parte 1-2: Requisitos Generales para la Seguridad Básica y Características de Funcionamiento Esencial. Norma Colateral: Compatibilidad Electromagnética. Requisitos y Ensayos.
- UNE-EN 60601-1-6:2010, Equipos Electromédicos - Parte 1-6: Requisitos Generales para la Seguridad Básica y Funcionamiento Esencial. Norma Colateral: Aptitud de Uso
- UNE-EN 60601-1-8:2008/A1:2013/AC:2014, Equipos Electromédicos - Parte 1-8: Requisitos Generales para la Seguridad Básica y Características de Funcionamiento Esencial. Norma Colateral: Requisitos Generales, Ensayos y Guía para los Sistemas de Alarma en Equipos Electromédicos y Sistemas Electromédicos.
- UNE-EN 60601-1-11:2010, Equipos Electromédicos - Parte 1-11: Requisitos Generales para la Seguridad Básica y Características de Funcionamiento Esencial. Norma Colateral: Requisitos para el Equipo Electromédico y el Sistema Electromédico Utilizado para el Cuidado en el Entorno Médico del Hogar.
- ISO 80601-2-67:2014: Equipos electromédicos. Parte 2-67: Requisitos particulares para la seguridad básica y funcionamiento esencial de los equipos economizadores de oxígeno
- UNE-EN ISO 80601-2-69:2015: Equipos electromédicos. Parte 2-69: Requisitos particulares para la seguridad básica y funcionamiento esencial de los equipos concentradores de oxígeno. (ISO 80601-2-69:2014).

- CAN/CSA C22.2 No. 60601-1:14, Canadian Standard, Medical Electrical Equipment – Part 1: General Requirements for Basic Safety and Essential Performance.
- RTCA DO-160G: 12/8/2010 Condiciones Ambientales y Procedimientos de Prueba para Equipos Aerotransportados.
- ISO 7637-2: 2011 Vehículos de carretera - Distorsiones eléctricas por conducción y acoplamiento - Parte 2: Conducción transitoria eléctrica solamente a lo largo de las líneas de suministro.
- Directiva de Aparatos Médicos 93/42/CEE.


Este equipo tiene las siguientes clasificaciones:

- Clasificación FDA Clase II
- Clase IIa según MDD 93/42 / EEC
- Tipo BF de acuerdo con IEC 60601
- IP22 según IEC 60509

1.3. CONVENCIONES TERMINOLÓGICAS

En estas instrucciones se ofrecen advertencias, precauciones y observaciones que llama la atención sobre los aspectos más importantes de seguridad y uso del aparato. Para identificar mejor estas cuestiones cuando se mencionan en el texto se utilizan las siguientes convenciones:

 **ADVERTENCIA:** Frases que describen reacciones adversas graves y posibles riesgos para la seguridad.

 **PRECAUCIÓN:** Frases que llaman la atención sobre la información relativa a cualquier precaución especial que se deba tener por parte del médico o el paciente para usar el aparato de forma segura y eficaz.

IMPORTANTE: Frases que llama la atención sobre información importante adicional acerca del aparato o de un procedimiento. Frases que proporcionan información suplementaria.

2. USO PREVISTO

El concentrador de oxígeno portátil Zen-O™ sirve para administrar oxígeno suplementario a pacientes adultos con enfermedades pulmonares crónicas o a cualquier paciente que necesite oxígeno suplementario.

El aparato es portátil, lo que permite al paciente que necesite aporte de oxígeno recibir el tratamiento en su casa, siguiendo la prescripción o las instrucciones clínicas.

Zen-O™ no sirve como soporte vital y no es estéril. Se trata de un aparato que solo se debe usar bajo prescripción y diseñado tanto para uso en interior como en exterior. Consulte las condiciones correctas de funcionamiento en el capítulo 15, Descripción Técnica.

El concentrador de oxígeno portátil Zen-O™ no sirve para las siguientes situaciones:

- Situaciones de soporte vital
- En entornos quirúrgicos
- Individuos no adultos
- En combinación con anestesias o materiales inflamables

3. INSTRUCCIONES DE SEGURIDAD



3.1. RESUMEN DE ADVERTENCIAS

1. El aparato se debe utilizar en su maleta para mantenerlo protegido de la entrada de líquidos, por ejemplo lluvia o derrames.
2. El equipo y las terapias con oxígeno suponen un riesgo de incendio. No se debe utilizar cerca de chispas o llamas desnudas.
3. Puede que los pulsado ajustes del concentrador de oxígeno portátil Zen-O™ RS-00500/RS-00500C no se correspondan con los de un caudal de oxígeno continuo.
4. Los ajustes de otros modelos con marcas de equipos de tratamiento con oxígeno no tienen por qué corresponderse con los ajustes del concentrador de oxígeno portátil Zen-O™ RS-00500/RS-00500C.
5. El viento o las corrientes fuertes de aire pueden afectar a la precisión del suministro del oxígeno.
6. Los pacientes geriátricos o cualquier paciente con dificultades para comunicarse pueden requerir una supervisión adicional para evitar daños.
7. Es peligroso fumar (incluso cigarrillos electrónicos) mientras se está recibiendo tratamiento con oxígeno, porque se pueden producir quemaduras en la cara o incluso la muerte. No se debe fumar ni encender llamas desnudas dentro de la misma estancia en que se encuentra el concentrador de oxígeno portátil o cualquier accesorio con oxígeno. Si va a fumar, debe apagar siempre el concentrador de oxígeno, retirar la cánula y salir de la estancia en la que se encuentre la cánula o el concentrador. Si por cualquier razón no puede salir de la estancia, deberá esperar 10 minutos después de apagar la circulación de oxígeno.
8. Use únicamente lociones con base acuosa, compatibles con el oxígeno antes y durante el tratamiento con oxígeno. No utilice nunca lociones con base de aceites cuando utilice el aparato, para evitar el riesgo de incendio y quemaduras.
9. Las llamas desnudas pueden ser peligrosas mientras se administra el tratamiento de oxígeno, pues se pueden producir incendios fatales. No acerque ninguna llama desnuda a menos de tres metros (10ft) del concentrador de oxígeno o de cualquier accesorio con oxígeno.

10. El oxígeno facilita la ignición y la propagación de los incendios. No deje la cánula nasal sobre la cama o el sillón mientras el concentrador esté encendido, aunque no se esté usando; puede haber materiales inflamables en presencia de oxígeno. Apague el concentrador cuando no lo esté usando para evitar un exceso de oxígeno en el ambiente.
11. Riesgo de explosión. No usar en presencia de anestésicos inflamables.
12. No usar este aparato en presencia de contaminantes o humos.
13. No sumergir el aparato en líquido. No exponer al agua o la precipitación. No exponer a ambientes polvorientos.
14. No usar el aparato ni accesorio que tenga daños.
15. No utilice lubricantes en este dispositivo ni en ninguno de sus accesorios para evitar el riesgo de incendio y quemaduras.
16. El empleo de este aparato a altitudes superiores a 4000 m (13000 pies) o fuera del rango de temperatura de 5 °C (41°F) a 40 °C (104°F), o fuera del rango de humedad de 5% a 93% puede afectar negativamente al caudal y al porcentaje de oxígeno, afectando por consiguiente a la calidad del tratamiento. Cuando no se esté usando el aparato se debe guardar en un entorno limpio y seco, entre -20 °C y 60 °C (-4°F y 140°F). El empleo o el almacenamiento en condiciones que no sean las idóneas puede dañar el producto. Consulte la información técnica en el capítulo 15. Descripción Técnica. Deje que este dispositivo se caliente / enfríe hasta 20 minutos temperaturas de almacenamiento a la temperatura de funcionamiento antes de su uso.
17. Antes de usar el aparato, asegúrese siempre de que tiene al menos una pila colocada.
18. Si se siente mal o incómodo mientras usar el aparato, póngase en contacto con su médico o pida asistencia médica inmediatamente.
19. Su servicio de salud o la organización responsable debe verificar la compatibilidad del aparato y de todos los accesorios antes de usarlo. Para garantizar que usted reciba la cantidad de oxígeno indicada para su enfermedad, solamente se deben usar el aparato y los accesorios compatibles verificados después de que su servicio de salud haya determinado o prescrito uno o más ajustes para su caso concreto de nivel de actividad.
20. El cable eléctrico y los tubos presentan riesgos de estrangulación o tropezón. Manténgase alejado de los niños y las mascotas.

21. No desmonte ni modifique el aparato ni ninguno de sus accesorios. No intente realizar ningún tipo de mantenimiento más allá del descrito en el capítulo 10. Resolución de Averías. Si se desmonta el aparato se pueden producir descargas eléctricas y además se invalidará la garantía. Póngase en contacto con el distribuidor para solicitar la asistencia de personal autorizado.
22. Use únicamente recambios recomendados por el fabricante, para garantizar un funcionamiento idóneo y para evitar riesgos de incendio y quemaduras.
23. No intente reparar o realizar cualquier trabajo de mantenimiento mientras el dispositivo está siendo usado por el paciente.
24. No coloque el equipo y su fuente de alimentación de tal manera que sea difícil desconectarlo de la fuente de alimentación en caso de una emergencia o separarlo en caso de incendio, peligro eléctrico u otro incidente.



3.2. RESUMEN DE PRECAUCIONES

1. Mantener alejado de fuentes de calor (chimeneas, estufas, etc.) que pudieran elevar la temperatura en el entorno del aparato por encima de 40 °C (104°F).
2. Puede resultar difícil leer la pantalla cuando hay una iluminación muy brillante (a la luz del sol, iluminación interior, etc.); aléjelo de la luz directa para ver correctamente la pantalla.
3. Mantener alejado de pelusas o material suelto que pueda obstruir las tomas de ventilación.
4. En algunos países solamente se puede adquirir este aparato por prescripción médica. Asegúrese de cumplir la reglamentación local pertinente.
5. El tratamiento con oxígeno no prescrito puede resultar peligroso en ciertas circunstancias. Use este aparato solamente cuando así se lo prescriba un médico.
6. Los pacientes con una frecuencia respiratoria alta pueden requerir un ajuste del oxígeno mayor que el que puede proporcionar este aparato, consulte el capítulo 15. Descripción Técnica. En esos casos, puede que este aparato no sea adecuado. Consulte a su médico la posibilidad de un tratamiento alternativo.
7. Emplee el aparato siempre con el ajuste prescrito por su médico. No modifique el ajuste si no se lo han prescrito. La revisión periódica de los ajustes de caudal la debe efectuar un médico.
8. No use el aparato mientras duerme a no ser que así se lo prescriba su médico.
9. Se recomienda disponer de una fuente alternativa de oxígeno para los cae corte de corriente o avería mecánica. Consulte cuál es el sistema de respaldo adecuado a su servicio de salud o a su médico.

10. Puede que el aparato no alcance la pureza de oxígeno especificada hasta que lleve por lo menos dos minutos funcionando al caudal prescrito. Puede ser necesario un tiempo de calentamiento adicional de hasta 30 minutos para lograr niveles óptimos de pureza de oxígeno si el equipo ha sido almacenado / no utilizado durante un período prolongado de tiempo o mantenido a bajas temperaturas.
11. Este aparato está pensado para que lo use un único paciente.
12. Si no es capaz de oír o ver las alarmas, si no tiene una sensibilidad táctil normal o no tiene capacidad para comunicar la incomodidad, consulte a su médico antes de usar este aparato.
13. Si la concentración de oxígeno desciende de un nivel especificado, sonará una alarma para indicarlo. Si la alarma persiste, deje de usar el aparato, cambie a una fuente alternativa de oxígeno y póngase en contacto con su servicio de salud.
14. Use solamente accesorios autorizados para este aparato. Consulte la lista de accesorios autorizados en la sección 6.1., así como las cánulas autorizadas con este aparato. El uso de accesorios o cánulas no autorizados puede afectar al funcionamiento del aparato.
15. Este aparato no está diseñado para ser usado con un nebulizador. El uso de un nebulizador con el aparato puede ser afectar su funcionamiento y causar daños inesperados.
16. El humidificador se usa sólo cuando el dispositivo en modo de flujo continuo. Respete las instrucciones de funcionamiento del fabricante del humidificador.
17. Siga siempre las instrucciones del fabricante de la cánula para usarla debidamente.
18. Sustituya la cánula con periodicidad. Consulte a su servicio de salud médico con qué frecuencia se debe sustituir la cánula.
19. Compruebe que el aparato funciona con la batería tras desconectarlo del suministro eléctrico.
20. Cargue la batería del aparato solamente con un cargador homologado (consulte la lista de accesorios aprobados).
21. Retire la batería del aparato si no lo va a usar al menos en siete días. Guarde la batería en un sitio fresco y seco.
22. No utilice otros limpiadores que los que se especifican en este manual. Antes de volver a usar el aparato, deje que se seque la solución limpiadora de la superficie.
23. Apague siempre el aparato cuando no lo esté usando.
24. Corte siempre la corriente y apague el aparato antes de limpiarlo. Consulte el capítulo 11. Mantenimiento y Limpieza.
25. Cuando esté usando el aparato no obstruya las tomas de aire ni las salidas de ventilación. Si se obstruyen, el aparato se puede calentar y apagarse o resultar dañado.

26. No coloque ningún objeto encima del aparato.
27. Mantenga el aparato y los accesorios alejados de niños y mascotas para evitar daños o cambios inadvertidos del ajuste.
28. Mantenga el aparato alejado de mascotas y plagas.
29. El aparato goza de clasificación IP22 siempre que se use con la maleta. No se debe usar en ambientes polvorientos o húmedos.
30. Se debe usar siempre en una ubicación bien ventilada.
31. Siga siempre el programa de mantenimiento que se especifica en la sección 11.1. Mantenimiento Periódico.
32. Si el aparato indica alguna situación anómala, consulte el capítulo 10. Resolución De Averías.
33. Tenga cuidado al tocar el aparato cuando la temperatura ambiente sea alta.
34. El dispositivo podrá ser utilizado por otro paciente. El dispositivo deberá ser higienizado según se describe en la Sección 11.2 de este Manual de Usuario y según la Normativa vigente antes de enviarlo a un nuevo paciente.
35. El dispositivo se puede aislar de la red eléctrica desconectando la fuente de alimentación del conector de entrada, ver fig. 1. Coloque el dispositivo para facilitar el acceso al conector de entrada de alimentación.

3.3. INFORMACIÓN IMPORTANTE

1. *Si es necesario utilizar un cable alargador, utilice un cable homologado UL de 15 A o mayor. No conecte ningún otro aparato al mismo alargador. No utilice un cable alargador con varios enchufes.*
2. *Para que el concentrador funcione con la mayor eficacia, inhale a través de la nariz. La inhalación a través de la boca puede hacer que el tratamiento con oxígeno sea menos efectivo.*
3. *El concentrador de oxígeno puede funcionar bien con caudal continuo, bien con caudal pulsado. Si procede, su médico le debe facilitar las instrucciones específicas para ambos modos de funcionamiento. Consulte el capítulo 15. Descripción Técnica.*
4. *Su dispositivo está diseñado para uso diario, para un rendimiento óptimo use su dispositivo 4 horas por día como mínimo.*

4. INSTRUCCIONES Y FORMACIÓN

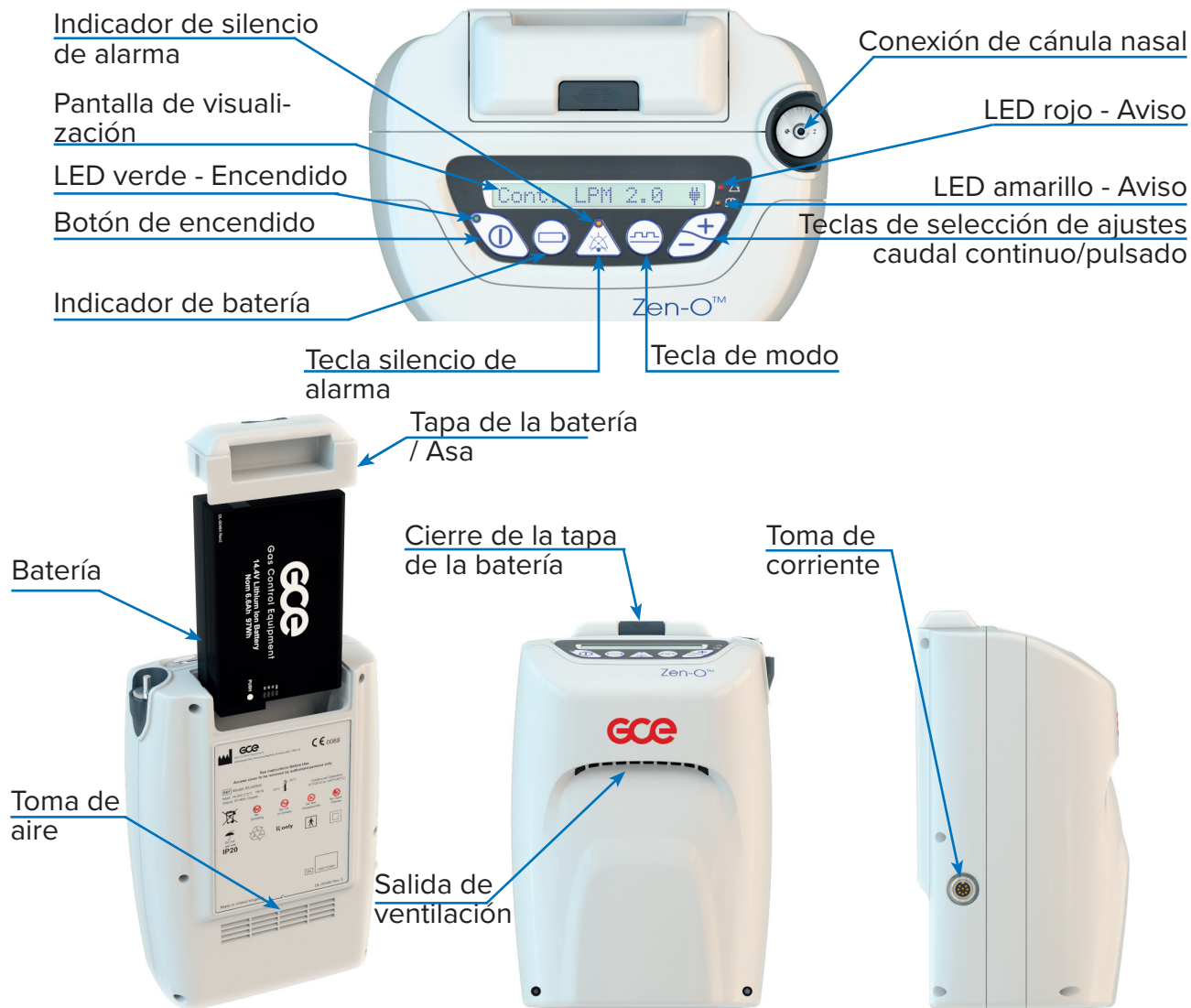
La Directiva 93/42/CEE relativa a los productos sanitarios establece que el proveedor del producto debe garantizar que todos los usuarios del dispositivo reciban el Manual de Usuario. El Manual de Usuario de este dispositivo se ha preparado para que los pacientes puedan utilizar el dispositivo apropiadamente, y para que sirva de instrucción y conocimiento del dispositivo.



ADVERTENCIA: No utilice el producto sin leer primero el Manual del Usuario. No opere este dispositivo si no está seguro de su funcionamiento o función. Póngase en contacto con su proveedor de oxigenoterapia para obtener ayuda o información adicional.

5. DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO

5.1. DESCRIPCIÓN GRÁFICA



- El dispositivo utiliza un proceso llamado adsorción por oscilación de presión para producir una alta concentración de oxígeno de la atmósfera; se usa una cánula nasal para administrar el oxígeno al paciente.

6. INSTRUCCIONES GENERALES ANTES DE USAR

Existen una serie de accesorios que pueden mejorar la portabilidad y el empleo del concentrador de oxígeno portátil Zen-O™. Además del propio aparato el paquete contiene accesorios para iniciarse en el uso, así como el manual del usuario.

Antes de usarlos inspeccione siempre el aparato y los accesorios por si presentasen algún tipo de daño.

IMPORTANTE: Aunque la caja o el paquete pueda mostrar algún tipo de daño, por ejemplo desgarrones o muescas, el aparato puede estar en perfectas condiciones. Si el aparato o cualquier accesorio mostrase cualquier signo de deterioro, póngase en contacto con su servicio de salud.

Antes de comenzar a usarlo, compruebe que dispone de los siguientes elementos:

- Concentrador
- Batería
- Maleta
- Bolsa de accesorios
- Alimentación eléctrica de CA
- Alimentación eléctrica de CC
- Carrito de transporte

6.1. LISTA DE ACCESORIOS

Use únicamente los adaptadores/alimentadores eléctricos o accesorios que se especifican en este manual. Si se usan accesorios no especificados se pueden originar riesgos o afectar negativamente al funcionamiento del aparato.



Fig. 2

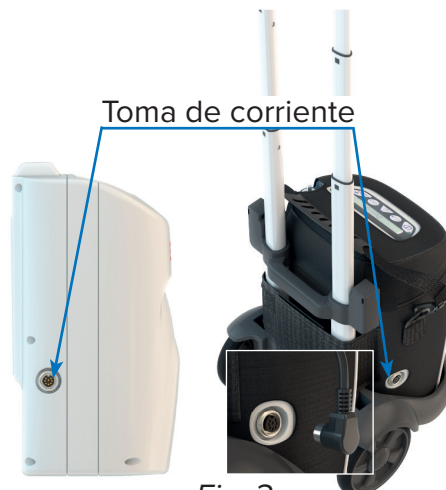


Fig. 3

- Batería recargable (RS-00501)
- Fuente de alimentación de CA – Cable de alimentación tipo europeo (RS-00520)
- Fuente de alimentación de CA – Cable de alimentación para el Reino Unido (RS-00521)
- Fuente de alimentación de CA – Cable de alimentación para Norteamérica (RS-00522)
- Fuente de alimentación de CA sin cable (RS-00510)
- Fuente de alimentación de CC (RS-00508)
- Maleta (RS-00509)
- Carrito (RS-00507)
- Cable de alimentación tipo europeo (RS-00504)
- Cable de alimentación para el Reino Unido (RS-00506)
- Cable de alimentación para Norteamérica (RS-00503)
- Cargador de batería externo - UE (RS-00516)
- Cargador de batería externo - Estados Unidos (RS-00515)
- Cargador de batería externo - Reino Unido (RS-00517)
- Kit de humidificador (RS-00534)
- Cánula nasal MM6012

Nota: Póngase en contacto con su proveedor o distribuidor oficial si su conexión específica para la fuente de alimentación no está en la lista.

 **ADVERTENCIA: No usar el aparato ni ningún accesorio si tienen daños.**


6.2. BATERÍA


El concentrador de oxígeno portátil Zen-O™ se puede usar siempre conectado a un suministro eléctrico. No obstante, para aumentar la portabilidad, el concentrador viene equipado con una batería recargable de ion litio. Se pueden colocar dos baterías en las ranuras de batería del concentrador o una única batería en una de las ranuras.

 **ADVERTENCIA: Antes de usar el aparato, asegúrese siempre de que tiene al menos una batería colocada.**

IMPORTANTE: Se ofrecen otros tipos de alimentación eléctrica para viajes y usos en otras zonas del mundo. Consulte la lista de accesorios autorizados en el capítulo 6.1.

6.2.1. Carga de la Batería/Baterías

 **PRECAUCIÓN:** Cargue la batería del aparato solamente con un cargador homologado. Consulte la lista de accesorios autorizados en el capítulo 6.1.

- Antes de usar el aparato por primera vez, instale una o dos baterías tal como se muestra en la figura 2. Las baterías quedan sujetas cuando se asientan a tope.
- Conecte la alimentación eléctrica CA/CC enchufando el conector redondo en la toma del lateral del concentrador, figura 3.
- Conecte el otro extremo del cable de CA/CC a una toma de corriente. Introduzca siempre con precaución el enchufe en la toma de corriente mural.
- En la pantalla aparecerá: **Cargando NN%**  .

El cargador es universal y adaptado a una amplia gama de mercados internacionales, por lo que se puede enchufar en una toma de corriente con 100-240 V CA, 50-60 Hz.

Cargue la batería / baterías completamente antes del primer uso. Una vez completamente cargada la batería, el aparato puede funcionar hasta cuatro horas con una sola batería u ocho horas con dos baterías en modo pulsado, en el ajuste 2, a 18 inhalaciones por minuto. En modo continuo, en el ajuste 2, el concentrador puede funcionar durante 0,75 horas con una batería y 1,5 horas con dos baterías.

IMPORTANTE: La duración de la batería puede variar en función del ritmo de la respiración, la antigüedad de la batería y las condiciones ambientales. Consulte el estado de carga de la batería en el texto que muestra el aparato.

IMPORTANTE: Asegúrese de que el icono de estado de alimentación eléctrica (consulte la figura 3) indique que la alimentación está conectada. De no ser así, compruebe si el cable está bien enchufado (encontrará más información en el capítulo 10. Resolución de Averías).

IMPORTANTE: Cuando el concentrador se alimenta de una fuente de CC y funciona en modo continuo en el ajuste 2 la batería no se carga.

IMPORTANTE: La alimentación eléctrica de CC se debe utilizar en vehículos que cuenten con la potencia nominal adecuada.

IMPORTANTE: El vehículo debe estar en funcionamiento al utilizar el adaptador de CC para alimentar el concentrador de oxígeno portátil Zen-O.

Para mantener una duración y una vida útil óptimas de la batería evite dejar que se agote por completo y use el aparato conectado a la corriente eléctrica siempre que sea posible. La batería se cargará automáticamente siempre que el concentrador esté conectado a la corriente eléctrica. El aparato se puede usar mientras la batería se esté cargando. La pantalla LCD indicará si el aparato está funcionando con la batería o con corriente eléctrica de CA externa.



Fig. 4

Cuando no se esté usando el aparato la batería cargada por completo mantendrá cierto nivel de carga durante 30 días; consulte la precaución que se da a continuación en cuanto a recomendaciones de retirada/almacenamiento de batería.

IMPORTANTE: La batería se puede dañar si se deja que se descargue por completo.

IMPORTANTE: Tras 300 ciclos de carga/descarga, la capacidad de la batería se habrá reducido al menos al 80% de la capacidad original. Sustituya la batería cuando la reducción de su vida útil pueda afectar a su movilidad.

⚠ PRECAUCIÓN: Retire la batería del aparato si va a permanecer sin usar más de siete días. Guarde la batería en un sitio fresco y seco.

⚠ PRECAUCIÓN: Compruebe que el aparato funciona con la batería tras desconectarlo del suministro eléctrico.

IMPORTANTE: Cuando no se esté usando la batería en el aparato guárdelo en la funda protectora que viene en el embalaje original.

6.3. CÁNULA NASAL

Úsese únicamente una cánula nasal con las siguientes especificaciones:

- Longitud: 1,2 m (4 pies), 2,1 m (7 pies), 7,6 m (25 pies) o 15,2 m (50 pies)
- De alto caudal
- Diámetro interno grande
- Apta para hasta 15 l/min a una presión máxima de 3,6 psi
- Cumple la compatibilidad de sustancias de la norma IEC/EN 60601-1

⚠ La cánula de 15,2 m (50 pies) sólo se puede usar cuando el dispositivo funciona en modo de flujo continuo.

⚠ PRECAUCIÓN: Use solamente accesorios autorizados para este aparato. Consulte en la guía de accesorios autorizados la lista completa de accesorios y cánulas válidas para este aparato. El empleo de accesorios y cánulas no autorizados puede perjudicar el funcionamiento de este aparato, incluidos el caudal y la pureza del oxígeno.

Póngase en contacto con el distribuidor si necesita información actualizada y accesorios, o accesorios adicionales, optativos o de recambio.



6.4. CARRITO DE TRANSPORTE

Cuando use el aparato sobre el carrito, sujete el concentrador con las correas que se muestran en la figura 4.

IMPORTANTE: Se recomienda al paciente que utilice el carrito para transportar el aparato siempre que sea posible.

6.5. CONEXIÓN DE UN HUMIDIFICADOR

ADVERTENCIA: Un humidificador solo se puede usar en modo continuo! ¡No use un humidificador mientras el POC esté en modo pulso o eco!

¡No llene demasiado el humidificador!

¡Use humidificador solo si lo prescribe un médico!

Para conectar el humidificador:

- Retire la tapa de la botella del humidificador.
- Llene el humidificador con agua del grifo (debe haber sido hervida previamente) una vez esté fría o agua destilada - Llene la botella del humidificador hasta la marca de la botella del humidificador (especificada por el fabricante) y luego vuelva a colocar la tapa.
- Coloque el adaptador de ángulo directamente en la botella del humidificador, y coloque la botella de humidificador, ya montada, en la bolsa del humidificador. Coloque la bolsa del humidificador en el carrito.
- Conecte la manguera del adaptador de oxígeno (máximo 50 cm) al adaptador de ángulo y coloque el otro extremo de la salida de oxígeno en el concentrador. Asegúrese de que todas las conexiones estén bien hechas y sean seguras.
- Conecte la cánula nasal a la salida de la botella del humidificador y asegúrese de que el oxígeno fluya a través de la cánula.
- El concentrador y el humidificador siempre deben usarse en posición vertical para evitar que el agua fluya a la cánula nasal.

NOTA: Usar solo la cánula especificada.



Fig. 5

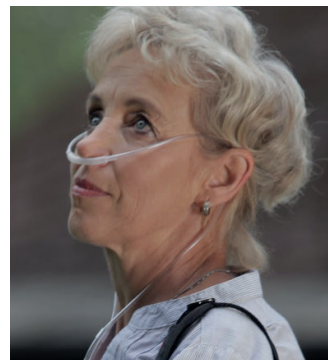


Fig. 6

7. EMPLEO DEL CONCENTRADOR


IMPORTANTE: Lea los apartados 3.1, Resumen de Advertencias, y 3.2, Resumen de Precauciones, antes de usar el aparato.


El concentrador de oxígeno portátil Zen-O™ está pensado para facilitar el uso, con todas las funciones accesibles mediante unas pocas teclas del panel de control.

El aparato se debe transportar en su maleta, colocado en el carrito, y se debe usar colocado en posición vertical sobre una mesa o sobre el suelo sin sacarlo de la maleta. Para usarlo, el paciente debe encontrarse dentro de la longitud recomendada de la cánula.

IMPORTANTE: Excepto en el curso de las secuencias de encendido y apagado, la retroiluminación de la pantalla de visualización permanece apagada. La retroiluminación se enciende brevemente al pulsar cualquier tecla. Asimismo, permanecerá encendida cuando haya una alarma activada y sin silenciar.

7.1. CONEXIÓN DE LA CÁNULA NASAL

 **PRECAUCIÓN:** Sustituya la cánula con periodicidad. Consulte a su servicio de salud médico con qué frecuencia se debe sustituir la cánula.

 **PRECAUCIÓN:** Siga siempre las instrucciones del fabricante de la cánula para usarla debidamente.

Conecte la tubería a la toma de la cánula tal como se muestra en la figura 5.


Para colocar la cánula al paciente, introduzca las dos puntas en las narinas del paciente y pase el tubo por encima de ambas orejas y bajo la barbilla. Siga las instrucciones del fabricante.

Deslice el adaptador por el tubo para ajustar la cánula cómodamente.

Una vez que la cánula esté sujeta, respire normalmente por la nariz. El Zen-O™ detecta la inhalación y suministra el oxígeno.

IMPORTANTE: Si no se coloca la cánula correctamente puede que el aparato no sea capaz de detectar los esfuerzos respiratorios del paciente. Cerciérese de que la cánula está bien conectada, sujeta y completamente introducida.

7.2. ENCENDIDO

- Para encender el aparato, pulse la tecla de encendido .
- El concentrador emitirá un pitido y los LED verde, amarillo y rojo parpadearán una vez, mientras en la pantalla aparece el nombre del dispositivo.



LED rojo - advierte de un peligro o de la necesidad de actuar con urgencia.



LED amarillo - indica precaución o que se requiere atención.



LED verde - indica que el aparato está encendido. El LED verde permanece encendido.

IMPORTANTE: Se puede realizar ningún ajuste hasta que haya concluido la secuencia de encendido.

7.3. SELECCIÓN DEL IDIOMA

- Con el aparato encendido, mantenga pulsada las teclas más y silencio a la vez durante unos cuatro segundos, hasta que aparezca Idioma:.
- A continuación, desplácese por los idiomas disponibles utilizando las teclas más y menos .
- Cuando se muestre el idioma deseado, pulse el botón para seleccionarlo. El aparato cambiará de idioma y volverá a la pantalla normal.

7.4. REGULACIÓN DE LOS AJUSTES

IMPORTANTE: Tras encender el Zen-O™ la secuencia de encendido dura aproximadamente 35 segundos. La concentración de oxígeno especificada se alcanza al cabo de dos minutos de funcionamiento.

- El aparato empieza a funcionar con el ajuste anterior. Use la tecla de modo para alternar entre el modo pulsado **Pulso X.X** y el modo continuo **Cont. LPM X.X** .
- En el modo pulsado el aparato suministra un pulso de oxígeno al comenzar cada una de las inhalaciones.

Modo auto: si no se detectase inhalación durante 60 segundos cuando el concentrador está en modo de pulso, la alarma "Comprobar cánula" se activará y el dispositivo se pondrá automáticamente en modo auto y continuará suministrando oxígeno a una velocidad de 18 respiraciones por minuto. En cuanto se detecte una inhalación, el dispositivo eliminará la alarma "Comprobar cánula" y se desactivará el modo auto.

- En el modo continuo el aparato suministra un caudal continuo de oxígeno, pero consume más potencia, por lo que la duración de la batería es inferior.

Ajuste del modo:

- El modo pulsado de funcionamiento se puede regular de 1,0 a 6,0 en incrementos de 0,5 con las teclas y .
- El modo continuo de funcionamiento se puede regular de 0,5 a 2,0 en incrementos de 0,5 con las teclas y .

ES

IMPORTANTE: Si se sospecha que haya una fuga de aire, las fugas se pueden detectar con una solución jabonosa que se aplica a la conexión cánula-concentrador, una vez aplicada se observa si se producen burbujas.

IMPORTANTE: La circulación se puede verificar ajustando el concentrador de oxígeno en modo continuo e introduciendo el extremo de la cánula nasal en un vaso con agua; deben apreciarse burbujas.

El ajuste actual y la alimentación eléctrica (batería o alimentación externa; el icono de la batería muestra de forma aproximada el nivel de carga que resta) se muestran en la pantalla de visualización tal como se indica la figura 7.

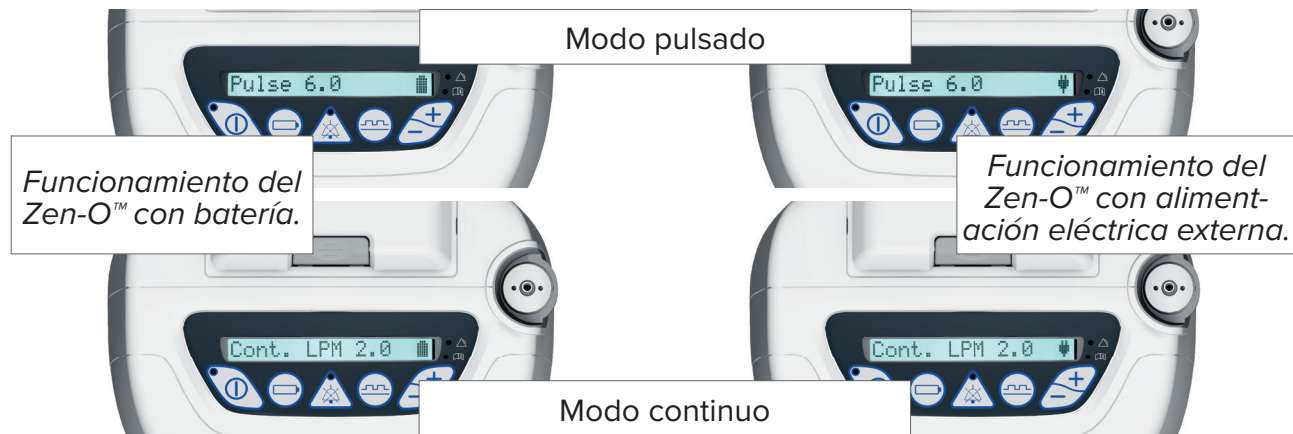


Fig. 7






7.5. MODO ECO

En la pantalla de configuración, mantenga presionado el botón de la batería durante aproximadamente cuatro segundos, hasta que cambie de "Pulso XX" a "Modo Eco". Presione y mantenga presionado el botón Batería para regresar al Modo Pulso.

En el modo de pulso estándar, el dispositivo suministrará la misma cantidad de oxígeno en cada respiración, independientemente de su frecuencia respiratoria. Esto podrá consumir antes la batería, si hay mayores velocidades de respiración. En el Modo Eco, el dispositivo entregará un volumen fijo de oxígeno por minuto, independientemente de la frecuencia respiratoria, y prolongará la duración de la batería.


7.6. BOTÓN DE BATERÍA


El botón de batería  sirve para comprobar el estado de la batería o baterías. Para pasar por toda la información, se pulsa el botón repetidas veces.

- En primer lugar aparecerá la indicación de carga de ambas baterías (o de una si solo hay una batería colocada), de esta manera: **Cargando NN%**  .
- A continuación, aparece la carga de la batería de la primera ranura **Bat.1: NN%**  , y después el número de ciclos de carga de la batería de la primera ranura **Bat.1: N Ciclos**  .
- Por último aparecen el indicador de carga y los ciclos de carga de la batería de la segunda ranura **Bat.2: NN%**  **Bat.2: N Ciclos**  .

Si alguna de las ranuras está vacía, aparece un signo de interrogación en lugar de la indicación de carga y el número de ciclos. Tras pulsar el botón de batería cinco veces, la pantalla cambia al negro de la pantalla principal y muestra el ajuste de caudal actual. Asimismo, el menú de estado de batería se apaga automáticamente y se vuelve a la pantalla de ajustes principal si transcurren más de 15 segundos sin tocar los botones.

7.7. RESPUESTA A ALARMAS

 **PRECAUCIÓN:** Si no es capaz de oír o ver las alarmas, si no tiene una sensibilidad táctil normal o no tiene capacidad para comunicar la incomodidad, consulte a su médico antes de usar este aparato.

El zumbador se apaga en cualquier momento pulsando la tecla de silencio de alarma  . La duración del silencio depende de la gravedad de la alarma (desde el capítulo 9. Indicadores de Alarma). Durante el período de silencio permanece encendido el LED de silencio, indicando que está silenciado el zumbador de alarma. Pulse de nuevo la tecla de silencio para desactivar el silencio de las alarmas. Si se pulsa la tecla de silencio cuando no esté activada ninguna alarma, se silenciará cualquier alarma futura de prioridad media o baja, durante ocho horas. Consulte en el capítulo 9. Indicadores de Alarma, y el capítulo 10. Resolución de Averías, la información adicional sobre alarmas.

IMPORTANTE: El sistema de alarma se prueba durante la secuencia de encendido. Las luces de las alarmas se encienden brevemente y la alarma sonora pita. Si sospecha que las alarmas no funcionan correctamente, póngase en contacto con el distribuidor para verificarlas.

7.8. APAGADO

 **PRECAUCIÓN:** Apague siempre el aparato cuando no lo esté usando.

Para apagar el concentrador de oxígeno portátil Zen-O™ mantenga pulsada la tecla de encendido. El aparato pitará y en la pantalla aparecerá el mensaje de apagado, Apagando **Shutting off** durante unos cinco segundos, para a continuación entrar en el modo de bajo consumo.

IMPORTANTE: No desconecte la alimentación eléctrica de CA al mismo tiempo que retira la batería mientras la unidad está en funcionamiento. Utilice siempre la tecla de encendido para apagar el aparato. Espere hasta que el aparato esté completamente apagado para desconectar la corriente y retirar la batería.

8. VIAJES AÉREOS CON EL COP ZEN-O™:

8.1. PREPARACIÓN DEL PASAJERO ANTERIOR AL VUELO

8.1.1. Etiquetado obligatorio

El COP (concentrador de oxígeno portátil) Zen-O™ es adecuado para su uso en aviones y cumple con todos los requisitos de aceptación de la Administración Federal de Aviación de los Estados Unidos (United States Federal Aviation Administration, FAA). Esto se verifica en la parte trasera del COP, donde puede leerse un texto en color rojo: «The manufacturer of this POC has determined this device conforms to all applicable FAA acceptance criteria for POC carriage and use on board aircraft» (El fabricante de este COP ha determinado que este dispositivo cumple con todos los requisitos de validez de la FAA para el transporte de COP a bordo de un avión). Antes del vuelo, puede que le soliciten mostrar esta etiqueta del COP al auxiliar de vuelo.

8.1.2. Consulta al proveedor sanitario

La FAA no exige que el pasajero consulte a un proveedor sanitario antes de usar un COP Zen-O™ a bordo de un avión. No obstante, puede que desee comentar lo siguiente con su proveedor sanitario:

- Los efectos de una cabina presurizada (la altitud de la presión en cabina puede llegar a los 8000 pies) en el oxígeno que necesita.
 - Algunos usuarios del COP Zen-O™ necesitan un ajuste de caudal o litros por minuto (LPM) más alto del COP Zen-O™ en el aire debido a la altitud de la presión en cabina.
 - Algunos usuarios del COP Zen-O™ que utilizan este dispositivo de forma ocasional en tierra pueden necesitarlo durante todo el vuelo debido a la altitud de la presión en cabina.
- El oxígeno que necesita a la hora de viajar y si cambian sus necesidades desde la primera prescripción del COP Zen-O™ o en la última consulta a un profesional sanitario.
- Ciertos puntos del manual de uso del POC Zen-O™ sobre administración de oxígeno, indicadores, advertencias y alertas, así como el ajuste o cambio del caudal o los LPM.
- Todos los miembros de la tripulación (pilotos y auxiliares de vuelo) reciben formación sobre cómo manejar el dispositivo ante una necesidad médica durante un vuelo. No obstante, la FAA no exige que las compañías aéreas o los miembros de la tripulación proporcionen atención médica a los pasajeros.

IMPORTANTE: Puede encontrar más información sobre la salud y la seguridad de los pasajeros en http://www.faa.gov/passengers/fly_safe/health/comprehensive/.

8.1.3. Determinar una cantidad suficiente de baterías

Usted es responsable de llevar un número de baterías suficiente para el funcionamiento del COP Zen-O™ durante todo el tiempo de uso previsto del dispositivo. Como mínimo, debe tener en cuenta lo siguiente a la hora de determinar una cantidad suficiente de baterías:

- Consejos del profesional sanitario sobre la duración de uso del COP Zen-O™.
- Información de la compañía aérea sobre la duración del vuelo previsto, así como sobre las escalas y los retrasos inesperados.

IMPORTANTE: Puede darse el caso de tomar varios vuelos o usar varias aerolíneas, lo que podría implicar también un uso prolongado del COP Zen-O™ en tierra entre un vuelo y otro.

- Información del manual del usuario del Zen-O™ acerca de la duración prevista de la batería.

IMPORTANTE: Durante un vuelo no debe depender del suministro eléctrico del avión.

- Los requisitos de la compañía aérea a la hora de llevar cierta cantidad de baterías normalmente están disponibles en el sitio web de cada compañía.

IMPORTANTE: Las compañías aéreas pueden exigir que lleve suficientes baterías para que el dispositivo funcione durante al menos el 150 % de la duración máxima prevista del vuelo.

8.1.4. Documentación

Usted es responsable del uso del COP Zen-O™ a bordo del avión. Por este motivo, la FAA recomienda que los pasajeros lleven, como mínimo, este manual del usuario y toda la información adicional por escrito que le haya proporcionado el profesional sanitario sobre el COP Zen-O™ y su uso.

8.1.5. Declaración del médico

Puede que una compañía aérea solicite un certificado médico a los pasajeros con una discapacidad. Esto puede ocurrir si existe una duda razonable sobre la capacidad de la persona para viajar por aire de forma segura sin necesidad de asistencia médica adicional durante el vuelo. Además, puede que la compañía aérea solicite un certificado médico a una persona que necesita oxígeno de uso médico durante un vuelo. La FAA no exige que los pasajeros obtengan una declaración del médico para mostrarla al operador o al piloto al mando antes de usar el COP Zen-O™ a bordo del avión.

8.1.6. Baterías de recambio

Si las baterías se dañan o se cortocircuitan, pueden sobrecalentarse y provocar fuego. Estos eventos, a su vez, pueden provocar lesiones físicas en los pasajeros y, en el peor de los casos con ciertos tipos de baterías, provocar un incendio en el compartimento de pasajeros con consecuencias catastróficas. Por tanto, las baterías de litio de recambio que se lleven a bordo del avión deben protegerse de forma individual para evitar cortocircuitos; para ello, es necesario colocarlas en su envase original, colocar cinta adhesiva en los terminales expuestos o colocar cada batería en una bolsa de plástico o en un estuche protector.

IMPORTANTE: Está prohibido transportar baterías de litio de recambio en el equipaje facturado dentro de un avión.

Usted es responsable de garantizar que todas las baterías de recambio que se llevan en el equipaje de mano estén debidamente envasadas. Los proveedores del equipo COP Zen-O™, algunas aerolíneas y empresas de transporte que se especializan en envíos de paquetes pequeños pueden proporcionarle este servicio de envasado.

8.2. INFORMACIÓN SOBRE EL EMBARQUE Y VUELO

8.2.1. Equipaje de mano

El COP Zen-O™ es un dispositivo de asistencia. En este caso, las compañías no deberán, al aplicar su política de equipaje, contabilizar el COP Zen-O™ en el límite de artículos de mano en cabina si se trata de una persona con discapacidad que esté cualificada.

IMPORTANTE: Llevar una bolsa con las baterías adicionales necesarias para alimentar el POC ZEN-O™ durante el vuelo se podría considerar como un dispositivo de ayuda. Sin embargo, existen limitaciones en el transporte de las baterías. Para su ZEN-O™ POC, el valor nominal vatios hora (W/h) es inferior 100Wh por batería

8.2.2. COP Zen-O™ como equipaje de mano

El COP Zen-O™ puede llevarse en el avión como equipaje de mano o como equipaje facturado. **No obstante, está prohibido llevar las baterías de litio de recambio dentro del equipaje facturado en el avión.**

8.2.3. Cuestiones sobre la colocación y la estiba del COP Zen-O™

Para que un COP Zen-O™ funcione de forma eficiente, el filtro de aire o aspiración no debe bloquearse durante su uso. Por tanto, en el área que rodea el COP Zen-O™ no debe haber mantas, abrigos ni ningún otro elemento del equipaje de mano que pueda bloquear el filtro de aire o aspiración. Si el filtro de aire o aspiración está bloqueado, ocurrirán dos cosas. Primero, las luces de advertencia y/o las alertas sonoras le harán saber que la concentración de oxígeno de la salida del COP Zen-O™ no es suficiente. Segundo, cuando la temperatura de los componentes internos del COP Zen-O™ aumenta hasta cierto límite porque el dispositivo sigue intentando administrar oxígeno, el COP Zen-O™ se apagará automáticamente para evitar un sobrecalentamiento y podrá saberlo por las luces de advertencia y/o las alertas sonoras.

