

PHILIPS

DreamStation 2

CPAP Advanced

Auto CPAP Advanced

Manuel d'utilisation

Benutzerhandbuch

Gebruikershandleiding



PHILIPS

DreamStation 2

FRANÇAIS

CPAP Advanced

Auto CPAP Advanced

Manuel d'utilisation

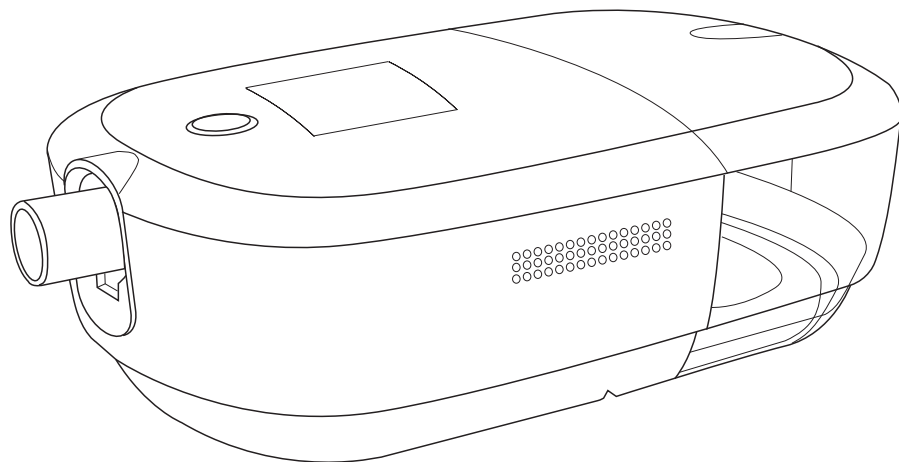


Table des matières

1. Informations de sécurité	1
Usage préconisé	1
Important	1
Contre-indications	1
Avertissements	2
Mises en garde	6
Glossaire des symboles	9
Composants du système	10
Pour contacter Philips Respironics	11
2. Présentation du système	11
Appareil avec humidificateur intégré	12
Réservoir d'eau de l'humidificateur	14
3. Configuration de l'appareil	16
Positionnement de l'appareil	16
Alimentation secteur de l'appareil	16
Configurer l'humidificateur intégré	18
Installation/remplacement des filtres à air	22
Connexion du circuit respiratoire	24
Mise en marche de l'appareil	26
Contrôle des performances	27
Technologie sans fil Bluetooth	27
Appairage de votre appareil de thérapie avec votre appareil mobile Bluetooth	27
Affichage de thérapie activée	28
Affichage de thérapie désactivée	34
Navigation dans les écrans de réglages	35
Écran des paramètres	36
Appel modem	38
4. Messages contextuels et dépannage	39
Messages contextuels	39
Messages contextuels d'état	41
Messages contextuels de rappel	42
Dépannage	43
5. Connectivité	45
6. Accessoires	46
Carte SD	46
Oxymètre	47
Chariot mobile	47
Supplémentation en oxygène	48
Alimentation en courant continu	49
Sacoche de transport et transport aérien	49

7. Nettoyage et entretien.....	50
Nettoyage à domicile : extérieur de l'appareil, plaque du réchauffeur et joint de l'entrée/la sortie d'air de l'humidificateur	50
Nettoyage à domicile : réservoir d'eau de l'humidificateur (couvercle, base du réservoir d'eau et joint du réservoir d'eau)	51
Désinfection à domicile : réservoir d'eau de l'humidificateur (couvercle, base du réservoir d'eau et joint du réservoir d'eau)	52
Nettoyage à domicile : tuyau.....	52
Entretien des filtres	53
Révision d'entretien	53
8. Caractéristiques techniques	54
Spécifications environnementales.....	54
Caractéristiques physiques.....	54
Durée de vie.....	54
Conformité aux normes	54
Classification selon la norme CEI 60601-1.....	55
Spécifications électriques.....	55
Capacité du réservoir d'eau	55
Plaque du réchauffeur	55
Humidité	55
Valeurs déclarées d'émission sonore arrondies à deux chiffres (conformément à ISO 4871).....	56
Précision de la pression	56
Débit maximal (caractéristique)	56
ISO 80601-2-70 schéma pneumatique	57
Avis sans fil	57
Spécifications radio.....	59
Filtres des orifices d'entrée	59
Caractéristiques techniques du tuyau chauffant.....	60
Mise au rebut	60
9. Informations CEM	60
FAA-Konformität	65
Garantie limitée.....	70

1. Informations de sécurité

Usage préconisé

Le système DreamStation 2 CPAP/DreamStation 2 Auto CPAP fournit un traitement par PPC (pression positive continue) pour l'apnée obstructive du sommeil (AOS) chez les patients de plus de 30 kg à respiration spontanée. Il est destiné à une utilisation à domicile ou dans un environnement hospitalier/institutionnel.

Important

L'appareil ne doit être utilisé que sur prescription médicale. Votre prestataire de santé à domicile règle les paramètres de pression corrects et fournit les accessoires en fonction de la prescription de votre professionnel de santé.

Divers accessoires sont disponibles pour rendre le traitement de l'AOS avec le système DreamStation 2 aussi pratique et confortable que possible. Pour bénéficier d'un traitement efficace et sans danger, utilisez uniquement des accessoires Philips Respironics approuvés.

Contre-indications

Lors de l'évaluation des risques et des avantages liés à l'utilisation de cet équipement, le clinicien doit savoir que cet appareil peut générer des pressions pouvant atteindre 20 cmH₂O. Dans le cas de certaines défaillances, une pression maximale de 40 cmH₂O est possible. Des études ont montré que les conditions médicales préexistantes suivantes peuvent constituer des contre-indications à l'utilisation du traitement par PPC chez certains patients :

- Pneumopathie bulleuse
- Hypotension artérielle pathologique
- Contournement des voies aériennes supérieures
- Pneumothorax
- Une pneumocéphalie a été signalée chez un patient sous traitement par pression positive continue par voie nasale. La prudence est de mise en cas de prescription d'un traitement par PPC chez des patients souffrant de fuites du liquide céphalo-rachidien (LCR), d'anomalies de la plaque cribiforme, d'antécédents de traumatisme crânien et/ou de pneumocéphalie. (Chest 1989; 96:1425-1426)