Colocación del Zen-O™ el COP Zen-O™ debe colocarse bajo el asiento frente a usted; de este modo, usted o el asistente podrán ver las luces de advertencia o escuchar las alertas sonoras. Si lo coloca directamente bajo su asiento o en un compartimento cerrado, no podrá ver las luces de advertencia y quizás tampoco oír las alertas sonoras. Puede que otras ubicaciones sean válidas si así lo considera el auxiliar de vuelo.

8.2.4. Restricciones de asientos para pasajeros que van a utilizar un COP Zen-O™ a bordo de un avión

Asientos en la fila de salida: Está prohibido que los pasajeros utilicen un dispositivo de asistencia (incluido el Zen-O™) cuando ocupan un asiento situado en la vía de salida.

Estiba: durante el movimiento en la superficie (alejamiento del avión de la puerta de embarque y uso de taxis), y el aterrizaje, el COP Zen-O™ debe estibarse debidamente y de forma que no bloquee el acceso de los pasajeros a ninguna salida ni al pasillo del compartimento de pasajeros. Puede que sean necesarias otras restricciones de asientos para cumplir las normas de seguridad de la FAA. Por ejemplo:

1. Algunos asientos de avión, como los asientos de mampara, pueden disponer o carecer de un espacio de estiba permitido para alojar el COP Zen-O™ durante el movimiento en la superficie, el despegue y el aterrizaje. Por tanto, puede que el COP Zen-O™ no pueda estibarse adecuadamente en estas etapas de un vuelo si el dispositivo ocupa dichos asientos. Si es el caso, puede aplicarse una restricción de asientos.
2. Durante el movimiento en la superficie, el despegue y el aterrizaje, el tubo de la cánula nasal que suministra el oxígeno desde el COP Zen-O™ no puede extenderse en la fila de forma que obstaculice el acceso de los pasajeros o represente un peligro para el viaje en caso de evacuación. No debe impedir el acceso de otros pasajeros durante estas etapas del vuelo. En este caso, puede ser necesaria una restricción de asientos para cumplir con las normas de seguridad de la FAA. Por ejemplo, si todos los asientos de la fila están ocupados, el asiento adecuado para el usuario del COP Zen-O™ sería un asiento de ventanilla.
3. Un operador solo puede establecer restricciones de asientos en cumplimiento de las normas de seguridad. Los ejemplos mencionados representan algunas de las situaciones que se deben tener en cuenta, pero no todas.

***IMPORTANTE:** Una política de aerolínea general que determine que todos los pasajeros a bordo del avión que utilicen un COP Zen-O™ deben ocupar un asiento de ventanilla, independientemente de la situación específica de la persona, no cumpliría con los requisitos de la FAA.*

8.2.5. Despresurización en la cabina

El uso de un COP Zen-O™ no presenta ningún peligro durante una pérdida de presión en cabina. No obstante, en caso de pérdida de presión en cabina (rápida o lenta), debe usar las máscaras de oxígeno que se despliegan hasta que el avión se estabilice.

8.2.6. Uso de la alimentación eléctrica del avión

No existen requisitos para los operadores a la hora de proporcionar alimentación eléctrica en el avión a un COP Zen-O™. Las tomas de corriente a bordo del avión se consideran equipo prescindible y no son obligatorias desde el punto de vista de la certificación pertinente o de las normas de funcionamiento. Además, los errores de funcionamiento eléctrico de los sistemas de un avión pueden requerir la desactivación de estas fuentes de alimentación, ya sea en tierra o durante el vuelo, con fines de seguridad. Debido a esta indicación, el COP Zen-O™ solo debe utilizarse con batería mientras se está a bordo del avión. **Nunca debe depender de la disponibilidad de alimentación eléctrica a bordo de un avión durante un vuelo**

8.2.7. Fumar

El acto de fumar (incluidos los cigarrillos electrónicos) durante la terapia con oxígeno resulta peligroso y es probable que provoque lesiones o la muerte del paciente y de otras personas debido a un incendio. No permita que se fume o que haya llamas abiertas dentro de un radio de 3 m del Concentrador de oxígeno portátil o de cualquier otro accesorio portador de oxígeno.

8.3. REQUISITOS DE LA ADMINISTRACIÓN DE SEGURIDAD EN EL TRANSPORTE (TRANSPORTATION SECURITY ADMINISTRATION, TSA)

La información detallada relativa a pasajeros que utilizan dispositivos respiratorios, incluidos los COP Zen-O™, puede obtenerse de la TSA en la dirección <https://www.tsa.gov/travel/special-procedures>.

Los siguientes aspectos generales de control de la seguridad se aplican al uso de los COP Zen-O™:



1. El límite de un artículo de mano y un artículo personal (p. ej., monedero, maletín o estuche de ordenador) no se aplica a los suministros, equipos, productos de ayuda para la movilidad y/o dispositivos de asistencia que una persona con discapacidad transporte o utilice.
2. Si una persona dispone de documentación médica relativa a su estado médico o discapacidad, puede presentar esta información al responsable de seguridad para informarle de la situación de la persona. Esta documentación no es obligatoria y no exime a una persona de someterse al proceso de control de seguridad.

8.4. INSTRUCCIONES PARA CONFIGURAR MODO AVIÓN

Si usted tiene el modelo RS-00500C (indicado en la parte posterior de su dispositivo), su dispositivo está conectado a la plataforma Clarity de GCE. Clarity proporciona actualizaciones regulares sobre el rendimiento de su dispositivo a su proveedor de oxigenoterapia, lo que les permite brindarle un mejor soporte a usted y a su dispositivo.

Cuando viaje en avión, las regulaciones internacionales referentes a transporte aéreo exigen que desactive las funciones de comunicación en sus dispositivos electrónicos a bordo. Si su concentrador de oxígeno portátil Zen-O está habilitado para operar con la plataforma Clarity de GCE, deberá colocar el dispositivo en modo avión.

Puedes hacer esto siguiendo estos pasos:

1. Para situar el aparato en modo avión: mantenga presionados los botones Mute  y  Minus durante 4 segundos.
2. La pantalla se mostrará lo siguiente:



y el símbolo de carga / batería se alternará con "A":





3. Si se presiona un botón, la pantalla se muestra como normal



Y, pasados 10 segundos, aparece una "A" que se alterna continuamente



4. Para desactivar el modo de avión: Mantenga presionados los botones Mute  y Minus  durante 4 segundos.

IMPORTANTE: Activar o desactivar el modo de avión no afecta al funcionamiento normal de su equipo, puede seguir usándolo de manera normal.

9. INDICADORES DE ALARMA

Si el concentrador de oxígeno portátil Zen-O™ detecta una situación de alarma, lo indicará con una alarma visual y sonora en un plazo de 10 segundos. Existen cuatro niveles de alarma: Prioridad crítica, prioridad alta, prioridad media y prioridad baja.

Cada una de ellas se indica de diferente modo en la pantalla retroiluminada: con LED amarillos y rojos y con el zumbador, tal como se indica a continuación. En cada caso, el mensaje de alarma y el estado eléctrico pasarán a mostrarse en la pantalla.

IMPORTANTE: Todas las condiciones y parámetros de alarma vienen definidos de fábrica, y el usuario no los puede modificar.

IMPORTANTE: El sistema de alarma se prueba durante la secuencia de encendido. Las luces de las alarmas se encienden brevemente y la alarma sonora pita.

ESTADO DE ALARMA	TONO AUDIBLE	INDICADOR VISUAL	TIEMPO DE SILENCIO
Prioridad crítica	10 pitidos por ráfaga, la ráfaga se repite cada 3 segundos	Si el LED se ilumina de color rojo, el dispositivo se desconecta automáticamente	20 minutos
Prioridad alta	10 pitidos por ráfaga, la ráfaga se repite cada 3 segundos	LED rojo intermitente	20 minutos
Prioridad media	3 pitidos por ráfaga, la ráfaga se repite cada 8 segundos	LED amarillo intermitente	8 horas
Prioridad baja	3 pitidos por ráfaga, la ráfaga se repite cada 10 minutos	LED amarillo encendido	24 horas

IMPORTANTE: Si se producen dos situaciones de alarma al mismo tiempo, solamente se indica la alarma de mayor prioridad. Si se producen más de dos situaciones de alarma de igual prioridad al mismo tiempo, se mostrará la más reciente.

IMPORTANTE: El personal de mantenimiento registra las alarmas más recientes del aparato para su referencia. Este registro se mantiene si el aparato se apaga o si se pierde la corriente por alguna razón.

IMPORTANTE: Si se pulsa la tecla de silencio antes de que se produzca una situación de alarma (por ejemplo, para silenciar el aparato en el cine), las alarmas de prioridad crítica y de prioridad alta ignorarán el silencio; las alarmas de prioridad media permanecerán silenciadas durante ocho horas y las alarmas de baja prioridad se quedarán en silencio durante 8 y 24 horas respectivamente a partir de haber pulsado la tecla. Pulse la tecla para desactivar el silencio para que se muestre la alarma más reciente de mayor prioridad. Vuelva a pulsar la tecla de silencio para poner a cero el contador de ocho horas.

9.1. ALARMAS

Cuando suena una alarma en el concentrador se muestra el mensaje correspondiente en la pantalla. Adopte las medidas adecuadas que se indican en las siguientes tablas.

9.1.1. Alarmas de Prioridad Crítica

IMPORTANTE: Estas alarmas desactivan de inmediato el aparato.

MENSAJE DE ALARMA	DESCRIPCIÓN	MEDIDA
Cargar batería	Es necesario cargar la batería.	Cargue la batería enchufándola a la alimentación eléctrica. Cerciórese de que todas las conexiones queden bien sujetas.
Bat. incorr	La batería no es un modelo autorizado.	Sustituya la batería por un modelo autorizado.
XX: Servicio!*	Se necesita una revisión.	Póngase en contacto con el distribuidor.

*Valor: 01-20

9.1.2. Alarmas de Prioridad Alta

IMPORTANTE: Estas alarmas permiten que el aparato siga funcionando.

MENSAJE DE ALARMA	DESCRIPCIÓN	MEDIDA
Rev. Conductos	El aparato no es capaz de mantener la pureza de oxígeno.	Compruebe que no estén bloqueadas las entradas y salidas de aire. Si la alarma persiste, póngase en contacto con el distribuidor.
Batería baja	La duración estimada de la batería es inferior a 17 minutos.	Cargue la batería enchufándola a la alimentación eléctrica. <i>IMPORTANTE: El mensaje desaparecerá automáticamente al enchufar a la alimentación eléctrica.</i>
XX: Servicio!*	Se necesita una revisión.	Póngase en contacto con el distribuidor.

*Valor: 21-50

9.1.3. Alarmas de Prioridad Media

MENSAJE DE ALARMA	DESCRIPCIÓN	MEDIDA
Rev. Canula	No se ha detectado inhalación en un periodo de 60 segundos.	Compruebe la conexión de la cánula. Asegúrese de que respira por la nariz. Si persiste la alarma, póngase en contacto con el distribuidor. <i>IMPORTANTE: El mensaje desaparecerá automáticamente cuando se detecte la inhalación.</i>
Flujo bajo	Circulación continua de oxígeno por debajo de la especificación.	Compruebe que no está pillada la cánula y que el filtro del paciente está bien colocado. Si la alarma persiste, póngase en contacto con el distribuidor.
XX: Servicio!*	Se necesita una revisión.	Póngase en contacto con el distribuidor.

*Valor: 51-70


9.1.4. Alarmas de Prioridad Baja

MENSAJE DE ALARMA	DESCRIPCIÓN	MEDIDA
XX: Servicio!*	Se necesita una revisión.	Póngase en contacto con el distribuidor.



*Valor: 71-99

9.1.5. Otros Mensajes

MENSAJE	DESCRIPCIÓN	MEDIDA
Desconectado	Se ha desconectado la alimentación eléctrica externa; la unidad funciona ahora con la batería.	No se requiere ninguna medida.
Extincion	Se muestra mientras la unidad se apaga.	No se requiere ninguna medida.

No hay batería	Se muestra como elemento del menú de batería cuando no hay comunicaciones con la batería.	Verificar que las baterías estén correctamente colocadas. Póngase en contacto con el distribuidor si la batería está introducida a tope pero continúa apareciendo el mensaje durante más de 30 segundos.
Bat NN%	El porcentaje de carga de la batería que se muestra es al menos un 10% y no hay electricidad externa conectada.	El mensaje se muestra cuando se pulsa la tecla de batería.
Cargando NN% 	NN% indica el nivel de carga actual de la batería. Aparece cuando la carga de la batería es mayor del 10%, pero inferior al 100% y hay corriente externa conectada.	El mensaje se muestra cuando se pulsa la tecla de batería.
Cargando	La carga de la batería es inferior al 10% y hay corriente externa conectada.	El mensaje se muestra cuando se pulsa la tecla de batería.
Frec. Resp. XX	Promedio de inhalación del paciente cuando el aparato suministra la cantidad máxima de oxígeno y se reduce la embolada de oxígeno. Si no se detectan inhalaciones, aparece el promedio de inhalación más reciente.	Nivel de actividad reducido. Compruebe que no estén bloqueadas las entradas y salidas de aire. <i>IMPORTANTE: El mensaje desaparecerá automáticamente cuando vuelva el aparato al funcionamiento normal.</i>
Alarma desact.	Se ha eliminado automáticamente una alarma ajustada previamente.	No se requiere ninguna medida.

10. RESOLUCIÓN DE AVERÍAS

PROBLEMA	CAUSA POSIBLE	SOLUCIÓN
El sistema no funciona	<ul style="list-style-type: none"> • Puede que el sistema se haya desconectado de la corriente eléctrica. • Puede que el sistema se haya apagado. • Se ha producido una alarma de prioridad crítica. 	<ul style="list-style-type: none"> • Compruebe que el sistema está conectado correctamente a la alimentación eléctrica. • Asegúrese de que el sistema esté encendido. • Verifique si el sistema tiene daños o ha sido expuesto al contacto con líquidos. • Si el problema persiste, póngase en contacto con el distribuidor.
Suena cualquier alarma o  o  LED LED lencendido	<ul style="list-style-type: none"> • Consulte el capítulo 9. Indicadores de Alarma. 	<ul style="list-style-type: none"> • Consulte el capítulo 9. Indicadores de Alarma.
La batería no se carga	<ul style="list-style-type: none"> • No está conectada la corriente eléctrica. • La batería no está introducida a tope. • La batería no funciona. 	<ul style="list-style-type: none"> • Compruebe las conexiones para cerciorarse de que: <ul style="list-style-type: none"> • Los enchufes redondos están firmemente introducidos. • El cable de alimentación está conectado al suministro de CA/CC o está conectado el adaptador CC para coche, si procede. • El cable de alimentación está conectado al enchufe mural, si procede. • El enchufe mural tiene corriente eléctrica. • Verifique que la batería está asentada a tope y que la cubierta está sujeta. • Si el problema persiste, póngase en contacto con el distribuidor.

11. MANTENIMIENTO Y LIMPIEZA

11.1. MANTENIMIENTO PERIÓDICO



ADVERTENCIA: No usar lubricantes en el aparato ni en ninguno de sus accesorios.



PRECAUCIÓN: Sustituya la cánula con periodicidad. Consulte con el distribuidor o el médico con qué frecuencia se debe sustituir la cánula.

El dispositivo indicará con una alarma cuando el mantenimiento sea preciso. (véase el capítulo 10. Resolución de Averías).

No es necesario realizar ningún mantenimiento especial por parte del usuario. Póngase en contacto con su proveedor o fabricante para obtener ayuda en la configuración, el mantenimiento o para reportar sobre errores inesperados.

11.2. LIMPIEZA Y DESINFECCIÓN



ADVERTENCIA: No sumergir el aparato en líquido. No exponer al agua o la precipitación. No exponer a ambientes polvorientos.



PRECAUCIÓN: No utilice otros limpiadores que los que se especifican en este manual. Antes de volver a usar el aparato, deje que se seque la solución limpiadora de la superficie.



PRECAUCIÓN: Corte siempre la corriente y apague el aparato antes de limpiarlo.

Limpie el exterior con un trapo suave ligeramente humedecido en agua jabonosa o con toallitas antibacterias (alcohol isopropílico al 70%).

Para la desinfección, utilice un paño MadaCide-FDW-Plus o equivalente y siga las instrucciones del fabricante. (Fabricante - Mada Medical Products Inc., www.madamedical.com)

IMPORTANTE: El exterior del dispositivo debe limpiarse semanalmente, los accesorios deben limpiarse según sea necesario. El exterior del dispositivo y los accesorios se deben limpiar y desinfectar, así como reemplazar el filtro del paciente antes de entregar el concentrador a un nuevo paciente. El dispositivo puede calentarse después de la operación, tenga cuidado adicional al reemplazar los filtros.

Cánula nasal: consulte el manual de instrucciones del fabricante antes de proceder a la limpieza de la cánula nasal

11.3. VIDA ÚTIL

La vida útil prevista del dispositivo es de 5 años, excepto para las columnas de zeolita. La vida útil de las columnas dependerá de las condiciones de funcionamiento. Las columnas de zeolita son un componente interno del dispositivo y sólo deben ser reemplazadas por personal autorizado. Si la entrada y salida de los respiraderos no están bloqueadas y la alarma de comprobación de los respiraderos está activada, comuníquese con su distribuidor.

12. REPARACIÓN Y ELIMINACIÓN DEL APARATO

12.1. REPARACIÓN

No trate de reparar el aparato. Solicite asistencia a su servicio de salud o al distribuidor (consulte el capítulo 10. Resolución de Averías).

12.2. ELIMINACIÓN

- Solicite información al distribuidor sobre la eliminación del aparato.
- Deshágase de la batería según la normativa local o póngase en contacto con el distribuidor.

13. GARANTÍA

La sociedad GCE garantiza que los nuevos concentradores de oxígeno Zen-O™ y los accesorios relacionados (“Productos”) no tienen defectos de material ni de elaboración, bajo las siguientes condiciones:

Todas las garantías de los productos, accesorios y componentes son válidas a partir del día de la venta, tal y como se indica en la factura expedida por la sociedad GCE. Las garantías no serán extendidas basándose en los trabajos de garantía realizados dentro del periodo de garantía. Para las partes y reparaciones realizadas fuera de la garantía, se brinda una garantía estándar de 90 días.

DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO	GARANTÍA DEL DISPOSITIVO
Concentrador de oxígeno portátil Zen-O™	3 años o 15 000 horas, lo que ocurra primero (Para la función óptima el concentrador de oxígeno portátil debería ser utilizado por al menos 4 horas diarias. El uso no frecuente podría tener un impacto en la vida del ensamblaje de filtros e invalidar la garantía del ensamblaje de filtros)
Accesorios (Baterías, fuentes de alimentación, todos los embalajes)	1 año
Filtros, cánula y botella humificadora	No se aplica garantía

GARANTÍA LIMITADA DEL ENSAMBLAJE/MÓDULOS DEL FILTRO

Modelo	Suministrado con el producto original	Suministrado como repuesto
Ensamblaje del filtro Zen-O	La garantía del ensamblaje del filtro Zen-O suministrado en cada unidad está limitada a 2 años o 15 000 horas, lo que ocurra primero a partir de la venta al comprador original.	El ensamblaje y los módulos de filtro suministrados como pieza de repuesto están limitados a una garantía de 1 año a partir de venta al comprador original.

No se ofrecen otras garantías expresas con respecto a ningún otro producto. Todas las garantías implícitas, incluidas las garantías de comerciabilidad e idoneidad para un propósito particular, están limitadas al período de garantía establecido anteriormente. Esta garantía no es transferible y se aplica únicamente al comprador original del producto de GCE.

Si el comprador cree que el producto no cumple con la garantía como se indica en este documento, debe comunicarse con el distribuidor dentro de los 2 días hábiles posteriores a la recepción del producto, proporcionando una descripción del problema y prueba de la fecha de compra. Si lo indica el distribuidor de GCE, el comprador deberá devolver los Productos, con el flete prepago, debidamente empaquetados en un contenedor de envío aprobado por GCE e identificado por un número de material de devolución emitido por GCE. GCE no aceptará productos que no estén identificados con un número de material de devolución. El producto sin un número de material de devolución se devolverá al comprador a cargo del comprador.

GCE basándose en su única obligación bajo esta garantía, reemplazará o reparará a su opción cualquier Producto que no se ajuste a esta garantía. Los productos pueden ser reparados o reemplazados por productos nuevos o renovados.

La garantía limitada queda sin validez si el producto(s) o componentes son:

- sujeto de un uso inapropiado, usado de forma incorrecta, almacenado de forma inapropiada, daño accidental, negligencia, daño físico, humo (incluyendo tabaco o cigarrillos electrónicos, modificaciones o reparaciones no autorizadas.
- dañados debido a la entrada de arena, líquidos, insectos, pelos de animales u otros objetos extraños,
- dañados debido a una tensión eléctrica inusual o condiciones ambientales, tales como la temperatura, humedad, condensación fuera de las especificaciones del Producto(s) o componentes,
- usado o dañado de manera no considerada como deterioro por uso,

- reparado o modificado con componentes y materiales no suministrados o autorizados por GCE,
- dañados debido a condiciones que no están bajo el control de GCE,
- devuelto sin el número de serie válido suministrado por GCE o si el número de serie/ lote ha sido lterado o dañado.

Esta garantía limitada no cubre defectos de apariencia, cosméticos o cosas cosméticas o artículos decorativos, incluyendo cualquiera de las partes no operativas. El Producto debe ser usado y mantenido según lo recomendado en los manuales correspondientes. El incumplimiento de las instrucciones de funcionamiento en el manual del usuario invalidará estas garantías limitadas.

BAJO NINGUNA CIRCUNSTANCIA BCE SERÁ RESPONSABLE DE CUALQUIER DAÑO SECUNDARIO O CONSECUENTE BAJO ESTA GARANTÍA O CUALQUIER GARANTÍA IMPLÍCITA.

ESTOS RECURSOS SON LOS RECURSOS EXCLUSIVOS DEL CLIENTE POR INCUMPLIMIENTO DE LA GARANTÍA.

14. MARCA REGISTRADA Y AVISO LEGAL

14.1. MARCA REGISTRADA

Todas las marcas registradas pertenecen a los respectivos propietarios.

14.2. AVISO LEGAL

La información de este documento se ha estudiado cuidadosamente, por lo que se tiene por fiable. Además, el fabricante se reserva el derecho de modificar cualquiera de los productos para mejorar la legibilidad, el funcionamiento o el diseño. El fabricante asume responsabilidad alguna derivada de la aplicación o el empleo de cualquiera de los productos o circuitos descritos anteriormente; asimismo, no cubre ninguna licencia bajo derechos de patente ni derechos de terceros.

14.2.1. Este Documento

La información de este documento puede ser modificada sin previo aviso. Este documento tiene información de propietario protegida por copyright. Se prohíbe la reproducción de este documento, completo o en parte (con la excepción de breves reseñas en revistas y artículos científicos), por cualquier método sin previo consentimiento por escrito del fabricante. Cerciórese de leer con atención y comprender todos los manuales que acompañan al producto.

Asistencia

Si tiene dudas sobre la información de estas instrucciones o acerca del manejo seguro de este aparato, póngase en contacto con su servicio de salud o con el distribuidor.

15. DESCRIPCIÓN TÉCNICA

Tamaño:	212 mm (W), 168 mm (D), 313 mm (H) (8,3" (W), 6,6" (D), 12,3" (H))
Peso de la unidad:	4,66 kg (10,25 lb) (sin la maleta ni el carrito)
Requisitos eléctricos:	Adaptador CA: 100-240 V CA (+/- 10%), 50-60 Hz ent., 24 V CC, 6,25 A sal. Adaptador CC: 11,5-16 V CC ent., 19 V, 7,9 A sal. <i>(IMPORTANTE: consulte la lista de accesorios del modelo y el número de pieza de la fuente de alimentación de CA)</i>
Pureza:	90% (+6/-3%) a cualquier caudal y cualquier condición de funcionamiento
Ajuste:	Regulable por el usuario en incrementos de 0,5 de 1,0 a 6,0 en modo pulsado y de 0,5 a 2,0 en modo continuo.
Sensibilidad de disparo por inspiración:	-0,12 cm/H ₂ O
Indicador de ajuste:	Pantalla LCD
Presión de descarga máx. de oxígeno	20,5 psi
Rango de humedad:	De 5% a 93% ± 2% sin condensación para las condiciones de funcionamiento, almacenamiento y transporte
Altitud de funcionamiento:	De 0 m a 4,000 m (de 0 ft a 13,000 ft) respecto al nivel del mar, de 1,060 a 575 bar
Nivel de sonido:	Nivel de presión de sonido de 38 dB (A) en el ajuste 2 en modo pulso, testado según el método Prüfmethode 14-1 03/2007 MHS-Hi Nivel de presión de sonido de 46dBA / Nivel de potencia de sonido de 54dBA en el ajuste 6 en modo pulso. Nivel de presión de sonido de 52dBA / Nivel de potencia de sonido de 60dBA en el ajuste 2 continuo
Tipo de protección eléctrica:	Clase II

Grado de protección eléctrica:

Tipo BF

Grado de estanqueidad:

IP22 en la maleta (protección frente a objetos pequeños y agua que gotea)

IP20 fuera de la maleta (protección frente a objetos pequeños y sin protección frente a la entrada de agua en el concentrador)

Grado de seguridad (mezcla anestésica inflamable):

No apto para el uso en presencia de compuestos anestésicos inflamables

Temperatura de funcionamiento:

Funcionamiento continuo a temperatura entre 5 °C (41°F) y 40 °C (104°F).

Temperatura de almacenamiento y transporte:

Entre -20 °C (-4°F) y 60 °C (140°F)

Nivel de presión acústica de alarmas:

De 69 dB(A)

Retraso del sistema de alarmas:

Inferior a 10 segundos tras la detección (alarma por deficiencia de oxígeno si la fracción en volumen es menor de 82% en las condiciones ambientales especificadas)

Indicador de estado del concentrador de oxígeno:

Alarma de prioridad alta que indica caída de la concentración de oxígeno por debajo de 82%

ES

Capacidad de embolada en modo pulsado (ml/inhalación) frente a ajuste y ritmo de inhalación

INHALACIONES POR MINUTO	AJUSTE					
	1	2	3	4	5	6
15	11	22	33	44	55	66
20	11	22	33	44	55	66
25	11	22	33	44	55	66
30	11	22	33	44	55	66
35	11	22	33	44	55	57
40	11	22	33	44	50	50

Todos los valores con un margen de +/- 15% en todas las condiciones de funcionamiento.

Tamaño del bolus en Modo Eco (ml / respiración) versus ajuste y frecuencia respiratoria

INHALACIONES POR MINUTO	AJUSTE					
	1	2	3	4	5	6
15	11	22	33	44	55	66
20	10.5	19.8	31.5	42	52.5	59.4
25	8.4	15.8	25.2	33.6	42	47.5
30	7	13.2	21	28	35	39.6
35	6	11.3	18	24	30	33.9
40	5.25	9.9	15.75	21	26.25	29.7

Todos los valores con un margen de +/- 15% en todas las condiciones de funcionamiento.

Caudal en modo continuo (l/min) frente al ajuste

AJUSTE	CAUDAL
0.5	0.5
1.0	1.0
1.5	1.5
2.0	2.0

Todos los valores con un margen de +/- 0,2 l en todas las condiciones de funcionamiento.

ES

15.1. INFORMACIÓN DE COMPATIBILIDAD ELECTROMAGNÉTICA

El equipo electromédico está sujeto a precauciones especiales en lo que respecta a la compatibilidad electromagnética, CEM. Los equipos de comunicaciones de radiofrecuencia (RF) portátiles y móviles pueden afectar a aparatos como el concentrador de oxígeno portátil Zen-O™. Por esta razón, el aparato no se debe usar junto a estos dispositivos. Si ello no fuera posible, observe el funcionamiento del aparato para cerciorarse de que opera adecuadamente en todo momento.

15.1.1. Directrices y Declaración del Fabricante: Emisiones Electromagnéticas

El concentrador de oxígeno portátil Zen-O™ sirve para entornos electromagnéticos como los que se especifican a continuación. El cliente o usuario del concentrador de garantizar que se utilice en tales entornos.


PRUEBA DE EMISIÓN	CONFORMIDAD	ENTORNO ELECTROMAGNÉTICO
Emisiones RF CISPR 11	Grupo 1	El concentrador de oxígeno portátil Zen-O™ solo usa radiación de RF para su funcionamiento interno. Por lo tanto, sus emisiones de RF son de muy baja intensidad y no es probable que interfieran con ningún equipo electrónico adyacente.
Emisiones RF CISPR 11	Clase B	El concentrador sirve para todo tipo de establecimiento, desde hogares a los conectados directamente con redes públicas de baja tensión para uso residencial.
Armónicas Emisiones IEC 61000-3-2	Clase A	
Fluctuaciones de tensión/ emisiones momentáneas IEC 61000-3-3	Cumple	

15.1.2. Directrices y Declaración del Fabricante: Inmunidad Electromagnética

El Zen-O™ sirve para los entornos electromagnéticos que se indican a continuación. El cliente o usuario del concentrador debe garantizar que se utilice en tales entornos.

PRUEBA DE INMUNIDAD	NIVEL DE PRUEBA IEC 60601	NIVEL DE CONFORMIDAD	ENTORNO ELECTROMAGNÉTICO/GUÍA
Descarga electrostática (ESD) IEC 61000-4-2	± 6 kV contacto ± 8 kV aire	± 15 kV contacto ± 8 kV aire	Los suelos deben ser de madera, hormigón o cerámicos. Si el suelo está cubierto con material sintético, la humedad relativa debe ser un 30% como mínimo.
Transitorio rápido/ráfaga IEC 61000-4-4	± 2 kV para líneas de suministro ± 1 kV para líneas de entrada/salida	± 2 kV para líneas de suministro ± 1 kV para líneas de entrada/salida	La calidad del suministro de red debe ser el de un establecimiento comercial u hospital.
Pico de tensión IEC 61000-4-5	± 1 kV modo diferencial ± 2 kV modo común	± 1 kV modo diferencial ± 2 kV modo común	La calidad del suministro de red debe ser el de un establecimiento comercial u hospital.
Caídas de tensión, cortes breves y variaciones de tensión en líneas de suministro IEC 61000-4-11	< 5% UT (>95% caída en UT) para 0,5 ciclo 40% UT (60% caída en UT) para 5 ciclos 70% UT (30% caída en UT) para 25 ciclos < 5% UT (>95% caída en UT) para 5 segundos	< 5% UT (>95% caída en UT) para 0,5 ciclo 40% UT (60% caída en UT) para 5 ciclos 70% UT (30% caída en UT) para 25 ciclos < 5% UT (>95% caída en UT) para 5 segundos	La calidad del suministro de red debe ser el de un establecimiento comercial u hospital. Si el usuario del concentrador de oxígeno portátil Zen-O™ necesita que el aparato continúe funcionando con cortes de corriente se recomienda alimentar el aparato desde un sistema de alimentación ininterrumpida o una batería.
Campo magnético de frecuencia de electricidad (50/60 Hz) IEC 61000-4-8	3 A/m	3 A/m	Los campos magnéticos de frecuencia deben ser los habituales en un establecimiento comercial u hospital.

ES

PRUEBA DE INMUNIDAD	NIVEL DE PRUEBA IEC 60601	NIVEL DE CONFORMIDAD	ENTORNO ELECTROMAGNÉTICO/ GUÍA
RF conducida IEC 61000-4-6	3 Vrms, de 150 kHz a 80 Mhz	3 Vrms	<p>No se deben usar equipos de comunicaciones RF móviles ni portátiles, incluidos los cables, a menos de la distancia de separación recomendada del aparato y calculada con la ecuación aplicable a la frecuencia del transmisor.</p> <p>Distancia de separación recomendada:</p> <p>$d = 1,2 \sqrt{P}$ 150 kHz a 80 MHz</p> <p>$d = 1,2 \sqrt{P}$ 80 MHz a 800 MHz</p> <p>$d = 2,3 \sqrt{P}$ 800 MHz a 2,5 GHz</p> <p>donde P es la potencia nominal máxima del transmisor en vatios (W) según el fabricante y d es la distancia de separación recomendada, en metros (m).</p> <p>La potencia del campo de un transmisor fijo de RF determinada mediante un estudio electromagnético del emplazamiento ^{a)} debe ser inferior al nivel de conformidad de cada rango de frecuencias ^{b)}. Se pueden producir interferencias en las inmediaciones de los equipos marcados con el siguiente símbolo: </p>
RF radiada IEC 61000-4-3	3 V/m, de 80 Mhz a 2,5 Ghz	3 V/m	

IMPORTANTE: A 80 MHz y 800 MHz aplica el rango de mayor frecuencia.

IMPORTANTE: Puede que estas pautas no sean aplicables a todas las situaciones. La propagación de las ondas electromagnéticas se ve afectada por la absorción y la reflexión por parte de estructuras, objetos y personas.

IMPORTANTE: Puede que estas pautas no sean aplicables en todas las situaciones. La propagación electromagnética se ve afectada por la absorción y la reflexión por parte de las estructuras, los objetos y las personas.

^{a)}La potencia de los campos generados por transmisores fijos como estaciones base de radio (móviles/inalámbricas) para teléfonos y radios terrestres móviles, radioaficionados, emisiones de AM y FM y emisiones de TV no se puede predecir con precisión de forma teórica. Para evaluar el entorno electromagnético de transmisores fijos de radiofrecuencia se puede contemplar una evaluación electromagnética del emplazamiento. Si se halla que la potencia del campo en la ubicación en la que se va a usar el Zen-O™ supera el nivel de radiofrecuencia descrito anteriormente, se deberá observar el funcionamiento del concentrador para comprobar si es normal. Si se detecta un comportamiento anómalo será necesario adoptar alguna medida, como reorientar o reubicar el concentrador.

^{b)}En un rango de frecuencia de 150 kHz a 80 MHz la potencia del campo debe ser inferior a 3 V/m.

15.1.3. Distancia de Separación Recomendada de Equipos de Comunicaciones Rf Portátiles y Móviles al Concentrador de Oxígeno Portátil Zen-O™

El concentrador de oxígeno portátil Zen-O™ sirve para entornos electromagnéticos en los que están controladas las perturbaciones de radiofrecuencia radiada. El usuario puede evitar las interferencias electromagnéticas manteniendo una distancia mínima respecto al equipo de comunicaciones por radiofrecuencia portátil y móvil (transmisores), según la potencia máxima de emisión del equipo de comunicaciones.

MÁXIMA POTENCIA NOMINAL DEL TRANSMISOR (W)	DISTANCIA (M) SEGÚN LA FRECUENCIA DEL TRANSMISOR		
	150 kHz to 80 MHz $d = 1.2 \sqrt{P}$	80 MHz to 800 MHz $d = 1.2 \sqrt{P}$	800 MHz to 2.5 GHz $d = 2.3 \sqrt{P}$
0.01	0.12	0.12	0.23
0.1	0.38	0.38	0.73
10	3.8	3.8	7.3
100	12	12	23

Para los transmisores con una potencia de emisión distinta de las enumeradas en la tabla, la distancia de separación recomendada (d) en metros (m) se puede estimar mediante la ecuación aplicable a la frecuencia del transmisor, donde P es la potencia máxima de emisión nominal del transmisor en vatios (W) según el fabricante.

IMPORTANTE: A 80 MHz y 800 MHz se aplica la distancia de separación del mayor rango de frecuencia.

IMPORTANTE: Puede que estas pautas no sean aplicables en todas las situaciones. La propagación electromagnética se ve afectada por la absorción y la reflexión por parte de las estructuras, los objetos y las personas.

15.2. DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD CON REGLAMENTOS DE LA FCC

- Este equipo cumple con la Parte 15 de las Reglas de la FCC. Su uso está sujeto a las siguientes dos condiciones:
 - (1) Este equipo no debe causar interferencias perjudiciales.
 - (2) Este equipo debe aceptar cualquier interferencia recibida, incluida la interferencia que pueda causar un funcionamiento no deseado.
- Este equipo cumple con los límites de exposición a la radiación de la FCC establecidos para un entorno no controlado. Los usuarios finales deben seguir las instrucciones de operación específicas para satisfacer el cumplimiento de la exposición a RF. Este transmisor no debe ubicarse ni funcionar junto con ninguna otra antena o transmisor.
- Los cambios o modificaciones no aprobados expresamente por la parte responsable podrían anular la autoridad del usuario para operar el equipo.

15.3. RESTRICCIONES AL ARTÍCULO 10(10) DE LA DIRECTIVA RED DE LA UE SOBRE LA APLICACIÓN DEL MODELO RS00500C:

Según la información disponible en el Sistema de información del espectro de frecuencia (EFIS) de la Oficina Europea de Comunicaciones (ECO), Zen-O™ (el modelo RS-00500C) cumple con los límites de exposición a radiación RF. La siguiente tabla muestra el cumplimiento del Artículo 10 (10) de la Directiva de equipos de radio de la Unión Europea (RED) y confirma que no hay restricciones en el uso de pacientes en los Estados miembros de la Unión Europea;

Información del transmisor de RF para los números de serie del dispositivo que comienzan con ZC, HY, DC:

FUNCIÓN / USO DE BANDA	ENLACE ASCENDENTE / TRANSMISIÓN MHZ232	ENLACE DESCENDENTE / RECEPCIÓN MHZ232	ESQUEMA DE MODULACIÓN	MÁXIMA POTENCIA RADIADA EFECTIVA (ERP/EIRP)
EGSM 900	880.0 – 915.0	925.0 – 960.0	GMSK	+9.33DBM / 8.57MW
DCS 1800	1710.2 – 1784.8	1805.2 – 1879.8	GMSK	+18.79DBM / 75.68MW
GPS	N/A	1563 – 1587	CDMA / FDMA	RECEIVE ONLY
GLONASS	N/A	1593 – 1610	CDMA / FDMA	RECEIVE ONLY
GALILEO	N/A	1559-1610MHZ	/	RECEIVE ONLY
BTLE	2400 – 2483	2400 – 2483	GFSK/Π/4-DPSK/ 8-DPSK	-8.0DBM /0.158MW (EIRP)

Información del transmisor de RF para números de serie de dispositivos que comienzan con 4C, 4Y:

FUNCIÓN / USO DE BANDA	ENLACE ASCENDENTE / TRANSMISIÓN MHZ233	ENLACE DESCENDENTE / RECEPCIÓN MHZ233	ESQUEMA DE MODULACIÓN	MÁXIMA POTENCIA RADIADA EFECTIVA (ERP/EIRP)
LTE BAND 1 UMTS BAND 1	1920 – 1980	2110 – 2170	QPSK/16QAM	18.3 dBm / 68mW
DCS 1800 LTE BAND 3	1710 – 1785	1805 – 1880	GMSK/8PSK QPSK/16QAM	16.2 dBm / 42mW
LTE BAND 7	2500 – 2570	2620 – 2690	QPSK/16QAM	17.7 dBm / 59mW
EGSM 900 UMTS BAND 8 LTE BAND 8	880 – 915	925 – 960	GMSK/8PSK QPSK/16QAM	20.1 dBm / 102mW
LTE BAND 20	832 – 862	791 – 821	QPSK/16QAM	20.8 dBm / 120mW
LTE BAND 28	703 – 748	758 – 803	QPSK/16QAM	12.4 dBm / 17mW
GPS	N/A	1559 – 1610	CDMA / FDMA	RECEIVE ONLY
BLE	2402 – 2480	2402 – 2483	GFSK	8.0dBm / 6.3mW

ES

15.4. INFORMACIÓN SOBRE EXPOSICIÓN A LA RADIACIÓN RF:

El modelo RS-00500C cumple con los límites de exposición a la radiación RF aplicables según lo determinan las pruebas de tasa de absorción específica (Specific Absorption Rate - SAR) independientes. La tasa de absorción específica (SAR) se refiere a la velocidad a la cual el cuerpo absorbe la energía RF. El límite SAR es 1.6 vatios por kilogramo en países que establecen un límite promedio por 1 gramo de tejido y 2.0 vatios por kilogramo en países que establecen un límite promedio por 10 gramos de tejido.

Para RS-00500 C, con números de serie que comienzan por ZC, HY, DC, los valores de SAR más altos medidos de acuerdo con las pautas de ICNIRP son:

SAR del cuerpo a 1g: 1.50 W/Kg

SAR del cuerpo a 10g: 1.70 W/Kg

Para RS-00500C, con números de serie que comienzan con 4C, 4Y, los valores de SAR más altos medidos de acuerdo con las pautas de ICNIRP para este dispositivo con una separación de 4/5 mm según lo dispuesto por la carcasa del sistema son:









SAR del cuerpo a 1g: 0.742 W/Kg

SAR del cuerpo a 10g: 0.834 W/Kg

En uso, los valores reales de SAR para este equipo suelen ser mucho más bajos que los anteriores porque, para la eficiencia del sistema, el rendimiento operativo se reduce cuando no se necesita la máxima potencia, y cuanto menor es la potencia de salida, menor es el valor de SAR.

ES

16. GLOSARIO: SIGNIFICADO DE SÍMBOLOS DE EMBALAJE Y ETIQUETAS

	Consulte las instrucciones antes de usarlo		Limitación de presión atmosférica a altitudes de 0 ft - 13 000 ft (0 Kpa a 50.2 Kpa)
	Tipo BF según requisitos de seguridad eléctrica		Limitación de temperatura de conservación de -20 °C a 60 °C (de -4°F a 140°F)
	Número de serie		Limitación de humedad de 5% 93% ± 2% sin condensación
	Número de catálogo		Frágil

R only	Las leyes federales estadounidenses exigen la prescripción médica para poder adquirir este aparato.		Recogida selectiva de equipo eléctrico y electrónico
	No usar si el embalaje está dañado. Véase el Capítulo 6.		Fabricante
 No Oil or Grease	No usar aceite ni grasa	 Do not get wet IP20	Mantener seco (el símbolo corresponde a la clasificación IPX2 del aparato)
 No Open Flames	No quemar nada cuando el aparato esté en funcionamiento	 DISPOSE OF USED BATTERY PROPERLY	Elimine la batería como corresponda
 Do Not Disassemble	No desmontar	 No Smoking	No fumar
CE	Cumple con la UE aplicable Normas		Símbolo de Clase II
EC REP	Representante autorizado en la Comunidad Europea		Apropiado para el uso domiciliario
CH REP	Indica el representante autorizado en Suiza		

ES



Gas Control Equipment Limited
100 Empress Park, Penny Lane, Haydock,
St Helens WA11 9DB
United Kingdom

Fabricado para:

Gas Control Equipment Limited

Ensamblado en: GCE, s.r.o

Zizkova 381, 583 01 Chotebor

República Checa

CH REP

EUMEDIQ AG
Grafenauweg 8
CH-6300 Zug, Switzerland
www.eumediq.eu

EC REP

Importador de la UE:

GCE, s.r.o.

Zizkova 381,

583 01, Chotebor

República Checa

Fabricado para:

Gas Control Equipment Limited

Jesus Siqueiros #652, 83170

Hermosillo, Mexico

CE 2460

237/374

ES

Português

Manual do Utilizador: Zen-O™ Concentrador de Oxigénio Portátil (Modelos: RS-00500 & RS-00500C)

ÍNDICE

1. Prefácio	240
1.1. Informação Geral	240
1.2. Classificação	240
1.3. Convenções de Terminologia	241
2. Utilização Prevista	241
3. Instruções de Segurança	242
3.1. Descrição Geral dos Avisos	242
3.2. Descrição Geral das Precauções	244
3.3. Informação importante	246
4. Instruções e Formação	246
5. Descrição do Produto	247
5.1. Descrição Esquemática	247
6. Instruções Gerais Antes da Utilização	248
6.1. Lista de Acessórios	248
6.2. Bateria	249
6.3. Cânula Nasal	251
6.4. Carrinho	252
6.5. Ligar um humidificador	252
7. Funcionamento do Concentrador	252
7.1. Conexão da Cânula Nasal	253
7.2. Ativação	253
7.3. Seleção do Idioma Preferido	254
7.4. Ajuste das Definições	254
7.5. Modo ECO	255
7.6. Botão da Bateria	256

7.7. Resposta aos Alarmes	256
7.8. Desativação	257
8. Viajar com o COP Zen-O™ por via aérea	257
8.1. Preparação de passageiros antes do voo	257
8.2. Informações sobre "utilização a bordo e voo"	259
8.3. Requisitos da Administração para a Segurança dos Transportes dos Estados Unidos (Transportation Security Administration, TSA)	262
8.4. Instruções para selecionar o modo de avião	262
9. Indicadores de Alarme	263
9.1. Alarmes	264
10. Resolução de Problemas	268
11. Manutenção e Limpeza	269
11.1. Manutenção de Rotina	269
11.2. Limpeza e desinfecção	269
11.3. Vida Útil	269
12. Reparação e Eliminação do Dispositivo	270
12.1. Reparação	270
12.2. Eliminação	270
13. Garantia	270
14. Marcas Comerciais e Isenção de Responsabilidade	272
14.1. Marca Comercial	272
14.2. Isenção de Responsabilidade	272
15. Descrição Técnica	273
15.1. Informação Acerca da Compatibilidade Eletromagnética (EMC)	275
15.2. Declaração de conformidade com regulamentos da FCC	279
15.3. Restrições ao artigo 10(10) da diretiva red da ue relativas à aplicação do modelo RS00500C:	280
15.4. Informações de exposição a RF:	281
16. Glossário - Explicação dos Símbolos na Embalagem e Rotulagem	282

1. PREFÁCIO

Consulte este manual para obter instruções detalhadas acerca dos avisos, precauções, especificações e informação adicional.

IMPORTANTE: Os utilizadores devem ler este manual na íntegra antes de utilizar o Concentrador de Oxigénio Portátil Zen-O™. O não cumprimento desta indicação pode originar lesões pessoais e/u morte. Contacte o seu distribuidor se tiver quaisquer dúvidas acerca da informação disponível neste manual do utilizador ou acerca do funcionamento seguro deste sistema.

1.1. INFORMAÇÃO GERAL

Este manual do utilizador disponibiliza informação para os utilizadores do Concentrador de Oxigénio Portátil Zen-O™. Resumindo, os termos “concentrador”, “POC”, “unidade” ou “dispositivo” são por vezes utilizados neste documento para consultar o Concentrador de Oxigénio Portátil Zen-O™. “Paciente” e “Utilizador” são utilizados intercambiavelmente.

1.2. CLASSIFICAÇÃO

Este dispositivo está listado junto com um laboratório de testes reconhecido internacionalmente e classificado no que diz respeito a choques elétricos, incêndios e perigos mecânicos de acordo com as seguintes normas:

- IEC/EN 60601-1:2012, Medicinsk elektrisk utrustning – del 1: Krav för grundläggande säkerhet och drift
- IEC/EN 60601-1-2:2014, del 1-2: Krav för Grundläggande Säkerhet – Säkerhetsstandard: Elektromagnetisk Kompatibilitet – Krav och Tester.
- IEC/EN 60601-1-6:2010+A1:2013 Medicinsk Elektrisk Utrustning – del 1-6: Krav för Grundläggande Säkerhet och Drift – Säkerhetsstandard: Användbarhet
- IEC/60601-1-8:2006 Medicinsk Elektrisk Utrustning – del 1-8: Krav för Grundläggande säkerhet – Säkerhetsstandard: Grundläggande Krav, Tester och Vägledning för Alarmsystem i Medicinsk Elektrisk Utrustning och i Medicinska Elektriska System
- IEC/60601-1-11:2011 Medicinsk elektrisk utrustning – del 1-11: Krav för Grundläggande säkerhet – Säkerhetsstandard: Krav för Medicinsk Elektrisk Utrustning och Medicinska Elektriska System som används för Sjukvård i Hemmet
- ISO 80601-2-67:2014, Elektrisk utrustning för medicinskt bruk – del 2-67: Särskilda krav på grundläggande säkerhet och funktion för oxygenbesparande utrustning
- ISO 80601-2-69:2014, Elektrisk utrustning för medicinskt bruk - Del 2-69: Särskilda krav på grundläggande säkerhet och funktion för utrustning av oxygenkoncentratorer
- CAN/CSA C22.2 No. 60601-1:14, Kanadensisk Standard, Medicinsk Elektrisk Utrustning – del 1: Krav för Grundläggande Säkerhet och Drift
- RTCA DO-160G: 12/8/2010 Miljöförhållanden och provningsförfaranden för luftburna utrustningar.

- ISO 7637-2: 2011 Vägfordon - Ledningsbundna och kopplade elstörningar - Del 2: Elektriska transienter längs matningsledning
- Medicintekniskt Direktiv 93/42/EEG


Este equipamento está classificado como:

- Classificação FDA de Classe II
- Classe IIa de acordo com MDD 93/42/CEE
- Tipo BF de acordo com IEC 60601
- IP22 de acordo com IEC 60509

1.3. CONVENÇÕES DE TERMINOLOGIA

Estas instruções contêm avisos, precauções e notas para ajudar a chamar atenção aos aspetos de segurança e de funcionamento mais importantes do dispositivo. Para ajudar a identificar estes itens quando ocorrem no texto, são apresentados usando as seguintes convenções tipográficas:

 **AVISO:** Declarações que descrevem reações adversas graves e potenciais perigos de segurança.

 **PRECAUÇÃO:** Declarações que chamam atenção para a informação acerca de quaisquer cuidados especiais a serem exercidos pelo profissional e/ou paciente para a utilização segura e eficaz do dispositivo.

IMPORTANTE: Declarações que chamam atenção para a informação significativa adicional acerca do dispositivo ou um procedimento.

2. UTILIZAÇÃO PREVISTA

O Concentrador de Oxigénio Portátil Zen-O™ destina-se a disponibilizar oxigénio adicional a pacientes adultos com doenças pulmonares crónicas ou qualquer paciente que exija oxigénio adicional.

O dispositivo é portátil, e permite o tratamento no domicílio de pacientes que necessitem de um dispositivo de oxigénio de acordo com a receita médica ou indicações de um médico.

O Concentrador de Oxigénio Portátil Zen-O™ não se destina a utilização em situações de suporte de vida ou sustentação de vida, e é fornecido não esterilizado. Trata-se de um dispositivo fornecido com receita médica apenas e foi concebido para utilização no interior e exterior. Para obter informação acerca das condições de funcionamento corretas, consulte o Capítulo 15. Descrição Técnica.

O Concentrador de Oxigénio Portátil Zen-O™ não se destina a ser utilizado:

- em situações de suporte de vida ou sustentação de vida
- num ambiente operatório ou cirúrgico
- com uma população não adulta
- em conjunto com materiais anestésicos inflamáveis ou inflamáveis

3. INSTRUÇÕES DE SEGURANÇA

3.1. DESCRIÇÃO GERAL DOS AVISOS

1. O dispositivo deve ser utilizado na bolsa de transporte para fornecer proteção de intrusão de líquidos de chuva e/ou derrames.
2. Existe um risco de incêndio associado ao equipamento e terapia de oxigênio. Não utilize perto de faíscas ou chamas vivas.
3. As pulsado definições do Concentrador de Oxigênio Portátil Zen-O™, RS-00500/RS-00500C, podem não corresponder com fluxo contínuo de oxigênio.
4. As definições de outros modelos ou marcas de equipamento de terapia de oxigênio não correspondem às definições do Concentrador de Oxigênio Portátil Zen-O™ RS-00500/RS-00500C.
5. Vento ou correntes de ar fortes podem afetar adversamente o fornecimento preciso de terapia de oxigênio.
6. Pacientes geriátricos ou qualquer outro paciente incapaz de comunicar situações de desconforto podem necessitar de monitorização adicional para evitar a ocorrência de lesões.
7. Fumar (incluindo cigarros eletrônicos) durante a terapia de oxigênio é perigoso e é provável que cause queimaduras faciais ou morte. Não permita fumar ou a presença de chamas vivas na mesma divisão que o concentrador de oxigênio portátil ou quaisquer acessórios de transporte de oxigênio. Se fumar, deve sempre desligar o concentrador de oxigênio, remova a cânula da saia ou divisão onde quer a cânula ou o concentrador estiverem localizados. Se não conseguir sair da divisão, deve aguardar 10 minutos após a interrupção do fluxo de oxigênio.
8. Use apenas loções à base de água que sejam compatíveis com oxigênio, antes e durante a terapia de oxigênio. Nunca use loções ou cremes perfumados à base de petróleo ou óleo ao operar o dispositivo para evitar o risco de incêndio e queimaduras.
9. A presença de chamas vivas durante a terapia de oxigênio é perigosa e é provável que cause incêndios ou morte. Não permita a presença de chamas vivas a uma distância de 3 m (10ft) do concentrador de oxigênio ou qualquer acessório de transporte de oxigênio.
10. O oxigênio facilita o início e propagação dos incêndios. Não deixe a cânula nasal sobre colchas ou almofadas com o concentrador ligado, mas sem estar em uso; o oxigênio tornará os materiais inflamáveis. Desligue o concentrador quando não estiver em uso para prevenir o enriquecimento de oxigênio.
11. Perigo de explosões. Não utilize na presença de anestésicos inflamáveis!
12. Não utilize este dispositivo na presença de poluentes ou fumos.

13. Não submerja este dispositivo em líquidos. Não exponha a água ou precipitação. Não exponha a condições com poeiras.
14. Não utilize um dispositivo ou qualquer outro acessório que exiba quaisquer sinais de danos.
15. Não use lubrificantes neste dispositivo ou qualquer um de seus acessórios para evitar o risco de incêndio e queimaduras.
16. A utilização deste dispositivo a uma altitude superior a 4,000 m (13,000 pés), ou fora do intervalo de temperatura de 5 °C (41 °F) a 40 °C (104 °F), ou fora do intervalo de humidade de 5% a 93% pode afetar adversamente a taxa do fluxo e percentagem de oxigénio e, conseqüentemente, da qualidade da terapia. Quando não estiver em uso, o dispositivo deve ser armazenado num ambiente limpo e seco entre -20 °C e 60 °C (-4°F e 140 °F). A utilização e/ou armazenamento fora das condições válidas pode danificar o produto. Para obter mais informações detalhadas técnicas, consulte o Capítulo 15. Descrição Técnica. Permita que este dispositivo aqueça / resfrie por até 20 minutos, desde a temperatura de armazenamento até a temperatura de operação, antes de usar.
17. Certifique-se sempre de que está introduzida pelo menos uma bateria antes de utilizar este dispositivo.
18. Contacte o seu médico ou procure assistência médica imediata para evitar lesões caso se sinta doente ou sinta algum desconforto durante o uso deste dispositivo.
19. O seu prestador de oxigenoterapia domiciliar deve verificar a compatibilidade do dispositivo e todos os acessórios usados antes da utilização. Para assegurar que está a receber a quantidade terapêutica de oxigénio para a sua condição médica, o dispositivo compatível verificado e respetivos acessórios só devem ser utilizados após uma ou mais definições lhe terem sido determinadas ou prescritas para si considerando os seus níveis de atividade específicos pelo seu prestador de oxigenoterapia domiciliar.
20. O fio elétrico e tubagem podem constituir um perigo de queda ou estrangulação. Mantenha-os afastados de crianças e animais de estimação.
21. Não desmonte ou modifique este dispositivo ou qualquer um dos seus acessórios. Não tente efetuar quaisquer tarefas de manutenção além das descritas no Capítulo 10. Resolução de Problemas. A desmontagem pode criar um perigo de choque elétrico e anulará a garantia. Contacte o seu distribuidor para solicitar assistência por técnicos autorizados.
22. Utilize apenas as peças sobresselentes recomendadas pelo fabricante para assegurar o funcionamento devido e evitar o risco de incêndio e queimaduras.
23. Não tente reparar ou realizar trabalhos de manutenção enquanto o dispositivo está em uso pelo paciente.

24. Não posicione o dispositivo e a sua fonte de alimentação de tal forma que seja difícil desconectá-lo da fonte de energia no caso de uma emergência ou seja difícil isolar o dispositivo em caso de incêndio, perigo elétrico ou qualquer outra falha.

3.2. DESCRIÇÃO GERAL DAS PRECAUÇÕES

1. Mantenha afastado de fontes de calor (lareiras, radiadores, etc.) que possam fazer com que a temperatura operacional no ou perto do dispositivo seja superior a 40°C (104 °F).
2. Pode ser difícil ler o ecrã em condições de luminosidade elevada (luz solar direta, luzes interiores, etc.); afaste-se da luz direta para poder consultar o ecrã.
3. Mantenha afastado de algodão ou qualquer outro material solto que possa bloquear as aberturas de ventilação de entrada.
4. Alguns países limitam a venda deste dispositivo por ou mediante a receita de um médico responsável pela prescrição. Certifique-se de que cumpre a legislação local relevante.
5. A terapia de oxigénio sem receita médica pode ser perigosa sob determinadas circunstâncias. Utilize este dispositivo apenas quando receitado por um médico.
6. Os pacientes com uma frequência respiratória rápida que exija uma definição de oxigénio mais elevada podem necessitar de uma quantidade de oxigénio superior à que este dispositivo consegue produzir - consultar o Capítulo 15. Descrição Técnica. Este dispositivo pode não ser apropriado para uma tal situação. Consulte o seu médico para solicitar um tratamento alternativo.
7. Opere sempre o dispositivo com a definição receitada por um médico. Não altere a definição exceto caso tal seja receitado por um médico. A reavaliação periódica das definições do fluxo deve ser efetuada por um médico.
8. Não utilize este dispositivo enquanto estiver a dormir exceto caso tal seja receitado pelo seu médico.
9. Recomendamos a disponibilidade de uma fonte de oxigénio alternativa na eventualidade de uma falha da corrente ou avaria mecânica. Consulte o seu prestador de oxigenoterapia domiciliar ou médico para solicitar um sistema de reserva apropriado.
10. Este dispositivo pode só alcançar a pureza da concentração de oxigénio especificada depois de estar em utilização durante até 2 minutos de acordo com a taxa do fluxo definida. Pode ser necessário um tempo de aquecimento adicional de até 30 minutos para atingir um nível ótimo de pureza de oxigénio, se o dispositivo tiver sido armazenado / não utilizado por um período prolongado ou mantido em temperaturas frias.
11. Este dispositivo foi concebido para utilização por um paciente de cada vez.

12. Consulte um médico antes de utilizar este dispositivo se não conseguir ouvir ou ver os alarmes, não possuir sensibilidade tátil normal ou não conseguir comunicar situações de desconforto.
13. Um alarme indicará uma condição na qual a concentração de oxigénio descer abaixo do nível especificado. Interrompa a utilização deste dispositivo se o alarme persistir e passe para uma fonte de oxigénio alternativa; em seguida, contacte o seu prestador de oxigenoterapia domiciliar.
14. Utilize apenas acessórios aprovados com este dispositivo. Consulte a lista de acessórios aprovados disponível na Secção "6.1. Lista de Acessórios" bem como a cânula aprovada para utilização com este dispositivo. A utilização de acessórios ou de uma cânula não aprovados pode prejudicar o desempenho deste dispositivo.
15. Este dispositivo não foi concebido para utilização com um nebulizador. O desempenho do dispositivo pode ser diminuído e o dispositivo pode ser danificado se for utilizado com um nebulizador.
16. Um humidificador só deve ser utilizado com este dispositivo quando estiver no modo de fluxo contínuo. Siga as instruções de utilização do fabricante do humidificador.
17. Cumpra sempre as instruções do fabricante da cânula para assegurar uma utilização apropriada.
18. Substitua a cânula regularmente. Consulte o seu prestador de oxigenoterapia domiciliar ou médico para determinar a frequência da substituição da cânula.
19. Certifique-se de que este dispositivo funciona com carga da bateria após desligar a fonte de alimentação.
20. Carregue apenas a bateria neste dispositivo ou num carregador aprovado. (Consulte a lista de acessórios aprovados.)
21. Remova a bateria se este dispositivo não for utilizado durante mais de sete dias. Armazene a bateria num local fresco e seco.
22. Não utilize agentes de limpeza além dos especificados neste manual. Aguarde até a solução de limpeza secar na superfície limpa antes de utilizar.
23. Desligue sempre este dispositivo quando não estiver em utilização.
24. Desligue sempre a alimentação e desligue este dispositivo antes de o limpar. Consulte o Capítulo 11. Manutenção e Limpeza.
25. Não obstrua as aberturas de entrada de ar ou de exaustão durante o funcionamento deste dispositivo. Os bloqueios podem causar uma acumulação interna de calor e encerrar ou danificar este dispositivo.
26. Não coloque objetos sobre a parte superior deste dispositivo.
27. Mantenha afastado de crianças e animais de estimação para impedir a ocorrência de danos no dispositivo e acessórios e/ou alterações acidentais das definições.
28. Mantenha o dispositivo longe dos animais de estimação e bichos.

29. Este dispositivo tem a classificação IP22 enquanto utilizado no saco de transporte. Não utilize em condições com poeiras ou húmidas.
30. Utilize sempre num local bem ventilado.
31. Cumpra sempre o calendário de manutenção conforme especificado no Capítulo 11.1. Manutenção de Rotina.
32. Se este dispositivo indicar uma condição anómala, consulte o Capítulo 9. Resolução de Problemas.
33. Exerça os devidos cuidados ao tocar neste dispositivo com temperaturas ambiente elevadas.
34. O equipamento pode ser utilizado para outro paciente. O equipamento deve ser limpo segundo indicações na secção 11.2 deste manual, de acordo com as leis locais e prescrições antes de entregue a novo paciente.
35. O dispositivo pode ser isolado da corrente desligando a fonte de alimentação do conector de entrada, ver fig. 1, posicione o dispositivo para facilitar o acesso ao conector de entrada de alimentação.

3.3. INFORMAÇÃO IMPORTANTE

1. *Se for necessário utilizar uma extensão, utilize uma extensão UL com classificação de 15 amp ou superior. Não ligue quaisquer outros dispositivos na mesma extensão. Não utilize uma extensão com múltiplas fichas.*
2. *Inale através do nariz para o concentrador trabalhar de uma maneira mais eficaz. Inalar através da boca pode originar uma terapia de oxigénio menos eficaz.*
3. *Este concentrador de oxigénio pode operar no modo de fluxo contínuo ou modo de fornecimento pulsado. O seu médico fornecer-lhe-á instruções específicas para ambos os modos, se aplicável. Consulte o Capítulo 15. Descrição Técnica.*
4. *O seu dispositivo está projetado para uma utilização diária, pelo que o deverá utilizar 4 horas diárias, no mínimo.*

4. INSTRUÇÕES E FORMAÇÃO

A Directiva 93/42/CEE dos Dispositivos Médicos estabelece que o fornecedor do produto deve assegurar que todos os utilizadores do dispositivo estão munidos do Manual do Utilizador. O Manual do Utilizador deste dispositivo foi escrito para dar formação e conhecimento a toda a população de pacientes, a fim de operarem o dispositivo de forma adequada.



AVISO: Não utilize o produto sem antes ler o manual do utilizador. Não opere este dispositivo se não tiver certeza de seu funcionamento ou função. Entre em contato com o fornecedor de oxigenio domiciliar para obter assistência ou obter mais informações.

5. DESCRIÇÃO DO PRODUTO

5.1. DESCRIÇÃO ESQUEMÁTICA

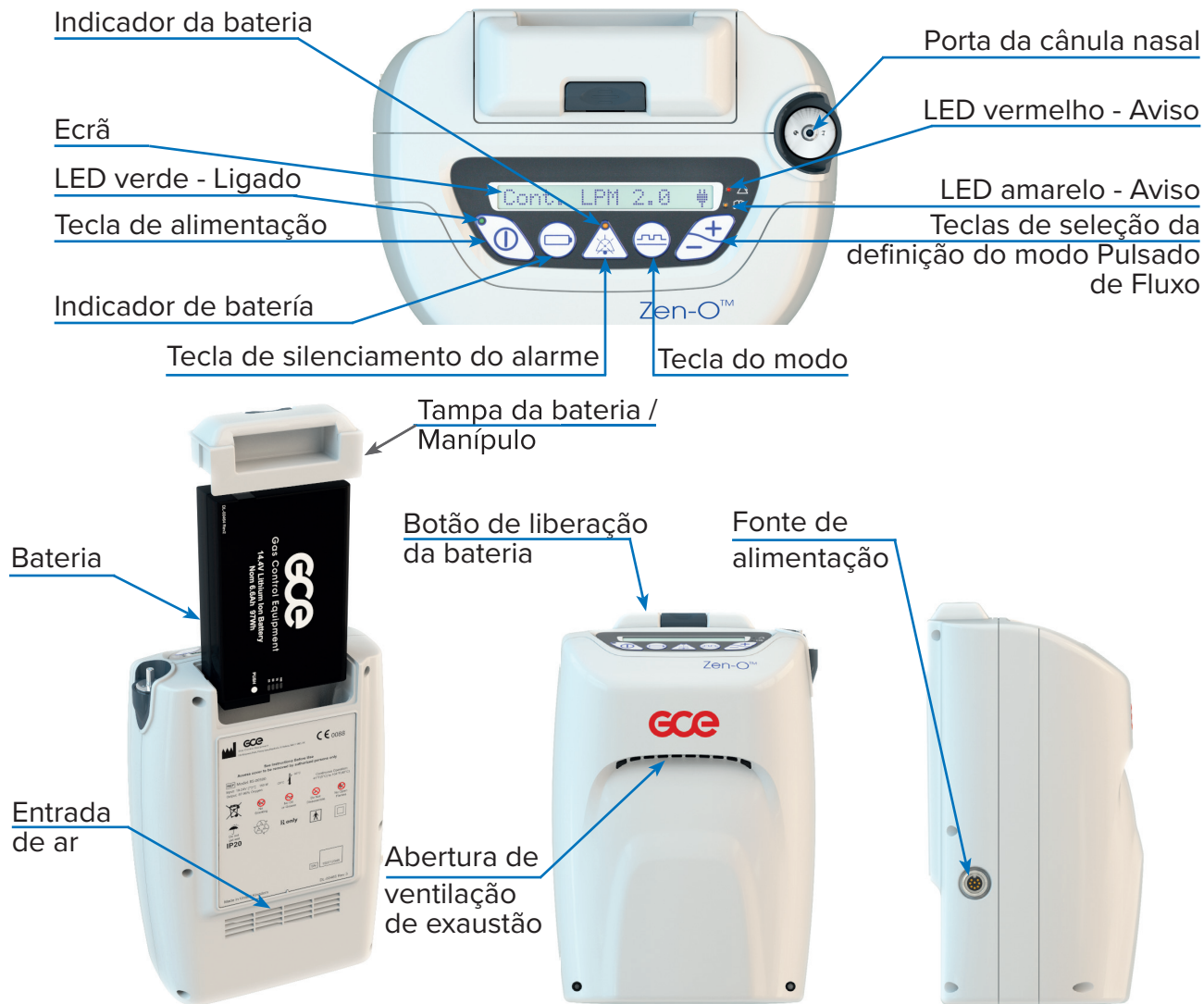


Fig. 1

- O dispositivo usa um processo chamado adsorção de oscilação de pressão para produzir alta concentração de oxigênio da atmosfera, uma cânula nasal é usada para fornecer o oxigênio ao paciente.

6. INSTRUÇÕES GERAIS ANTES DA UTILIZAÇÃO

Vários acessórios podem melhorar a portabilidade e utilização do Concentrador de Oxigénio Portátil Zen-O™. Além do dispositivo, a embalagem contém acessórios para auxiliar ao início da utilização do dispositivo e um manual do utilizador.

Inspeccione o dispositivo e respetivos acessórios para detetar quaisquer sinais de danos antes da utilização.

IMPORTANTE: Embora a caixa ou embalagem possa exibir alguns danos, por ex., rasgões ou amolgadelas, o dispositivo pode ainda assim estar em bom estado de funcionamento. Contacte o seu prestador de oxigenoterapia domiciliar se o dispositivo ou qualquer acessório exibir quaisquer sinais de danos.

Antes de começar a utilizar o dispositivo, certifique-se de que os seguintes componentes estão disponíveis:

- Concentrador
- Bateria
- Bolsa de transporte
- Bolsa de acessórios
- Fonte de alimentação de corrente CA
- Fonte de alimentação de corrente CC
- Carrinho

6.1. LISTA DE ACESSÓRIOS

Utilize apenas as fontes de alimentação/carregadores ou acessórios especificados neste manual. O uso de acessórios não especificados pode criar um situação de perigo e/ou afetar negativamente o desempenho do dispositivo.



Fig. 2



Fig. 3

- Bateria recarregável (RS-00501)
- Fonte de alimentação de corrente CA – Fio elétrico europeu (RS-00520)
- Fonte de alimentação de corrente CA – Fio do Reino Unido (RS-00521)
- Fonte de alimentação de corrente CA – Fio da América do Norte (RS-00522)
- Fonte de alimentação de corrente CC (RS-00508)
- Bolsa de transporte (RS-00509)
- Fonte de alimentação CA sem cabo (RS-00510)
- Carrinho (RS-00507)
- Fio elétrico europeu (RS-00504)
- Fio do Reino Unido (RS-00506)
- Fio da América do Norte (RS-00503)
- Carregador de bateria externa - A União Europeia (RS-00516)
- Carregador de bateria externa - US (RS-00515)
- Carregador de bateria externa - UK (RS-00517)
- Unidade de humidificador (RS-00534)
- Cânula nasal MM6012

Nota: Contacte o seu fornecedor ou retalhista se a sua ligação específica de alimentação eléctrica não estiver listada.

⚠ AVISO: Não utilize o dispositivo ou qualquer outro acessório que exiba quaisquer sinais de danos.

6.2. BATERIA


O Concentrador de Oxigénio Portátil Zen-O™ pode ser sempre utilizado quando ligado diretamente a uma fonte de alimentação. Porém, para melhorar a sua portabilidade, o concentrador está equipado com uma bateria de iões de lítio interna recarregável. É possível instalar duas baterias nas ranhuras de bateria do concentrador ou uma bateria única em qualquer uma das ranhuras.

⚠ AVISO: Certifique-se sempre de que está introduzida pelo menos uma bateria antes de utilizar este dispositivo.

IMPORTANTE: Estão disponíveis fontes de alimentação opcionais para várias utilizações a nível global e viagem. Consulte a lista de acessórios aprovados no Capítulo 6.1.

6.2.1. Carregar a Bateria / Baterias

⚠ PRECAUÇÃO: Carregue apenas a bateria neste dispositivo ou num carregador aprovado. (Consulte a lista de acessórios aprovados no Capítulo 6.1.)

- Antes de utilizar o dispositivo pela primeira vez, instale uma ou duas baterias conforme ilustrado na Fig. 2 cada bateria fica presa fixamente quando devidamente assente.
- Conecte a fonte de alimentação de corrente CA/CC ligando o conector redondo ao recetáculo na parte lateral do concentrador Fig. 3.
- Ligue a outra extremidade da fonte de alimentação de corrente CA/CC a uma tomada elétrica. Exerça sempre os devidos cuidados ao conectar a fonte de alimentação a uma tomada elétrica.
- O ecrã apresenta **A carr.: NN%**  .

O carregador é universal e pode ser utilizado em vários mercados internacionais, pelo que pode ser ligado a uma tomada elétrica com as especificações 100-240V CA, 50-60 Hz.

Permita a carga total da(s) bateria(s) antes da primeira utilização. Com a carga completa, o dispositivo pode funcionar durante até 4 horas com uma bateria ou 8 horas com as duas baterias no modo pulsado, na posição 2, com 18 inspirações por minuto. Em modo contínuo, na posição 2 o aparelho pode funcionar até 0,75h com uma bateria ou 1,5h com duas baterias.

IMPORTANTE: O tempo de funcionamento pode variar com base na frequência respiratória, idade da bateria e condições ambientais. Consulte o texto apresentado no dispositivo para obter informação acerca do estado de carga da bateria.

IMPORTANTE: Certifique-se de que o ícone do estado da alimentação (consulte a Fig. 7) indica que a alimentação está conectada. Caso contrário, certifique-se de que o fio está devidamente conectado. (Consulte o Capítulo 10. Resolução de Problemas para obter mais informação.)

IMPORTANTE: A bateria não carregará se tiver o concentrador ligado à fonte de alimentação de corrente CC e a funcionar no modo contínuo na definição 2.

IMPORTANTE: A fonte de alimentação CC deve ser utilizada em veículos com a potência nominal de saída adequada.

IMPORTANTE: O veículo deve estar em funcionamento durante a utilização do adaptador CC para alimentar o Concentrador de Oxigénio Portátil Zen-O.

Para maximizar a vida útil da bateria e tempo de funcionamento, evite permitir que a bateria descarregue na totalidade e utilize o dispositivo ligado a uma fonte de alimentação sempre que possível. A bateria carregará automaticamente sempre que o concentrador estiver ligado a uma fonte de alimentação. Pode utilizar o dispositivo enquanto a bateria está a carregar. O ecrã LCD indicará se o dispositivo está a funcionar com a bateria ou ligado a uma fonte de alimentação de corrente CA externa.

A bateria com a carga completa manterá algum nível de carga durante até trinta dias neste dispositivo quando este não estiver em uso - consulte a Precaução abaixo para obter recomendações acerca da remoção/armazenamento da bateria.

IMPORTANTE: A bateria do concentrador pode sofrer danos se permitir que descarregue completamente.

IMPORTANTE: A capacidade da bateria será de pelo menos 80% da sua capacidade original após 300 ciclos de carga/descarga. Substitua a bateria quando a vida reduzida da bateria afetar a sua mobilidade.



PRECAUÇÃO: Remova a bateria se este dispositivo não for utilizado durante mais de sete dias. Armazene a bateria num local fresco e seco.

⚠ PRECAUÇÃO: Certifique-se de que este dispositivo funciona com carga da bateria após desligar a fonte de alimentação.

IMPORTANTE: Quando não utilizar a bateria no interior da unidade, certifique-se de que a armazena na manga protetora fornecida com a embalagem original.

6.3. CÂNULA NASAL

Utilize apenas uma cânula nasal com as seguintes especificações:

- Comprimento: 1,2m (4ft), 2,1m (7ft), 7,6m (25ft) ou 15,2m (50ft)
- Fluxo elevado
- Orifício com diâmetro interno grande
- Adequada para até 15 lpm a um máximo. pressão de 3,6 psi
- Cumprindo as regras de compatibilidade de substância da norma IEC/EN 60601-1

⚠ Uma cânula de 15,2 m (50ft) só deve ser usada quando o dispositivo está a funcionar em uma configuração de modo contínuo.

⚠ PRECAUÇÃO: Utilize apenas acessórios aprovados com este dispositivo. Consulte o guia de acessórios aprovados para obter uma lista completa de acessórios e cânula aprovados para uso com este dispositivo. A utilização de acessórios ou de uma cânula não aprovados pode prejudicar o desempenho deste dispositivo, incluindo a taxa de fluxo ou pureza de oxigénio.

Contacte o seu distribuidor para obter informação atualizada e acessórios ou caso necessite de acessórios adicionais, opcionais ou de substituição.



Fig. 4

6.4. CARRINHO

Ao utilizar o dispositivo com um carrinho, encaixe e fixe o concentrador usando as correias conforme indicado na Fig. 4.

IMPORTANTE: Recomendamos aos pacientes que usem a pega para puxar o carrinho para transportar o dispositivo sempre que possível.

6.5. LIGAR UM HUMIDIFICADOR

AVISO: Um humidificador só pode ser usado em modo contínuo! Não use um humidificador enquanto o equipamento estiver no modo pulsado ou no modo ECO!

Não encha demais o humidificador!

Use um humidificador somente se for prescrito por um médico!

Para anexar o humidificador:

- Remova a tampa do frasco humidificador.
- Encha o humidificador com água da torneira fervida que tenha sido deixada a arrefecer, ou com água destilada - Encha o frasco humidificador até ao nível especificado pela marca do fabricante do frasco humidificador e recolque a tampa.
- Prenda o adaptador diretamente ao frasco humidificador, coloque o humidificador montado no saco do humidificador e prenda o saco do humidificador no carreto.
- Ligue a mangueira do adaptador de oxigénio (máx. 50 cm) ao adaptador e encaixe a outra extremidade na saída de oxigénio do concentrador. Certifique-se de que todas as ligações estejam seguras.
- Ligue a cânula nasal à saída do frasco humidificador e verifique se o oxigénio está a sair pela cânula.
- O concentrador e o humidificador devem sempre ser usados na posição vertical para evitar que a água entre na cânula nasal.

NOTA: utilizar apenas a cânula especificada.



7. FUNCIONAMENTO DO CONCENTRADOR

IMPORTANTE: Leia a Secção 3.1. Descrição Geral dos Avisos e a Secção 3.2. Descrição Geral das Precauções antes de utilizar este dispositivo.

O Concentrador de Oxigénio Portátil Zen-O™ foi concebido para permitir uma fácil utilização, estando todas as funções acessíveis através de apenas algumas teclas no painel de controlo.

O dispositivo deve ser transportado na sua bolsa de transporte, instalado no carrinho e utilizado posicionado na vertical sobre uma mesa ou no chão estando dentro da bolsa de transporte. O paciente deve estar dentro do comprimento recomendado da cânula durante a utilização.

IMPORTANTE: A retroiluminação do ecrã permanece desligada exceto durante as sequências de arranque e desativação. A retroiluminação é ativada brevemente após a pressão de qualquer tecla. A retroiluminação também permanecerá ativa durante uma condição de alarme não silenciado.

7.1. CONEXÃO DA CÂNULA NASAL

⚠ PRECAUÇÃO: Substitua a cânula regularmente. Consulte o seu prestador de oxigenoterapia domiciliar ou médico para determinar a frequência da substituição da cânula.

⚠ PRECAUÇÃO: Cumpra sempre as instruções do fabricante da cânula para assegurar uma utilização apropriada.

Conecte a tubagem à porta da cânula conforme apresentado na Fig. 5.

Para conectar a cânula ao paciente, posicione as pontas da cânula nas narinas do paciente e passe a tubagem sobre ambas as orelhas e debaixo do queixo. Cumpra as instruções do fabricante.

Deslize o adaptador pela tubagem para ajustar para fins de conforto e encaixe.

Respire normalmente através do nariz após fixar a cânula. O Zen-O™ detetará a respiração e administrará o oxigénio durante a inalação.

IMPORTANTE: Uma colocação incorreta da cânula pode fazer com que o dispositivo não consiga detetar todos os esforços respiratórios do paciente. Certifique-se de que a cânula está devidamente conectada e introduzida na totalidade.

7.2. ATIVAÇÃO


- Prima a tecla de alimentação  para ligar o dispositivo.
- O concentrador emitirá um sinal sonoro e os LEDs verde, amarelo e vermelho piscarão todos uma vez, enquanto o ecrã apresenta o nome do dispositivo.



Fig. 5

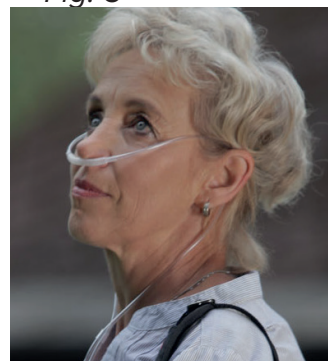


Fig. 6

PT



LED vermelho - indica uma situação de aviso, perigo e/ou necessidade de ação



LED amarelo - indica uma situação de advertência ou atenção;



LED verde - indica que o dispositivo está ligado. O LED verde permanecerá então aceso.

IMPORTANTE: Só é possível efetuar quaisquer ajustes após a conclusão da sequência de arranque.

7.3. SELEÇÃO DO IDIOMA PREFERIDO

- Tendo o dispositivo ligado, prima ininterrupta e simultaneamente os botões e silenciar durante cerca de quatro segundos até surgir a indicação “Language:”
- Percorra então os idiomas disponíveis usando os botões mais ou menos .
- Prima o botão do modo para selecionar o idioma pretendido. O dispositivo muda de idioma e regressa ao ecrã do fluxo normal.

7.4. AJUSTE DAS DEFINIÇÕES

IMPORTANTE: A sequência de arranque dura cerca de 35 segundos após ligar o Zen-O™. O nível de oxigénio especificado será alcançado após 2 minutos de uso.

- O dispositivo começa a funcionar na definição anterior. Use o botão do modo para alternar entre o modo pulsado **Pulso X.X** e o modo de fluxo contínuo **Kont. LPM X.X** .
- No modo pulsado, o dispositivo fornece um fluxo pulsado de oxigénio no início da cada inspiração.

Modo Auto: se nenhuma inalação for detetada durante 60 segundos, quando em modo pulsado, o alarme "Verificar Cânula" será ativado e o equipamento entra em Modo-Auto, e continua a fornecer oxigénio a uma cadência de 18 respirações por minuto. Logo que seja detetada uma inalação, o alarme "Verificar Cânula" será desativado e o equipamento sairá do Modo-Auto.

- No modo de fluxo contínuo, o dispositivo fornece um fluxo contínuo de oxigénio, mas consumirá mais potência e a duração da carga da bateria será menor.

O modo de funcionamento pode ser definido da seguinte maneira:

- É possível ajustar o modo pulsado de funcionamento de 1,0 a 6,0 em incrementos de 0,5 através das teclas e .
- É possível ajustar o modo contínuo de funcionamento em incrementos de 0,5 a 2,0 em incrementos de 0,5 através das teclas e .

IMPORTANTE: Se suspeitar da existência de uma fuga de ar, estas podem ser detetadas usando uma solução de água e sabão aplicada no ponto de conexão da cânula-concentrador e observando para detetar a presença de bolhas de ar.

IMPORTANTE: É possível verificar o fluxo ativando o concentrador no modo contínuo e colocando a extremidade da cânula nasal debaixo da superfície de meia chávena de água e observando para detetar a presença de bolhas de ar.

A atual definição e fonte de alimentação (alimentação externa ou bateria; o ícone da bateria também apresenta o nível aproximado de carga restante) são apresentados no ecrã conforme indicado na Fig. 7.

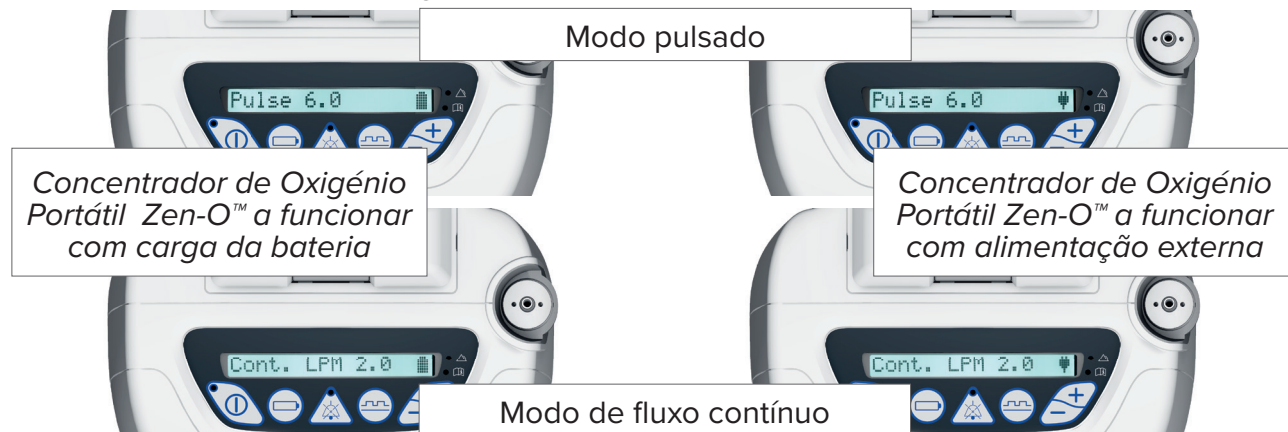


Fig. 7


7.5. MODO ECO






Enquanto o ecrã de definições é mostrado, mantenha pressionado o botão de bateria durante cerca de 4 segundos até que o mostrador mude de "Pulsado XX" para "Modo ECO". Mantenha pressionado o botão de bateria novamente para voltar ao Modo Pulsado.

Em Modo Pulsado standard, o equipamento fornecerá a mesma quantidade de oxigénio em cada respiração, independentemente da frequência respiratória. Esta situação pode consumir mais energia da bateria em frequências respiratórias mais altas. Em Modo ECO, o equipamento fornecerá um caudal de oxigénio fixo, independentemente da frequência respiratória, e a duração da energia da bateria será mais longa.

PT


7.6. BOTÃO DA BATERIA


O botão da bateria  permite-lhe verificar o estado da bateria ou baterias. Prima o botão repetidamente para consultar toda a informação alternadamente

- Primeiro, a informação do indicador da carga de ambas as baterias (ou uma bateria caso só esteja instalada uma só bateria) será apresentada em **A carr.: NN%** .
- Em seguida, o indicador da carga referente à bateria na primeira ranhura **Bat1: NN%** , e depois o número de ciclos de carga da bateria na primeira ranhura **Bat.1: N Ciclos.** .
- Por último, é apresentado o indicador da carga e os ciclos de carga da bateria na segunda ranhura **Bat.2: NN%**  **Bat.2: N Ciclos.** .

É apresentado um ponto de interrogação em vez do indicador da carga e o número de ciclos se não estiver presente nenhuma bateria em qualquer uma das ranhuras. Após a quinta pressão do botão da bateria, o ecrã alternará entre o ecrã principal apresentando a atual definição do fluxo. Sairá também automaticamente do menu do estado da bateria e regressa ao ecrã da definição do fluxo principal após cerca de 15 segundos sem nenhuma pressão dos botões.

7.7. RESPOSTA AOS ALARMES

 **PRECAUÇÃO:** Consulte um médico antes de utilizar este dispositivo se não conseguir ouvir ou ver os alarmes, não possuir sensibilidade tátil normal ou não conseguir comunicar situações de desconforto.

Prima a tecla de silenciamento do alarme  a qualquer altura silenciará a campainha. A duração do período de silenciamento depende da gravidade do alarme (consulte o Capítulo 9. Indicadores de Alarme). Durante este período de silenciamento, o LED do silenciamento permanecerá aceso, indicando que a campainha do alarme está silenciada. Prima a tecla de silenciamento novamente para anular o silenciamento dos alarmes. Prima a tecla de silenciamento quando não existe nenhum alarme ativo para silenciar quaisquer futuros alarmes de média ou baixa prioridade durante oito horas. Consulte o Capítulo 9. Indicadores de Alarme e o Capítulo 10. Resolução de Problemas para obter informação adicional acerca dos alarmes.

IMPORTANTE: O sistema de alarme é testado durante a sequência de arranque. Deve observar se todas as luzes de alarme se acendem brevemente e se soa um indicador sonoro de alarme. Contacte o seu distribuidor para verificar se os alarmes estão a funcionar devidamente em caso de suspeita de funcionamento indevido como a causa dos alarmes.

7.8. DESATIVAÇÃO



PRECAUÇÃO: Desligue sempre este dispositivo quando não estiver em utilização.

Prima ininterruptamente a tecla de alimentação para desligar o Concentrador de Oxigénio Portátil Zen-O™. O dispositivo emitirá um sinal sonoro e surge no ecrã uma mensagem de encerramento **A desligar** durante cerca de cinco segundos e, em seguida, passa para o modo de baixo consumo de energia.

IMPORTANTE: Não desconecte a fonte de alimentação de corrente CA e remova a bateria simultaneamente enquanto a unidade está a funcionar. Use sempre a tecla de alimentação para desligar o dispositivo. Aguarde até o dispositivo estar completamente desativado antes de o desconectar da alimentação e remover a bateria.

8. VIAJAR COM O COP ZEN-O™ POR VIA AÉREA

8.1. PREPARAÇÃO DE PASSAGEIROS ANTES DO VOO

8.1.1. Rotulagem necessária

O seu COP Zen-O™ é adequado para utilização em aeronaves, tendo cumprido todos os critérios de aceitação da Administração Federal da Aviação dos Estados Unidos (Federal Aviation Administration, FAA). Este facto é certificado pela declaração na parte de trás do COP que indica, em texto a vermelho, «The manufacturer of this POC has determined this device conforms to all applicable FAA acceptance criteria for POC carriage and use on board aircraft» (O fabricante deste COP determinou que este dispositivo está em conformidade com todos os critérios de aceitação aplicáveis da FAA para o transporte e utilização do COP a bordo de uma aeronave). Antes do voo, poder-lhe-á ser solicitado que mostre este rótulo no COP à hospedeira ou ao comissário de bordo.

8.1.2. Consulta com o profissional de saúde

A FAA não exige que um passageiro consulte um profissional de saúde antes de utilizar um COP Zen-O™ a bordo de uma aeronave. No entanto, poderá querer debater o que se segue com o seu profissional de saúde:

- Os efeitos de uma cabina pressurizada (a altitude de pressão da cabina pode atingir até 8000 pés) nas suas necessidades em termos de oxigénio.
 - Alguns utilizadores do COP Zen-O™ precisam de um valor de fluxo por litro ou litros por minuto (LPM) superior para o COP Zen-O™ no ar devido à altitude de pressão da cabina.
 - Alguns utilizadores do COP Zen-O™, que utilizam um COP Zen-O™ ocasionalmente em terra, poderão ter de utilizar o seu COP Zen-O™ durante todo o voo devido à altitude de pressão da cabina.
- As suas necessidades de oxigénio no momento da viagem e se as suas necessidades se alteraram desde que o COP Zen-O™ lhe foi prescrito pela primeira vez ou durante a consulta mais recente com um profissional de saúde.

- Algumas disposições fundamentais do manual de utilização do COP Zen-O™ relativas ao fornecimento de oxigénio, indicadores, avisos e alertas, assim como a regulação/alteração do fluxo por litro ou LPM.
- Todos os membros da tripulação (pilotos e hospedeiras/comissários de bordo) recebem formação relativamente à gestão de eventos médicos durante o voo. No entanto, a FAA não exige que as transportadoras aéreas nem os membros da tripulação facultem assistência médica aos passageiros.

IMPORTANTE: Encontra mais informações relativas à saúde e segurança de passageiros em http://www.faa.gov/passengers/fly_safe/health/comprehensive/.

8.1.3. Definir um número suficiente de baterias

Você é responsável por ter consigo um número suficiente de baterias para alimentar o seu COP Zen-O™ durante o tempo de utilização previsto do seu COP Zen-O™. Deverá considerar, no mínimo, o que se segue, para definir qual o número suficiente de baterias:

- Aconselhamento do profissional de saúde relativamente ao tempo de utilização do COP Zen-O™.
- Informação da transportadora aérea relativamente à duração prevista do voo, assim como quaisquer escalas e atrasos não previstos.

IMPORTANTE: Poderá ter de viajar em diversos voos ou várias companhias aéreas, o que poderá também implicar períodos prolongados de utilização do COP Zen-O™ em terra entre voos.

- Informações do manual do proprietário do Zen-O™ relativamente à duração esperada da carga da bateria.

IMPORTANTE: Nunca deverá depender da alimentação aérea a bordo de uma aeronave durante um voo.

- As exigências das transportadoras aéreas para o transporte de um determinado número de baterias normalmente estão disponíveis no website de cada companhia aérea.

IMPORTANTE: As transportadoras aéreas poderão exigir que transporte baterias suficientes para alimentar o dispositivo durante, no mínimo, 150% da duração máxima esperada do voo.

8.1.4. Documentação

Você é responsável pela utilização do COP Zen-O™ a bordo da aeronave. Por este motivo, a FAA recomenda que os passageiros transportem junto deles, no mínimo, este Manual do Utilizador e quaisquer outras informações escritas fornecidas pelo seu profissional de saúde relativas ao COP Zen-O™ e a sua utilização.

8.1.5. Declaração médica

Uma transportadora aérea poderá exigir um atestado médico de um passageiro com uma incapacidade caso exista uma dúvida fundamentada de que o indivíduo possa concluir o voo em segurança sem necessitar de assistência médica extraordinária durante o voo. Além disso, uma transportadora aérea poderá exigir um atestado médico de uma pessoa que necessite de oxigênio medicinal durante um voo. A FAA **não** exige que os passageiros obtenham uma declaração de um médico e apresentem essa declaração ao operador ou ao piloto comandante antes da utilização do COP Zen-O™ a bordo da aeronave.

8.1.6. Baterias sobressalentes

Danos e curto-circuitos na bateria poderão resultar em sobreaquecimento da bateria e em incêndio. Estes acontecimentos, por seu lado, podem resultar em ferimentos pessoais em passageiros e, na pior das hipóteses para alguns tipos de baterias, num incêndio catastrófico no compartimento dos passageiros. Assim, as baterias de lítio sobressalentes transportadas a bordo da aeronave têm de ser protegidas individualmente contra curto-circuito através da colocação na embalagem de venda original, cobrindo os terminais expostos, ou colocando cada bateria num saco de plástico/bolsa de proteção separados.

IMPORTANTE: Não é permitido transportar baterias de lítio sobressalentes na bagagem de porão.

Você é responsável por assegurar que todas as baterias sobressalentes transportadas na bagagem de cabina estão devidamente embaladas. Os fornecedores do equipamento COP Zen-O™, algumas companhias aéreas e transitários especializados no envio de pequenas embalagens poderão providenciar-lhe este serviço de embalagem.

8.2. INFORMAÇÕES SOBRE "UTILIZAÇÃO A BORDO E VOO"

8.2.1. Bagagem de cabina

O seu COP Zen-O™ é um dispositivo auxiliar. Neste caso, as transportadoras não deverão, na implementação da sua política relativa a bagagem de cabina, contar com o COP Zen-O™ para o limite de bagagem de mão levada para a cabina por um indivíduo qualificado com uma incapacidade.

IMPORTANTE: Um saco com baterias extras necessárias para alimentar o POC ZEN-O™ durante o vôo também podem ser considerados um dispositivo de apoio. No entanto, existem restrições ao valor Watt hora (Wh) máximo da bateria, que é limitada a 100Wh por bateria. Para o seu POC ZEN-O™, o valor Watt hora (Wh) é inferior a 100Wh por bateria e portanto, não será imposta nenhuma limitação.

8.2.2. COP Zen-O™ como bagagem de porão

O seu COP Zen-O™ pode ser transportado numa aeronave como bagagem de cabina ou bagagem de porão. **No entanto, as baterias de lítio sobressalentes não podem ser transportadas na bagagem de porão de uma aeronave.**

8.2.3. Considerações relativas ao posicionamento e acondicionamento do seu COP Zen-O™

Para que um COP Zen-O™ trabalhe de modo eficiente, o filtro de ar/entrada não deve estar bloqueado durante a utilização. Por conseguinte, a área à volta do COP Zen-O™ não deve ter cobertores, casacos e outras peças de bagagem de cabina que possam bloquear o filtro de ar/entrada. Se o filtro de ar/entrada for bloqueado, irão correr duas coisas. Primeiro, será alertado por indicadores luminosos e/ou sonoros de aviso que indicam que a concentração de oxigénio na saída do COP Zen-O™ é insuficiente. Segundo, quando a temperatura dos componentes internos do COP Zen-O™ aumentar até um determinado limite porque o COP Zen-O™ continua a tentar fornecer oxigénio, o COP Zen-O™ irá desligar-se automaticamente para evitar sobreaquecimento do COP Zen-O™ e será alertado por indicadores luminosos e/ou sonoros de aviso.

Posicionamento do Zen-O™ a bordo de uma aeronave

O COP Zen-O™ deve ser posicionado sob o assento à sua frente para que você ou a hospedeira/o comissário de bordo possam ver os indicadores luminosos de aviso e/ou escutar o sinal sonoro de aviso. O posicionamento diretamente sob o assento e o posicionamento num compartimento fechado iriam impedi-lo de ver os indicadores luminosos de aviso assim como, possivelmente, de escutar os sinais sonoros de aviso. Poder-se-ão aceitar outros locais de posicionamento conforme aceite pela hospedeira/comissário de bordo.

8.2.4. Restrições de lugares para passageiros que planeiem utilizar um COP Zen-O™ a bordo de uma aeronave

Lugares na fila junto à saída — As diretrizes internacionais para aeronaves proíbem que os passageiros que utilizem qualquer dispositivo auxiliar, incluindo o Zen-O™, de ocupar um lugar junto à saída.

Acondicionamento durante a movimentação — Durante a movimentação em terra (reboque do portão e táxi), descolagem e aterragem, o COP Zen-O™ deve ser devidamente acondicionado e de modo a não impedir o acesso de passageiros a qualquer saída ou ao corredor da cabina de passageiros. Poderão ser necessárias restrições de lugares adicionais para cumprir estas regras de segurança da FAA. Por exemplo:

1. Alguns lugares na aeronave, como na primeira fila, podem ou não ter espaço de acondicionamento aprovado para colocar um COP Zen-O™ durante a movimentação na superfície, descolagem e aterragem. Por conseguinte, o COP Zen-O™ poderá não ser devidamente acondicionado durante estas fases do voo se o utilizador do Zen-O™ ocupar esses lugares. Neste caso, poderá aplicar-se uma restrição de lugar.

2. Durante a movimentação em terra, descolagem e aterragem a tubagem da cânula nasal que é utilizada para fornecer oxigénio a partir do seu COP Zen-O™ devidamente acondicionado, não poderá atravessar a fila de modo a impedir o acesso de passageiros ou constituir risco de tropeçamento em caso de evacuação. Não poderá limitar o acesso de outro passageiro durante estas fases do voo. Neste caso, poderá ser necessária uma restrição de lugares para cumprir uma regra de segurança da FAA. Por exemplo, se todos os lugares na fila estiverem ocupados, o lugar adequado para o utilizador do COP Zen-O™ seria um lugar junto à janela.
3. Um operador apenas poderá estabelecer restrições de lugares com base numa regra de segurança da FAA. Os exemplos acima representam alguns, mas não todos, os cenários a considerar.

IMPORTANTE: Uma política geral da companhia aérea, de que todos os passageiros que embarquem na aeronave com um COP Zen-O™ devem ocupar um lugar junto à janela, independentemente das especificidades da situação do indivíduo, seria inconsistente com os requisitos da FAA.

8.2.5. Despressurização da cabina

Um COP Zen-O™ em funcionamento durante uma perda de pressão da cabina não causa qualquer tipo de risco. No entanto, em caso de perda de pressão da cabina (rápida ou lenta), deverá utilizar as máscaras de oxigénio que se soltam até que a aeronave estabilize.

8.2.6. Utilização da energia elétrica da aeronave

Não existe qualquer requisito para que os operadores forneçam energia elétrica da aeronave a um utilizador de um COP Zen-O™. As tomadas elétricas a bordo da aeronave são consideradas equipamento não essencial e não são exigidas pelas normas de certificação ou operacionais aplicáveis. Além disso, a ocorrência de avarias nos sistemas da aeronave poderão exigir a desativação da energia elétrica nestas tomadas em terra ou durante o voo por motivos de segurança. Devido a esta declaração, o COP Zen-O™ apenas deve ser utilizado alimentado por bateria enquanto estiver a bordo da aeronave.

Nunca deverá depender da disponibilidade de alimentação elétrica a bordo de uma aeronave durante um voo

8.2.7. Hábitos tabágicos

Fumar (incluindo cigarros eletrónicos) durante a terapia com oxigénio é perigoso e poderá resultar em ferimentos graves ou morte do doente ou de outros devido a incêndio. Não permita que fumem nem permita chamas desprotegidas a uma distância de 3 metros do concentrador de oxigénio portátil ou quaisquer acessórios de transporte de oxigénio.

8.3. REQUISITOS DA ADMINISTRAÇÃO PARA A SEGURANÇA DOS TRANSPORTES DOS ESTADOS UNIDOS (TRANSPORTATION SECURITY ADMINISTRATION, TSA)

Poderá obter informações detalhadas relativas a passageiros que utilizem dispositivos respiratórios, incluindo COPs Zen-O™, junto da TSA em <https://www.tsa.gov/travel/special-procedures>.

As seguintes questões de controlo de segurança gerais aplicam-se aos COPs Zen-O™:



1. O limite de uma mala de mão e um item pessoal (por exemplo, carteira, pasta ou mala de computador) não se aplica a medicamentos, equipamento médico, auxiliares de mobilidade, e/ou dispositivos auxiliares transportados por e/ou utilizados por uma pessoa com uma incapacidade.
2. Se uma pessoa possuir documentação médica referente ao seu estado de saúde ou incapacidade, pode apresentar esta informação ao operador responsável pelo rastreio para ajudar a informá-lo sobre a situação da pessoa. Esta documentação não é necessária e não dispensará uma pessoa do processo de controlo de segurança.

8.4. INSTRUÇÕES PARA SELECIONAR O MODO DE AVIÃO

Se você tem a versão RS-00500C (estará descrito na parte traseira do dispositivo), isso significa que ele está ligado à Plataforma Clarity da GCE. A plataforma Clarity permite um envio frequente de informação sobre o seu dispositivo ao seu fornecedor da terapia de oxigénio, permitindo-lhe proporcionar um melhor apoio, a si e ao seu dispositivo.

Ao viajar por avião, é obrigatório desativar as comunicações dos seus equipamentos eletrónicos a bordo, pelos regulamentos de viagens aéreas. Se o seu concentrador portátil de oxigénio Zen-O comunica com a plataforma Clarity da GCE, então será necessário colocar o equipamento em modo de avião.

Poderá fazer isso em alguns passos simples:

1. Para ativar o modo de avião: Mantenha pressionados ambos os botões “Silêncio”  e Menos (-)  durante 4 segundos.
2. O ecrã irá mostrar:



e o símbolo corrente/bateria irá alternar continuamente com "A"





3. Se um botão for pressionado, o ecrã mostra, como é normal:



e após 10 segundos vai voltar a alternar continuamente com "A"



4. Para desativar o modo de avião: Mantenha pressionados ambos os botões “Silêncio”  e Menos (-)  durante 4 segundos.

IMPORTANTE: Ativar ou desativar o modo de avião não afeta o desempenho do funcionamento normal do seu equipamento, pode continuar a usá-lo normalmente.

9. INDICADORES DE ALARME

Se o Concentrador de Oxigénio Portátil Zen-O™ detetar uma condição de alarme, indicará a situação de alarme por meio de um indicador visual e sonoro dentro de 10 segundos. Existem quatro níveis de alarmes: crítico de alta prioridade, alta prioridade, média prioridade e baixa prioridade.

Cada alarme é indicado de maneira diferente pelo ecrã retroiluminado; LEDs amarelo e vermelho; e campainha, conforme indicado abaixo. Em cada caso, a mensagem de alarme e estado da alimentação substituirá o atual ecrã.

IMPORTANTE: Todas as condições e parâmetros de alarme são predefinidos na fábrica; as condições e parâmetros não podem ser alterados ou ajustados pelo utilizador.

IMPORTANTE: O sistema de alarme é testado durante a sequência de arranque. Deve observar se todas as luzes de alarme se acendem brevemente e se soa um indicador sonoro de alarme.

ESTADO DO ALARME	SINAL SONORO	INDICADOR VISUAL	TEMPO DE SILENCIO
Crítico de alta prioridade	Dez sinais sonoros por sequência; a sequência é repetida a cada 3 segundos.	LED vermelho contínuo e é automaticamente desativado	20 minutos
Alta prioridade	Dez sinais sonoros por sequência; a sequência é repetida a cada 3 segundos.	LED vermelho a piscar	20 minutos

Média prioridade	Três sinais sonoros por sequência; a sequência é repetida a cada 8 segundos	LED amarelo a piscar	8 horas
Baixa prioridade	Três sinais sonoros por sequência; a sequência é repetida a cada 10 minutos	LED amarelo contínuo	24 horas

***IMPORTANTE:** Se existirem duas condições de alarme simultâneas, será indicado o alarme com a prioridade mais elevada. Se existirem duas ou mais condições de prioridade igual simultâneas, será apresentada a mais recente.*

***IMPORTANTE:** Os alarmes mais recentes indicados pelo dispositivo são registados para referência dos técnicos de assistência. Este registo é mantido mesmo após a desativação do dispositivo ou em caso de falha da alimentação por qualquer motivo.*

***IMPORTANTE:** Se a tecla de silenciamento for premida antes de uma condição de alarme (por exemplo, para silenciar o dispositivo numa sala de cinema), os alarmes críticos de alta prioridade e de alta prioridade substituirão a função de silenciamento; os alarmes de média e baixa prioridade serão silenciados durante oito horas vinte e quatro horas respetivamente a partir do momento em que a tecla foi premida. Prima a tecla de silenciamento para apresentar o mais recente alarme com a prioridade mais elevada. Prima a tecla de silenciamento novamente para reiniciar o temporizador de oito horas.*

9.1. ALARMES

Quando o concentrador emite um alarme, uma mensagem correspondente será apresentada no ecrã. Tome a ação apropriada conforme indicado nos gráficos abaixo.

9.1.1. Alarmes Críticos de Alta Prioridade

IMPORTANTE: Estes alarmes desativarão o dispositivo imediatamente.

MENSAGEM DE ALARME	DESCRIÇÃO	AÇÃO
Carreg. bat.	A bateria precisa de ser carregada.	Carregue a bateria ligando-a à fonte de alimentação. Certifique-se de que todas as conexões estão devidamente encaixadas.
Bat. inválida	A bateria não é uma bateria aprovada	Substitua a bateria por uma bateria aprovada.
XX: Serviço!*	Assistência necessária.	Contacte o seu distribuidor.

*Valor: 01-20

9.1.2. Alarmes de Alta Prioridade

IMPORTANTE: Estes alarmes permitirão que o dispositivo continue a funcionar.

MENSAGEM DE ALARME	DESCRIÇÃO	AÇÃO
Verif. vent.	O dispositivo não consegue manter a pureza do oxigénio.	Certifique-se de que a entrada/saída do ar não está bloqueada. Contacte o seu distribuidor se o alarme persistir.
Bateria fraca	A duração prevista da carga da bateria é inferior a 17 minutos.	Carregue a bateria ligando-a à fonte de alimentação. <i>IMPORTANTE: A mensagem é limpa automaticamente quando o dispositivo é conectado à fonte de alimentação.</i>
XX: Serviço!*	Assistência necessária.	Contacte o seu distribuidor.

*Valor: 21-50

PT

9.1.3. Alarmes de Média Prioridade

MENSAGEM DE ALARME	DESCRIÇÃO	AÇÃO
Verif. cânula	Nenhuma respiração detetada durante 60 segundos	Verifique a conexão da cânula. Certifique-se de que está a respirar pelo nariz. Contacte o seu distribuidor se o alarme persistir. <i>IMPORTANTE: A mensagem é limpa automaticamente quando for detetada respiração.</i>
Fluxo baixo	O fluxo contínuo de oxigénio está abaixo das especificações.	Certifique-se de que a cânula não está dobrada e que o filtro do paciente está devidamente instalado. Contacte o seu distribuidor se o alarme persistir.
XX: Serviço!*	Assistência necessária.	Contacte o seu distribuidor.

*Valor: 51-70


9.1.4. Alarmes de Baixa Prioridade

MENSAGEM DE ALARME	DESCRIÇÃO	AÇÃO
XX: Serviço!*	Assistência necessária.	Contacte o seu distribuidor.

*Value: 71-99





9.1.5. Outras Mensagens

MENSAGEM	DESCRIÇÃO	AÇÃO
Desligado	A alimentação externa foi desconnectada; a unidade está a funcionar com carga da bateria.	Não é necessária nenhuma ação.
A desligar	Apresentado enquanto a unidade percorre a sua sequência de desativação.	Não é necessária nenhuma ação.

Sem bateria	Apresentado como item do menu da bateria quando não existem quaisquer comunicações com a bateria.	Certifique-se de que a bateria está instalada corretamente. Contate o seu distribuidor se a bateria estiver completamente introduzida e a mensagem continuar a ser apresentada durante mais de 30 segundos.
Bat NN%	Percentagem da carga da bateria apresentada se for de, pelo menos, 10% e não houver nenhuma alimentação externa conectada.	A mensagem é apresentada quando premir a tecla da bateria.
A carr.: NN% 	NN% apresenta o atual nível de carga da bateria. Apresentado quando a carga da bateria é superior a 10% mas inferior a 100% e a alimentação externa está conectada.	A mensagem é apresentada quando premir a tecla da bateria.
MENSAGEM	DESCRIÇÃO	AÇÃO
A carregar	A carga da bateria é inferior a 10% e a alimentação externa está conectada.	A mensagem é apresentada quando premir a tecla da bateria.
Freq. resp. XX	A frequência respiratória média do paciente quando o dispositivo está a fornecer a quantidade máxima de oxigénio e o bolus é reduzido. É apresentada a frequência respiratória mais recente se não forem detetadas quaisquer respirações.	Nível de atividade reduzido. Certifique-se de que a entrada/saída do ar não está bloqueada. <i>IMPORTANTE: A mensagem é limpa automaticamente quando o dispositivo regressa ao funcionamento normal.</i>
Alarme apag	Um alarme definido anteriormente foi limpo automaticamente.	Não é necessária nenhuma ação.



PT

10. RESOLUÇÃO DE PROBLEMAS




PROBLEMA	CAUSA POSSÍVEL	RESOLUÇÃO DO PROBLEMA
O sistema está inoperante	<ul style="list-style-type: none"> • O sistema pode ter sido desconectado da fonte de alimentação. • O sistema pode estar desligado. • Ocorreu um alarme crítico de alta prioridade. 	<ul style="list-style-type: none"> • Certifique-se de que o sistema está devidamente conectado à fonte de alimentação. • Certifique-se de que o sistema está ligado. • Inspeccione o sistema para detetar quaisquer danos ou exposição a líquidos. • Contacte o seu distribuidor se o problema persistir.
Qualquer alarme sonoro ou o LED   ou   aceso	<ul style="list-style-type: none"> • Consulte o Capítulo 9. Indicadores De Alarme. 	Consulte o Capítulo 9. Indicadores De Alarme.
A bateria não carrega	<ul style="list-style-type: none"> • A alimentação não está conectada. • A bateria não está introduzida na totalidade. • A bateria está inoperante. 	<ul style="list-style-type: none"> • Verifique as conexões para assegurar o seguinte: <ul style="list-style-type: none"> • Os recetáculos redondos estão firmemente conectados à unidade. • O fio elétrico está conectado à fonte de alimentação de corrente CA/CC ou o carregador de corrente CC para automóvel está conectado, se aplicável. • O fio elétrico está ligado à tomada elétrica, se aplicável. • A tomada elétrica tem alimentação. • Certifique-se de que a bateria está completamente assente e que a tampa do respetivo compartimento está fixa. • Contacte o seu distribuidor se o problema persistir.

11. MANUTENÇÃO E LIMPEZA

11.1. MANUTENÇÃO DE ROTINA

-  **AVISO:** Não use lubrificantes neste dispositivo ou qualquer um dos seus acessórios.
-  **PRECAUÇÃO:** Substitua a cânula regularmente. Consulte o seu distribuidor ou médico para determinar a frequência da substituição da cânula.
O equipamento avisa com um alarme quando manunção e necessaria. (Consulte também o Capítulo 10. Resolução de Problemas.)
O utilizador não necessita realizar nenhuma manutenção especial. Contacte o seu fornecedor ou o fabricante para obter ajuda, na configuração, na manutenção, ou para informar mensagens de erro inesperadas.

11.2. LIMPEZA E DESINFECÇÃO

-  **AVISO:** Não submirja este dispositivo em líquidos. Não exponha a água ou precipitação. Não exponha a condições com poeiras.
-  **PRECAUÇÃO:** Não utilize agentes de limpeza além dos especificados neste manual. Aguarde até a solução de limpeza secar na superfície limpa antes de utilizar.
-  **PRECAUÇÃO:** Desligue sempre a alimentação e desligue este dispositivo antes de o limpar.

Limpe o exterior com um pano macio ligeiramente humedecido com água e sabão ou com toalhetes antibacterianos (solução de álcool isopropílico a 70%).

Para desinfeção usar toalhetes MadaCide-FDW-Plus ou equivalente e seguir as instruções do fabricante. (fabricante - Mada Medical Products Inc., www.madamedical.com)

IMPORTANTE: O exterior do dispositivo deve ser limpo semanalmente e os acessórios devem ser limpos conforme necessário. O exterior do dispositivo e acessórios deve ser limpo e desinfectado e o filtro de paciente substituído antes de ser entregue a novo paciente. O dispositivo pode ficar quente após a operação e ter cuidado adicional ao substituir os filtros.

Cânula nasal: Consulte as instruções do fabricante para a limpeza da cânula nasal.

11.3. VIDA ÚTIL

A vida útil prevista do dispositivo e de 5 anos, exceto astorres de filtragem. A vida útil das torresde filtragem dependera das condicoes operacionais. As torres de filtragem são um componente interno do equipamento e apenas devem ser substituídas por pessoal treinado. Se os filtros de entrada e saída de ar nao estiverem tapados e o alarme "check vents" soar, por favor contacte o seu distribuidor.

12. REPARAÇÃO E ELIMINAÇÃO DO DISPOSITIVO

12.1. REPARAÇÃO

Não tente reparar o dispositivo. Contacte o seu prestador de oxigenoterapia domiciliar ou distribuidor para solicitar assistência. (Consulte o Capítulo 10. Resolução de Problemas.).

12.2. ELIMINAÇÃO

- Contacte o seu distribuidor para obter mais informações acerca da eliminação do dispositivo.
- Elimine a bateria de acordo com os regulamentos locais ou contacte o seu distribuidor.

13. GARANTIA

A companhia GCE garante que todos os novos concentradores de oxigênio portáteis Zen-O™ juntamente com os acessórios relacionados („produtos“) estão livres de defeitos de material e construção nas seguintes condições:

Todas as garantias de produtos, acessórios e componentes são válidas a partir da data de venda, conforme indicado na fatura emitida pela companhia GCE. Quaisquer trabalhos de garantia executados durante o período de garantia não estendem as garantias fornecidas. Para peças e trabalhos executados durante reparos fora da garantia será fornecida uma garantia padrão de 90 dias.

DESCRIÇÃO DO PRODUTO	GARANTIA DO APARELHO
Concentrador de oxigênio portátil Zen-O™	3 anos ou 15.000 horas, segundo o que ocorrer primeiro (Para o desempenho ideal, o concentrador de oxigênio portátil deveria ser usado 4 horas por dia como mínimo. Se o produto não for usado com frequência suficiente poderá afetar a vida útil do conjunto do filtro anulando assim a garantia do conjunto do filtro.)
Acessórios (Baterias, Fontes de alimentação, todas as embalagens)	1 ano
Filtros, cânula e garrafa de humidificador	Esses componentes não são cobertos por nenhuma garantia.

GARANTIA LIMITADA DO CONJUNTO/MÓDULOS DO FILTRO

Modelo	Fornecido com o produto original	Fornecido como peça suplente
Conjunto do filtro Zen-O	A garantia do conjunto do filtro fornecido com cada unidade Zen-O é limitada a 2 anos a partir da data da venda ao comprador original ou 15.000 horas, segundo o que ocorrer primeiro	A garantia dos conjuntos / módulos de filtro fornecidos como peça suplente é limitada a 1 ano a partir da data de venda ao comprador original.

Para qualquer produto não são fornecidas nenhuma outras garantias expressas. Todas as garantias implícitas, incluindo garantias de comercialização e adequação a um propósito específico, estão limitadas ao período de garantia acima. Esta garantia não é transferível aplicando-se apenas ao comprador original do produto da companhia GCE.

Se o comprador achar que o produto não está em conformidade com a garantia declarada neste documento deverá entrar em contato com o distribuidor em até 2 dias úteis após receber o produto fornecendo uma descrição do problema e o comprovante da data de compra. Por instrução do distribuidor da GCE, o comprador deve devolver os produtos com transporte pré-pago, devidamente embalados na embalagem de transporte aprovada pela companhia GCE e marcados com o número de devolução de material (Returns Material Number) emitido pela companhia GCE. A GCE não aceitará produtos que não estejam marcados com o número de devolução. Qualquer produto sem o número de devolução de material será devolvido ao comprador às custas do comprador.

A companhia GCE, na base da sua obrigação exclusiva, resultante desta garantia, substituirá ou reparará, a seu critério, qualquer produto que não esteja em conformidade com esta garantia. Os produtos poderão ser reparados ou substituídos por produtos novos ou renovados.

A garantia limitada vai ser anulada se o(s) produto(s) ou seu(s) componentes forem;

- expostos a um uso inadequado ou impróprio, armazenamento impróprio, dano acidental, negligência, dano físico, fumo (incluindo tabaco ou cigarros eletrônicos), modificações ou reparos não autorizados,
- danificados por causa de uma entrada de areia, líquidos, insetos, pêlos de animais ou outros objetos estranhos,
- danificados por uma voltagem elétrica incomum ou condições ambientais como temperatura, humidade, condensação fora da especificação do produto ou componente,
- usados ou danificados de uma forma que não pode ser considerada como um desgaste comum,

PT

- reparados ou modificados com componentes e materiais que não foram fornecidos ou aprovados pela companhia GCE,
- danificados como resultado de condições que não estão sob o controle da GCE,
- devolvidos sem o número de série válido fornecido pela companhia GCE ou se o número de série / número de lote foi alterado ou danificado.

Esta garantia limitada não cobre defeitos de aparência, cosméticos ou elementos decorativos, incluindo quaisquer componentes desde que não afetem o funcionamento. O produto deve ser usado e mantido conforme recomendado nos respectivos manuais. O não cumprimento das instruções do manual de usuário tem como consequência a anulação desta garantia limitada. **NO ÂMBITO DESTA GARANTIA OU QUAISQUER GARANTIAS IMPLÍCITAS A GCE, SOB NENHUMA CIRCUNSTÂNCIA, SERÁ RESPONSÁVEL POR QUAISQUER DANOS COLATERAIS OU CONSEQUENTES.**

ESTAS COMPENSAÇÕES SÃO COMPENSAÇÕES DA EXCLUSIVA RESPONSABILIDADE DO CLIENTE RESULTANTES DE UMA VIOLAÇÃO DA GARANTIA.

14. MARCAS COMERCIAIS E ISENÇÃO DE RESPONSABILIDADE

14.1. MARCA COMERCIAL

Todas as marcas comerciais são propriedade dos seus respectivos proprietários.

14.2. ISENÇÃO DE RESPONSABILIDADE

A informação neste documento foi cuidadosamente examinada e considera-se que é fiável. Além disso, o fabricante reserva-se o direito de efetuar alterações a quaisquer produtos aqui mencionados para melhorar a legibilidade, função ou conceção. O fabricante não assume qualquer responsabilidade resultante da aplicação ou utilização de qualquer produto ou circuito descrito no presente; nem o mesmo abrange qualquer licença ao abrigo dos seus direitos de patente nem dos direitos de terceiros.

14.2.1. Este Documento

A informação contida neste documento encontra-se sujeita a alteração sem aviso prévio. Este documento contém informação proprietária que está protegida por direitos de autor. Nenhuma parte deste documento pode ser reproduzida de qualquer maneira, na sua totalidade ou em parte (exceto para breves excertos em análises e artigos científicos) sem a autorização prévia por escrito do fabricante. Certifique-se de que lê cuidadosamente e compreende todos os manuais fornecidos com o produto.

Para obter ajuda

Contacte o seu prestador de oxigenoterapia domiciliar ou distribuidor caso tenha quaisquer dúvidas acerca da informação fornecida nestas instruções ou acerca do funcionamento seguro deste dispositivo.

15. DESCRIÇÃO TÉCNICA

Tamanho:	212 mm (L), 168 mm (P), 313 mm (A) (8,3" (L), 6,6" (P), 12,3" (A))
Peso da unidade:	4,66 kg (10,25 lbs) sem bolsa de transporte e carrinho
Requisitos de potência:	Transformador de corrente CA: 100-240V CA (+/- 10%), 50-60 Hz entrada, 24V CC, 6.25A saída. Transformador de corrente CC: 11,5-16V CC entrada, 19V, 7,9A de saída (IMPORTANTE: Consulte a lista de acessórios para obter a indicação do modelo e número da peça da fonte de alimentação de corrente CA.)
Pureza:	90% (+6/-3%) com qualquer caudal, em condições normais de operação
Definição:	Ajustável pelo utilizador em incrementos de 0,5 de 1,0 a 6,0 no modo pulsado e de 0,5 a 2,0 no modo contínuo.
Sensibilidade do disparo inspiratório:	-0,12 cm/H ₂ O
Indicador de definição:	Ecrã LCD
Pressão máxima de descarga do oxigénio:	20,5 psi
Intervalo de humidade:	5% a 93% ± 2% não condensada para as condições de operação, armazenamento e transporte
Altitude operacional:	0 m a 4,000 m (0 pés a 13,000 pés) em relação ao nível do mar; 1,060 até 575 mbar
Nível sonoro:	Nível sonoro de 38 dB(A) na posição 2 em modo pulsado, testado de acordo com Prufmethode 14-1 03/2007 MHS-Hi Nível sonoro de 46dBA/nível de potencia sonora de 54dBA na posição 6 em modo pulsado Nível sonoro de 52dBA/nível de potencia sonora de 60dBA na posição 2 em modo continuo
Tipo de proteção (elétrica):	Classe II
Grau de proteção (elétrica):	Tipo BF

Grau de proteção (água):	IP22 dentro da bolsa de transporte (Proteção contra pequenos objetos e queda de água inclinada) IP20 fora da bolsa de transporte (Proteção contra pequenos objetos e nenhuma proteção contra a entrada de água dentro do Concentrador)
Grau de segurança (mistura anestésica inflamável):	Não é adequado para uso na presença de uma mistura anestésica inflamável
Temperatura operacional:	Funcionamento contínuo a temperaturas entre 5 °C (41 °F) e 40 °C (104 °F).
Temperatura de armazenamento e transporte:	Entre -20 °C (-4 °F) e 60 °C (140 °F).
Nível da pressão do som do alarme:	69 dB(A)
Atrasos do sistema de alarme:	Menos de 10 segundos após a deteção (alarmes de oxigénio baixo se o oxigénio for inferior a uma fração do volume de 82% nas condições ambientais especificadas)
Indicador do estado do concentrador de oxigénio:	Alarme de alta prioridade que indica que a concentração de oxigénio é inferior a 82%

Volume respiratório (ml/respiração) versus parâmetros e frequência respiratória.

RESPIRAÇÃO POR MINUTO	DEFINIÇÃO					
	1	2	3	4	5	6
15	11	22	33	44	55	66
20	11	22	33	44	55	66
25	11	22	33	44	55	66
30	11	22	33	44	55	66
35	11	22	33	44	55	57
40	11	22	33	44	50	50

** Todos os valores +/- 15% através de todas as condições operacionais*

Eco Modo - Volume respiratório (ml/respiração) versus parâmetros e frequência respiratória.

RESPIRAÇÃO POR MINUTO	DEFINIÇÃO					
	1	2	3	4	5	6
15	11	22	33	44	55	66
20	10.5	19.8	31.5	42	52.5	59.4
25	8.4	15.8	25.2	33.6	42	47.5
30	7	13.2	21	28	35	39.6
35	6	11.3	18	24	30	33.9
40	5.25	9.9	15.75	21	26.25	29.7

** Todos os valores +/- 15% através de todas as condições operacionais*

Fluxo do modo contínuo (l/min) versus definição

DEFINIÇÃO	TAXA DO FLUXO
0.5	0.5
1.0	1.0
1.5	1.5
2.0	2.0

** Todos os valores +/- 0,2 l através de todas as condições operacionais*

15.1. INFORMAÇÃO ACERCA DA COMPATIBILIDADE ELETROMAGNÉTICA (EMC)

O equipamento médico elétrico exige precauções especiais acerca da compatibilidade eletromagnética (EMC). O equipamento de comunicações por radiofrequência (RF) portátil e móvel pode afetar dispositivos como o Concentrador de Oxigénio Portátil Zen-O™. O dispositivo não deve assim ser utilizado próximo de outro equipamento. Se tal não for prático, deve observar o dispositivo para assegurar que está sempre a funcionar devidamente.

PT

15.1.1. Diretrizes e Declaração do Fabricante: Emissões Eletromagnéticas

O Concentrador de Oxigénio Portátil Zen-O™ destina-se a utilização no ambiente eletromagnético especificado abaixo. O cliente ou utilizador do concentrador deve certificar-se de que ele é utilizado num tal ambiente.

TESTE DE EMISSÕES	CONFORMIDADE	AMBIENTE/DIRETRIZES ELETROMAGNÉTICOS
Emissões RF CISPR 11	Grupo 1	O Concentrador de Oxigénio Portátil Zen-O™ usa energia RF apenas nas suas funções internas. Consequentemente, as suas emissões RF são muito baixas não sendo provável que causem quaisquer interferências no equipamento eletrónico na zona circundante.
Emissões RF CISPR 11	Classe B	O concentrador é adequado para utilização em todos os estabelecimentos, incluindo estabelecimentos domésticos e os diretamente ligados à rede pública de fornecimento de baixa tensão que abastece os edifícios utilizados para fins domésticos.
Harmónico emissões IEC 61000-3-2	Classe A	
Flutuações de tensão/ emissões de tremulação IEC 61000-3-3	Em conformidade	

15.1.2. Diretrizes e Declaração do Fabricante: Imunidade Eletromagnética

O Concentrador de Oxigénio Portátil Zen-O™ destina-se a utilização no ambiente eletromagnético especificado abaixo. O cliente ou utilizador do concentrador deve certificar-se de que ele é utilizado num tal ambiente.

TESTE DE IMUNIDADE	IEC 60601 NÍVEL DE TESTE	NÍVEL DE CONFORMIDADE	AMBIENTE/DIRETRIZES
Descarga eletrostática (ESD) IEC 61000-4-2	$\pm 6\text{kV}$ de contacto $\pm 8\text{kV}$ de ar	$\pm 15\text{kV}$ de contacto $\pm 8\text{kV}$ de ar	Os pavimentos devem ser madeira, betão ou tijoleira. Se o pavimento estiver coberto com material sintético, a humidade relativa deve ser de pelo menos 30%.
Transitório/Rajada elétricos rápidos IEC 61000-4-4	$\pm 2\text{kV}$ para linhas de corrente elétrica $\pm 1\text{kV}$ para linhas de entrada/saída	$\pm 2\text{kV}$ para linhas de corrente elétrica $\pm 1\text{kV}$ para linhas de entrada/saída	A qualidade da corrente elétrica deve ser a de um ambiente comercial ou hospitalar comum.
Pico de tensão IEC 61000-4-5	$\pm 1\text{kV}$ modo diferencial $\pm 2\text{kV}$ modo comum	$\pm 1\text{kV}$ modo diferencial $\pm 2\text{kV}$ modo comum	A qualidade da corrente elétrica deve ser a de um ambiente comercial ou hospitalar comum.
Quedas de tensão, interrupções breves e variações da tensão nas linhas de entrada da corrente elétrica IEC 1000-4-11	$< 5\%$ UT ($>95\%$ de queda em UT) durante 0,5 ciclos 40% UT (60% de queda em UT) durante 5 ciclos 70% UT (30% de queda em UT) durante 25 ciclos $<5\%$ UT ($>95\%$ de queda em UT) durante 5 seg	$< 5\%$ UT ($>95\%$ de queda em UT) durante 0,5 ciclos 40% UT (60% de queda em UT) durante 5 ciclos 70% UT (30% de queda em UT) durante 25 ciclos $<5\%$ UT ($>95\%$ de queda em UT) durante 5 seg	A qualidade da corrente elétrica deve ser a de um ambiente comercial ou hospitalar comum. Se o utilizador do Concentrador de Oxigénio Portátil Zen-O™ necessitar de funcionamento contínuo durante interrupções do fornecimento da corrente elétrica, recomendamos que o concentrador seja alimentado por uma fonte de alimentação ininterrupta (UPS) ou bateria.

TESTE DE IMUNIDADE	IEC 60601 NÍVEL DE TESTE	NÍVEL DE CONFORMIDADE	AMBIENTE/DIRETRIZES
Campo magnético da frequência da potência (50/60 Hz) IEC 61000-4-8	3 A/m	3 A/m	Os campos magnéticos da frequência da potência devem estar a níveis característicos de um ambiente comercial ou hospitalar comum.
RF conduzida IEC 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz a 80 Mhz	3 Vrms	O equipamento de comunicações RF portátil e móvel deve ser utilizado junto de qualquer parte do dispositivo a pelo menos a distância de separação calculada com base na equação aplicável à frequência do transmissor. Distância de separação recomendada $d = 1,2 \sqrt{P}$ 150 kHz a 80 MHz $d = 1,2 \sqrt{P}$ 80 MHz a 800 MHz $d = 2,3 \sqrt{P}$ 800 MHz a 2,5 GHz onde P é a potência nominal máxima de saída do transmissor em watts (W) base para de acordo com o fabricante do transmissor e d é a distância de separação em metros (m). Intensidades do campo dos transmissores RF conforme determinado por um eletromagnético deve ser inferior ao nível de conformidade em cada intervalo de frequência. ^{b)} Podem ocorrer interferências ao reposicionar o concentrador próximo do equipamento assinalado com o seguinte símbolo:
RF irradiada IEC 61000-4-3	3 V/m 80 Mhz to 2.5 Ghz	3 V/m	

IMPORTANTE: A 80 MHz e 800 MHz, aplica-se o intervalo de frequência mais elevado. I

MPORTANTE: Estas diretrizes podem não se aplicar em todas as situações. A propagação eletromagnética é afetada pela absorção e reflexo de estruturas, objetos e pessoas.

^{a)} As intensidades de campo de transmissores fixos, como estações radiotelefone (celulares/sem fios) e rádios terrestres móveis, rádio, transmissões de rádio AM e FM e transmissão de televisão não podem distância de separação recomendada em ser previstas teoricamente com precisão. Para avaliar o ambiente eletromagnético devido aos transmissores RF fixos, um estudo eletromagnético do Intensidades do campo dos transmissores RF local deve ser considerado. Se a intensidade de campo medida no fixos, conforme determinado por um estudo eletromagnético local onde o Concentrador Zen-O™ é utilizado exceder o intervalo do locala deve ser inferior ao nível de conformidade RF acima, o concentrador deve ser observado o nível de conformidade em cada frequência para verificar o funcionamento normal. Se for observado um desempenho anómalo, aplicável podem ser necessárias medidas adicionais, como reorientação ou deslocalização deslocalização de concentrador.

^{b)} Através do intervalo de frequência 150 kHz a 80 MHz, as intensidades de campo deve ser inferior a 3 V/m.



15.1.3. Distâncias de Separação Recomendadas Entre Equipamento de Comunicações Rf Portátil e Móvel e o Concentrador de Oxigênio Portátil Zen-O™

O Concentrador de Oxigênio Portátil Zen-O™ destina-se a uso num ambiente eletromagnético onde os distúrbios da RF irradiada sejam controlados. O utilizador responsável pela monitorização pode ajudar a prevenir as interferências eletromagnéticas mantendo uma distância mínima entre o equipamento de comunicações RF portátil e móvel (transmissores) e o monitor conforme recomendado abaixo, de acordo com a potência máxima de saída do equipamento de comunicações.

POTÊNCIA NOMINAL MÁXIMA DE SAÍDA DO TRANSMISSOR (W)	DISTÂNCIA DE SEPARAÇÃO (M) DE ACORDO COM A FREQUÊNCIA DO TRANSMISSOR		
	150 kHz to 80 MHz $d = 1.2 \sqrt{P}$	80 MHz to 800 MHz $d = 1.2 \sqrt{P}$	800 MHz to 2.5 GHz $d = 2.3 \sqrt{P}$
0.01	0.12	0.12	0.23
0.1	0.38	0.38	0.73
10	3.8	3.8	7.3
100	12	12	23

No caso de transmissores com uma potência nominal de saída máxima diferente da lista da acima, a distância de separação recomendada (d) em metros (m) pode ser calculada utilizando a equação aplicável à frequência do transmissor, onde P é a potência nominal de saída máxima do transmissor em watts (W) de acordo com o fabricante do transmissor.

IMPORTANTE: A 80 MHz e 800 MHz, aplica-se a distância de separação para o intervalo de frequência mais elevado.

IMPORTANTE: Essas diretrizes podem não se aplica em todas as situações. A propagação electromagnética é afetada pela absorção e reflexo de estruturas, objetos e pessoas.

15.2. DECLARAÇÃO DE CONFORMIDADE COM REGULAMENTOS DA FCC

- Este dispositivo está em conformidade com a Parte 15 dos regulamentos da FCC. A operação está sujeita às duas condições a seguir:
 - (1) Este dispositivo não pode causar interferência prejudicial.
 - (2) Este dispositivo deve aceitar qualquer interferência recebida, incluindo interferências que possam causar operação indesejada.

- Este equipamento está em conformidade com os limites de exposição à RF da FCC estabelecidos para um ambiente não controlado. Os utilizadores finais devem seguir as instruções operacionais específicas para satisfazer a conformidade com a exposição à RF. Este transmissor não deve ser localizado ou operado em conjunto com qualquer outra antena ou transmissor.
- Alterações ou modificações não expressamente aprovadas pela parte responsável pela conformidade com regulamentos podem anular o direito do utilizador operar o dispositivo.

15.3. RESTRIÇÕES AO ARTIGO 10 (10) DA DIRETIVA RED DA UE RELATIVAS À APLICAÇÃO DO MODELO RS00500C:

Com base nas informações disponíveis no Sistema de Informações de Espectro de Frequência (EFIS) do Gabinete Europeu de Comunicações (ECO), o Zen-O™ (modelo RS-00500C) atende aos limites de radiofrequência estabelecidos. A tabela abaixo demonstra conformidade com o Artigo 10 (10) da Diretiva de equipamentos de rádio da União Europeia (RED) e confirma que não há restrições ao seu uso por pacientes nos Estados Membros da União Europeia.

Informação do transmissor de RF para números de série de dispositivos começando com ZACHY, DC:

FUNÇÃO / USO DA BANDA	LIGAÇÃO ASCENDENTE / TRANSMITIR MHZ280	LIGAÇÃO DESCENDENTE / RECEBER TRANSMISSÕES MHZ280	REGIME DE MODULAÇÃO	POTÊNCIA EFETIVA IRRADIADA MÁXIMA (ERP/EIRP)
EGSM 900	880.0 – 915.0	925.0 – 960.0	GMSK	+9.33DBM / 8.57MW
DCS 1800	1710.2 – 1784.8	1805.2 – 1879.8	GMSK	+18.79DBM / 75.68MW
GPS	N/A	1563 – 1587	CDMA / FDMA	RECEIVE ONLY
GLONASS	N/A	1593 – 1610	CDMA / FDMA	RECEIVE ONLY
GALILEO	N/A	1559-1610MHZ	/	RECEIVE ONLY
BTLE	2400 – 2483	2400 – 2483	GFSK/Π/4-DPSK/ 8-DPSK	-8.0DBM /0.158MW (EIRP)

Informação do transmissor de RF para números de série de dispositivos começando 4C, 4Y:

FUNÇÃO / USO DA BANDA	LIGAÇÃO ASCENDENTE / TRANSMITIR MHZ281	LIGAÇÃO DESCENDENTE / RECEBER TRANSMISSÕES MHZ281	REGIME DE MODULAÇÃO	POTÊNCIA EFETIVA IRRADIADA MÁXIMA (ERP/EIRP)
LTE BAND 1 UMTS BAND 1	1920 – 1980	2110 – 2170	QPSK/16QAM	18.3 dBm / 68mW
DCS 1800 LTE BAND 3	1710 – 1785	1805 – 1880	GMSK/8PSK QPSK/16QAM	16.2 dBm / 42mW
LTE BAND 7	2500 – 2570	2620 – 2690	QPSK/16QAM	17.7 dBm / 59mW
EGSM 900 UMTS BAND 8 LTE BAND 8	880 – 915	925 – 960	GMSK/8PSK QPSK/16QAM	20.1 dBm / 102mW
LTE BAND 20	832 – 862	791 – 821	QPSK/16QAM	20.8 dBm / 120mW
LTE BAND 28	703 – 748	758 – 803	QPSK/16QAM	12.4 dBm / 17mW
GPS	N/A	1559 – 1610	CDMA / FDMA	RECEIVE ONLY
BLE	2402 – 2480	2402 – 2483	GFSK	8.0dBm / 6.3mW

15.4. INFORMAÇÕES DE EXPOSIÇÃO A RF:

O modelo RS-00500C atende aos limites de exposição a radiofrequência (RF) aplicáveis, conforme determinado por testes independentes para a taxa de absorção específica (SAR). A taxa de absorção específica (Specific Absorption Rate - SAR) refere-se à taxa na qual o corpo absorve a energia de alta frequência. O limite de SAR é de 1,6 watts por quilograma em países que estabeleceram o limite médio por 1 grama de tecido e 2,0 watts por quilograma em países que estabeleceram o limite médio por 10 gramas de tecido. Para RS-00500C, com números de série começando com ZC, HY, DC, os valores SAR mais altos medidos de acordo com as diretrizes da ICNIRP são:

SAR corporal a 1 g: 1,50 W/Kg

SAR corporal a 10 g: 1,70 W/Kg

PT















Para RS-00500C, com números de série começando 4C, 4Y, os valores SAR mais altos medidos de acordo com as diretrizes da ICNIRP para este dispositivo com uma separação de 4/5 mm conforme fornecido pelo gabinete do sistema são:










SAR corporal a 1 g: 0.742 W/Kg

SAR corporal a 10 g: 0.834 W/Kg

Durante o uso os valores reais de SAR para este dispositivo são geralmente bem abaixo dos valores dados acima, porque, para os propósitos de eficiência do sistema, o desempenho operacional é reduzido quando a potência total não é necessária, e quanto menor a potência de saída, tanto menor o valor de SAR.

16. GLOSSÁRIO - EXPLICAÇÃO DOS SÍMBOLOS NA EMBALAGEM E ROTULAGEM

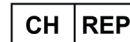
	Consulte as instruções antes de utilizar o dispositivo		Limitação da pressão atmosférica operacional de 0' a 13,000' (0 Kpa a 50.2 Kpa)
	Tipo BF de acordo com as regras de segurança elétrica		Limitação da temperatura de armazenamento -20 °C a 60 °C (-4 °F a 140 °F)
	Número de série		Limitação da humidade de 5% a 93% ± 2% não condensada
	Número de catálogo		Manusear com cuidado
	A lei federal americana limita a venda deste dispositivo a médicos ou sob receita médica.		Recolha separada para equipamento elétrico e eletrônico
	Não utilizar se a embalagem estiver danificada. Consulte o Capítulo 6.		Fabricante
	Não utilizar óleo ou massa lubrificante		Manter seco (Este símbolo refere-se à classificação IPX2 do dispositivo)

 No Open Flames	Proibido ter chamas vivas ao pé do dispositivo quando em uso ou incinerar	 DISPOSE OF USED BATTERY PROPERLY	Eliminar a bateria usada devidamente
 Do Not Disassemble	Não desmontar	 No Smoking	Proibido fumar
	Em conformidade com as normas da UE aplicáveis.		Símbolo de Classe II
	Representante autorizado na Comunidade Europeia		Adequado para utilização em Home care
	Indica o representante autorizado na Suíça		

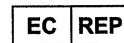


Gas Control Equipment Limited
100 Empress Park, Penny Lane, Haydock,
St Helens WA11 9DB
United Kingdom

Fabricado para:
Gas Control Equipment Limited
Montado em GCE, s.r.o
Zizkova 381, 583 01 Chotebor
República Checa



EUMEDIQ AG
Grafenauweg 8
CH-6300 Zug, Switzerland
www.eumediq.eu



Importador da UE:
GCE, s.r.o.
Zizkova 381,
583 01, Chotebor
República Checa

Fabricado para:
Gas Control Equipment Limited
Jesus Siqueiros #652, 83170
Hermosillo, Mexico

 2460

283/374

PT

Italiano

Manuale dell'utente: Zen-O™ Concentratore di Ossigeno Portatile (Modelli: RS-00500 & RS-00500C)

Contenuto

1. Premessa	286
1.1. Informazioni Generali	286
1.2. Classificazione	286
1.3. Convenzioni Tipografiche	287
2. Uso Previsto	287
3. Istruzioni per la Sicurezza	288
3.1. Panoramica delle Avvertenze	288
3.2. Panoramica delle Precauzioni	290
3.3. Informazioni Importanti	292
4. Istruzioni e Formazione	292
5. Descrizione del Prodotto	293
5.1. Descrizione Schematica	293
6. Istruzioni Generali Prima dell'uso	294
6.1. Lista Accessorio	294
6.2. Batteria	295
6.3. Cannula Nasale	297
6.4. Carrello	297
6.5. Connessione di un umidificatore	298
7. Funzionamento del Concentratore	298
7.1. Collegamento della Cannula Nasale	299
7.2. Accensione	299
7.3. Scelta della Lingua	300
7.4. Regolazione delle Impostazioni	300
7.5. Modo ECO	301
7.6. Pulsante Batteria	301

7.7. Risposta Agli Allarmi	302
7.8. Spegnimento	302
8. Viaggiare in aereo con il POC Zen-O™	303
8.1. Preparazione pre-volo per i passeggeri	303
8.2. Imbarco e uso durante il volo	305
8.3. Requisiti della Transportation Security Administration (TSA)	307
8.4. Istruzioni per il settaggio in Modo Aereo	307
9. Indicatori di Allarme	308
9.1. Allarmi	310
10. Risoluzione dei Problemi	313
11. Manutenzione e Pulizia	314
11.1. Manutenzione Regolare	314
11.2. Pulizia e disinfezione	314
11.3. Vita Utile	314
12. Riparazione e Smaltimento del Dispositivo	315
12.1. Riparazione	315
12.2. Smaltimento	315
13. Garanzia	315
14. Marchi di Fabbrica e Dichiarazioni di non Responsabilità	317
14.1. Marchi di Fabbrica	317
14.2. Dichiarazioni di non Responsabilità	317
15. Descrizione Tecnica	318
15.1. Informazioni Relative alla Compatibilità Elettromagnetica (EMC)	321
15.2. Dichiarazione di conformità con le norme FCC	325
15.3. Limitazione dell'articolo 10(10) direttiva red eu concernente l'utilizzo del modello RS00500C:	325
15.4. Informazioni sulle radiazioni ad alta frequenza:	327
16. Glossario: Spiegazione dei Simboli della Confezione e dell'etichettatura	327

1. PREMESSA

Per le istruzioni dettagliate relative a avvertenze, precauzioni, specifiche e informazioni aggiuntive, fare riferimento a questo manuale.

IMPORTANTE: Gli utenti devono leggere tutto il manuale prima di utilizzare il concentratore di ossigeno portatile Zen-O™. La mancata osservanza di tale raccomandazione potrebbe portare a lesioni personali e/o al decesso. In caso di domande riguardanti le informazioni contenute in questo manuale dell'utente o le procedure per la sicurezza di questo sistema, contattare il distributore locale.

1.1. INFORMAZIONI GENERALI

Questo manuale dell'utente fornisce informazioni per gli utenti del concentratore di ossigeno portatile Zen-O™. Per brevità, in questo manuale i termini “concentratore”, “POC”, “unità” o “dispositivo” sono utilizzati a volte per indicare il concentratore di ossigeno portatile Zen-O™. “Paziente” e “utente” sono utilizzati in modo interscambiabile.

1.2. CLASSIFICAZIONE

Questo dispositivo è stato classificato da un laboratorio di analisi riconosciuto a livello internazionale per rischio di scosse elettriche, incendio e rischi meccanici in conformità agli standard seguenti:

- CEI/EN 60601-1:2012, Apparecchiature Elettromedicali – Parte 1: Requisiti Generali per la Sicurezza di Base e le Prestazioni Essenziali
- CEI/EN 60601-1-2:2014, Parte 1-2: Norme Generali per la Sicurezza – Norma Collaterale: Compatibilità Elettromagnetica – Prescrizioni e Prove
- CEI/EN 60601-1-6:2010+A1:2013 Apparecchiature Elettromedicali – Parte 1-6: Requisiti Generali per la Sicurezza di Base e le Prestazioni Essenziali – Norma Collaterale: Usabilità
- CEI/60601-1-8:2006 Apparecchiature Elettromedicali – Parte 1-8: Norme Generali per la Sicurezza – Norma Collaterale: Prescrizioni Generali, Prove e Linee-guida per Sistemi di Allarme usati in Apparecchi e Sistemi Elettromedicali
- CEI/60601-1-11:2011 Apparecchiature Elettromedicali – Parte 1-11: Norme Generali per la Sicurezza – Norma Collaterale: Prescrizioni per Apparecchi Elettromedicali e Sistemi Elettromedicali per uso Domiciliare
- ISO 80601-2-67:2014, Dispositivi medici elettrici - Parte 2-67: Disposizioni particolari per la Sicurezza di base e prestazioni essenziali dei dispositivi economizzatori di Ossigeno.
- ISO 80601-2-69:2014, Medical Electrical Equipment - Part 2-69: Disposizioni particolari per la Sicurezza di base e le prestazioni essenziali dei Concentratori di ossigeno.
- CAN/CSA C22.2 No. 60601-1:14, Standard Canadese, Apparecchiature Elettromedicali – Parte 1: Requisiti Generali per la Sicurezza di Base e le Prestazioni Essenziali
- RTCA DO-160G:12/8/2010 Environmental Conditions and Test Procedures for Airborne Equipment.

- ISO 7637-2:2011 Road Vehicles - Electrical disturbances from conduction and coupling - Part 2: Electrical transient conduction along supply lines only.
- Direttiva CEE 93/42 sui Dispositivi edici


Questa apparecchiatura è classificata come segue:

- Classificazione FDA di Classe II
- Classe IIa secondo MDD 93/42 / CEE
- Tipo BF secondo IEC 60601
- IP22 secondo IEC 60509

1.3. CONVENZIONI TIPOGRAFICHE

Queste istruzioni contengono avvertenze, precauzioni e note per richiamare l'attenzione su gli aspetti più importanti riguardanti la sicurezza e il funzionamento del dispositivo. Per poter riconoscere facilmente queste voci nel testo, esse sono indicate con le seguenti convenzioni tipografiche:

 **AVVERTENZE:** Dichiarazioni che descrivono reazioni indesiderate gravi e possibili rischi per la sicurezza.

 **PRECAUZIONI:** Dichiarazioni che richiamano l'attenzione su informazioni relative a qualsiasi particolare cura alla quale si dovrebbero attenere il professionista e/o il paziente per un utilizzo sicuro ed efficace del dispositivo.

IMPORTANTE: Dichiarazioni che richiamano l'attenzione su ulteriori informazioni importanti relative al dispositivo e a una procedura.

2. USO PREVISTO

Il concentratore di ossigeno portatile Zen-O™ è indicato per fornire ossigeno supplementare a pazienti adulti che soffrono di patologie polmonari croniche o a qualsiasi paziente che richieda ossigeno supplementare.

Il dispositivo portatile consente ai pazienti che necessitano di un dispositivo di erogazione di ossigeno di essere trattati a domicilio secondo la prescrizione o le indicazioni del medico.

Il dispositivo Zen-O™ non è indicato per l'uso in condizioni di supporto o di sostentamento vitale, perché è fornito non sterile. È un dispositivo solo su prescrizione medica per l'uso al chiuso e all'esterno. Per le condizioni operative corrette vedere il capitolo 15. Descrizione Tecnica.

Il concentratore di ossigeno portatile Zen-O™ non è indicato per l'uso:

- in condizioni di supporto o di sostentamento vitale
- in ambiente operatorio o chirurgico
- con una popolazione non adulta
- insieme ad anestetici o materiali infiammabili

3. ISTRUZIONI PER LA SICUREZZA



3.1. PANORAMICA DELLE AVVERTENZE

1. Il dispositivo deve essere utilizzato nella borsa da trasporto per proteggerlo dalla penetrazione di liquido dovuto a pioggia e/o a perdite.
2. Esiste un rischio di incendio associato ad apparecchiature con ossigeno e ossigenoterapia. Non utilizzare vicino a scintille o fiamme libere.
3. Le pulsazioni impostazioni del concentratore di ossigeno portatile Zen-O™ RS-00500/RS-00500C potrebbero non corrispondere a quelle di flusso continuo di ossigeno.
4. Le impostazioni di altri modelli o marchi di apparecchiature di ossigenoterapia non corrispondono a quelle del concentratore di ossigeno portatile Zen-O™ RS-00500/RS-00500C.
5. Il vento o forti spifferi possono alterare la corretta erogazione dell'ossigenoterapia.
6. I pazienti geriatrici o non in grado di comunicare il proprio disagio possono richiedere un ulteriore monitoraggio per evitare danni.
7. Fumare (comprese le sigarette elettroniche) durante l'ossigenoterapia è pericoloso e potrebbe provocare ustioni al viso o il decesso. Vietare il fumo o evitare la presenza di fiamme libere nella stessa stanza del concentratore di ossigeno portatile o di qualsiasi accessorio che contiene ossigeno. Se il paziente fuma, deve sempre spegnere il concentratore di ossigeno, rimuovere la cannula e lasciare la stanza in cui sono riposti il concentratore e la cannula. Se non è possibile lasciare la stanza, si devono attendere 10 minuti dopo l'interruzione del flusso di ossigeno.
8. Durante l'ossigenoterapia utilizzare solo lozioni a base di acqua, compatibili con l'ossigeno. Non utilizzare mai lozioni o balsami a base di petrolio o olio per evitare il rischio di incendio e ustioni.
9. Durante l'ossigenoterapia le fiamme libere sono pericolose e potrebbero provocare incendi o il decesso. Evitare la presenza di fiamme libere entro 3 m (10ft) dal concentratore di ossigeno o da qualsiasi accessorio che contiene ossigeno.
10. L'ossigeno facilita lo sviluppo e la diffusione di un incendio. Non lasciare la cannula nasale sul copriletto o sui cuscini delle sedie, mentre il concentratore è acceso ma inutilizzato, perché l'ossigeno può rendere il materiale infiammabile. Quando non si utilizza il concentratore, spegnerlo per evitare l'arricchimento di ossigeno.
11. Rischio di esplosione. Non utilizzare in presenza di anestetici infiammabili!
12. Non utilizzare questo dispositivo in presenza di inquinanti o esalazioni.
13. Non immergere questo dispositivo in liquidi. Non esporlo all'acqua o a precipitazioni. Non esporlo a condizioni polverose.
14. Non utilizzare un dispositivo o alcun accessorio che mostra qualsiasi segno di danno.

15. Non utilizzare lubrificanti su questo dispositivo o sui suoi accessori per evitare il rischio di incendi e ustioni.
16. L'utilizzo di questo dispositivo a un'altitudine superiore a 4,000 m (13,000 piedi) o al di fuori dell'intervallo di temperatura di 5 °C (41 °F)/40 °C (104 °F) o dell'intervallo di umidità del 5%/93% può alterare la velocità di flusso e la percentuale di ossigeno e conseguentemente la qualità della terapia. Quando il dispositivo non viene utilizzato, deve essere conservato in un ambiente pulito e secco a una temperatura compresa tra -20 e 60 °C (-4/140 °F). L'uso e/o la conservazione al di fuori delle condizioni valide può danneggiare il prodotto. Per maggiori dettagli tecnici vedere il capitolo 15. Descrizione Tecnica. Consentire a questo dispositivo fino a 20 minuti di riscaldarsi / raffreddarsi dalla temperatura di conservazione alla temperatura di esercizio prima dell'uso.
17. Verificare sempre che sia inserita almeno una batteria prima di iniziare a utilizzare questo dispositivo.
18. In caso di sensazione di malessere o disagio durante l'uso di questo dispositivo, contattare il medico o cercare immediatamente assistenza medica per evitare danni.
19. L'operatore sanitario deve verificare la compatibilità del dispositivo e di tutti gli accessori prima dell'uso. Per garantire che il paziente riceva la quantità terapeutica di ossigeno per le sue condizioni mediche, il dispositivo e gli accessori compatibili verificati devono essere utilizzati solo dopo che sono state determinate o prescritte dall'operatore sanitario una o più impostazioni per il paziente in base ai suoi livelli specifici di attività.
20. Il cavo elettrico e i tubi possono presentare un rischio di inciampo o di strangolamento. Tenere lontano da bambini e animali domestici.
21. Non smontare o modificare questo dispositivo o qualsiasi suo accessorio. Non tentare di eseguire alcuna manutenzione diversa dalle attività descritte nel capitolo 10. Risoluzione dei Problemi. Lo smontaggio può creare un rischio di scossa elettrica e invalida la garanzia. Per l'assistenza da parte di personale autorizzato contattare il distributore locale.
22. Utilizzare solo ricambi raccomandati dal produttore per garantire il corretto funzionamento ed evitare il rischio di incendio e di ustioni.
23. Non effettuare riparazioni o manutenzioni mentre l'apparecchio è in uso al paziente.
24. Non posizionare l'impianto e la sua sorgente di alimentazione in modo che in caso di emergenza sia difficile staccare l'impianto dalla sorgente di alimentazione oppure, che sia difficile separare l'impianto nel caso di un incendio, pericolo elettrico oppure un altro incidente.

3.2. PANORAMICA DELLE PRECAUZIONI

1. Tenere lontano da fonti di calore (camini, stufe radianti, ecc.) che potrebbero far aumentare la temperatura operativa del dispositivo o vicino ad esso sopra i 40 °C (104 °F).
2. In condizione di luce abbagliante (luce del sole, luci d'interni, ecc.) può essere difficile leggere il display, in tal caso allontanarsi dalla luce diretta per poter visualizzare il display.
3. Tenere lontano da garze o altro materiale che si sfalda che potrebbe bloccare le fessure di ingresso dell'aria.
4. In alcuni Paesi la vendita di questo dispositivo è limitata al medico o dietro prescrizione medica. Verificare di essere conformi alle leggi relative locali.
5. L'ossigenoterapia non prescritta può essere pericolosa in alcune circostanze. Utilizzare questo dispositivo solo quando prescritto da un medico.
6. I pazienti con una frequenza respiratoria veloce, che richiedono un'impostazione di ossigeno più alta, possono aver bisogno di più ossigeno di quanto possa erogare questo dispositivo, vedere il capitolo 15. Descrizione Tecnica. In tal caso questo dispositivo non può essere appropriato. Consultare il medico per un trattamento alternativo.
7. Utilizzare il dispositivo sempre all'impostazione prescritta dal medico. Non modificare l'impostazione se non prescritto dal medico. Il medico deve eseguire controlli periodici delle impostazioni del flusso.
8. Non utilizzare questo dispositivo quando si dorme, se non prescritto dal medico.
9. Si raccomanda di avere disponibile una fonte alternativa di ossigeno nel caso di interruzione della corrente elettrica o di danno meccanico. Per un sistema appropriato di backup consultare l'operatore sanitario o il medico.
10. Questo dispositivo raggiunge la purezza specificata di concentrazione di ossigeno dopo 2 minuti di utilizzo alla velocità di flusso impostata. Per ottenere un livello ottimo della purezza dell'ossigeno può essere richiesto il tempo di riscaldamento supplementare fino a 30 minuti, se l'impianto è stato depositato/non utilizzato per un periodo piuttosto lungo oppure conservato a basse temperature.
11. Questo dispositivo è progettato per l'uso da parte di un paziente alla volta.
12. Se non si è in grado di udire o vedere gli allarmi, non si ha una normale sensibilità tattile o non si è in grado di comunicare condizioni di disagio, consultare il medico prima di usare questo dispositivo.
13. Se la concentrazione di ossigeno dovesse scendere al di sotto del livello specificato, un allarme indicherà questa condizione. Se l'allarme persiste, interrompere l'utilizzo di questo dispositivo, usare una fonte alternativa di ossigeno e contattare l'operatore sanitario.

14. Utilizzare solo accessori approvati con questo dispositivo. Vedere l'elenco degli accessori e delle cannule approvati per l'uso nella sezione 6.1. L'utilizzo di accessori o cannule non approvati può alterare la prestazione di questo dispositivo.
15. Questo dispositivo non è progettato per l'uso con un nebulizzatore. Se questo dispositivo viene utilizzato con un nebulizzatore, la sua prestazione può risultare ridotta e il dispositivo si può danneggiare.
16. L'umidificatore deve essere usato per questo dispositivo solo in modalità flusso continuo. Osservare le istruzioni per l'uso del produttore dell'umidificatore.
17. Per un uso corretto della cannula, a
18. ttenersi sempre alle istruzioni del produttore.
19. Sostituire la cannula regolarmente. Verificare con l'operatore sanitario o il medico la frequenza con cui va sostituita la cannula.
20. Controllare che il dispositivo funzioni quando è alimentato dalla batteria, scollegandolo dalla fonte di alimentazione elettrica.
21. Caricare la batteria solo in questo dispositivo o in un caricatore approvato (vedere l'elenco degli accessori approvati).
22. Se il dispositivo non verrà utilizzato per più di sette giorni, rimuovere la batteria. Conservare la batteria in un luogo fresco e asciutto.
23. Utilizzare esclusivamente soluzioni detergenti specificate in questo manuale. Prima dell'uso, lasciar sempre asciugare la soluzione detergente sulla superficie pulita.
24. Spegnerne sempre questo dispositivo quando non lo si utilizza.
25. Prima della pulizia scollegare sempre il dispositivo dall'alimentazione e spegnerlo, vedere il capitolo 11. Manutenzione e Pulizia.
26. Durante il funzionamento di questo dispositivo non ostruire le fessure di ingresso o di sfiato di aria. Il blocco può creare un accumulo di calore interno e arrestare o danneggiare il dispositivo.
27. Non porre degli oggetti sopra questo dispositivo.
28. Tenere lontano da bambini e animali domestici per evitare di danneggiare il dispositivo o gli accessori e/o di modificare accidentalmente le impostazioni.
29. Tenere questo dispositivo lontano da bambini e animali domestici.
30. Questo dispositivo è classificato IP22 quando utilizzato nella borsa da trasporto. Non utilizzare in condizioni polverose o umide.
31. Utilizzare sempre in una posizione ben ventilata.
32. Attenersi sempre al calendario di manutenzione specificato nel capitolo 11.1.
33. Se il dispositivo indica una condizione anormale, vedere il capitolo 10. Risoluzione dei Problemi.

34. Porre attenzione quando si tocca questo dispositivo in condizioni di alte temperature.
35. Il dispositivo può essere riutilizzato con un nuovo paziente. Il dispositivo deve essere pulito come indicato nella sezione 11.2 di questo manuale e secondo le leggi locali e prescrizioni prima di essere utilizzato con un nuovo paziente.
36. L'apparecchio può essere isolato dall'alimentazione elettrica sconnettendo il connettore di ingresso, vedere fig.1, posizionare l'apparecchio in modo che il connettore sia facilmente accessibile.

3.3. INFORMAZIONI IMPORTANTI

1. *Se è necessaria una prolunga, utilizzare un cavo classificato UL almeno da 15 amp. Non collegare qualsiasi altro dispositivo alla stessa prolunga. Non utilizzare una prolunga con multipresa.*
2. *L'inalazione attraverso il naso consente al concentratore di funzionare al meglio. L'inalazione per bocca può rendere meno efficace l'ossigenoterapia.*
3. *Il concentratore di ossigeno può funzionare sia in modalità flusso continuo sia in modalità erogazione a pulsazione. Il medico fornirà le istruzioni per entrambe le modalità, se pertinente, vedere il capitolo 15. Descrizione Tecnica.*
4. *Il tuo dispositivo è concepito per un uso quotidiano, per una ottima performance usa il tuo dispositivo per almeno 4 ore al giorno.*

4. ISTRUZIONI E FORMAZIONE

La Direttiva sui dispositivi medici 93/42/CEE riporta che il fornitore del dispositivo deve assicurarsi che tutti gli utilizzatori del dispositivo stesso siano provvisti di manuale istruzioni. Il manuale istruzioni è stato concepito per dare le giuste informazioni e istruzioni al fine di utilizzare il dispositivo in modo appropriato.



ADVERTENCIA: Non usare il dispositivo senza prima aver letto le istruzioni. Non utilizzare il dispositivo se non siete sicuri delle sue funzioni e caratteristiche. Contattate il vostro fornitore del dispositivo per assistenza o informazioni aggiuntive.

5. DESCRIZIONE DEL PRODOTTO

5.1. DESCRIZIONE SCHEMATICA

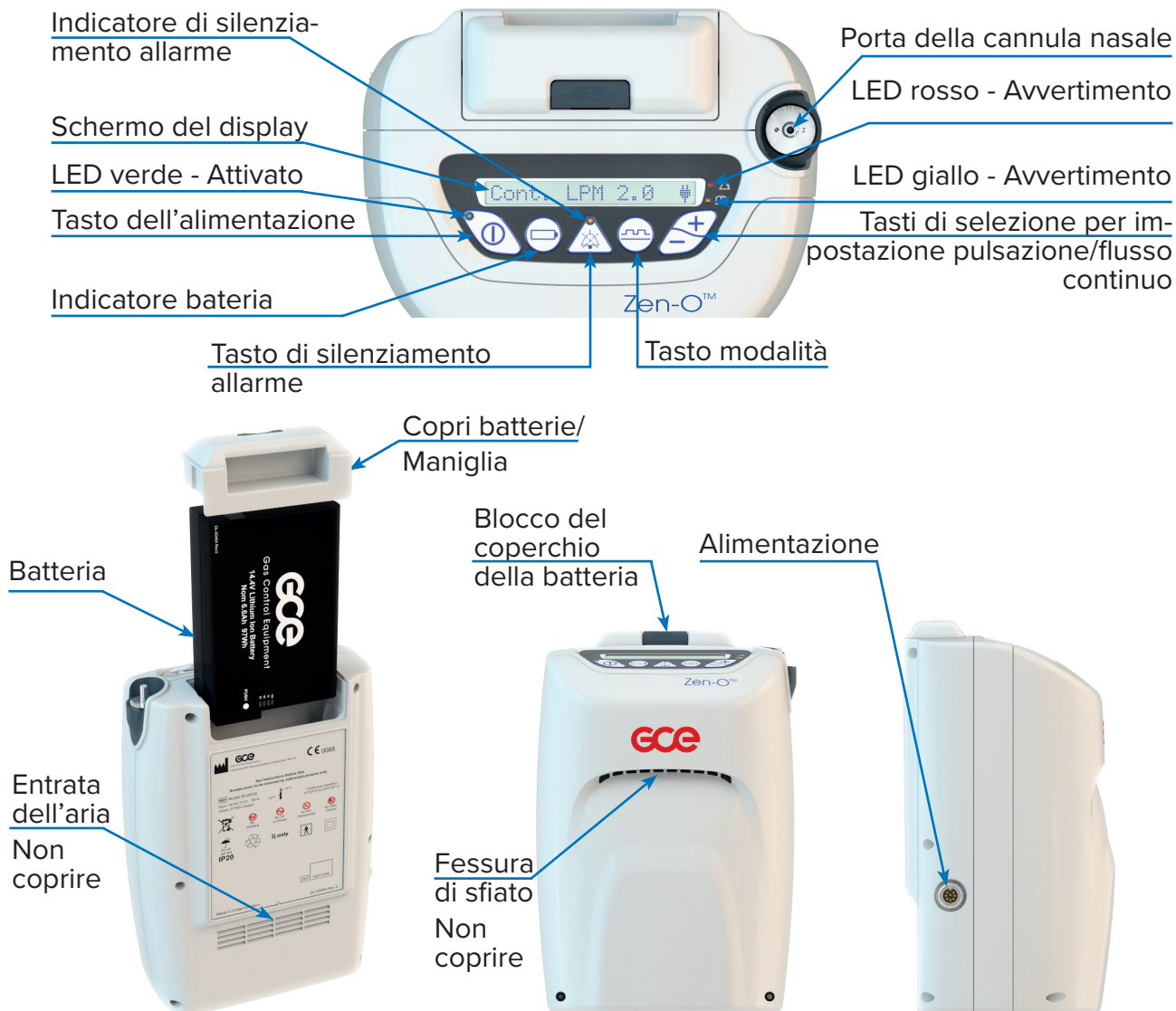


Fig. 1

- Il dispositivo utilizza un processo chiamato adsorbimento dell'oscillazione della pressione per produrre un'elevata concentrazione di ossigeno dall'atmosfera, una cannula nasale viene utilizzata per fornire l'ossigeno al paziente.

6. ISTRUZIONI GENERALI PRIMA DELL'USO

Numerosi accessori possono migliorare la trasportabilità e l'utilizzo del concentratore di ossigeno portatile Zen-O™. Oltre al dispositivo, la confezione contiene accessori per l'avvio e un manuale dell'utente.

Ispezionare sempre il dispositivo e i suoi accessori per qualsiasi segno di danno prima dell'uso.

IMPORTANTE: Anche se la confezione o la scatola può mostrare alcuni danni, per es. strappi o ammaccature, il dispositivo può essere comunque in condizioni idonee all'uso. Se il dispositivo o qualsiasi accessorio mostra segni di danno, contattare l'operatore sanitario.

Prima di iniziare, accertarsi di avere quanto segue:

- Concentratore
- Batteria
- Borsa da trasporto
- Borsa accessori
- Alimentazione c.a.
- Alimentazione c.c.
- Carrello

6.1. LISTA ACCESSORIO

Utilizzare solo materiali/adattatori o accessori specificati in questo manuale. L'utilizzo di accessori non specificati può generare dei rischi e/o influire negativamente sulla prestazione del dispositivo.

- Batteria ricaricabile (RS-00501)
- Alimentazione c.a. – Cavo di alimentazione europeo (RS-00520)
- Alimentazione c.a. – Cavo di alimentazione per il Regno Unito (RS-00521)
- Alimentazione c.a. – Cavo di alimentazione per l'America del Nord (RS-00522)
- Alimentazione elettrica CA senza cavo (RS-00510)
- Alimentazione c.c. (RS-00508)
- Borsa da trasporto (RS-00509)
- Carrello (RS-00507)
- Cavo di alimentazione europeo (RS-00504)
- Cavo di alimentazione per il Regno Unito (RS-00506)
- Cavo di alimentazione per l'America del Nord (RS-00503)
- Caricabatteria esterno - UE (RS-00516)
- Caricabatteria esterno - US (RS-00515)
- Caricabatteria esterno - UK (RS-00517)
- Kit umidificatore (RS-00534)
- Cannula nasale MM6012

Nota: Rivolgersi al produttore o al rivenditore autorizzato se la specifica connessione di alimentazione non è elencata.

⚠ AVVERTENZE: non utilizzare il dispositivo o alcun accessorio che mostra qualsiasi segno di danno.

6.2. BATTERIA


Il concentratore di ossigeno portatile Zen-O™ può essere sempre utilizzato quando è connesso direttamente a una fonte di alimentazione. Tuttavia, per migliorare la sua trasportabilità il concentratore è provvisto di una batteria interna agli ioni di litio ricaricabile. È possibile posizionare due batterie nei vani specifici del concentratore oppure una sola batteria in uno dei due vani.

⚠ AVVERTENZE: verificare sempre che sia inserita almeno una batteria, prima di iniziare a utilizzare questo dispositivo.

IMPORTANTE: è possibile alimentare il dispositivo in modi diversi per adattarsi alle esigenze globali di utilizzo e viaggio, vedere l'elenco degli accessori approvati nel capitolo 6.1.

6.2.1. Caricamento di Una o Più Batterie

⚠ PRECAUZIONI: Caricare la batteria solo in questo dispositivo o in un caricatore approvato (vedere l'elenco degli accessori approvati nel capitolo 6.1.).

- Prima di utilizzare per la prima volta il dispositivo, installare una o due batterie, come mostrato nella Fig. 2, ogni batteria si blocca quando è correttamente in posizione.
- Collegare il cavo dell'alimentazione c.a./c.c. inserendo il connettore rotondo nella presa sul lato del concentratore, vedere la Fig. 3.
- Inserire l'altra estremità del cavo dell'alimentazione c.a./c.c. in una presa di corrente. Porre sempre attenzione quando si inserisce il cavo dell'alimentazione in una presa della corrente a parete.
- Sul display viene visualizzato **Charging NN%** .

Il caricatore è universale e supporta un'ampia varietà di condizioni internazionali, quindi può essere collegato a una spina a 100–240 V c.a., 50–60 Hz.



Fig. 2



Fig. 3

Lascia caricare la batteria/batterie completamente prima di utilizzarlo per la prima volta. Una volta che la batteria è caricata completamente, il dispositivo può funzionare per un massimo di 4 ore con una batteria o 8 ore con due batterie in modalità pulsazione con settaggio 2 a 18 respiri al minuto. In modalità a flusso continuo con settaggio 2, il dispositivo può lavorare fino a 45 minuti circa con una batteria e un'ora e mezza con due batterie.

IMPORTANTE: la durata di carica della batteria può variare in base alla frequenza respiratoria, all'età della batteria e alle condizioni ambientali. Per conoscere lo stato di carica della batteria, guardare il testo visualizzato sul display.

IMPORTANTE: verificare che l'icona dello stato di alimentazione (vedere la Fig. 7) indichi che il dispositivo è collegato all'alimentazione. In caso contrario, controllare che il cavo sia inserito correttamente nella presa (per maggiori informazioni vedere il capitolo 10. Risoluzione dei Problemi).

IMPORTANTE: quando il concentratore è alimentato con alimentazione c.c. e funziona in modalità continua all'impostazione 2, la batteria non si carica.

IMPORTANTE: L'alimentazione CC deve essere utilizzata su veicoli con un'adeguata potenza in uscita nominale.

IMPORTANTE: Per poter alimentare il concentratore di ossigeno portatile Zen-O utilizzando l'adattatore CC, il veicolo deve essere in funzione.

Per massimizzare la vita della batteria e la durata della carica, evitare che si esaurisca completamente e usarla mentre il dispositivo è collegato a una fonte di alimentazione, ogni volta possibile. La batteria si carica automaticamente ogni volta che il concentratore è collegato a una fonte dell'alimentazione.

È possibile utilizzare il dispositivo mentre la batteria si carica. Il display LCD indicherà se il dispositivo sta funzionando a batteria con un'alimentazione c.a. esterna.

La batteria completamente carica mantiene un livello di carica per un massimo di trenta giorni all'interno del concentratore inutilizzato, vedere Precauzioni di seguito per le raccomandazioni sulla rimozione/conservazione della batteria.

IMPORTANTE: Se la batteria del concentratore viene lasciata scaricare completamente, si può danneggiare.

IMPORTANTE: Dopo 300 cicli di caricamento/scaricamento, la capacità della batteria sarà almeno l'80% della sua capacità originale. Sostituire la batteria, quando la ridotta durata della carica influisce sugli spostamenti.



PRECAUZIONI: Se il dispositivo non verrà utilizzato per più di sette giorni, rimuovere la batteria. Conservare la batteria in un luogo fresco e asciutto.

! **PRECAUZIONI:** Controllare che il dispositivo funzioni quando è alimentato dalla batteria, scollegandolo dalla fonte di alimentazione elettrica.

IMPORTANTE: Quando non si usa la batteria nell'unità, accertarsi di conservarla nella custodia protettiva in dotazione con la confezione originale.

6.3. CANNULA NASALE

Utilizzare una cannula nasale solo con le seguenti specifiche:

- Lunghezza: 1,2 m (4 piedi), 2,1 m (7 piedi), 7,6 m (25 piedi) o 15,2 m (50 piedi)
- Flusso elevato
- Diametro interno grande
- Punte dritte non coniche
- Adatta per un massimo di 15 lpm a un max. pressione di 3.6 psi
- Soddisfa la compatibilità del materiale CEI/ EN 60601-1

! La cannula da 15,2 m (50 piedi) può essere utilizzata solo se il dispositivo funziona in modalità flusso continuo.

! **PRECAUZIONI:** Utilizzare solo accessori approvati con questo dispositivo. Per un elenco completo degli accessori e delle cannule approvate con questo dispositivo fare riferimento alla guida degli accessori approvati. L'utilizzo di accessori o cannule non approvate può alterare la prestazione di questo dispositivo, compresa la velocità di flusso o la purezza dell'ossigeno.

Contattare il distributore locale per informazioni aggiornate e per gli accessori o se sono necessari accessori aggiuntivi, opzionali o sostitutivi.

6.4. CARRELLO

Quando si usa il dispositivo con un carrello, fissare e bloccare il concentratore con le cinghie, come mostrato nella Fig. 4.

IMPORTANTE: Si raccomanda di utilizzare il carrello per trasportare il dispositivo quando possibile.



Fig. 4

6.5. CONNESSIONE DI UN UMIDIFICATORE

ATTENZIONE: Un umidificatore può essere usato solo con la modalità a flusso continuo! Non utilizzare un umidificatore se il concentratore è in modalità flusso pulsato o in modo ECO!

Non sovraripempire l'umidificatore!

Utilizzare un umidificatore solo se prescritto da un medico!

Per connettere l'umidificatore:

- Rimuovere il coperchio dalla bottiglia dell'umidificatore.
- Riempire l'umidificatore con acqua di rubinetto bollita lasciata prima raffreddare a temperatura ambiente, oppure con acqua distillata. - Riempire l'umidificatore al livello specificato dal produttore e riposizionare il coperchio.
- Collegare l'adattatore angolare direttamente all'umidificatore e inserirlo nella sacca per umidificatore che va poi attaccata al carrello del concentratore.
- Collegare il tubo ossigeno (max 50 cm) all'adattatore angolare e collegare l'altra estremità all'uscita del concentratore. Assicurarsi che tutte le connessioni siano sicure.
- Collegare la cannula nasale all'uscita dell'umidificatore ed assicurarsi che l'ossigeno stia fluendo attraverso la cannula.
- Il concentratore e l'umidificatore devono essere usati in posizione corretta per prevenire il capovolgimento dell'umidificatore stesso ed evitare che l'acqua fuoriesca dalla bottiglia o peggio possa arrivare alla cannula e quindi al naso del paziente.



NOTA: Utilizzare solo cannule adeguate.

7. FUNZIONAMENTO DEL CONCENTRATORE

IMPORTANTE: Prima di utilizzare questo dispositivo, leggere le sezioni 3.1. Avvertenze e Precauzioni e 3.2. Panoramica delle Precauzioni.

Il concentratore di ossigeno portatile Zen-O™ è progettato per un semplice utilizzo e un accesso a tutte le funzioni mediante pochi tasti sul pannello di controllo.

Il dispositivo deve essere trasportato nella sua borsa da trasporto, posizionato su un carrello e utilizzato in posizione verticale sul tavolo o sul pavimento all'interno della borsa da trasporto. Durante l'uso il paziente si deve trovare a una distanza inferiore alla lunghezza raccomandata della cannula.

IMPORTANTE: La retroilluminazione del display rimane spenta, tranne durante le sequenze di avvio e spegnimento. Per accenderla brevemente premere qualsiasi tasto. La retroilluminazione rimane accesa anche durante una condizione di allarme non silenziato.

7.1. COLLEGAMENTO DELLA CANNULA NASALE

! PRECAUZIONI: Sostituire la cannula regolarmente. Verificare con l'operatore sanitario o il medico la frequenza con cui va sostituita la cannula.

! PRECAUZIONI: Per un uso corretto della cannula, attenersi sempre alle istruzioni del produttore.

Collegare il tubo alla porta della cannula, come mostrato nella Fig. 5.


Per collegare la cannula al paziente, posizionare le punte della cannula nelle narici del paziente e far passare il tubo su entrambe le orecchie e sotto il mento. Seguire le istruzioni del produttore.

Far scorrere l'adattatore sul tubo in modo che la cannula sia comoda e si adatti al paziente.

Una volta bloccata la cannula, respirare normalmente attraverso il naso. Il dispositivo Zen-O™ rileva un respiro ed eroga l'ossigeno durante l'inalazione.

IMPORTANTE: Se la cannula non è posizionata in modo corretto, il dispositivo potrebbe non riuscire a rilevare tutti gli sforzi respiratori del paziente. Verificare che la cannula sia collegata saldamente e completamente inserita.

7.2. ACCENSIONE

- Per accendere il dispositivo, premere il tasto dell'alimentazione .
- Il concentratore emette un segnale acustico e i LED verde, giallo e rosso lampeggiano una volta, mentre sullo schermo sono visualizzate il nome del dispositivo.



LED rosso: indica un avviso di pericolo e/o la necessità di un'azione urgente.



LED giallo: indica che è richiesta attenzione o precauzione.



LED verde: indica che il dispositivo è acceso. Il LED verde quindi rimane acceso.



Fig. 5

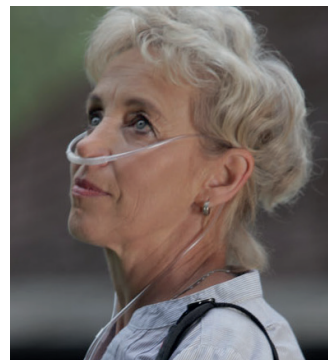







Fig. 6

IMPORTANTE: possono essere eseguite delle regolazioni solo al termine della sequenza di avvio.




7.3. SCELTA DELLA LINGUA

- Mentre il dispositivo è acceso, tenere premuti contemporaneamente i pulsanti più  e di silenziamento  per quattro secondi fino a quando viene visualizzato “Lingua:”.
- Quindi scorrere le lingue disponibili con i pulsanti più  o meno .
- Quando viene visualizzata la lingua desiderata, premere il pulsante modalità  per selezionarla. Il dispositivo cambia la lingua e ritorna alla schermata di flusso normale.

7.4. REGOLAZIONE DELLE IMPOSTAZIONI

IMPORTANTE: una volta acceso il dispositivo Zen-O™, la sequenza di avvio richiederà circa 35 secondi.

Il livello specificato di ossigeno è raggiunto entro 2 minuti di utilizzo.





- Il dispositivo inizia operando con l'impostazione precedente. Usare il pulsante modalità  per alternare tra modalità pulsazione **Pulsazione X.X**  e flusso continuo **Flus. con. X.X** .

- Nella modalità pulsazione, il dispositivo eroga una “pulsazione” di ossigeno all’inizio di ogni inalazione.

Modo Auto: se nessuna inalazione viene percepita per 60 secondi in modo pulsato, l'allarme "verifica Cannula" viene attivato e il dispositivo passa alla modalità Auto e continua a fornire ossigeno con un ritmo di 18 respiri al minuto. Non appena si verifica un respiro l'allarme si annulla automaticamente e il dispositivo esce dalla modalità Auto.

- Nella modalità flusso continuo il dispositivo fornisce un flusso continuo di ossigeno, ma consuma più potenza e la vita della batteria è più breve.

È possibile impostare la modalità come segue:

- La modalità pulsazione può essere regolata da 1,0 a 6,0 con incrementi da 0,5 con i tasti  e .
- La modalità continua può essere regolata da 0,5 a 2,0 con incrementi da 0,5 con i tasti  e .

IMPORTANTE: se si sospetta una perdita d'aria, è possibile rilevarla applicando una soluzione di sapone e acqua al punto di collegamento tra cannula e concentratore e controllando la formazione di bolle.

IMPORTANTE: è possibile verificare il flusso impostando il concentratore di ossigeno in modalità continua e posizionando l'estremità della cannula nasale sotto la superficie di una tazza d'acqua mezza piena e controllare la formazione di bolle.

Le impostazioni della corrente e la fonte di alimentazione (alimentazione esterna o batteria; l'icona della batteria mostra anche il livello approssimativo di carica rimasta) sono visualizzate sullo schermo del display, come mostrato nella Fig. 7.

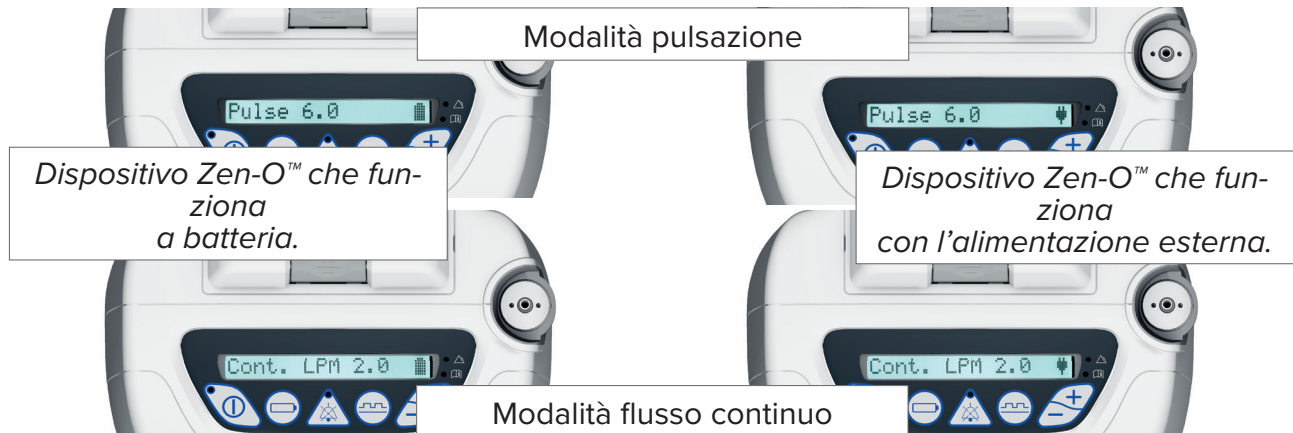



Fig. 7






7.5. MODO ECO

Mentre lo schermo mostra i settaggi premere e tenere premuto per 4 secondi circa il pulsante Batteria fino a quando cambia da "Pulsato xx" a "Modo Eco". Premere e tenere premuto per 4 secondi il tasto batteria per tornare al modo pulsato.

In modo pulsato il dispositivo vi darà la stessa quantità di ossigeno ad ogni respiro indipendentemente da quanti respiri fate al minuto. Questa ottima caratteristica può consumare più batteria del normale se i respiri al minuto aumentano di molto. Nel modo Eco invece come avviene in molti dispositivi sul mercato, il dispositivo erogherà un volume prefissato di ossigeno al minuto indipendentemente dal numero di respiri che fate e in questo modo la durata della batteria sarà superiore.


7.6. PULSANTE BATTERIA


Il pulsante batteria  consente di controllare lo stato della o delle batterie. Premendo ripetutamente il pulsante si scorrono tutte le informazioni.

- All'inizio vengono visualizzate le informazioni dell'indicatore di carica per entrambe le batterie (o per una batteria, se è installata solo una) **In carica NN%** .
- Successivamente l'indicatore di carica solo per la batteria nel primo vano **Batt.1: NN%** , poi il numero di cicli di caricamento per quella stessa batteria **Batt.1: N Cicli** .
- Infine, saranno visualizzati l'indicatore di carica e il numero di cicli di caricamento per la batteria nel secondo vano **Batt.2: NN%**  **Batt.2: N Cicli** .

Se in uno dei vani non è presente la batteria, sarà visualizzato un punto di domanda invece dell'indicatore di carica e del numero di cicli. Dopo la quinta pressione del pulsante batteria, il display ritornerà alla schermata principale che mostra l'impostazione corrente del flusso. Il dispositivo esce automaticamente dal menu dello stato della batteria e ritorna al display principale dell'impostazione del flusso dopo 15 secondi di inattività.


7.7. RISPOSTA AGLI ALLARMI

 **PRECAUZIONI:** Se non si è in grado di udire o vedere gli allarmi, non si ha una normale sensibilità tattile o non si è in grado di comunicare condizioni di disagio, consultare il medico prima di usare questo dispositivo.

Quando si preme il tasto di silenziamento allarme  in qualsiasi momento si disattiva il segnale acustico. La durata della disattivazione dell'allarme acustico dipende dalla gravità dell'allarme (vedere il capitolo 9. Indicatori di Allarme). Durante questo periodo di silenziamento, il LED di silenziamento rimane illuminato a indicare che il segnale acustico dell'allarme è disattivato. Per riattivare l'allarme acustico, premere di nuovo il pulsante di silenziamento. Se si preme il tasto di silenziamento quando nessun allarme è attivo, si silenzia qualsiasi allarme futuro di priorità media o bassa per otto ore. Per ulteriori informazioni sugli allarmi vedere il capitolo 9. Indicatori di Allarme e il capitolo 10. Risoluzione dei Problemi.

IMPORTANTE: il sistema di allarmi viene testato durante la sequenza di avvio. Si dovrebbero illuminare brevemente tutte le spie degli allarmi e si dovrebbe avvertire il segnale acustico. Se si sospetta che gli allarmi non funzionino correttamente, contattare il distributore per la verifica del loro corretto funzionamento.

7.8. SPEGNIMENTO

 **PRECAUZIONI:** Spegnerne sempre questo dispositivo quando non lo si utilizza. Per spegnere il concentratore di ossigeno portatile Zen-O™, premere e tenere premuto il tasto dell'alimentazione. Il dispositivo emette un segnale acustico e lo schermo visualizza un messaggio di arresto **Spegnimento** per circa cinque secondi, infine entra nella modalità a basso consumo.

IMPORTANTE: non scollegare l'alimentazione c.a. e contemporaneamente rimuovere la batteria mentre l'unità sta funzionando. Utilizzare sempre il tasto dell'alimentazione per spegnere il dispositivo. Attendere fino al completo spegnimento del dispositivo, prima di scollegarlo dall'alimentazione o rimuovere la batteria.

8. VIAGGIARE IN AEREO CON IL POC ZEN-O™

8.1. PREPARAZIONE PRE-VOLO PER I PASSEGGERI

8.1.1. Etichettatura richiesta

Il concentratore di ossigeno portatile (Portable Oxygen Concentrator, POC) Zen-O™ è adatto all'uso in aereo e rispetta tutti i criteri di ammissione stabiliti dalla Federal Aviation Administration (FAA) degli Stati Uniti. Ciò è certificato dall'etichetta con testo rosso sul retro del POC, che dichiara: "The manufacturer of this POC has determined this device conforms to all applicable FAA acceptance criteria for POC carriage and use on board aircraft". (=“Il costruttore di questo concentratore ha determinato che il dispositivo è conforme a tutte le disposizioni applicabili della FAA per l'accettazione e l'uso a bordo del dispositivo stesso.”.) Prima del volo, potrebbe essere necessario mostrare all'assistente di volo l'etichetta riportata sul POC.

8.1.2. Consulto con un operatore sanitario

La FAA non richiede al passeggero il consulto con un operatore sanitario prima dell'utilizzo del POC Zen-O™ a bordo di un aereo. Tuttavia, è consigliabile valutare con il proprio operatore sanitario i seguenti aspetti:

- Effetti di una cabina pressurizzata (l'altitudine di pressione della cabina può raggiungere gli 8.000 piedi) sulle proprie esigenze di ossigeno.
 - A causa dell'altitudine di pressione della cabina, alcuni utenti necessitano di un'impostazione superiore del flusso di litri o di litri al minuto (LPM) per il POC Zen-O™ durante il volo.
 - A causa dell'altitudine di pressione della cabina, alcuni utenti che a terra utilizzano occasionalmente un POC Zen-O™ potrebbero richiederne l'utilizzo per l'intero volo.
- Specifiche esigenze di ossigeno al momento del viaggio ed eventuali modifiche alle stesse dalla prima prescrizione del POC Zen-O™ o durante il consulto più recente con un operatore sanitario.
- Determinate indicazioni chiave presenti nel manuale operativo del POC Zen-O™ relative all'erogazione di ossigeno, agli indicatori, alle avvertenze, agli avvisi e all'impostazione/modifica del flusso di litri o dell'LPM.
- Tutti i membri dell'equipaggio (piloti e assistenti di volo) ricevono una formazione specifica in merito alla gestione degli eventi medici a bordo. Tuttavia, la FAA non richiede ai vettori aerei né ai membri dell'equipaggio di fornire assistenza medica ai passeggeri.

IMPORTANTE: ulteriori informazioni sulla salute e la sicurezza dei passeggeri sono contenute nella seguente pagina http://www.faa.gov/passengers/fly_safe/health/comprehensive/.

8.1.3. Determinazione del numero di batterie richieste

L'utente è responsabile del trasporto di un numero sufficiente di batterie per alimentare il POC Zen-O™ per l'intera durata dell'uso previsto dello stesso. È necessario considerare almeno i seguenti aspetti per determinare il numero di batterie richieste:

- Indicazione dell'operatore sanitario in merito alla durata di utilizzo del POC Zen-O™.
- Informazioni del vettore aereo in merito alla durata prevista del volo e a eventuali scali e ritardi imprevisti.

IMPORTANTE: in caso di viaggi che prevedano più voli o più compagnie aeree, considerare anche i periodi prolungati di utilizzo del POC Zen-O™ a terra tra un volo e l'altro.

- Informazioni contenute nel manuale del proprietario del POC Zen-O™ relative alla durata prevista delle batterie.

IMPORTANTE: non fare mai affidamento sulla disponibilità di prese elettriche a bordo dell'aereo durante il volo.

- I requisiti stabiliti da ciascun vettore aereo relativamente al quantitativo di batterie trasportabile a bordo sono in genere disponibili sul rispettivo sito web.

IMPORTANTE: i vettori aerei potrebbero richiedere all'utente di portare batterie sufficienti per alimentare il dispositivo per un periodo pari almeno al 150% della durata massima prevista del volo.

8.1.4. Documentazione

L'utente è responsabile del funzionamento del POC Zen-O™ a bordo dell'aereo. Per tale motivo, la FAA raccomanda ai passeggeri di portare a bordo il manuale utente e qualsiasi altra informazione scritta fornita dall'operatore sanitario in merito al POC Zen-O™ e al relativo utilizzo.

8.1.5. Dichiarazione del medico

Il vettore aereo può richiedere un certificato medico a un passeggero con disabilità qualora vi sia il ragionevole dubbio che il soggetto possa completare il volo in sicurezza, senza richiedere un'assistenza medica straordinaria durante il volo. Inoltre, il vettore aereo può richiedere un certificato medico a una persona che necessita di ossigeno medicale durante il volo. La FAA **non** richiede ai passeggeri di munirsi di una dichiarazione del medico da presentare all'operatore o al pilota in comando (PIC) prima di poter utilizzare il POC Zen-O™ a bordo dell'aereo.

8.1.6. Batterie di ricambio

Danni alle batterie o il cortocircuito delle stesse possono comportare il surriscaldamento e l'incendio. Tali eventi possono comportare conseguentemente lesioni personali ai passeggeri e, nello scenario peggiore per determinati tipi di batterie, un grave incendio nel comparto passeggeri. Pertanto, le batterie al litio di ricambio trasportate a bordo dell'aereo devono essere protette singolarmente dal cortocircuito collocandole nell'imballo originale del rivenditore, coprendo con del nastro i terminali esposti o collocando ciascuna batteria in una bustina di plastica separata/involucro protettivo.

IMPORTANTE: è vietato trasportare su un aereo batterie al litio di ricambio all'interno del bagaglio registrato.

L'utente è responsabile del trasporto di tutte le batterie di ricambio nel bagaglio a mano, debitamente imballate. I fornitori di apparecchiature POC Zen-O™, alcune compagnie aeree e gli spedizionieri specializzati in spedizioni di piccoli imballi possono fornire tale servizio di imballaggio.

8.2. IMBARCO E USO DURANTE IL VOLO

8.2.1. Bagaglio a mano

Il POC Zen-O™ è un dispositivo di assistenza. Pertanto, relativamente all'implementazione della politica sul bagaglio a mano, le compagnie aeree non possono conteggiare il POC Zen-O™ nel limite di oggetti a mano trasportabili in cabina da un soggetto qualificato con disabilità.

IMPORTANTE: Una borsa con una batteria addizionale che sia richiesta per alimentare ZEN-O™ durante il volo può altresì essere considerata un dispositivo di assistenza. Comunque ci sono restrizioni ai Watt per ora (Wh) erogabili dalla batteria che sono limitati a 100 Wh per batteria. Per il tuo ZEN-O™ i Wh sono meno di 100 per batteria quindi non saranno imposte limitazioni al volo.

8.2.2. POC Zen-O™ come bagaglio registrato

Il proprio POC Zen-O™ può essere trasportato a bordo come bagaglio a mano o come bagaglio registrato. Tuttavia, **è vietato trasportare in aereo batterie al litio di ricambio all'interno del bagaglio registrato.**

8.2.3. Considerazioni relative al posizionamento e allo stivaggio del POC Zen-O™

Affinché il POC Zen-O™ possa funzionare efficacemente, il filtro dell'aria/di aspirazione non deve essere ostruito durante l'uso. Pertanto, l'area intorno al POC Zen-O™ dovrebbe essere priva di coperte, cappotti e altri elementi dei bagagli a mano in grado di ostruire il filtro dell'aria/di aspirazione. Se il filtro dell'aria/di aspirazione risulta ostruito, si verificherebbero due situazioni. Per prima cosa, si verrà informati mediante spie di avviso e/o allarmi acustici della rilevazione di una concentrazione di ossigeno insufficiente nell'aria erogata dal POC Zen-O™. Secondo, se la temperatura dei componenti interni del POC Zen-O™ dovesse salire fino a un determinato limite, a causa del tentativo da parte del POC Zen-O™ di erogare comunque ossigeno, il POC Zen-O™ si arresterà automaticamente per impedire un sovraccarico, segnalando tale situazione mediante spie di avviso e/o allarmi acustici.

Posizionamento del POC Zen-O™ a bordo di un aereo Collocare il POC Zen-O™ sotto al sedile posto davanti all'utente, in modo che l'utente o chi lo accompagna possa notare le spie di avviso e/o udire l'allarme acustico. Il posizionamento direttamente sotto il sedile o in un comparto chiuso impedirebbe la visualizzazione delle spie di avviso, così come l'ascolto degli avvisi acustici. Altri posizionamenti possono risultare accettabili in base alle indicazioni fornite dagli assistenti di volo.

8.2.4. Limitazioni per i posti a sedere dei passeggeri che intendono utilizzare un POC Zen-O™ a bordo di un aereo

Posto a sedere vicino all'uscita di emergenza: La FAA vieta ai passeggeri che utilizzano dispositivi di assistenza, tra cui lo Zen-O™, di occupare uno dei posti a sedere in prossimità dell'uscita di emergenza.

Stivaggio durante il movimento: durante il movimento in superficie (pushback da gate e taxi), il decollo e l'atterraggio, il POC Zen-O™ deve essere stivato correttamente e in modo tale da non limitare l'accesso dei passeggeri a qualsiasi uscita o al corridoio nel comparto passeggeri. Al fine di rispettare tali normative di sicurezza della FAA, potrebbero essere applicate altre limitazioni ai posti a sedere. Ad esempio:

1. Alcuni posti a sedere all'interno dell'aereo, come quelli in prossimità delle paratie, potrebbero presentare o meno uno spazio di stivaggio approvato per ospitare un POC Zen-O™ durante il movimento in superficie, il decollo e l'atterraggio. Pertanto, il POC Zen-O™ potrebbe non essere stivato correttamente durante tali fasi di volo, nel caso in cui l'utente dello Zen-O™ occupi tali posti a sedere. Di conseguenza, potrebbe essere applicata una limitazione ai posti a sedere.
2. Durante il movimento in superficie, il decollo e l'atterraggio, i tubi di collegamento della cannula nasale, utilizzati per erogare ossigeno dal proprio POC Zen-O™ correttamente stivato, potrebbero non distendersi sufficientemente tra la fila, comportando limitazioni all'accesso dei passeggeri o rappresentando un rischio di inciampo in caso di evacuazione. Durante tali fasi di volo, è necessario non limitare l'accesso degli altri passeggeri. Di conseguenza, potrebbe essere applicata una limitazione ai posti a sedere, al fine di rispettare le normative di sicurezza della FAA. Ad esempio, se tutti i posti a sedere nella fila risultano occupati, il posto appropriato per l'utente del POC Zen-O™ sarebbe quello del finestrino.
3. Un operatore può stabilire limitazioni ai posti a sedere solo in base alle normative di sicurezza della FAA. Gli elenchi sopra rappresentano solo alcuni degli scenari da considerare.

***IMPORTANTE:** una politica generale applicata dalle compagnie aeree che richiedesse a tutti i passeggeri imbarcatosi con un POC Zen-O™ di occupare un posto a sedere con finestrino, indipendentemente dal caso specifico, non rispetterebbe i requisiti della FAA.*

8.2.5. Depressurizzazione in cabina

In caso di utilizzo del POC Zen-O™ durante una perdita di pressione in cabina, non vi è alcun pericolo specifico. Tuttavia, se dovesse verificarsi una perdita di pressione in cabina (lenta o rapida), è consigliabile utilizzare le maschere di ossigeno messe automaticamente a disposizione fino alla stabilizzazione dell'aereo.

8.2.6. Utilizzo dell'energia elettrica dell'aereo

Non vi è alcun obbligo per gli operatori in merito alla fornitura di energia elettrica a un utente del POC Zen-O™. Le prese elettriche a bordo dell'aereo sono considerate apparecchiature non essenziali e la loro presenza non è regolamentata dalla certificazione applicabile o dalle norme operative. Inoltre, eventuali malfunzionamenti elettrici nei sistemi aerei possono richiedere la disattivazione di tali prese elettriche, a terra o in volo, per garantire la sicurezza del volo. Pertanto, per l'intera permanenza a bordo dell'aereo, il POC Zen-O™ deve essere utilizzato esclusivamente a batteria. **Non fare mai affidamento sulla disponibilità di prese elettriche a bordo dell'aereo durante il volo.**

8.2.7. Fumo

Durante l'ossigenoterapia, il fumo (comprese le sigarette elettroniche) è pericoloso e potrebbe provocare lesioni gravi o il decesso del paziente o di altri a causa dell'incendio. Non consentire la presenza di fumo o fiamme libere entro 3 metri dal concentratore di ossigeno o da qualsiasi accessorio contenente ossigeno.

8.3. REQUISITI DELLA TRANSPORTATION SECURITY ADMINISTRATION (TSA)

I passeggeri che utilizzano dispositivi respiratori, inclusi i POC Zen-O™, possono ottenere dalla TSA informazioni specifiche consultando la pagina <https://www.tsa.gov/travel/special-procedures>.

Le seguenti considerazioni generiche per il controllo di sicurezza sono applicabili anche ai POC Zen-O™:



1. Il limite di un bagaglio a mano e di un bagaglio personale (borsa, valigetta o custodia per portatile) non si applica alle forniture mediche, alle apparecchiature, agli ausili per la mobilità e/o ai dispositivi di assistenza trasportati da e/o utilizzati da una persona con disabilità.
2. Se si dispone di una documentazione medica relativa alla propria condizione clinica o disabilità, presentare tali informazioni all'addetto al controllo per informarlo in merito alla propria situazione personale. Tale documentazione non è obbligatoria e non esenterà il soggetto dalla procedura di controllo di sicurezza.

8.4. ISTRUZIONI PER IL SETTAGGIO IN MODO AEREO

Se tu hai il modello RS-00500C (ciò è scritto sul retro del vostro apparecchio), il dispositivo è connesso alla piattaforma Clarity di GCE. Clarity fornisce un aggiornamento regolare sulle performances del dispositivo al vostro fornitore di servizi domiciliari permettendogli un migliore supporto a voi e al dispositivo stesso.

Mentre viaggiate in aereo è necessario disattivare le comunicazioni del dispositivo secondo le norme del trasporto aereo. Quindi se il vostro Zen-O è abilitato alle comunicazioni con Clarity (dovrebbe essere presente anche un adesivo) **DOVETE SETTARE ZEN-O NELLA MODALITA' AEREO** prima di salire a bordo!

Potete fare ciò in modo molto semplice:

1. Premere e tenere premuti entrambi i pulsanti Mute  e Meno  per 4 secondi.
2. Sul display appare: Sul display appare:



E il simbolo batteria si alternerà con la „A“.
Siete in modalità aereo.





3. Se un pulsante qualsiasi viene premuto il display mostrerà le indicazioni normali



dopo 10 secondi tornerà a mostrare la „A“ lampeggiante della modalità Aereo.



4. Per disattivare la modalità aereo premere e tenere premuto entrambi i pulsanti Mute  e Meno  per 4 secondi. La „A“ lampeggiante sparirà.

IMPORTANTE: L'attivazione o disattivazione del modo aereo non influisce sulla normale operatività del concentratore, continuate ad usarlo normalmente.

9. INDICATORI DI ALLARME

Se il concentratore di ossigeno portatile Zen-O™ rileva una condizione di allarme, indica visivamente l'allarme ed emette un segnale sonoro entro 10 secondi. I livelli di allarme sono quattro: priorità critica alta, priorità alta, priorità media e priorità bassa.

Ognuno è indicato in modo differente dal display retroilluminato; dai LED giallo e rosso e dal segnale acustico. In ogni caso, il messaggio di allarme e lo stato di alimentazione hanno la precedenza sulla visualizzazione corrente.

IMPORTANTE: tutti i parametri e le condizioni di allarme sono preimpostati in fabbrica e non possono essere modificati o regolati dall'utente.

IMPORTANTE: il sistema di allarmi viene testato durante la sequenza di avvio. Si dovrebbero illuminare brevemente tutte le spie degli allarmi e si dovrebbe avvertire il segnale acustico.

STATO DELL'ALLARME	SEGNALE ACUSTICO	INDICATORE VISIVO	DURATA DELLA DISATTIVAZIONE ACUSTICA
Priorità critica alta	Sequenza di dieci bip, ripetuta ogni 3 secondi.	LED rosso fisso e il dispositivo è disabilitato automaticamente	20 minuti
Priorità alta	Sequenza di dieci bip, ripetuta ogni 3 secondi.	LED rosso lampeggiante	20 minuti
Priorità media	Sequenza di tre bip, ripetuta ogni 8 secondi.	LED giallo lampeggiante	8 ore
Priorità bassa	Sequenza di tre bip, ripetuta ogni 10 secondi.	LED giallo fisso	24 ore

***IMPORTANTE:** se coesistono due condizioni di allarme contemporaneamente, viene indicato l'allarme a priorità più alta. Se coesistono contemporaneamente due condizioni di allarme di eguale priorità, viene visualizzato l'allarme più recente.*

***IMPORTANTE:** gli allarmi più recenti indicati dal dispositivo sono registrati per riferimento dal personale dell'assistenza. Questo registro è conservato anche se il dispositivo viene spento o se si interrompe l'alimentazione per qualsiasi altra ragione.*

***IMPORTANTE:** se si preme il tasto di silenziamento prima di una condizione di allarme (per esempio per silenziare il dispositivo al cinema), gli allarmi di priorità Critica e Alta disabilitano comunque la funzione di silenziamento; mentre gli allarmi di priorità media e bassa saranno silenziati rispettivamente per 8 e 24 ore dal momento in cui si è premuto il tasto. Premere il tasto di silenziamento per vedere l'ultimo allarme di priorità più alta. Premerlo di nuovo per resettare il timer a otto ore.*

IT

9.1. ALLARMI

Quando un concentratore emette un allarme acustico, sullo schermo viene visualizzato un messaggio corrispondente. Intraprendere le azioni indicate nel grafico seguente.

9.1.1. Allarmi a Priorità Critica Alta

IMPORTANTE: questi allarmi disattivano immediatamente il dispositivo.

MESSAGGIO DI ALLARME	DESCRIZIONE	AZIONE
Caricare batt.	La batteria deve essere ricaricata.	Ricaricare il pacchetto batteria collegandolo all'alimentazione. Verificare che tutte le connessioni siano salde.
Batt. non val.	La batteria non è approvata.	Sostituire la batteria con una approvata.
Allarm!ManutXX*	È necessario l'intervento dell'assistenza.	Contattare il distributore locale.

*Valore: 01–20

9.1.2. Allarmi a Priorità Alta

IMPORTANTE: questi allarmi consentono al dispositivo di continuare a funzionare.

MESSAGGIO DI ALLARME	DESCRIZIONE	AZIONE
Contr. aeraz.	Il dispositivo non riesce a mantenere la purezza dell'ossigeno.	Verificare che l'entrata/uscita dell'aria non siano bloccate. Se l'allarme persiste, contattare il distributore locale.
Batt. scarica	Vita della batteria stimata inferiore a 17 minuti.	Caricare il pacchetto batteria collegandolo all'alimentazione. <i>IMPORTANTE: il messaggio viene cancellato automaticamente quando la batteria viene collegata all'alimentazione.</i>
Allarm!ManutXX*	È necessario l'intervento dell'assistenza.	Contattare il distributore locale.

*Valore: 21–50

9.1.3. Allarmi a Priorità Media

MESSAGGIO DI ALLARME	DESCRIZIONE	AZIONE
Cont. cannula	Nessun respiro rilevato per 60 secondi.	Controllare il collegamento della cannula. Accertarsi di respirare attraverso il naso. Se l'allarme persiste, contattare il distributore locale. <i>IMPORTANTE: il messaggio viene cancellato automaticamente quando viene rilevata la respirazione.</i>
Basso consumo	Il flusso continuo di ossigeno è inferiore alle specifiche.	Controllare che la cannula non sia attorcigliata e il filtro del paziente sia installato correttamente. Se l'allarme persiste, contattare il distributore locale.
Allarm!ManutXX*	È necessario l'intervento dell'assistenza.	Contattare il distributore locale.

*Valore: 51–70


9.1.4. Allarmi a Priorità Bassa

MESSAGGIO DI ALLARME	DESCRIZIONE	AZIONE
Allarm!ManutXX*	È necessario l'intervento dell'assistenza.	Contattare il distributore locale.



*Valore: 71–99

9.1.5. Altri Messaggi

MESSAGGIO	DESCRIZIONE	AZIONE
Alim. rimossa	L'alimentazione esterna è stata scollegata, l'unità ora è alimentata dalla batteria.	Nessuna azione richiesta.
Spegnimento	Visualizzato durante la sequenza di spegnimento dell'unità.	Nessuna azione richiesta.

MESSAGGIO	DESCRIZIONE	AZIONE
Nessuna batt.	Visualizzato come voce del menu della batteria, quando non vi è comunicazione con la batteria.	Verificare che il pacchetto batteria sia installato correttamente. Contattare il distributore locale, se il messaggio continua a essere visualizzato per più di 30 secondi nonostante la batteria sia completamente inserita.
Batt NN%	Percentuale di carica della batteria visualizzata se è almeno del 10% e non vi è alcuna alimentazione esterna collegata.	Il messaggio è visualizzato quando viene premuto il tasto batteria.
In carica NN% 	NN% visualizza il livello di carica corrente della batteria. È visualizzato quando la carica della batteria è maggiore del 10% ma inferiore al 100% e l'alimentazione esterna è collegata.	Il messaggio è visualizzato quando viene premuto il tasto batteria.
In carica	La carica della batteria è inferiore al 10% e l'alimentazione esterna è collegata.	Il messaggio è visualizzato quando viene premuto il tasto batteria.
Freq. resp. XX	La frequenza media di respirazione del paziente quando il dispositivo sta erogando la quantità massima di ossigeno e il bolo è ridotto. Se non viene rilevato alcun respiro, viene visualizzata la frequenza di respirazione più recente.	Livello di attività ridotta. Verificare che l'entrata/uscita dell'aria non siano bloccate. <i>IMPORTANTE: Il messaggio viene cancellato automaticamente, quando il dispositivo ritorna al funzionamento normale.</i>
Allarme elimin	È stato cancellato automaticamente un allarme impostato in precedenza.	Nessuna azione richiesta.


10. RISOLUZIONE DEI PROBLEMI

PROBLEMA	POSSIBILE CAUSA	RISOLUZIONE DEL PROBLEMA
<p>Il sistema non funziona più.</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Il sistema può essere scollegato dall'alimentazione. • Il sistema può essere spento. • Si è attivato un allarme a priorità critica alta. 	<ul style="list-style-type: none"> • Controllare che il sistema sia collegato correttamente all'alimentazione. • Verificare che il sistema sia acceso. • Esaminare il sistema per la presenza di eventuali danni o l'esposizione a liquidi. • Se l'allarme persiste, contattare il distributore locale.
<p>Suona qualsiasi allarme o è illuminato il LED</p>  	<ul style="list-style-type: none"> • Vedere il capitolo 9. Indicatori di Allarme. 	<p>Vedere il capitolo 9. Indicatori di Allarme.</p>
<p>La batteria non è carica.</p>	<ul style="list-style-type: none"> • L'alimentazione non è collegata. • La batteria non è inserita completamente nel vano. • La batteria non funziona. 	<ul style="list-style-type: none"> • Controllare le connessioni per verificare che: <ul style="list-style-type: none"> • Le prese rotonde siano fissate nell'unità. • Il cavo dell'alimentazione sia collegato all'alimentazione c.a./c.c. o sia collegato l'adattatore c.c. per auto, se pertinente. • Il cavo dell'alimentazione sia collegato alla presa a muro, se pertinente. • La presa a muro sia alimentata. • Verificare che la batteria sia completamente inserita nel vano e il suo coperchio sia fissato. • Se l'allarme persiste, contattare il distributore locale.

11. MANUTENZIONE E PULIZIA

11.1. MANUTENZIONE REGOLARE

 **AVVERTENZE:** Non utilizzare lubrificanti su questo dispositivo o su qualsiasi suo accessorio. I lubrificanti a contatto con l'ossigeno possono incendiarsi spontaneamente.


 **PRECAUZIONI:** Sostituire la cannula regolarmente. Verificare con il distributore o il medico la frequenza con cui va sostituita la cannula.

Il dispositivo indicherà con un allarme quando un servizio di assistenza è richiesto. (vedere anche il capitolo 10. Risoluzione dei Problemi).

Nessuna manutenzione speciale è necessaria da parte dell'utilizzatore. Contatta il tuo fornitore o il fabbricante per informazioni sull'uso, la manutenzione o per riportare errori inaspettati.

11.2. PULIZIA E DISINFEZIONE

 **AVVERTENZE:** Non immergere questo dispositivo in liquidi. Non esporlo all'acqua o a precipitazioni. Non esporlo a condizioni polverose.

 **PRECAUZIONI:** Utilizzare esclusivamente soluzioni detergenti specificate in questo manuale. Prima dell'uso, lasciar sempre asciugare la soluzione detergente sulla superficie pulita.

 **PRECAUZIONI:** Prima della pulizia scollegare sempre il dispositivo dall'alimentazione e spegnerlo.

Pulire la parte esterna con un panno morbido leggermente inumidito con acqua e sapone o con salviette antibatteriche (soluzione di alcool isopropilico al 70%).

Per disinfettare usare MadaCide-FDW-Plus o un equivalente seguendo le istruzioni del produttore. (Produttore - Mada Medical Products Inc., www.madamedical.com)

IMPORTANTE: Il dispositivo dovrebbe ricevere una pulizia settimanale, gli accessori dovrebbero essere puliti al bisogno. La parte esterna del dispositivo e gli accessori devono essere puliti e disinfettati nonchè il "filtro paziente" sostituito prima di consegnare il dispositivo ad un nuovo paziente. Il dispositivo potrebbe surriscaldarsi dopo l'operazione, prestare particolare attenzione quando si sostituiscono i filtri.

Cannula nasale: fare riferimento alle istruzioni originali del produttore riguardo la sua pulizia.

11.3. VITA UTILE

L'aspettativa di durata di funzionamento dell'apparecchio è 5 anni tranne che per i filtri molecolari. La durata dei filtri molecolari dipende dalle condizioni di utilizzo. I filtri molecolari sono un componente interno dell'apparecchio e devono essere sostituiti solo da personale addestrato. Se le feritoie di ingresso e uscita aria dell'apparecchio sono libere e l'allarme di ventilazione è attivo contattate il vostro distributore.

12. RIPARAZIONE E SMALTIMENTO DEL DISPOSITIVO

12.1. RIPARAZIONE

Non tentare di riparare il dispositivo. Contattare l'operatore sanitario o il distributore per l'assistenza (vedere il capitolo 10. Risoluzione dei Problemi).

12.2. SMALTIMENTO

- Per lo smaltimento del dispositivo contattare il distributore locale.
- Smaltire la batteria in conformità alle normative locali o contattare il distributore locale.

13. GARANZIA

GCE garantisce che tutti i nuovi concentratori di ossigeno portatili Zen-O™ e i relativi accessori ("prodotti") siano privi di difetti di materiale e di fabbricazione, nel rispetto delle seguenti condizioni:

Tutte le garanzie su prodotti, accessori e componenti valgono a partire dalla data di vendita come indicato sulla fattura emessa da GCE. Le garanzie non verranno estese in base a qualsiasi intervento in garanzia eseguito entro il periodo di garanzia. Gli interventi fuori garanzia verranno forniti con una garanzia standard di 90 giorni sulle parti e la manodopera per la riparazione eseguita.

DESCRIZIONE DEL PRODOTTO	GARANZIA DEL DISPOSITIVO
Concentratore di ossigeno portatile Zen-O™	3 anni o 15 000 ore, a seconda della condizione che si verifica per prima (per prestazioni ottimali, utilizzare il concentratore di ossigeno portatile per almeno 4 ore al giorno. L'uso non frequente può compromettere la durata del gruppo setaccio e invalidarne la garanzia)
Accessori (batteria, alimentatori, tutte le sacche)	1 anno
Filtri, cannula e flacone umidificatore	Nessuna garanzia applicabile

IT

GARANZIA LIMITATA GRUPPO/MODULI DEL SETACCIO

Modello	Fornito con un concentratore di ossigeno portatile	Fornito come parte di ricambio
Gruppo setaccio Zen-O	La garanzia per il gruppo setaccio Zen-O fornito in ogni unità è limitata a 2 anni o 15 000 ore, a seconda della condizione che si verifica per prima dalla data di vendita all'acquirente originario.	La garanzia per il gruppo/moduli del setaccio forniti come parti di ricambio è limitata a 1 anno dalla data di vendita all'acquirente originario

Non vengono fornite altre garanzie esplicite in relazione a nessun prodotto. Tutte le garanzie implicite, incluse le garanzie di commerciabilità e idoneità per uno scopo particolare, sono limitate al periodo di garanzia sopra indicato. La presente garanzia non è trasferibile e si applica solo all'acquirente originario del prodotto da GCE.

Se l'acquirente ritiene che il prodotto non sia conforme alla garanzia indicata nel presente documento, egli deve contattare il distributore entro 2 giorni lavorativi dalla ricezione del prodotto, fornendo una descrizione del problema e una prova della data di acquisto. Se richiesto dal distributore GCE, l'acquirente dovrà restituire i prodotti, con spedizione prepagata, correttamente imballati in contenitori di spedizione approvati da GCE e identificati da un numero di reso materiale fornito da GCE. GCE non accetterà prodotti non identificati da un numero di reso materiale. Il prodotto senza numero di reso materiale sarà restituito all'acquirente a spese di quest'ultimo.

GCE sostituirà o riparerà a propria discrezione, ai sensi della presente garanzia, qualsiasi prodotto non conforme alla presente garanzia. I prodotti possono essere riparati o sostituiti con componenti nuovi o ricondizionati.

La garanzia limitata sarà annullata se i prodotti o i componenti sono;

- soggetti a uso inappropriato, uso improprio, stoccaggio improprio, danni accidentali, negligenza, danni fisici, fumo (incluso tabacco o sigarette elettriche), modifiche o riparazioni non autorizzate
- danneggiati dalla penetrazione di sabbia, liquidi, insetti, pellicce animali o altri oggetti estranei
- danneggiati da sollecitazioni elettriche o condizioni ambientali insolite, quali temperatura, umidità, condensa se i valori sono inferiori/superiori a quelli limite dei prodotti o dei componenti.
- usati o danneggiati in un modo non considerabile normale usura
- riparati o modificati con componenti e materiali non forniti o autorizzati da GCE
- danneggiati da condizioni non controllate da GCE

- restituiti senza un numero di serie valido fornito da GCE o se il numero di serie/lotto è stato alterato o danneggiato

La presente garanzia limitata non copre i difetti di aspetto, estetici o decorativi, incluse le parti non operative. Il prodotto deve essere utilizzato e sottoposto a manutenzione secondo le raccomandazioni nei relativi manuali; la mancata osservanza delle istruzioni operative contenute nel manuale d'uso può invalidare la presente garanzia limitata. **IN NESSUN CASO GCE SARÀ RESPONSABILE PER EVENTUALI DANNI INCIDENTALI O CONSEGUENZIALI AI SENSI DELLA PRESENTE GARANZIA O DI QUALSIASI GARANZIA IMPLICITA.**

I PRESENTI SONO I RIMEDI ESCLUSIVI DEL CLIENTE IN CASO DI VIOLAZIONE DELLA GARANZIA.

14. MARCHI DI FABBRICA E DICHIARAZIONI DI NON RESPONSABILITÀ

14.1. MARCHI DI FABBRICA

Tutti i marchi di fabbrica sono di proprietà dei rispettivi proprietari.

14.2. DICHIARAZIONI DI NON RESPONSABILITÀ

Le informazioni contenute in questo documento sono state esaminate con attenzione e ritenute affidabili. Inoltre, il produttore si riserva il diritto di apportare modifiche a qualsiasi prodotto indicato nel presente documento per migliorarne la leggibilità, il funzionamento o il design. Il produttore non si assume alcuna responsabilità sulla corretta applicazione o meno del concentratore Zen-O e dei suoi vari accessori di completamento alle patologie del paziente; né risponde di alcuna licenza prevista dai diritti dei suoi brevetti o dai diritti di altri.

14.2.1. Il Presente Documento

Le informazioni contenute in questo documento sono soggette a modifica senza avviso. Questo documento contiene informazioni proprietarie protette da copyright. Nessuna parte di questo documento può essere riprodotta in alcun modo, per intero o in parte (tranne per brevi estratti in revisione e articoli scientifici), senza previo consenso scritto del produttore. Accertarsi di aver letto con attenzione e aver compreso tutti i manuali forniti con il prodotto.

Per assistenza

In caso di domande riguardanti le informazioni contenute in queste istruzioni o l'utilizzo sicuro del dispositivo, contattare il distributore locale.

15. DESCRIZIONE TECNICA

Dimensioni:	212 mm (L), 168 mm (P), 313 mm (A) (8,3 pollici (L), 6,6 pollici (P), 12,3 pollici (A))
Peso dell'unità:	4,66 kg (10,25 lb) (senza borsa da trasporto e carrello)
Requisiti di alimentazione:	Adattatore c.a.: 100–240 V c.a. ($\pm 10\%$), 50–60 Hz ingresso, 24 V c.c., 6,25 A uscita. Adattatore c.c.: 11,5–16 V c.c. ingresso, 19 V, 7,9 A uscita <i>(IMPORTANTE: vedere l'elenco degli accessori per i modelli e i codici dell'alimentazione c.a.)</i>
Purezza:	90% (+6/-3%) a tutte le frequenze di flusso, nelle condizioni operative
Impostazione:	Regolabile dall'utente con incrementi di 0,5 da 1,0 a 6,0 in modalità pulsazione e da 0,5 a 2,0 in modalità continua.
Sensibilità di attivazione inspiratoria:	-0,12 cm/H ₂ O
Indicatore di impostazione:	Display LCD
Pressione massima di emissione di ossigeno:	20,5 psi
Intervallo di umidità:	da 5% a 93% $\pm 2\%$ senza condensa per le condizioni di funzionamento, immagazzinamento e trasporto
Altitudine operativa:	da 0 m a 4,000 m (0–13,000 piedi) sopra il livello del mare, da 1,060 a 575 mbar
Livello sonoro	Livello di pressione sonora di 38 dB(A) al settaggio 2 in modo pulsato, testato in accordo al Prufmethode 14-1 03/2007 MHS-Hi Livello di pressione sonora di 46 dBA/Livello di potenza sonora di 54 dBA al settaggio 6 in modo pulsato. Livello di pressione sonora di 52 dBA/Livello di potenza sonora di 60 dBA al settaggio 2 in modo continuo.

Tipo di protezione (elettrica):	Classe II
Grado di protezione (elettrica):	Tipo BF
Grado di protezione (acqua):	IP22 nella borsa da trasporto (protezione contro piccoli oggetti e da gocciolamento inclinato) IP20 al di fuori della borsa da trasporto (protezione contro piccoli oggetti e nessuna protezione contro l'acqua che entra nel concentratore)
Grado di sicurezza (miscela di anestetici infiammabili):	Non adatto all'uso in presenza di una miscela di anestetici infiammabili
Temperatura operativa:	Funzionamento continuo a temperature comprese tra 5 °C (41 °F) e 40 °C (104 °F).
Temperatura di trasporto e conservazione:	Tra -20 °C (-4 °F) e 60 °C (140 °F).
Livello della pressione del suono degli allarmi:	69 dB(A)
Ritardi del sistema di allarmi:	Meno di 10 secondi dopo il rilevamento (allarme di ossigeno basso se inferiore alla frazione di volume dell'82% in specifiche condizioni ambientali)
Indicatore di stato del concentratore di ossigeno:	Allarme a priorità alta che indica quando la concentrazione di ossigeno scende sotto l'82%

Tamanho do bolus do modo pulsado (ml/respiração) versus definição e frequência respiratória

RESPIRI AL MINUTO	IMPOSTAZIONE					
	1	2	3	4	5	6
15	11	22	33	44	55	66
20	11	22	33	44	55	66
25	11	22	33	44	55	66
30	11	22	33	44	55	66
35	11	22	33	44	55	57
40	11	22	33	44	50	50

Tutti i valori \pm 15% per tutte le condizioni operative

Modo Eco dimensioni bolo (ml/respiro) rispetto al settaggio e numero di respiri

RESPIRI AL MINUTO	IMPOSTAZIONE					
	1	2	3	4	5	6
15	11	22	33	44	55	66
20	10.5	19.8	31.5	42	52.5	59.4
25	8.4	15.8	25.2	33.6	42	47.5
30	7	13.2	21	28	35	39.6
35	6	11.3	18	24	30	33.9
40	5.25	9.9	15.75	21	26.25	29.7

Tutti i valori \pm 15% per tutte le condizioni operative

Flusso in modalità continua (l/min) versus impostazione

IMPOSTAZIONE	FREQUENZA DI FLUSSO
0.5	0.5
1.0	1.0
1.5	1.5
2.0	2.0

Tutti i valori \pm 0,2 l per tutte le condizioni operative

15.1. INFORMAZIONI RELATIVE ALLA COMPATIBILITÀ ELETTROMAGNETICA (EMC)

Le apparecchiature elettromedicali richiedono specifiche precauzioni riguardo alla compatibilità elettromagnetica (EMC). Le apparecchiature per comunicazioni in radiofrequenza (RF) portatili e mobili possono influire sui dispositivi, quali il concentratore di ossigeno portatile Zen-O™. Pertanto, il dispositivo non deve essere utilizzato accanto ad altre apparecchiature. Se ciò non fosse possibile, controllare il dispositivo per accertarsi che funzioni appropriatamente sempre.

15.1.1. Linee Guida e Dichiarazione del Produttore: Emissioni Elettromagnetiche

Il concentratore di ossigeno portatile Zen-O™ è progettato per l'uso nell'ambiente elettromagnetico specificato di seguito. Il cliente o l'utente del concentratore deve assicurare che l'apparecchiatura venga utilizzata in un ambiente di questo tipo.


TEST DELLE EMISSIONI	CONFORMITÀ	AMBIENTE ELETTROMAGNETICO/LINEE GUIDA
Emissioni RF CISPR 11	Gruppo 1	Il concentratore di ossigeno portatile Zen-O™ utilizza energia RF solo per il suo funzionamento interno. Le emissioni RF sono pertanto molto ridotte e difficilmente causano interferenze con apparecchiature elettroniche poste in prossimità.
Emissioni RF CISPR 11	Classe B	Il concentratore è adatto per l'uso in tutti gli ambienti, inclusi gli ambienti domestici e gli ambienti direttamente collegati alla rete di alimentazione pubblica a bassa tensione che alimenta edifici utilizzati per scopi domestici.
Armoniche Emissioni CEI 61000-3-2	Classe A	
Fluttuazioni di tensione/emissioni flicker CEI 61000-3-3	Conforme	

IT

15.1.2. Linee Guida e Dichiarazione del Produttore: Immunità Elettromagnetica

Il dispositivo Zen-O™ è indicato per l'uso nell'ambiente elettromagnetico specificato di seguito. Il cliente o l'utente del concentratore deve assicurare che l'apparecchiatura venga utilizzata in un ambiente di questo tipo.

TEST DI IMMUNITÀ	LIVELLO TEST CEI 60601	LIVELLO DI CONFORMITÀ	AMBIENTE ELETTROMAGNETICO/ LINEE GUIDA
Scariche elettrostatiche (ESD) CEI 61000-4-2	± 6 kV a contatto ± 8 kV in aria	± 15 kV a contatto ± 8 kV in aria	I pavimenti devono essere in legno, cemento o piastrelle di ceramica. Se i pavimenti sono ricoperti con materiale sintetico, l'umidità relativa deve essere pari ad almeno il 30%.
Transitori elettrici veloci/ burst CEI 61000-4-4	± 2 kV per linee di alimentazione ± 1 kV per linee di ingresso/ uscita	± 2 kV per linee di alimentazione ± 1 kV per linee di ingresso/uscita	La qualità dell'alimentazione principale deve essere quella tipica dell'ambiente commerciale o ospedaliero.
Sovracorrente CEI 61000-4-5	± 1 kV modalità differenziale ± 2 kV modalità comune	± 1 kV modalità differenziale ± 2 kV modalità comune	La qualità dell'alimentazione principale deve essere quella tipica dell'ambiente commerciale o ospedaliero.
Cali di tensione, brevi interruzioni e variazioni di tensione su linee di ingresso dell'alimentazione CEI 1000-4-11	< 5% UT (> 95% di caduta in UT) per 0,5 cicli 40% UT (60% di caduta in UT) per 5 cicli 70% UT (30% di caduta in UT) per 25 cicli < 5% UT (> 95% di caduta in UT) per 5 cicli	< 5% UT (> 95% di caduta in UT) per 0,5 cicli 40% UT (60% di caduta in UT) per 5 cicli 70% UT (30% di caduta in UT) per 25 cicli < 5% UT (> 95% di caduta in UT) per 5 cicli	La qualità dell'alimentazione principale deve essere quella tipica dell'ambiente commerciale o ospedaliero. Se l'utente del concentratore di ossigeno portatile Zen-O™ necessita di un uso continuo durante interruzioni dell'alimentazione, si raccomanda che il concentratore sia alimentato da un gruppo di continuità o da una batteria.

TEST DI IMMUNITÀ	LIVELLO TEST CEI 60601	LIVELLO DI CONFORMITÀ	AMBIENTE ELETTROMAGNETICO/ LINEE GUIDA
Campo magnetico generato alla frequenza di rete (50/60 Hz) CEI 61000-4-8	3 A/m	3 A/m	I campi magnetici alla frequenza dell'alimentazione devono essere pari ai livelli caratteristici di una posizione tipica in ambiente commerciale o ospedaliera.
RF condotta CEI 61000-4-6	3 Vrms da 150 kHz a 80 MHz	3 Vrms	Le apparecchiature per comunicazioni RF mobili e portatili non devono essere utilizzate vicino ad alcuna parte del dispositivo, inclusi i cavi, a una distanza non inferiore a quella consigliata e calcolata in base all'equazione applicabile alla frequenza del trasmettitore. Distanza consigliata: d = 1,2 √P da 150 kHz a 80 MHz d = 1,2 √P da 80 MHz a 800 MHz d = 2,3 √P da 800 MHz a 2,5 GHz dove P è il valore nominale massimo di alimentazione in uscita dal trasmettitore espresso in watt (W), secondo il produttore del trasmettitore e d la distanza consigliata in metri (m). Le intensità di campo provenienti dai trasmettitori RF fissi, secondo quanto determinato da un'indagine elettromagnetica condotta sul campoa devono essere inferiori al livello di conformità in ciascuna gamma di frequenzab. Possono verificarsi interferenze in prossimità di apparecchiature contrassegnata con il simbolo  seguente:
RF irradiata CEI 61000-4-3	3 V/m da 80 MHz a 2,5 GHz	3 V/m	

IMPORTANTE: a 80 MHz e 800 MHz si applica la gamma di frequenza più elevata.

IMPORTANTE: queste linee guida potrebbero non essere applicabili in tutte le situazioni. La propagazione elettromagnetica è condizionata dall'assorbimento e dalla rifrazione da parte di strutture, oggetti e persone.

aLe intensità di campo provenienti dai trasmettitori fissi, quali stazioni base per radiotelefono (cellulari e cordless) e radio mobili terrestri, radio amatoriali, trasmissioni radiofoniche in AM e FM e trasmissioni TV, non sono teoricamente prevedibili in modo accurato. Per valutare l'ambiente elettromagnetico creato da trasmettitori RF fissi, si consiglia di prendere in considerazione un'indagine elettromagnetica del sito. Se l'intensità del campo misurata nella posizione in cui il dispositivo Zen-O™ viene utilizzato supera il livello di conformità RF applicabile sopra indicato, il concentratore deve essere tenuto sotto controllo per verificarne il corretto funzionamento. Quando si osservino prestazioni anomale, potrebbero essere necessarie misure aggiuntive, quali il riposizionamento e la correzione dell'orientamento del concentratore.

bAl di sopra della gamma di frequenza da 150 kHz a 80 MHz, le intensità di campo devono essere inferiori a 3 V/m.

IT

15.1.3. Distanza Consigliata tra le Apparecchiature di Comunicazione RF Portatili e Mobili e il Concentratore di Ossigeno Portatile Zen-O™

Il concentratore di ossigeno portatile Zen-O™ è indicato per l'uso in un ambiente elettromagnetico in cui i disturbi da radiofrequenza irradiata sono controllati. L'utente del monitor può aiutare a prevenire le interferenze elettromagnetiche garantendo la distanza minima consigliata tra il monitor e le eventuali apparecchiature di comunicazione RF portatili e mobili (trasmettitori), come consigliato di seguito, in base alla potenza massima in uscita da tali apparecchiature.

POTENZA NOMINALE MASSIMA IN USCITA DAL TRASMETTITORE (W)	DISTANZA IN BASE ALLA FREQUENZA DEL TRASMETTITORE (M)		
	150 kHz a 80 MHz $d = 1.2 \sqrt{P}$	80 MHz a 800 MHz $d = 1.2 \sqrt{P}$	800 MHz a 2.5 GHz $d = 2.3 \sqrt{P}$
0.01	0.12	0.12	0.23
0.1	0.38	0.38	0.73
10	3.8	3.8	7.3
100	12	12	23

Per i trasmettitori la cui potenza nominale massima in uscita non è elencata sopra, la distanza consigliata (d) in metri (m) può essere determinata tramite l'equazione applicabile alla frequenza del trasmettitore, dove P è la potenza nominale massima in uscita in Watt (W) indicata dal produttore del trasmettitore.

IMPORTANTE: a 80 MHz e 800 MHz si applica la distanza della gamma di frequenza più elevata.

IMPORTANTE: queste linee guida potrebbero non essere applicabili in tutte le situazioni. La propagazione elettromagnetica è condizionata dall'assorbimento e dalla rifrazione da parte di strutture, oggetti e persone.

15.2. DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CON LE NORME FCC

Il presente impianto risponde alla parte di 15 norme FCC. Il suo utilizzo è sottoposto a due condizioni seguenti:

- (1) Il presente impianto non deve causare le interferenze nocive.
- (2) Il presente impianto deve accettare qualsiasi interferenza, incluse anche quelle che causano il funzionamento indesiderato.

- Questa apparecchiatura è conforme ai limiti di esposizione alle radiazioni FCC stabiliti per un ambiente non controllato. Gli utenti finali devono seguire le istruzioni operative specifiche per soddisfare la conformità all'esposizione alle RF. Questo trasmettitore non deve essere collocato accanto o funzionare insieme ad altre antenne o trasmettitori.
- I cambiamenti o modifi che che non sono state espressamente approvate da parte responsabile dell'adempimento di tutte le prescrizioni, potrebbero annullare la licenza di esercizio dell'utente.

15.3. LIMITAZIONE DELL'ARTICOLO 10(10) DIRETTIVA RED EU CONCERNENTE L'UTILIZZO DEL MODELLO RS00500C:

In base alle informazioni accessibili nel Sistema di informazioni sullo spettro di frequenza (EFIS) Uffi cio europeo delle comunicazioni (ECO), Zen-O™ (modello RS-00500C) risponde ai limiti stabiliti delle radiazioni ad alta frequenza. La tabella sottoriportata dimostra l'osservazione dell'articolo 10 (10) della Direttiva dell'Unione europea sugli impianti ed apparecchiature radio (RED) e conferma l'inesistenza delle limitazioni per quanto riguarda l'utilizzo da parte dei pazienti nei paesi membri dell'Unione europea;

Informazioni sul trasmettitore ad alta frequenza per i numeri di serie del dispositivo che iniziano ZC, HY, DC:

FUNZIONE/ USO DELLA BANDA	UPLINK/TR ASMISSIONE MHZ325	DOWNLINK/ RICEZIONE MHZ325	SCHEMA DI MODULAZIONE	POTENZA IRRADIATA EFFICACE MASSIMA (ERP/EIRP)
EGSM 900	880.0 – 915.0	925.0 – 960.0	GMSK	+9.33DBM / 8.57MW
DCS 1800	1710.2 – 1784.8	1805.2 – 1879.8	GMSK	+18.79DBM / 75.68MW
GPS	N/A	1563 – 1587	CDMA / FDMA	RECEIVE ONLY
GLONASS	N/A	1593 – 1610	CDMA / FDMA	RECEIVE ONLY
GALILEO	N/A	1559-1610MHZ	/	RECEIVE ONLY
BTLE	2400 – 2483	2400 – 2483	GFSK/Π/4- DPSK/ 8-DPSK	-8.0DBM /0.158MW (EIRP)

Informazioni sul trasmettitore ad alta frequenza per i numeri di serie del dispositivo che iniziano 4C, 4Y:

FUNZIONE/ USO DELLA BANDA	UPLINK/TR ASMISSIONE MHZ326	DOWNLINK/ RICEZIONE MHZ326	SCHEMA DI MODULAZIONE	POTENZA IRRADIATA EFFICACE MASSIMA (ERP/EIRP)
LTE BAND 1 UMTS BAND 1	1920 – 1980	2110 – 2170	QPSK/16QAM	18.3 dBm / 68mW
DCS 1800 LTE BAND 3	1710 – 1785	1805 – 1880	GMSK/8PSK QPSK/16QAM	16.2 dBm / 42mW
LTE BAND 7	2500 – 2570	2620 – 2690	QPSK/16QAM	17.7 dBm / 59mW
EGSM 900 UMTS BAND 8 LTE BAND 8	880 – 915	925 – 960	GMSK/8PSK QPSK/16QAM	20.1 dBm / 102mW
LTE BAND 20	832 – 862	791 – 821	QPSK/16QAM	20.8 dBm / 120mW
LTE BAND 28	703 – 748	758 – 803	QPSK/16QAM	12.4 dBm / 17mW
GPS	N/A	1559 – 1610	CDMA / FDMA	RECEIVE ONLY
BLE	2402 – 2480	2402 – 2483	GFSK	8.0dBm / 6.3mW

15.4. INFORMAZIONI SULLE RADIAZIONI AD ALTA FREQUENZA:

Il modello RS-00500C risponde ai rispettivi limiti per l'esposizione alle radiazioni ad alta frequenza (RF), come viene stabilito dai test indipendenti per la velocità di assorbimento dei tipi (SAR). Il tasso di assorbimento specifici co (Specific cAbsorptionRate - SAR) riguarda la velocità con la quale il corpo assorbe l'energia ad alta frequenza. Il limite SAR è 1,6 watt al chilo nei paesi che avevano stabilito il limite medio ad un grammo di tessuto e 2,0 watt al chilo nei paesi che hanno stabilito il limite medio a 10 grammi di tessuto.

Per RS-00500C, con numeri di serie che iniziano con ZC, HY, DC, i valori SAR più elevati misurati in conformità con le linee guida ICNIRP sono:

SAR corpo a 1 g: 1,50 W/Kg

SAR corpo a 10 g: 1,70 W/Kg









Per RS-00500C, con numeri di serie che iniziano 4C, 4Y, i valori SAR più alti misurati in conformità con le linee guida ICNIRP per questo dispositivo con una distanza di 4/5 mm come fornito dall'involucro del sistema sono:

SAR corpo a 1 g: 0.742 W/Kg

SAR corpo a 10 g: 0.834 W/Kg

Di solito, con l'utilizzo dell'impianto, i valori reali di SAR sono molto più bassi rispetto ai valori riportati, perché, allo scopo dell'efficienza del sistema, la potenza di esercizio è ridotta quando proprio non serve la potenza piena. Più bassa è la potenza di entrata, più basso è il valore SAR.

16. GLOSSARIO: SPIEGAZIONE DEI SIMBOLI DELLA CONFEZIONE E DELL'ETICHETTATURA

	Vedere le istruzioni prima dell'uso		Limitazione per pressione atmosferica operativa: da 0–13,000 piedi (0 Kpa a 50.2 Kpa)
	Tipo BF secondo i requisiti di sicurezza elettrica		Limitazioni per temperatura di conservazione: -20 °C–60 °C (-4 °F–140 °F)
	Numero di serie		Limitazione per umidità: 5–93% ±2% senza condensa
	Numero di catalogo		Maneggiare con cura

IT

Rx only	La legge federale statunitense limita la vendita di questo dispositivo ai medici o su prescrizione medica		Raccolta differenziata per apparecchiature elettriche ed elettroniche
	Non usare se la confezione è danneggiata. Vedere il Capitolo 6.		Produttore
 No Oil or Grease	Non usare olio o grasso	 Do not get wet IP20	Tenere asciutto (questo simbolo si riferisce alla classificazione IPX2 del dispositivo)
 No Open Flames	Nessuna fiamma libera se il dispositivo è in uso o non incenerire	 DISPOSE OF USED BATTERY PROPERLY	Smaltire appropriatamente le batterie esauste
 Do Not Disassemble	Non smontare	 No Smoking	Vietato fumare
	Conforme alla UE applicable Standards		Simbolo di Classe II
	Rappresentante autorizzato nella Comunità Europea		Idoneo per utilizzo in Ossigeno terapia domiciliare
	Indica il rappresentante autorizzato in Svizzera		



Gas Control Equipment Limited
100 Empress Park, Penny Lane, Haydock,
St Helens WA11 9DB
United Kingdom

Prodotto per:

Gas Control Equipment Limited
Assemblato a: GCE, s.r.o
Zizkova 381, 583 01 Chotebor
Repubblica Ceca

CH REP

EUMEDIQ AG
Grafenauweg 8
CH-6300 Zug, Switzerland
www.eumediq.eu

EC REP

Importatore UE:

GCE, s.r.o.
Zizkova 381,
583 01, Chotebor
Repubblica Ceca

Prodotto per:

Gas Control Equipment Limited
Jesus Siqueiros #652, 83170
Hermosillo, Mexico

CE 2460

Svenska

Bruksanvisning: Zen-O™ Bärbar Syrgaskoncentrator (Modeller: RS-00500 & RS-00500C)

Innehåll

1. Förord	332
1.1. Allmän Information	332
1.2. Klassificering	332
1.3. Markörer	333
2. Avsedd Användning	333
3. Säkerhetsinstruktioner	334
3.1. Översikt Över Varningar	334
3.2. Översikt över Försiktighetsåtgärder	336
3.3. Viktig Information	338
4. Anvisningar och Utbildning	338
5. Produktbeskrivning	339
5.1. Ritning	339
6. Instruktioner före Användning	340
6.1. Lista över Tillbehör	340
6.2. Batteri	341
6.3. Näskanyl	342
6.4. Dragvagn	343
6.5. Ansluta en luftfuktare	343
7. Användning av Koncentratoren	344
7.1. Anslutning av Näskanyl	344
7.2. Påslagning	344
7.3. Välj Språk	345
7.4. Ändra Inställning	345
7.5. Ekonomiläge	346
7.6. Batteriknapp	346

7.7. Svara På Alarm	347
7.8. Avstängning	347
8. Resa med Zen-O™ portabel syrgaskoncentrator med flyg	347
8.1. Förberedelser för passageraren innan resan.....	347
8.2. Ombordstigning och flyginformation.....	349
8.3. Krav från Transportsäkerhetsadministrationen (Transport Security Administration – TSA)...	351
8.4. Instruktion för flygplansläge:	352
9. Alarmindikatorer	352
9.1. Alarm.....	354
10. Problemsökning	356
11. Underhåll och Rengöring	357
11.1. Rutinunderhåll	357
11.2. Rengöring och desinfektion	357
11.3. Livslängd	358
12. Reparation och Avyttring Av Utrustningen	358
12.1. Reparation	358
12.2. Avyttring	358
13. Garanti.....	358
14. Varumärken och Ansvarsfriskrivning	360
14.1. Varumärke	360
14.2. Ansvarsfriskrivning	360
15. Teknisk Beskrivning.....	361
15.1. Information om Elektromagnetisk Kompatibilitet (EMC).....	364
15.2. FCC Varningsdeklaration	367
15.3. EU RED Artikel 10(10) nyttjanderestriktioner för modell RS 00500C	368
15.4. Information om radiofrekvens exponering:.....	369
16. Ordlista – Förklaring av Symboler på Förpackning och Etiketter.....	370

1. FÖRORD

Var god se denna bruksanvisning för detaljerade anvisningar om varningar, försiktighetsåtgärder, specifikationer och ytterligare information.

Viktigt: Användare bör läsa hela bruksanvisningen innan de använder den bärbara syrgaskoncentratorn Zen-O™. Att inte göra detta kan resultera i personskada och/eller dödsfall. Om du har frågor om informationen i denna bruksanvisning eller om hur du använder detta system på ett säkert sätt bör du kontakta din distributör.

1.1. ALLMÄN INFORMATION

Denna bruksanvisning innehåller information för användare av den bärbara syrgaskoncentratorn Zen-O™. För att göra bruksanvisningen lättare att läsa används ibland termerna "koncentrator", "BSK", "enhet" och "utrustning" för att hänvisa till den bärbara syrgaskoncentratorn Zen-O™. "Patient" och "användare" betecknar samma sak.

1.2. KLASSIFICERING

Denna utrustning finns listad hos ett internationellt känt testlaboratorium och är klassificerad med avseende på elchock, eld och mekaniska faror i enlighet med följande standarder:

- IEC/EN 60601-1:2012, Medicinsk elektrisk utrustning – del 1: Krav för grundläggande säkerhet och drift
- IEC/EN 60601-1-2:2014, del 1-2: Krav för Grundläggande Säkerhet – Säkerhetsstandard: Elektromagnetisk Kompatibilitet – Krav och Tester.
- IEC/EN 60601-1-6:2010+A1:2013 Medicinsk Elektrisk Utrustning – del 1-6: Krav för Grundläggande Säkerhet och Drift – Säkerhetsstandard: Användbarhet
- IEC/60601-1-8:2006 Medicinsk Elektrisk Utrustning – del 1-8: Krav för Grundläggande säkerhet – Säkerhetsstandard: Grundläggande Krav, Tester och Vägledning för Alarmsystem i Medicinsk Elektrisk Utrustning och i Medicinska Elektriska System
- IEC/60601-1-11:2011 Medicinsk elektrisk utrustning – del 1-11: Krav för Grundläggande säkerhet – Säkerhetsstandard: Krav för Medicinsk Elektrisk Utrustning och Medicinska Elektriska System som används för Sjukvård i Hemmet
- ISO 80601-2-67:2014, Elektrisk utrustning för medicinskt bruk – del 2-67: Särskilda krav på grundläggande säkerhet och funktion för oxygenbesparande utrustning
- ISO 80601-2-69:2014, Elektrisk utrustning för medicinskt bruk - Del 2-69: Särskilda krav på grundläggande säkerhet och funktion för utrustning av oxygenkoncentratorer
- CAN/CSA C22.2 No. 60601-1:14, Kanadensisk Standard, Medicinsk Elektrisk Utrustning – del 1: Krav för Grundläggande Säkerhet och Drift
- RTCA DO-160G: 12/8/2010 Miljöförhållanden och provningsförfaranden för luftburna utrustningar.
- ISO 7637-2: 2011 Vägfordon - Ledningsbundna och kopplade elstörningar - Del 2: Elektriska transienter längs matningsledning

- Medicintekniskt Direktiv 93/42/EEG

Denna utrustning klassificeras som:

- Klass II FDA-klassificering
- Klass IIa enligt MDD 93/42 / EEG
- Skriv BF enligt IEC 60601
- IP22 i enlighet med IEC 60509

1.3. MARKÖRER

Dessa instruktioner innehåller varningar, försiktighetsåtgärder och notiser för att uppmärksamma om de viktigaste aspekterna för säkerhet och användning av utrustning. För att lättare kunna upptäcka dessa i texten visas de med följande markörer:



VARNING: Beskriver allvarliga negativa reaktioner och potentiella säkerhetsrisker.



FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRD: Visar på information angående eventuella särskilda åtgärder som hemvårdsleverantör och/eller patient måste göra för att säkerställa säker och effektiv användning av utrustningen.

VIKTIGT: Uppmärksammar ytterligare viktig information om utrustning eller användning.

2. AVSEDD ANVÄNDNING

Den bärbara syrgaskoncentratorn Zen-O™ är till för att ge extra syrgas till vuxna patienter med kroniska lungsjukdomar och för patienter som behöver extra syrgas.

Utrustningen är bärbar och ger patienter som behöver syrgasutrustning möjlighet att behandlas i hemmet enligt behandlares ordination eller anvisning.

Zen-O™ är inte menad för användning i situationer som kräver livsuppehållande vård, och utrustningen är inte steril. Utrustningen fås endast på recept och är ämnad för användning både inomhus och utomhus. Läs mer om driftsförutsättningar i kapitel ”15. Teknisk beskrivning”.

Den bärbara syrgaskoncentratorn Zen-O™ skall inte användas:

- i situationer som kräver livsuppehållande vård
- i operationsmiljöer och i kirurgiska miljöer
- på personer som inte är vuxna
- i förbindelse med lättantändliga bedövningsmedel eller lättantändliga material

3. SÄKERHETSINSTRUKTIONER

3.1. ÖVERSIKT ÖVER VARNINGAR

1. Utrustningen måste användas i bärväska för att skyddas från vätskor som regn och/eller spill.
2. Syrgasutrustning och syrgasterapi kan medföra brandfara. Använd inte nära gnistor eller öppen eld.
3. Inställningarna pulsläge för den bärbara syrgaskoncentratoren Zen-O™ RS-00500/RS-00500C kanske inte överensstämmer med fortlöpande syrgasflöde.
4. Inställningarna för andra modeller eller märken av syrgasterapiutrustning överensstämmer inte med inställningarna för den bärbara syrgaskoncentratoren Zen-O™ RS-00500/RS-00500C.
5. Vind eller starka drag kan påverka utförandet av syrgasterapi negativt.
6. Geriatriska patienter och patienter som inte kan kommunicera obehag kan behöva ytterligare övervakning för att undvika skador.
7. Rökning (inklusive e-cigarett) under syrgasterapi är farligt och kommer sannolikt att leda till brännskador i ansiktet eller dödsfall. Tillåt inte rökning eller öppen eld i samma rum som den bärbara syrgaskoncentratoren eller tillbehör för att bära syrgas. Om du röker måste du alltid stänga av syrgaskoncentratoren, ta bort kanylen och gå ut ur det rum där du förvarar kanylen och/eller koncentratoren. Om du inte kan lämna rummet måste du vänta tio minuter efter det att syrgasflödet har stoppats.
8. Använd bara vattenbaserade krämer som är syrgaskompatibla före och under syrgasterapi. Använd aldrig petroleum- eller oljebaserade krämer eller salvor när du använder utrustning för att undvika risk för eld och brännskador.
9. Öppen eld i samband med syrgasterapi är farligt och kommer sannolikt att leda till eld eller dödsfall. Tillåt inte öppen eld inom tre meter (10ft) av den bärbara syrgaskoncentratoren eller tillbehör för att bära syrgas.
10. Syrgas gör det lättare för eld att starta och spridas. Lämna inte näskanylen på sängöverkast eller stolskuddar med koncentratoren på när den inte används. Syrgasen gör materialen lättantändliga. Stäng av koncentratoren när du inte använder den för att förhindra syrgasberikning.
11. Explosionsrisk. Använd inte nära lättantändliga bedövningsmedel!
12. Använd inte utrustningen i närheten av utsläpp eller avgaser.
13. Sänk inte ned utrustningen i vätska. Utsätt inte för vatten eller någon annan vätska. Utsätt inte för dammiga miljöer.
14. Använd inte utrustning eller tillbehör som blivit skadade.
15. Använd inte smörjmedel på den här enheten eller någon av dess tillbehör för att undvika risk för brännskador.

16. Användning av utrustningen på en höjd av över 4 000 m (13 000 ft) eller i temperaturer under eller över 5 °C (41 °F) till 40 °C (104 °F), eller i luftfuktighet under eller över 5 % till 93 % kan påverka flödet och procenthalten av syrgas negativt och därigenom påverka behandlingskvaliteten. När utrustningen inte används bör den förvaras i en ren, torr miljö mellan –20 °C och 60 °C (–4 °F och 140 °F). Användning och/eller förvaring utanför de rätta förutsättningarna kan skada produkten. Läs mer om tekniska detaljer i kapitel 15. Teknisk Beskrivning. Låt denna enhet värmas upp / svalna upp till 20 minuter från lagringstemperatur till driftstemperatur före användning.
17. Kontrollera alltid att minst ett batteri är anslutet innan du använder utrustningen.
18. Om du mår dåligt eller upplever obehag medan du använder utrustningen ska du kontakta din behandlare eller söka medicinsk hjälp omedelbart för att undvika skador.
19. Din hemvårdsleverantör måste kontrollera utrustningens kompatibilitet med alla dess tillbehör före användning. För att se till att du får i dig rätt mängd syrgas för ditt sjukdomstillstånd får utrustningen och dess kontrollerade kompatibla tillbehör endast användas efter att en eller flera inställningar har bestämts eller blivit ordinerat dig för dina specifika aktivitetsnivåer av din hemvårdsleverantör.
20. De elektriska sladdarna och rören kan utgöra fara för att snava eller strypas. Håll borta från barn och husdjur.
21. Ta inte isär eller ändra utrustningen eller dess tillbehör. Försök inte att utföra någon form av underhåll förutom vad som beskrivs i kapitel ”9. PROBLEMSÖKNING”. Isärtagning kan orsaka elchocker och ogiltigförklarar garantin. Kontakta din distributör för underhåll av auktoriserad personal.
22. Använd bara reservdelar som rekommenderats av tillverkaren för att säkerställa korrekt drift och för att undvika risker för eld och brännskador.
23. Man får inte reparera eller utföra servicearbete när enheten används av patienten.
24. Placera inte utrustningen, eller dess nätaggregat, så att det är svårt att koppla bort matningen vid nödsituationer, eller svårt att isolera utrustningen vid brand, elfara, eller andra tillbud.

3.2. ÖVERSIKT ÖVER FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER

1. Håll utrustningen borta från värmekällor (eldstäder, värmeelement och liknande) som kan få temperaturen runt utrustningen att överstiga 40 °C (104 °F).
2. Skärmen kan vara svår att läsa i starkt ljus (solljus, lysrör och liknande). Flytta skärmen ur direkt ljus för att läsa av skärmen.
3. Håll utrustningen borta från ludd och andra lösa material som kan blockera ventilationen.
4. Vissa länder begränsar försäljningen av denna utrustning till att endast säljas av eller enligt beställning av en ordinerande hemvårdsleverantör. Se till att du följer vidkommande lokala lagar.
5. Icke receptbelagd syrgasterapi kan vara skadlig under vissa omständigheter. Använd endast denna utrustning om den är ordinerad av en hemvårdsleverantör.
6. Patienter med snabb andning som behöver en högre syrgasinställning kanske behöver mer syrgas än vad denna utrustning kan producera. Se kapitel ”15. Teknisk Beskrivning”. Denna utrustning kanske inte är lämplig om så är fallet. Rådgör med din hemvårdsleverantör angående alternativ behandling.
7. Använd alltid denna utrustning på den inställning som du blivit ordinerad av en hemvårdsleverantör. Ändra inte inställningen om du inte fått ordination av din hemvårdsleverantör. Utrustningens flödesinställningar bör utvärderas av en hemvårdsleverantör med jämna mellanrum.
8. Använd inte denna utrustning medan du sover om du inte blivit ordinerad detta av din hemvårdsleverantör.
9. Vi rekommenderar att ha en alternativ syrgaskälla tillgänglig i händelse av strömavbrott eller mekaniskt fel. Rådgör med din hemvårdsleverantör angående ett passande reservsystem.
10. Utrustningen kan ta upp till två minuter på rätt inställt flöde för att nå den specificerade syrgaskoncentrationen. Ytterligare uppvärmningstid om upp till 30 minuter kan behövas för att uppnå optimal renhet på syrgasen om enheten har lagrats eller varit oanvänd under en längre period, eller förvarats i kyla.
11. Utrustningen är menad att användas av en patient åt gången.
12. Om du är oförmögen att höra eller se alarm, inte har normal känsel eller inte kan kommunicera obehag bör du rådgöra med en hemvårdsleverantör innan du använder utrustningen.
13. Om syrgaskoncentrationen sjunker under den specificerade nivån kommer ett alarm att indikera detta. Om alarmet fortsätter ska du sluta använda utrustningen, byta till en alternativ syrgaskälla och kontakta din hemvårdsleverantör.

14. Använd bara godkända tillbehör med denna utrustning. En lista över godkända tillbehör finns i sektion 6.1. tillsammans med kanyler som är godkända för användning med denna utrustning. Att använda icke godkända tillbehör eller kanyler kan försämra utrustningens prestanda.
15. Utrustningen är inte gjord för användning tillsammans med en nebulisator. Om en nebulisator används tillsammans med denna utrustning kan prestandan försämrans och utrustningen kan skadas.
16. Befuktare skall endast användas med denna utrustning i driftsläge med kontinuerligt flöde. Följ anvisningarna från befuktarens tillverkare.
17. Följ alltid kanyltillverkarens instruktioner för användning.
18. Byt ut kanylen regelbundet. Rådfråga din hemvårdsleverantör om hur ofta du bör byta ut kanylen.
19. Kontrollera att utrustningen fungerar på batteridrift efter att du kopplat bort strömkällan.
20. Ladda bara batteriet i utrustningen eller i en godkänd laddare. (Se listan över godkända tillbehör.)
21. Ta ut batteriet om utrustningen inte kommer att användas på mer än sju dagar. Förvara batteriet svalt och torrt.
22. Använd inga andra rengöringsmedel än de som nämns i denna bruksanvisning. Låt rengöringsmedlet torka från den rengjorda ytan före användning.
23. Stäng alltid av utrustningen när den inte används.
24. Koppla bort strömkällan och stäng av utrustningen innan du rengör den. Se kapitel "11. Underhåll och Rengöring".
25. Blockera inte de in- och utgående luftvägarna när du använder utrustningen. Blockeringar kan orsaka överhettning som kan stänga av eller skada utrustningen.
26. Placera inte föremål ovanpå utrustningen.
27. Håll utrustningen borta från barn och husdjur för att förhindra skador på utrustning och tillbehör och/eller oavsiktliga ändringar av inställningarna.
28. Håll utrustningen borta från husdjur och skadedjur.
29. Utrustningen har klassificeringen IP22 när den används i bärväskan. Använd inte i dammiga eller våta miljöer.
30. Använd alltid i väl ventilerade miljöer.
31. Följ alltid det underhållsschema som specificeras i kapitel "11.1. Rutinunderhåll".
32. Om utrustningen verkar vara i onormalt skick bör du läsa kapitel "10. Problemsökning".
33. Var försiktig när du vidrör utrustningen i höga omgivande temperaturer.

34. Enheten kan återanvändas av en ny patient. Utrustningen skall rengöras enligt kapitel 11.2 i denna bruksanvisning och skall följa lokala lagar och förordningar innan leverans till ny patient.
35. Enheten kan isoleras från strömförsörjningen genom att koppla bort den från ingången, se fig. 1, placera enheten för enkel åtkomst till strömförsörjningsingången.

3.3. VIKTIG INFORMATION

1. *Om du behöver använda en förlängningssladd ska du använda en UL-godkänd sladd för 15 ampere eller högre. Anslut inte annan utrustning på samma förlängningssladd. Använd inte i en förlängningssladd med flera uttag.*
2. *För att koncentratorn ska fungera så effektivt som möjligt ska du andas in genom näsan. Att andas in genom munnen kan göra syrgasterapin mindre effektiv.*
3. *Syrgaskoncentratorn kan användas antingen i ett konstant flödesläge eller i pulsläge. Din hemvårdsleverantör ger dig specifika instruktioner för båda lägena om det är tillämpligt. Se kapitel 15. Teknisk Beskrivning.*
4. *Din enhet är konstruerad för daglig användning. För optimal prestanda, använd enheten minst 4 timmar om dagen.*

4. ANVISNINGAR OCH UTBILDNING

Direktivet för medicinsktekniska produkter (MDD 93/42/EEG) anger att den som tillhandahåller produkten måste se till att alla användare av produkten är försedda med en instruktionsbok. Instruktionsboken för denna produkt har skrivits för att förmedla kunskap och utbildning till brukare av produkten så att den används på lämpligt sätt.



WARNING: Använd inte produkten utan att först läsa instruktionsboken. Använd inte produkten om det finns osäkert kring drift eller funktion av den. Kontakta din hemvårdsleverantör för att få hjälp eller mer information.

5. PRODUKTBESKRIVNING

5.1. RITNING



Fig. 1

- Enheten använder en process som kallas trycksvängningsadsorption för att producera hög koncentration av syre från atmosfären, en näskanyl används för att leverera syret till patienten.

6. INSTRUKTIONER FÖRE ANVÄNDNING

Ett flertal tillbehör kan förbättra rörligheten och användbarheten av den bärbara syrgaskoncentratorn Zen-O™. Förutom utrustningen innehåller förpackningen också tillbehör för att komma igång och en bruksanvisning.

Kontrollera alltid att utrustningen och tillbehören inte är skadade före användning.

Viktigt: Även om kartongen eller förpackningen kan vara skadade, till exempel revor eller märken, kan utrustningen fortfarande vara i användbart skick. Kontakta din hemvårdsleverantör om utrustningen eller något av tillbehören visar tecken på skada.

Se till att du har följande innan du startar:

- Koncentrator
- Batteri
- Bärväska
- Tillbehörspåse
- Växelströmkälla
- Likströmkälla
- Dragvagn

6.1. LISTA ÖVER TILLBEHÖR

Använd bara strömkällor/adaptrar och tillbehör som nämns i denna bruksanvisning. Att använda tillbehör som inte är specificerade kan skada och/eller negativt påverka utrustningens prestanda.

- Uppladdningsbart batteri (RS-00501)
- Växelströmkälla – Europeisk strömsladd (RS-00520)
- Växelströmkälla – Brittisk strömsladd (RS-00521)
- Växelströmkälla – Nordamerikansk strömsladd (RS-00522)
- AC nätaggregat utan nätsladd (RS-00510)
- Likströmkälla (RS-00508)
- Bärväska (RS-00509)

- Dragvagn (RS-00507)
- Europeisk strömsladd (RS-00504)
- Brittisk strömsladd (RS-00506)
- Nordamerikansk strömsladd (RS-00503)
- Extern batteriladdare - EU (RS-00516)
- Extern batteriladdare - USA (RS-00515)
- Extern batteriladdare - UK (RS-00517)
- Befuktarsats (RS-00534)
- Nasal kanyl MM6012



Fig. 2



Fig. 3

ANMÄRKNING: Kontakta Er lokala leverantör eller återförsäljare om önskad specifik nätanslutning ej finns med i listan.

 **VARNING: Använd inte utrustning eller tillbehör som blivit skadade.**


6.2. BATTERI


Den bärbara syrgaskoncentratorn Zen-O™ kan alltid användas när den är direkt ansluten till en strömkälla. Men för att göra den mer rörlig är koncentratorn utrustad med ett inre uppladdningsbart litiumjonbatteri. Två batterier kan sättas i koncentratorns batterifack eller ett batteri kan sättas i något av facken.

 **VARNING: Kontrollera alltid att minst ett batteri är anslutet innan du använder utrustningen.**

VIKTIGT: Andra strömkällor finns tillgängliga för användning globalt och för resor. En lista över godkända tillbehör finns i kapitel 6.1.

6.2.1. Ladda Batteriet/Batterierna

 **FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRD:** Ladda bara batteriet i utrustningen eller i en godkänd laddare. (En lista över godkända tillbehör finns i kapitel 6.1.)

- Innan du använder utrustningen för första gången ska du installera ett eller två batterier enligt anvisningarna i Fig.2. Batterierna låses fast när de är rätt isatta.
- Anslut växel/likströmkällan genom att ansluta den runda kopplingen till uttaget på sidan om koncentratorn. Fig. 3.
- Anslut den andra änden av växel/likströmkällan till ett eluttag. Var alltid försiktig när du ansluter strömkällan till eluttaget.
- Skärmen visar **Laddar NN%** .

Laddaren är av universalmodell och är kompatibel med ett flertal internationella marknader så att den kan anslutas till ett uttag med 100-240 V växelström, 50-60 Hz.

Ladda upp batteriet/batterierna helt innan de ska användas för första gången. Efter fullständig laddning kan utrustningen användas upp till fyra timmar med ett batteri eller åtta timmar med två batterier i pulsläge, vid inställning 2, med 18 andetag i minuten. I kontinuerligt läge, vid inställning 2, kan enheten drivas upp till 45 minuter med ett batteri samt 1,5 timmar med två batterier.

VIKTIGT: Batteritiden kan variera beroende på andningstakt, batteriets ålder och miljö. Läs mer om batteriets laddningsstatus på utrustningens text.

Viktigt: Kontrollera att strömikonen (Fig. 7) visar att strömmen är ansluten. Kontrollera annars att sladden är korrekt ansluten. (Se kapitel 10. Problemsökning för mer information.)

VIKTIGT: När koncentratorn drivs av likströmkällan och används i flödesläget på inställning 2 kommer batteriet inte att laddas.

VIKTIGT: Likströmskälla ska endast användas i fordon med korrekt uteffekt.

VIKTIGT: Fordonet ska vara igång när likströmsadaptern används för att driva den bärbara syrgaskoncentratorn Zen-O.

För att maximera batteriets livslängd och driftstid bör du undvika att låta batteriet laddas ur helt, och använd utrustningen när den är ansluten till en strömkälla närhelst det är möjligt. Det batteriet kommer automatiskt att laddas när koncentratorn är ansluten till en strömkälla. Du kan använda utrustningen medan batteriet laddar. LCD-skärmen visar om utrustningen använder batterikraft eller extern växelström.

Det fulladdade batteriet behåller viss laddning i upp till trettio dagar i utrustningen när den inte används. Läs försiktighetsåtgärden nedan för rekommendationer om uttag och förvaring av batteriet.

Viktigt: Om koncentratorns batteri laddas ur helt och hållet kan batteriet skadas.

Viktigt: Efter 300 laddningar och urladdningar kommer batterikapaciteten att vara minst 80 % av ursprungskapaciteten. Byt ut batteriet när dess reducerade livslängd påverkar din rörlighet.

⚠ FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRD: Ta ut batteriet om utrustningen inte kommer att användas på mer än sju dagar. Förvara batteriet svalt och torrt.

⚠ FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRD: Kontrollera att utrustningen fungerar på batteridrift efter att du kopplat bort strömkällan.

VIKTIGT: När du inte använder batteriet i enheten ska du förvara det i skyddsfickan som kom med originalförpackningen.

6.3. NÄSKANYL

Använd bara näskanyl med följande specifikationer:

- Längd: 1,2m (4ft), 2,1m (7ft), 7,6m (25ft) eller 15,2m (50ft)
- Stort flöde
- Stor inre diameter
- Raka, icke avsmalnande toppar
- Passar för upp till 15 liter/minut vid en max. tryck av 3,6 psi
- Kompatibel med IEC/EN 60601-1



Fig. 4

⚠ Kanyl 15,2m (50ft) får endast användas om utrustningen arbetar i driftsläge med kontinuerligt flöde

⚠ **FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRD:** Använd bara godkända tillbehör med denna utrustning. Vi hänvisar till den godkända tillbehörsguiden för en fullständig lista över tillbehör och kanyler som är godkända för användning med denna utrustning. Att använda icke godkända tillbehör eller kanyl kan försämra utrustningens prestanda, inklusive flöde och syrgasens renhet.

Kontakta din distributör för uppdaterad information och tillbehör, eller om du behöver ytterligare, extra eller ersättningstillbehör.

6.4. DRAGVAGN

När du använder utrustningen med en dragvagn ska du fästa och säkra koncentratorn med de remmar som visas i Fig. 4.

VIKTIGT: Det rekommenderas att patienter använder dragvagnen för att transportera utrustningen när så är möjligt.

6.5. ANSLUTA EN LUFTFUKTARE

VARNING: En luftfuktare får endast användas i flödesläge. Använd inte en luftfuktare medan enheten är i pulsläge eller sparläge!

För att koppla in luftfuktaren!

UAnvänd endast luftfuktare om det föreskrivs av en läkare!

Per conettere l'umidificatore:

- Ta bort locket på luftfuktarens flaska.
- Fyll luftfuktaren med destillerat vatten/nedkyllt kokat vatten till den nivå som anges av tillverkaren.
- Fäst vinkeladaptorn direkt på luftfuktarens flaska och placera luftfuktaren i sin tillbehörspåse som sätts fast på dragvagnen.
- Anslut en slang för syrgas (max 50 cm) mellan vinkeladaptorn och koncentratorns syrgasutlopp. Se till att alla anslutningar är fästa.
- Anslut näskanylen till luftfuktarens flaskutlopp och se till att syrgas flödar fritt genom kanylen.
- Koncentratorn och luftfuktaren ska alltid användas i upprätt läge för att förhindra att vatten kommer in i näskanylen.

ANMÄRKNING: Använd endast tillhörande näskanyl



7. ANVÄNDNING AV KONCENTRATORN


VIKTIGT: Läs 3.1. Översikt över Varningar och 3.2. Översikt över Försiktighetsåtgärder innan du använder utrustningen.


Den bärbara syrgaskoncentratorn Zen-O™ är gjord för att vara lätt att använda. Alla funktioner finns tillgängliga genom ett fåtal knappar på panelen.

Utrustningen bör bäras i bärväskan, placeras på en vagn och användas stående upprätt i bärväskan på ett bord eller på golvet. Patienten bör vara inom den rekommenderade kanylängden under användning.

VIKTIGT: Förutom under påslagning och avstängning kommer skärmens bakgrundsljus att vara avstängt. Varje knapptryckning tänds bakgrundsljuset en kort stund. Bakgrundsljuset förblir också tänd medan larmet är igång.

7.1. ANSLUTNING AV NÄSKANYL

 **FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRD:** Byt ut kanylen regelbundet. Rådfråga din hemvårdsleverantör om hur ofta du bör byta ut kanylen.

 **FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRD:** Följ alltid kanyltillverkarens instruktioner för användning. Anslut röret till kanylanslutningen enligt Fig. 5.


Anslut kanylen till patienten genom att placera kanylens toppar i patientens näsborrar och dra rören över båda öronen och under hakan. Följ tillverkarens instruktioner.

Dra adaptorn upp längs rören för att justera passformen.

När kanylen sitter på plats ska du andas normalt genom näsan. Zen-O™ kommer att notera andning och distribuera syrgas vid inandning.

VIKTIGT: Felaktig placering av kanylen kan innebära att utrustningen inte kan notera alla patientens andetag. Se till att kanylen är säkert fastsatt och helt införd.

7.2. PÅSLAGNING

- Tryck på strömknappen för att starta utrustningen .
- Koncentratorn piper och de gröna, röda och gula LED-lamporna blinkar en gång, medan skärmen visar enhetsnamnet.



Röd LED-lampa – indikerar en varning, fara och/eller behov av omedelbar handling



Gul LED-lampa – indikerar behov av försiktighet eller uppmärksamhet



Grön LED-lampa – indikerar att utrustningen är på. Den gröna LED-lampan förblir tänd.

VIKTIGT: Justeringar kan inte göras förrän utrustningens startsekvens är färdig.




7.3. VÄLJ SPRÅK

- När utrustningen är på håller du in plusknappen  och tystknappen  tillsammans i ungefär fyra sekunder tills skärmen visar "Språk:"
- Bläddra sedan i listan över tillgängliga språk med plus-  och minus-  knapparna.
- När ditt språk visas trycker du på lägesknappen  för att välja det. Utrustningen kommer att byta språk och återgå till den vanliga flödesskärmen.

7.4. ÄNDRA INSTÄLLNING

VIKTIGT: När du startar Zen-O™ tar startsekvensen ungefär 35 sekunder. Den specificerade syrgasnivån nås inom två minuters användning.

- Utrustningen startar på föregående inställning.





Använd lägesknappen  för att växla mellan pulsläget **Puls X.X**  och flödesläget **Konst. LPM X.X** .

- I pulsläget ger utrustningen en syrgaspuff i början av varje inandning.

Autoläge: Om ingen inandning indikeras inom 60 sekunder i pulsläge aktiveras larmet "Kontr. Kanylen" (Check Cannula) och enheten kommer automatiskt att gå in Auto-läge och fortsätter att leverera syre med en hastighet på 18 andetag per minut. När enheten registrerar nästa inandning avaktiveras larmet och Auto-läget avslutas automatiskt.

- I flödesläget ger utrustningen ett konstant flöde av syrgas, men detta drar mer ström och förkortar batteritiden.

Lägesinställning görs enligt följande:

- Pulsläget kan justeras storleksmässigt mellan 1,0 och 6,0 i steg om 0,5 med  och  -knapparna.
- Flödesläget kan justeras storleksmässigt mellan 0,5 och 2,0 i steg om 0,5 med  och  -knapparna.

VIKTIGT: Om du misstänker en luftläcka kan du hitta den genom att applicera en blandning av tvål och vatten på anslutningspunkten mellan kanylen och koncentratorn och titta efter bubblor.

VIKTIGT: Flödet kan verifieras genom att ställa in syrgaskoncentratorn på flödesläge och placera näskanylens ände under ytan i ett halvfullt vattenglas och titta efter bubblor. Den nuvarande inställningen och strömkällan (extern ström eller batteri – batteriikonen visar också batteriets ungefärliga laddning) visas på skärmen enligt Fig. 7.

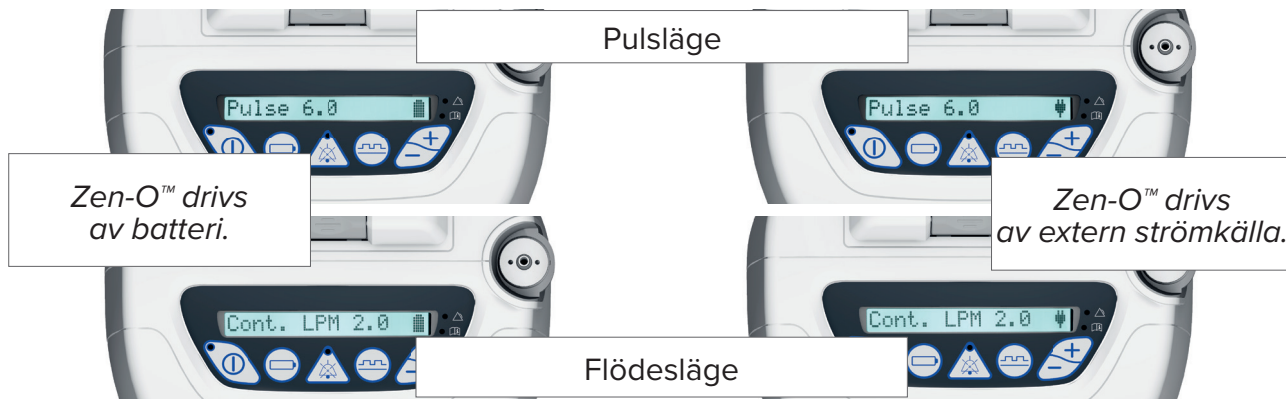



Fig. 7






7.5. EKONOMILÄGE

När inställningsskärmen visas, håller du ned batteriknappen i ca fyra sekunder tills den ändras från "Puls XX" till "Sparläge". Tryck och håll ned batteriknappen igen för att återgå till pulsläge.

I standard pulsläge ger enheten samma mängd syre varje andetag, oavsett andningsfrekvens. Detta kan förbruka mer batterier vid högre andningsfrekvenser. I Sparläge levererar enheten en fast volym syre per minut oavsett andningsfrekvens, vilket ger en längre batterilängd.


7.6. BATTERIKNAPP


Batteriknappen  visar batteriets/batteriernas status. Genom att trycka på knappen upprepade gånger går du igenom all information.

- Först visas information om bränslemätaren för båda batterierna (eller ett batteri om endast ett är installerat) **Laddar NN%** .
- Sedan visas bränslemätaren för batteriet i det första facket **Batt.1: NN%** , och sedan antalet laddningscykler för batteriet i det första facket **Batt.1: N Cykl.** .
- Till sist visas bränslemätaren och laddningscyklerna för batteriet i det andra facket **Batt.2: NN%**  **Batt.2: N Cykl.** .

Om det inte finns batterier i något av facken visas ett frågetecken istället för bränslemätaren och antalet laddningscykler. Efter den femte gången du trycker på batteriknappen går skärmen tillbaka till huvudskärmen som visar nuvarande flödesinställning. Utrustningen lämnar automatiskt batteristatusmenyn och går tillbaka till flödesinställningsmenyn om du inte trycker på någon knapp inom 15 sekunder.


7.7. SVARA PÅ ALARM

 **FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRD:** Om du är oförmögen att höra eller se alarm, inte har normal känsel eller inte kan kommunicera obehag bör du rådgöra med en hemvårdsleverantör innan du använder utrustningen.

Om du trycker på tystknappen  tystar du alarmet. Längden av tystnad beror på hur allvarligt larmet är (se kapitel ”8. Alarmindikatorer”). Under den tysta perioden kommer LED-lampan att lysa för att visa att alarmet är tystat. Tryck på tystknappen igen för att sätta igång alarmen igen. Om du trycker på tystknappen när det inte finns något aktivt alarm kommer framtida alarm med låg eller mellanprioritet att tystas i åtta timmar. Se kapitel ”8. Alarmindikatorer” och kapitel ”9. Problemlösning” för mer information om alarm.

VIKTIGT: Alarmsystemet testas under startsekvensen. Alla alarmlampor ska tändas kort och alarmindikatorn ska pipa. Om du misstänker att alarmen inte fungerar som de ska bör du kontakta din distributör för att få bekräftat att alarmen fungerar korrekt.

7.8. AVSTÄNGNING

 **FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRD:** Stäng alltid av utrustningen när den inte används. För att stänga av den bärbara syrgaskoncentratorn Zen-O™ håller du in strömknappen. Utrustningen piper och skärmen visar ett avstängningsmeddelande **Avstängning** i ungefär fem sekunder innan den övergår till strömsparläge.

Viktigt: Koppla inte bort växelströmkällan och batteriet samtidigt medan enheten är igång. Stäng alltid av utrustningen med strömknappen. Vänta tills utrustningen har stängts av helt innan du kopplar bort strömkällan och batteriet.

8. RESA MED ZEN-O™ PORTABEL SYRGASKONCENTRATOR MED FLYG

8.1. FÖRBEREDELSE FÖR PASSAGERAREN INNAN RESAN

8.1.1. Obligatorisk märkning

Din Zen-O™ portabel syrgaskoncentrator är lämpad att användas på flygplan och har uppfyllt alla acceptanskriterier från United States Federal Aviation Administration (FAA). Detta verifieras av texten på baksidan av din portabla syrgaskoncentrator där det står, med röd text, ”The manufacturer of this POC has determined this device conforms to all applicable FAA acceptance criteria for POC carriage and use on board aircraft” (Tillverkaren av denna portabla syrgaskoncentrator har fastställt att denna enhet uppfyller alla tillämpliga acceptanskriterier från FAA för medförande och användning av portabla syrgaskoncentratorer ombord på flygplan). Före flygningen kan du bli ombedd att visa denna etikett på din portabla syrgaskoncentrator för en flygvärdinna.

8.1.2. Rådgivning från läkare/sjuksköterska

FAA kräver inte att passagerare rådgör med läkare/sjuksköterska innan en Zen-O™ portabel syrgaskoncentrator används ombord på ett flygplan. Du kan dock vilja diskutera följande med din läkare/sjuksköterska:

- Hur en trycksatt kabin (kabintryckshöjden kan nå drygt 8 000 fot) påverkar ditt syrgasbehov.
 - Vissa användare av Zen-O™ portabel syrgaskoncentrator behöver ställa in ett högre literflöde eller liter per minut (LPM) på sin Zen-O™ portabla syrgaskoncentrator i luften p.g.a. kabintryckshöjden.
 - Vissa användare av Zen-O™ portabel syrgaskoncentrator som använder sin Zen-O™ vid behov på marken kan behöva använda sin Zen-O™ portabel syrgaskoncentrator under hela flygningen p.g.a. kabintryckshöjden.
- Ditt syrgasbehov vid tiden för resan och om ditt behov har ändrats sedan din Zen-O™ portabel syrgaskoncentrator först förskrevs eller under den senaste konsultationen med en läkare/sjuksköterska.
- Vissa nyckelföreskrifter i handboken för Zen-O™ syrgaskoncentrator gällande syrgasmatning, indikatorer, varningar och även inställning/ändring av literflödet eller LPM.
- Alla i flygbesättningen (piloter och flygvärdinnor (F/A)) får utbildning i hur medicinska händelser ska hanteras under en flygning. FAA kräver dock inte att flygbolag eller besättningsmedlemmar ger passagerare medicinsk hjälp.

VIKTIGT: Ytterligare information gällande hälsa och säkerhet för passagerare kan hittas på http://www.faa.gov/passengers/fly_safe/health/comprehensive/.

8.1.3. Fastställa ett tillräckligt antal batterier

Du är ansvarig för att ta med ett tillräckligt antal batterier för att driva din Zen-O™ syrgaskoncentrator under hela den förväntade användningstiden av din Zen-O™ syrgaskoncentrator. Du bör åtminstone överväga följande när du fastställer ett tillräckligt antal batterier:

- Råd från läkare/sjuksköterska gällande hur länge Zen-O™ syrgaskoncentrator kommer att användas.
- Flygbolagets information gällande flygtid och även eventuella uppehåll och oväntade förseningar.

VIKTIGT: Du kanske kommer att flyga på flera plan eller med flera flygbolag vilket också kan innebära längre användningsperioder för Zen-O™ syrgaskoncentrator på marken mellan flygen.

- Instruktionerna i bruksanvisningen för Zen-O™ gällande hur lång varaktighet batterierna har.

VIKTIGT: Du bör aldrig förlita dig på flygplanets tillgängliga el under en flygning.

- Flygbolagets krav att medföra en viss mängd batterier finns vanligtvis tillgängliga på varje flygbolags webbplats.

VIKTIGT: Flygbolag kan kräva att du har tillräckligt med batterier för att driva enheten i minst 150 % av den förväntade maximala flygtiden.

8.1.4. Dokumentation

Du är ansvarig för driften av Zen-O™ syrgaskoncentrator ombord på planet. Av denna anledning rekommenderar FAA att passagerare tar med sig, som minst, denna bruksanvisning och alla annan skriftlig information som tillhandahållits av din läkare/sjuksköterska gällande Zen-O™ syrgaskoncentrator och dess användning.

8.1.5. Läkarutlåtande

Ett flygbolag kan kräva ett läkarintyg från passagerare med en funktionsnedsättning om det finns rimlig anledning att tvivla på att denna individ kan genomföra flygningen på ett säkert sätt utan att behöva speciell medicinsk assistans under flygresan. Ett flygbolag kan också kräva ett läkarintyg från en person som behöver medicinsk syrgas under flygresan. FAA kräver inte att passagerare skaffar ett läkarutlåtande och visar upp detta för operatören eller befälhavaren (Pilot in Command – PIC) innan Zen-O™ syrgaskoncentrator används ombord på planet.

8.1.6. Extrabatterier

Batteriskador och kortslutning av batterier kan resultera i att batterierna överhettas och fattar eld. Dessa händelser kan i sin tur leda till att passagerare skadas och, i värsta fall med vissa batterityper, en katastrofal kabinbrand. P.g.a. detta måste extra litiumbatterier som tas med ombord på ett flygplan vara individuellt skyddade mot kortslutning genom att vara placerade i ursprungsförpackningen från inköpsstället eller att varje batteri är placerat i en separat plastpåse/skyddande ficka.

VIKTIGT: Det är förbjudet att ha extra litiumbatterier i incheckat bagage på ett flygplan. Du är ansvarig för att säkerställa att alla batterier som medförs i handbagaget är korrekt förpackade. Leverantörer av Zen-O™ syrgaskoncentratorer, vissa flygbolag och speditörer som specialiserar sig på frakt av små paket kan tillhandahålla dig denna förpackningstjänst.

8.2. OMBORDSTIGNING OCH FLYGINFORMATION

8.2.1. Handbagage

Din Zen-O™ syrgaskoncentrator är ett hjälpmedel. I detta fall ska flygbolaget inte tillämpa sin handbagagepolicy och räkna med Zen-O™ syrgaskoncentrator i gränsen för handbagage som är tillåtet att ta med sig i kabinen för en kvalificerad person med ett funktionshinder.

VIKTIGT: En väska med extrabatterier som krävs för att driva Zen-O™ syrgaskoncentrator under flygtiden kan också anses vara ett hjälpmedel. Det finns dock restriktioner på kapaciteten av antal wattimmar (Wh) på batteriet som är begränsad till 100Wh per batteri. För din Zen-O™ syrgaskoncentrator så är kapaciteten för antal wattimmar (Wh) mindre än 100Wh per batteri. Därför kommer ingen begränsning att införas.

8.2.2. Zen-O™ syrgaskoncentrator som handbagage

Din Zen-O™ syrgaskoncentrator kan tas med på flyget som handbagage eller incheckat bagage. Det är däremot **förbjudet att ha extra litiumbatterier i incheckat bagage på ett flygplan.**

8.2.3. Att ta hänsyn till gällande placering och stuvning av din Zen-O™ syrgaskoncentrator

För att en Zen-O™ syrgaskoncentrator ska fungera effektivt får inte luft-/intagsfiltret vara blockerat vid användning. Därför måste området omkring Zen-O™ syrgaskoncentrator vara fritt från filter, jackor och andra typer av handbagageartiklar som kan blockera luft-/intagsfiltret. Om luft-/intagsfiltret är blockerat kommer två saker att ske. Först kommer du att varnas via varningslampor och/eller ljudsignaler om att syrekoncentrationen i din Zen-O™ syrgaskoncentrators utmatning är otillräcklig. Sedan, när temperaturen hos Zen-O™ syrgaskoncentrators inre komponenter stiger till en viss gräns eftersom Zen-O™ syrgaskoncentrator fortfarande försöker att mata ut syre, kommer Zen-O™ syrgaskoncentrator automatiskt att stängas av för att förhindra överhettning och du kommer att varnas via varningslampor och/eller ljudsignaler.

Placering av Zen-O™ syrgaskoncentrator ombord på flygplanet ska placeras under sätet framför dig så att du eller flygpersonalen kan se varningslampor och/eller höra ljudsignaler. Placering under ditt eget säte eller i ett stängt utrymme förhindrar att du ser varningslamporna och kan möjligen också förhindra att du hör ljudsignaler. Annan placering kan vara acceptabel om den anses vara acceptabel av flygvärdinnan.

8.2.4. Sittplatsbegräsningar för personer som planerar att använda en Zen-O™ syrgaskoncentrator ombord på ett flygplan

Nödutgångsplats – FAA förbjuder personer som använder hjälpmedel, inklusive Zen-O™, att sitta på en nödutgångsplats.

Förvaring under rörelse – då flygplanet förflyttar sig på marken (bogsering från gaten och taxning), start och landning, måste Zen-O™ syrgaskoncentrator vara ordentligt förvarade på ett sådant sätt att den inte begränsar någon passagerares åtkomst till nödutgångar eller mittgången i passagerarutrymmet. Ytterligare sittplatsbegräsningar kan krävas för att uppfylla FAA:s säkerhetsregler. Exempel:

1. Vissa platser på ett flygplan, såsom säten vid skiljeväggar, har inte alltid godkänt förvaringsutrymme för en Zen-O™ syrgaskoncentrator vid förflyttning på marken, start och landning. Därför kanske inte Zen-O™ syrgaskoncentrator kan förvaras korrekt under dessa flygfaser om en användare av Zen-O™ syrgaskoncentrator sitter på dessa platser. I sådana fall kan sittplatsbegräsningar gälla.
2. Vid förflyttning på marken, start och landning får inte slangen till näsgrimmian som används för att mata syrgas från din korrekt placerade Zen-O™ syrgaskoncentrator sträcka sig över raden på ett sådant sätt att den begränsar passagerares rörlighet eller blir en snubbelrisk vid evakuering. Du får aldrig begränsa en annan passagerares rörlighet under dessa faser i flygningen.

Sådana fall kan ytterligare sittplatsbegräsningar krävas för att uppfylla FAA:s säkerhetsregler. Exempelvis, om alla platser i en rad är upptagna, är den lämpliga platsen för den som använder en Zen-O™ syrgaskoncentrator fönsterplatsen.

3. En operatör kan endast fastställa sittplatsrestriktioner baserade på FAA:s säkerhetsregler. Exempelen ovan representerar vissa, men inte alla, tänkbara scenarier.

VIKTIGT: En allmän flygbolagspolicy som säger att alla passagerare som går ombord flygplanet med en Zen-O™ syrgaskoncentrator måste ha en fönsterplats, utan att ta den individuella statusen i beaktande, skulle inte vara i enlighet med FAA:s krav.

8.2.5. Tryckfall i kabinen

En Zen-O™ syrgaskoncentrator som används under ett tryckfall i kabinen utgör ingen fara. Dock bör du, i händelse av tryckfall i kabinen (snabbt eller långsamt) använda de syrgasmasker som distribueras tills flygplanet stabiliseras.

8.2.6. Användande av flygplanets el

Operatörerna har ingen skyldighet att tillhandahålla flygplanets el till användare av Zen-O™ syrgaskoncentrator. Eluttag ombord på flygplan anses inte vara viktig utrustning och krävs inte av den tillämpliga certifieringen eller operativa bestämmelser. Dessutom kan elektriska felfunktioner i flygplanssystem kräva att strömtillförseln till dessa uttag inaktiveras på marken eller under flygningen för dess säkerhets skull. P.g.a. detta ska Zen-O™ syrgaskoncentrator enbart drivas med batterikraft ombord på flygplan. **Du bör aldrig förlita dig på att ett flygplan har el tillgänglig under en flygning**

8.2.7. Rökning

Rökning (inklusive e-cigarett) under syrgasterapi är farligt och kommer sannolikt att leda till allvarliga skador eller dödsfall för patienten och andra på grund av brand. Tillåt inte rökning eller öppen eld inom tre meter av den bärbara syrgaskoncentratorn eller några tillbehör för att bära syrgas.

8.3. KRAV FRÅN TRANSPORTSÄKERHETSADMINISTRATIONEN (TRANSPORT SECURITY ADMINISTRATION – TSA)

Detaljerad information som är väsentlig för passagerare som använder andningsenheter, inklusive Zen-O™ syrgaskoncentratorer, kan fås från TSA på <https://www.tsa.gov/travel/special-procedures>.

Följande allmänna överväganden vid säkerhetskontroller gäller för Zen-O™ syrgaskoncentratorer:



1. Gränsen för ett handbagage och ett personligt föremål (t.ex. handväska, portfölj eller datorväska) gäller inte medicinska förnödenheter, utrustning, rörelsehjälpmedel och/eller hjälpmedel som bärs av och/eller används av en person med funktionshinder.
2. Om en person har medicinsk dokumentation gällande sitt medicinska tillstånd eller sitt funktionshinder kan de visa denna information för kontrollanten för att informera denne om sin situation. Denna dokumentation är inte obligatoriskt och kommer inte att undanta en person från säkerhetskontrollprocessen.

8.4. INSTRUKTION FÖR FLYGPLANSLÄGE:

Om du har modell RS-00500C (anges på baksidan av din enhet), det att den är uppkopplad mot GCEs Clarity plattform. Clarity gör regelbundna uppdateringar om din produkts prestanda och skickar dessa till din vårdgivare för att bättre hjälpa dig och din enhet.

När du reser med flyg, så måste du, enligt internationella flygregler, stänga av kommunikationsutrustning under flygningen. Om din Zen-O syrgaskoncentrator är utrustad med Clarityfunktionen, behöver du ställa om den till flygplansläge „Airplane mode“

Detta gör du i följande enkla steg:

1. För att försätta Zen-O i flygläge så håller du in knapparna MUTE  och  MINUS i 4 sekunder.
2. På displayen kommer följande visas:



Och batterisymbolen/nätanslutningssymbolen kommer ändras till ett „A“:







3. Om någon knapp trycks ner kommer displayen visas som normalt



Och efter 10 sekunder kommer den gå tillbaka och visa „A“



4. To disable the Airplane Mode: Press and hold both Mute  and  Minus buttons for 4 seconds. För att koppla ur flygplansläge „Airplane Mode“: Tryck och håll båda knapparna MUTE  och MINUS  i 4 sekunder.

VIKTIGT: Att aktivera eller avaktivera flygplansläge påverkar inte enhetens funktion, du kan fortsätta använda din enhet som vanligt.

9. ALARMINDIKATORER

Om den bärbara syrgaskoncentratorn Zen-O™ upptäcker ett alarmtillstånd visar den alarmet på skärmen och med ljud inom tio sekunder. Det finns fyra alarmlägen: kritisk hög-prioritet, hög prioritet, mellanprioritet och låg prioritet.

Varje alarm visas olika på skärmen, med de gula och röda LED-lamporna och med ljud enligt schemat nedan. Alarmmeddelanden och strömstatus ersätter alltid nuvarande skärmvisning.

VIKTIGT: Alla alarmtillstånd och parametrar är inbyggda och kan inte ändras eller justeras av användaren.

VIKTIGT: Alarmsystemet testas under startsekvensen. Alla alarmlampor ska tändas kort och alarmindikatorn ska pipa.

ALARMSTATUS	LJUD	VISUELL INDIKATOR	TYSTNAD
Kritisk högprioritet	Tio pip åt gången som upprepas var tredje sekund.	Röd LED-lampa lyser och utrustningen stängs av automatiskt	20 minuter
Hög prioritet	Tio pip åt gången som upprepas var tredje sekund.	Röd LED-lampa blinkar	20 minuter
Mellanprioritet	Tre pip åt gången som upprepas var åttonde sekund.	Gul LED-lampa blinkar	8 timmar
Låg prioritet	Tre pip åt gången som upprepas var tionde minut.	Gul LED-lampa lyser	24 timmar

VIKTIGT: Om två alarmtillstånd uppstår samtidigt visas det alarm som har högst prioritet. Om två eller fler alarmtillstånd med samma prioritet uppstår samtidigt visas det senaste alarmet.

VIKTIGT: Utrustningen registrerar de senaste alarmen som referens för underhållspersonal. Utrustningen registrerar dessa även om den är i strömsparkläge eller om strömmen förlorats av någon annan anledning.

VIKTIGT: Om tystknappen aktiverats innan en alarmsituation (till exempel för att tysta utrustningen i en biosalong) kommer kritiska högprioritetsalarm och högprioritetsalarm att åsidosätta tystfunktionen. Mellan- och lågprioritetsalarm tystas i åtta respektive tjugofyra timmar från knapptryckningen. Stäng av tystknappen för att visas det senaste alarmet med högst prioritet. Tryck på tystknappen igen för att återställa åttatimmarstimern.

9.1. ALARM

När ett alarm går på koncentratorn visas ett överensstämmande meddelande på skärmen. Utför motsvarande handling som visas i schemat nedan.

9.1.1. Kritiska Högprioritetsalarm

VIKTIGT: Dessa alarm inaktiverar utrustningen omedelbart.

ALARMMEDDELANDE	BESKRIVNING	HANDLING
ladda batt.	Batteriet behöver laddas.	Ladda batteriet genom att ansluta det till strömkällan. Se till att alla anslutningar är säkra.
Ogiltigt batt.	Batteriet är inte ett godkänt batteri.	Byt ut batteriet mot ett godkänt batteri.
XX: servicekod*	Underhåll krävs.	Kontakta din distributör.

*Värde: 01-20

9.1.2. Högprioritetsalarm

VIKTIGT: Dessa alarm låter utrustningen fortsätta arbeta.

ALARMMEDDELANDE	BESKRIVNING	HANDLING
kontr. ventil	Utrustningen kan inte upprätthålla syrgasrenheten.	Kontrollera att ventilationen inte är blockerad. Kontakta din distributör om alarmet fortsätter.
svagt batteri	Uppskattad batteritid mindre än 17 minuter.	Ladda batteriet genom att ansluta det till strömkällan. <i>VIKTIGT: Meddelandet försvinner automatiskt när utrustningen ansluts till strömkällan.</i>
XX: servicekod*	Underhåll krävs.	Kontakta din distributör.

*Värde: 21-50

9.1.3. Mellanprioritetsalarm

ALARMMEDDELANDE	BESKRIVNING	HANDLING
kontr. kanylen	Inga andetag noterade på 60 sekunder.	Kontrollera kanylanslutningen. Se till att andas genom näsan. Kontakta din distributör om alarmet fortsätter. <i>Viktigt: Meddelandet försvinner automatiskt när andetag noteras.</i>
Lågt flöde	Syrgasflödet är under specifikationerna.	Se till att kanylen inte är tilltrasslad och att patientfiltret är korrekt installerat. Kontakta din distributör om alarmet fortsätter.
XX: servicekod*	Underhåll krävs.	Kontakta din distributör.

*Värde: 51-70

9.1.4. Lågprioritetsalarm


ALARMMEDDELANDE	BESKRIVNING	HANDLING
XX: servicekod*	Underhåll krävs.	Kontakta din distributör.

*Värde: 51-70





9.1.5. Andra Meddelanden

MEDDELANDE	BESKRIVNING	HANDLING
Ström urkoppl	Strömkällan har kopplats bort, enheten körs nu på batteri.	Ingen handling krävs.
Avstängning	Visas medan enheten går igenom avstängningssekvensen.	Ingen handling krävs.
Inget batteri	Visas i batterimenyn när inget batteri upptäcks.	Kontrollera att batteriet är korrekt installerat. Kontakta din distributör om batteriet är korrekt insatt och meddelandet fortsätter att visas i mer än 30 sekunder.

SV

Laddar NN% 	NN% visar nuvarande batteriladdning. Visas när batteriladdningen är större än 10 % men mindre än 100 % och ingen extern strömkälla är ansluten.	Meddelandet visas när batteriknappen är intryckt.
Laddar	Batteriladdningen är mindre 10% och en extern strömkälla är ansluten.	Meddelandet visas när batteriknappen är intryckt.
Andn.frekv. XX	Patientens genomsnittliga andningstakt när utrustningen levererar maximal mängd syrgas och Bolus är reducerad. Om inga andetag registreras visas den senaste andningstakten.	Reducerad aktivitetsnivå. Kontrollera att ventilationen inte är blockerad. <i>Viktigt: Meddelandet försvinner automatiskt när utrustningen återgår till normal användning.</i>
Larm återst.	Ett tidigare inställt larm har deaktiverats automatiskt.	Ingen handling krävs.

10. PROBLEMSÖKNING


PROBLEM	MÖJLIG ORSAK	PROBLEMSÖKNING
Systemet är ur funktion	<ul style="list-style-type: none"> • Systemet kan vara bortkopplat från strömkällan. • Systemet kan vara avstängt. • Ett kritiskt högprioritetsalarm har upptäckts. 	<ul style="list-style-type: none"> • Kontrollera att systemet är säkert anslutet till strömkällan. • Kontrollera att systemet är på. • Undersök om systemet blivit skadat eller utsatt för vätska. • Kontakta din distributör om problemet fortsätter.
Något alarmljud eller antingen   eller   LED-lampa tänd	<ul style="list-style-type: none"> • Se kapitel 9. Alarmindikatorer. 	Se kapitel 9. Alarmindikatorer.

Batteriet laddas inte	<ul style="list-style-type: none"> • Strömmen är inte ansluten. • Batteriet är inte korrekt isatt. • Batteriet fungerar inte. 	<ul style="list-style-type: none"> • Kontrollera anslutningarna för att säkerställa att: <ul style="list-style-type: none"> • De runda kopplingarna sitter säkert i enheten. • Strömsladden är ansluten till en växel/likströmskälla eller att en självgående likströmsadapter är ansluten (om tillämpligt). • Strömsladden är ansluten till ett eluttag (om tillämpligt). • Det finns ström i eluttaget. • Kontrollera att batteriet är korrekt isatt och att batterikåpan är säkrad. • Kontakta din distributör om problemet fortsätter.
-----------------------	--	--

11. UNDERHÅLL OCH RENGÖRING

11.1. RUTINUNDERHÅLL


 **VARNING:** Använd inte smörjmedel på utrustningen eller dess tillbehör.


 **FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRD:** Byt ut kanylen regelbundet. Rådfråga din distributör eller hemvårdsleverantör om hur ofta du bör byta ut kanylen. Enhetens alarm indikerar när övrig service bör göras. (Se också kapitel 10. Problemsökning.)

Inget underhåll behöver utföras av användaren. Kontakta din leverantör eller tillverkare för hjälp vid installation, underhåll eller oväntade fel.

11.2. RENGÖRING OCH DESINFEKTION

 **VARNING:** Sänk inte ned utrustningen i vätska. Utsätt inte för vatten eller någon annan vätska. Utsätt inte för dammiga miljöer.

 **FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRD:** Använd inga andra rengöringsmedel än de som nämns i denna bruksanvisning. Låt rengöringsmedlet torka från den rengjorda ytan före användning.

 **FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRD:** Koppla bort strömkällan och stäng av utrustningen innan du rengör den.

Rengör utsidan med en mjuk trasa som fuktats med såpvatten eller med antibakteriella trasor (70-procentig isopropanollösning).

För desinfektion, använd en mjuk torkduk som fuktats med såpvatten eller med antibakteriella torkdukar (70-procentig isopropanollösning), t ex MadaCide-FDW-Plus wipe. Följ tillverkarens instruktioner (www.madamedical.com).

Viktigt: Utrustningen bör rengöras utvändigt en gång i veckan. Tillbehör bör rengöras vid behov. Enhetens exteriör och tillbehör ska rengöras och desinficeras och patientfiltret bytas ut innan de levereras till en ny patient. Enheten kan bli varm efter drift, var noga med att byta filter.

Näskanyl: Se originaltillverkarens anvisningar för rengöring av näskanylen.

11.3. LIVSLÄNGD

Utrustningens förväntade livslängd är fem år, förutom sikt bäddar (kolonner). Sikt bäddarnas (kolonnernas) livslängd beror på driftsförhållanden. Sikt bäddarna (kolonnerna) är en kritisk ingående komponent i enheten och bör endast bytas av en utbildad person. Om de in- och utgående luftvägarna inte är blockerade och luftvägsalarmeret "kontr vent" fortsätter bör du kontakta din distributör.

12. REPARATION OCH AVYTTRING AV UTRUSTNINGEN

12.1. REPARATION

Försök inte att reparera utrustningen Kontakta din hemvårdsleverantör eller distributör för assistans (se kapitel 10. Problemsökning).

12.2. AVYTTRING

- Kontakta din distributör angående avyttring av utrustningen.
- Avyttra batteriet enligt lokala bestämmelser eller kontakta din distributör.

13. GARANTI

GCE garanterar att varje ny Zen-O™ Portabel Syrgaskoncentrator samt medföljande tillbehör ("Produkter"), är fria från fel i material och utförande under följande villkor:

Alla garantier på produkter, tillbehör och komponenter gäller fr.o.m. den försäljningsdag som anges på faktura utställd av GCE. Garantitiden förlängs inte som följd av garantiarbeten som utförs inom garantiperioden. För arbeten som inte omfattas av garantin ges en 90-dagars standardgaranti på delar och arbete som avser utförda reparationer.

PRODUKTBESKRIVNING	APPARATGARANTI
Zen-O™ Portabel Syrgaskoncentrator	3 år eller 15.000 timmar beroende på vilket som uppnås först (för optimala prestanda bör den Portabla Syrgaskoncentratorn användas minst fyra timmar per dag. Oregelbunden användning kan påverka livslängden hos Siktenheten och medför att garantin på denna upphävs)

Tillbehör (batteri, strömförsörjningsenheter, alla väskor)	1 år
Filter, kanyl och befuktarfaska	Garanti tillämpas inte

GARANTIVILLKOR FÖR SIKTENHETER/MODULER

Modell	Levererad med koncentrator	Levererad som reservdel
Zen-O Siktenhet	Garantin för Zen-O Siktenheter som levereras med varje apparat är begränsad till två år eller 15.000 timmar från datum för försäljning till förste ägaren, beroende på vilket som uppnås först.	Siktenheter/moduler som levereras som reservdelar omfattas av en ettårig garanti från datum för försäljning till förste ägaren.

Inga andra uttryckliga garantier ges för övriga produkter. Alla underförstådda garantier, inkl. garantier för säljbarhet och lämplighet för ett visst ändamål, begränsas till den garantiperiod som anges ovan. Garantin kan inte överlåtas och gäller endast återkopas av den som ursprungligen har köpt produkten av GCE.

Om köparen anser att produkten inte uppfyller de garantivillkor som anges i detta dokument, skall denne kontakta distributören inom två vardagar från det att produkten har mottagits och bifoga en beskrivning av problemet och bevis på inköpsdatum. Om köparen erhåller instruktioner från GCE:s distributör, skall denne återsända produkten med förbetald frakt, noggrant förpackad i av GCE godkänt emballage, samt identifierad med ett Returnummer som har utfärdats av GCE. GCE tar inte emot produkter som inte åtföljs av ett Returnummer. Produkter utan Returnummer återsänds till köparen på köparens bekostnad.

Under denna garanti byter GCE ut eller reparerar varje Produkt som inte uppfyller garantin enl. eget bedömande. Produkter kan reparaseras, eller ersättas med nya eller renoverade artiklar.

Den begränsade garantin upphör att gälla om produkten/produkterna eller komponenterna har:

- utsatts för felaktig användning, missbruk, felaktig förvaring, skador genom olyckshändelse, försummelse, fysisk skada, rök (inkl. tobaksrök eller rök från e-cigaretter), icke auktoriserad modifiering eller reparation
- skadats p.g.a. av inträngning av sand, vätskor, insekter, päls från djur, eller andra främmande föremål

- skadats beroende på onormal elektrisk påverkan eller omgivande miljö såsom temperatur, fuktighet, eller kondensation som ligger utom Produktens/Produkternas eller komponenternas specifikationer
- använts eller skadats på ett sätt som inte kan anses vara normal användning eller förslitning
- reparerats eller modifierats med komponenter och material som inte har levererats eller godkänts av GCE
- skadats p.g.a. förhållanden utom GCE:s kontroll
- återsänts utan giltigt serienummer som produkten har försetts med av GCE, eller om serie- eller batchnumret har ändrats eller skadats

Den begränsade garantin täcker inte defekter i utseende, kosmetiska, eller dekorativa detaljer, inkl. andra icke aktiva delar. Produkten skall användas och underhållas på så sätt som rekommenderas i aktuella bruksanvisningar och underlåtenhet att följa instruktionerna för handhavande i bruksanvisningen förverkar denna begränsade garanti. GCE PÅTAR SIG INGET ANSVAR FÖR OAVSIKTLIGA SKADOR ELLER FÖLJDSKADOR UNDER DENNA ELLER ANDRA UNDERFÖRSTÅDDA GARANTIER.

KUNDEN ÄR ENSAM ANSVARIG FÖR ALLA ÅTGÄRDER DÅ GARANTIVILLKOREN INTE EFTERLEVS.

14. VARUMÄRKEN OCH ANSVARSFRISKRIVNING

14.1. VARUMÄRKE

Alla varumärken är respektive ägares egendom.

14.2. ANSVARSFRISKRIVNING

Informationen i detta dokument har undersökts noggrant och antas vara pålitlig. Vidare tar sig tillverkaren rätten att ändra i bruksanvisningen för att förbättra läsbarhet, funktion och/eller design. Tillverkaren tar inget ansvar för användande av någon av produkterna som beskrivs i bruksanvisningen. Vidare täcker tillverkaren inte licenser under sina patentlagar eller andras rättigheter.

14.2.1. Detta Dokument

Informationen i detta dokument kan ändras utan varsel. Dokumentet täcker ägarinformation som skyddas av upphovsrätt. Ingen del av detta dokument får reproduceras på något sätt, varken i sin helhet eller delvis (förutom korta avsnitt i recensioner och vetenskapliga tidskrifter) utan tidigare skriftligt godkännande från tillverkaren. Se till att du läst och förstått alla bruksanvisningar som medföljer produkten.

Hjälp

Om du har frågor om informationen i dessa instruktioner eller om hur du använder utrustningen på ett säkert sätt bör du kontakta din distributör.

15. TEKNISK BESKRIVNING

Storlek:	Bredd 212 mm, djup 168 mm, höjd 313 mm (bredd 8,3 tum, djup 6,6 tum, höjd 12,3 tum)
Enhetsvikt:	4,66 kg (10,25 lb) (utan bärväska och vagn)
Strömkrav:	Växelströmsadapter: 100–240 V växelström (+/- 10 %), 50–60 Hz in, 24 V likström, 6,25 A ut. Likströmsadapter: 11,5-16 V likström in, 19 V, 7,9 A ut <i>(Viktigt: Se listan över tillbehör för modell och nummer av växelströmkälla.)</i>
Renhet:	90% (+6/-3%) vid alla flödes hastigheter, över brukstillstånd
Inställning:	Justerbar av användaren i steg om 0,5 från 1,0 till 6,0 i pulsläget och från 0,5 till 2,0 i flödesläget.
Känslighet för inandningsindikator:	-0,12 cm/H ₂ O
Inställningsindikator:	LCD-skärm
Maximalt tryck för syrgasutlösning:	20,5 psi
Luftfuktighetsspänn:	5 % till 93 % ± 2 % icke-kondenserande för drift, lagring och transport
Driftshöjd:	0 ft till 13 000 ft (0 m till 4 000 m) relativt till havsytan, 1 060 ner till 575 mbar
Ljudnivå:	Ljudtrycksnivå 38 dB(A) vid pulsinställning 2, testat i enlighet med Prüfmethode 14-1 03/2007 MHS-Hi Ljudtrycksnivå 46dBA/ ljudeffektnivå 54dBA vid pulsläge 6. Ljudtrycksnivå 52dBA/ ljudeffektnivå 60dBA vid kontinuerligt läge med två liter/minut
Skyddstyp (elektrisk):	Klass II
Skyddsgrad (elektrisk):	Typ BF
Skyddsgrad (vatten):	IP22 i bärväska (skyddar mot små föremål och vinklat dropande vatten) IP20 utanför bärväska (skyddar mot små föremål och inget skydd mot vattenintrång i koncentratorn)

Säkerhetsgrad (lättantändliga bedövningsmedel):	Inte avsedd för användning nära lättantändliga bedövningsmedel
Användningstemperatur:	Fortgående användning vid temperaturer mellan 5 °C (41 °F) och 40 °C (104 °F).
Förvaring och transport temperatur:	Mellan –20 °C (–4 °F) och 60 °C (140 °F).
Ljudtrycksnivå på alarm:	69 dB(A)
Alarmfördröjningar:	Mindre än tio sekunder efter upptäckt (alarm för låg syrgasnivå om syrgasens volym är mindre än 82 % i den specificerade miljön)
Syrgaskoncentratorns statusindikator:	Högprioritetsalarm som indikerar när syrgaskoncentrationen sjunker under 82 %

Bolusstorlek (ml/andetag) för pulsläge gentemot inställning och andningstakt

ANDETAG PER MINUT	INSTÄLLNING					
	1	2	3	4	5	6
15	11	22	33	44	55	66
20	11	22	33	44	55	66
25	11	22	33	44	55	66
30	11	22	33	44	55	66
35	11	22	33	44	55	57
40	11	22	33	44	50	50

* Alla värden är +/- 15 % i alla bruksmiljöer

ECO modus bolusstorlek (ml /andetag) jämfört med inställning och andningsfrekvens

RESPIRI AL MINUTO	IMPOSTAZIONE					
	1	2	3	4	5	6
15	11	22	33	44	55	66
20	10.5	19.8	31.5	42	52.5	59.4
25	8.4	15.8	25.2	33.6	42	47.5
30	7	13.2	21	28	35	39.6
35	6	11.3	18	24	30	33.9
40	5.25	9.9	15.75	21	26.25	29.7

* Alla värden är +/- 15 % i alla bruksmiljöer

Flödesläge (l/min) gentemot inställning

INSTÄLLNING	FLÖDESTAKT
0.5	0.5
1.0	1.0
1.5	1.5
2.0	2.0

* Alla värden är +/- 0,2 l i alla bruksmiljöer

15.1. INFORMATION OM ELEKTROMAGNETISK KOMPATIBILITET (EMC)

Medicinsk elektrisk utrustning kräver speciella försiktighetsåtgärder angående elektromagnetisk kompatibilitet (EMC). Bärbara och mobila radiofrekvenskommunikationsutrustningar kan påverka utrustning som den bärbara syrgaskoncentratoren Zen-O™. Därför bör utrustningen inte användas i närheten av annan utrustning. Om detta inte är möjligt ska du observera utrustningen för att säkerställa att den alltid fungerar korrekt.

15.1.1. Vägledning och Tillverkarens Förklaring: Elektromagnetisk Strålning


Den bärbara syrgaskoncentratoren Zen-O™ är till för användning i den elektromagnetiska miljö som specificeras nedan. Kunden eller användaren av koncentratoren bör säkerställa att den används i en sådan miljö.

STRÅLNINGSTEST	ÖVERENSSTÄMMELSE	ELEKTROMAGNETISK MILJÖ/VÄGLEDNING
Radiofrekvensstrålning CISPR 11	Grupp 1	Den bärbara syrgaskoncentratoren Zen-O™ använder endast radiofrekvensenergi för dess interna funktioner. Därför är dess radiofrekvensstrålning mycket låg och kommer troligtvis inte att orsaka störning hos närliggande elektronisk utrustning.
Radiofrekvensstrålning CISPR 11	Klass B	Koncentratoren är avsedd för användning i alla inrättningar. Detta inkluderar hemmiljöer och miljöer direkt kopplade till det offentliga lågvoltsnätverket som tillhandahåller byggnader för användning i hemmet.
Harmonisk strålning IEC 61000-3-2	Klass A	
Voltsvängningar/flimmerstrålning IEC 61000-3-3	Uppfyller	

15.1.2. Vägledning och Tillverkarens Förklaring: Elektromagnetisk Immunitet

Zen-O™ är till för användning i den elektromagnetiska miljö som specificeras nedan. Kunden eller användaren av koncentratorn bör säkerställa att den används i en sådan miljö.

IMMUNITETSTEST	IEC 60601 TESTNIVÅ	UPPFYLLNINGSNIVÅ	ELEKTROMAGNETISK MILJÖ/VÄGLEDNING
Elektrostatisk urladdning (ESD) IEC 61000-4-2	± 6 kV kontakt ± 8 kV luft	± 15 kV kontakt ± 8 kV luft	Golv bör vara av trä, betong eller kakel. Om golvet är täckt av syntetiska material bör den relativa luftfuktigheten vara minst 30 %.
Elektrisk snabbt utlopp/utbrott IEC 61000-4-4	± 2 kV för strömledningar ± 1 kV för inlopps-/utloppsledningar	± 2 kV för strömledningar ± 1 kV för inlopps-/utloppsledningar	Huvudströmkällan bör vara i en typisk kommersiell eller sjukhusmiljö.
Strömtopp IEC 61000-4-5	± 1 kV differensläge ± 2 kV vanligt läge	± 1 kV differensläge ± 2 kV vanligt läge	Huvudströmkällan bör vara i en typisk kommersiell eller sjukhusmiljö.
Voltsänkor, korta avbrott och voltvariationer på strömkällans inlopp IEC 61000-4-11	< 5 % UT (>95 % sänka i UT) för 0,5 cykel 40 % UT (60 % sänka i UT) för 5 cykler 70 % UT (30 % sänka i UT) för 25 cykler 5 % UT (>95 % sänka i UT) för 5 cykler	< 5 % UT (>95 % sänka i UT) för 0,5 cykel 40 % UT (60 % sänka i UT) för 5 cykler 70 % UT (30 % sänka i UT) för 25 cykler 5 % UT (>95 % sänka i UT) för 5 cykler	Huvudströmkällan bör vara i en typisk kommersiell eller sjukhusmiljö. Om användaren av den bärbara syrgaskoncentratorn Zen-O™ behöver fortsatt användning under strömavbrott rekommenderas det att koncentratorn drivs av en strömkälla som inte kan avbrytas eller ett batteri.

IMMUNITETSTEST	IEC 60601 TESTNIVÅ	UPPFYLLNINGSNIVÅ	ELEKTROMAGNETISK MILJÖ/VÄGLEDNING
Strömfrekvens (50/60 Hz) magnetfält IEC 61000-4-8	3 A/m	3 A/m	Strömfrekvensens magnetfält bör vara på en nivå typisk för kommersiell eller sjukhusmiljö.
Ledd radiofrekvens IEC 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz till 80 MHz	3 Vrms	Bärbar och mobil radiofrekvensutrustning bör inte användas närmare någon del av utrustningen (inklusive sladdar) än det rekommenderade avståndet som beräknats från den tillämpliga ekvationen för sändarens frekvens. Rekommenderat separationsavstånd: $a = 1,2 \sqrt{P}$ 150 kHz till 80 MHz $a = 1,2 \sqrt{P}$ 80 MHz till 800 MHz $a = 2,3 \sqrt{P}$ 800 MHz till 2,5 GHz där P är de maximala ström utloppet för sändaren i Watt (W) växelström enligt sändarens tillverkare och d är det rekommenderade separationsavståndet i meter (m). Fältstyrkor från fasta radiofrekvensutrustningar (som uppmätts av en elektromagnetisk fältundersökning) ^a bör vara mindre än uppfyllningsnivån i varje frekvensradie ^b . Störningar kan inträffa i närheten av utrustning märkt med följande symbol: 
Radiofrekvensstrålning IEC 61000-4-3	3 V/m 80 MHz till 2,5 GHz	3 V/m	
<p><i>VIKTIGT: Vid 80 MHz och 800 MHz gäller den högre frekvensradien.</i></p> <p><i>VIKTIGT: Dessa riktlinjer kanske inte gäller för alla situationer. Den elektromagnetiska spridningen påverkas av absorption och reflektion från byggnader, föremål och människor.</i></p> <p>^aFältstyrkor från fasta sändare som basstationer för radiotelefoner (mobil/trådlös) och landmobilradio, amatörradio, AM- och FM-radiosändningar och TV-sändningar kan inte förutsägas med säkerhet. För att utvärdera den elektromagnetiska miljön med hänsyn till radiofrekvenssändare bör en elektromagnetisk fältstudie övervägas. Om den uppmätta fältstyrkan på platsen där Zen-O™ används överstiger den tillämpliga radiofrekvensnivån ovan bör koncentratorn hållas under uppsikt för att bekräfta att utrustningen fungerar normalt. Om utrustningen inte fungerar normalt kan ytterligare åtgärder vara nödvändiga, som att flytta på koncentratorn.</p> <p>^bÖver frekvensradien 150 kHz till 80 MHz bör fältstyrkan vara mindre än 3 V/m.</p>			

15.1.3. Rekommenderat Avstånd Mellan Bärbar och Mobil Radiofrekvensutrustning och den Bärbara Syrgaskoncentratoren Zen-O™

Den bärbara syrgaskoncentratoren Zen-O™ är till för användning i en elektromagnetisk miljö med kontrollerade radiofrekvensstörningar. Användare av monitorn kan hjälpa till att förhindra elektromagnetisk störning genom att hålla avståndet mellan bärbar och mobil radiofrekvenskommunikationsutrustning (sändare) och monitorn enligt rekommendationerna nedan, enligt kommunikationsutrustningens maximala utgående strömstyrka.

UPPMÄTT MAXIMAL STRÖMSTYRKA HOS SÄNDAREN (W)	AVSTÅND (M) ENLIGT SÄNDARENS FREKVENNS		
	150 kHz till 80 MHz d = 1,2 √P	80 MHz till 800 MHz d = 1,2 √P	800 MHz till 2,5 GHz d = 2,3 √P
0.01	0.12	0.12	0.23
0.1	0.38	0.38	0.73
10	3.8	3.8	7.3
100	12	12	23

För sändare med uppmätt maximal strömstyrka som inte listas ovan kan det rekommenderade avståndet (a) i meter (m) uppskattas genom att använda ekvationen som är applicerbar på sändarens frekvens, där P är den uppmätta maximala strömstyrkan för sändaren i Watt (W) enligt sändarens tillverkare.

Viktigt: Vid 80 MHz och 800 MHz gäller avståndet för den högre frekvensradien.

Viktigt: Dessa riktlinjer kanske inte gäller för alla situationer. Den elektromagnetiska spridningen påverkas av absorption och reflektion från byggnader, föremål och människor.

15.2. FCC VARNINGSDOKUMENTATION

- Denna utrustning uppfyller kraven i FCC-reglerna, avsnitt 15. Drift är tillåten under följande två villkor:
 - (1) Enheten får inte framkalla skadliga störningar och
 - (2) Enheten skall medge inkommande störningar, inkl. sådana som kan orsaka oönskade driftsförhållanden.
- Denna utrustning uppfyller kraven för strålningsgränsvärden i okontrollerade miljöer enligt FCC. Användarna skall följa tillämpliga driftsanvisningar för att säkerställa att kraven på RF exponering uppfylls. Denna sändare får inte vara placerad på samma plats som andra antenner eller sändare, eller samverka med sådana.
- Ändringar eller modifieringar som inte uttryckligen har godkänts av den part som är ansvarig för överensstämmelse med kraven, kan medföra att användarens tillstånd att använda utrustningen återkallas.

15.3. EU RED ARTIKEL 10(10) NYTTJANDERESTRIKTIONER FÖR MODELL RS 00500C

Baserat på information från Europeiska kommunikationskontorets (ECO)

frekvensinformationssystem (EFIS), uppfyller Zen-O™ (modell RS-00500C) de ställda kraven på gränsvärden för radiofrekvensutstrålning. Tabellen nedan dokumenterar uppfyllandet av kraven i artikel 10(10) i EU:s radioutrustningsdirektiv (RED) och bekräftar att det inte finns några restriktioner i nyttjandet för patienter inom EU:s medlemsstater;

RF sändarinformation för enhetens serienummer som börjar ZC, HY, DC:

FUNZIONE/ USO DELLA BANDA	UPLINK/TR ASMISSIONE MHZ368	DOWNLINK/ RICEZIONE MHZ368	SCHEMA DI MODULAZIONE	POTENZA IRRADIATA EFFICACE MASSIMA (ERP/EIRP)
EGSM 900	880.0 – 915.0	925.0 – 960.0	GMSK	+9.33DBM / 8.57MW
DCS 1800	1710.2 – 1784.8	1805.2 – 1879.8	GMSK	+18.79DBM / 75.68MW
GPS	N/A	1563 – 1587	CDMA / FDMA	RECEIVE ONLY
GLONASS	N/A	1593 – 1610	CDMA / FDMA	RECEIVE ONLY
GALILEO	N/A	1559-1610MHZ	/	RECEIVE ONLY
BTLE	2400 – 2483	2400 – 2483	GFSK/Π/4- DPSK/ 8-DPSK	-8.0DBM /0.158MW (EIRP)

RF sändarinformation för enhetens serienummer som börjar 4C, 4Y:

FUNZIONE/ USO DELLA BANDA	UPLINK/TR ASMISSIONE MHZ368	DOWNLINK/ RICEZIONE MHZ368	SCHEMA DI MODULAZIONE	POTENZA IRRADIATA EFFICACE MASSIMA (ERP/EIRP)
LTE BAND 1 UMTS BAND 1	1920 – 1980	2110 – 2170	QPSK/16QAM	18.3 dBm / 68mW
DCS 1800 LTE BAND 3	1710 – 1785	1805 – 1880	GMSK/8PSK QPSK/16QAM	16.2 dBm / 42mW
LTE BAND 7	2500 – 2570	2620 – 2690	QPSK/16QAM	17.7 dBm / 59mW

EGSM 900 UMTS BAND 8 LTE BAND 8	880 – 915	925 – 960	GMSK/8PSK QPSK/16QAM	20.1 dBm / 102mW
LTE BAND 20	832 – 862	791 – 821	QPSK/16QAM	20.8 dBm / 120mW
LTE BAND 28	703 – 748	758 – 803	QPSK/16QAM	12.4 dBm / 17mW
GPS	N/A	1559 – 1610	CDMA / FDMA	RECEIVE ONLY
BLE	2402 – 2480	2402 – 2483	GFSK	8.0dBm / 6.3mW

15.4. INFORMATION OM RADIOFREKVENSEXPONERING:

Modellen RS-00500C uppfyller de uppställda gränsvärdena för radiofrekvens exponering, vilka har bestämts i oberoende provningar med avseende på det specifika absorptionsvärdet (SAR).

Med det specifika absorptionsvärdet (SAR) menas graden med vilken kroppen absorberar radiofrekvensenergi. Gränsvärdet för SAR är 1,6 W per kg i länder som tillämpar gränsvärdet fördelat över 1 gram vävnad och 2 W per kg i länder som tillämpar gränsvärdet fördelat över 10 gram vävnad.

För RS-00500C, med serienummer som börjar ZC, HY, DC, är de högsta SAR-värdena uppmätta enligt ICNIRP-riktlinjerna:

SAR för kropp vid 1g: 1,50 W/Kg

SAR för kropp vid 10g: 1,70 W/Kg

För RS-00500C, med serienummer som börjar 4C, 4Y, är de högsta SAR-värdena uppmätta i enlighet med ICNIRP-riktlinjerna för denna enhet med en 4 / 5mm-separation enligt systemhöljet:

SAR för kropp vid 1g: 0.742 W/Kg






SAR för kropp vid 10g: 0.834 W/Kg

Vid bruk är de aktuella SAR-värdena vanligen väsentligt lägre än värdena ovan, eftersom driftseffekten reduceras från full effekt när den inte behövs med anledning av systemets effektivitet och ju lägre uteffekt, desto lägre SAR-värde.

SV

16. ORDLISTA – FÖRKLARING AV SYMBOLER PÅ FÖRPACKNING OCH ETIKETTER

	Läs instruktionerna före användning		Atmosfäriskt tryck vid användning begränsas till mellan 0 ft och 13 000 ft (0 Kpa till 50.2 Kpa)
	Typ BF enligt kraven för elektrisk säkerhet		Lagringstemperatur begränsas till mellan -20 °C och 60 °C (-4 °F och 140 °F)
	Serienummer		Luftfuktighet begränsas till mellan 5 % och 93 % ± 2 % icke-kondenserande
	Katalognummer		Hanteras varsamt
Rx only	USA:s federala lagar begränsar försäljningen av denna utrustning till att endast säljas av eller enligt beställning av en ordinerande hemvårdsleverantör.		Separera återvinning för elektrisk och elektronisk utrustning
	Använd inte om förpackningen är skadad. Se kapitel 6.		Tillverkare
 No Oil or Grease	Använd inte olja eller fett		Håll utrustningen torr (symbolen hänvisar till utrustningens IPX2-klassificering)
 No Open Flames	Ingen öppen eld när utrustningen används eller bränn inte utrustningen		Avyttra det använda batteriet korrekt
 Do Not Disassemble	Ta inte isär	 No Smoking	Rökning förbjuden

	Uppfyller gällande EU standarder		Klass II-symbol
	Auktoriserad representant i Europeiska gemenskapen		Lämplig för hemsjukvård
	Indikerar den auktoriserade representanten i Schweiz		



Gas Control Equipment Limited
100 Empress Park, Penny Lane, Haydock,
St Helens WA11 9DB
United Kingdom

Tillverkad för:

Gas Control Equipment Limited
Monterad vid: GCE, s.r.o
Zizkova 381, 583 01 Chotebor
República Checa



EUMEDIQ AG
Grafenauweg 8
CH-6300 Zug, Switzerland
www.eumediq.eu



EU-importör:

GCE, s.r.o.
Zizkova 381,
583 01, Chotebor
República Checa

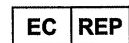
Tillverkad för:

Gas Control Equipment Limited
Jesus Siqueiros #652, 83170
Hermosillo, Mexico

 2460



Gas Control Equipment Limited
100 Empress Park, Penny Lane, Haydock,
St Helens WA11 9DB
United Kingdom
<http://www.gcegroup.com>



EU importer:
GCE, s.r.o.
Žižkova 381, 583 01 Chotěboř
Česká republika
<http://www.gcegroup.com>

Doc. Nr.: DL-00466 (DM-01005520); Rev. 15; DOT 2023-04-05; TI: 200x200,COL(BAR), V2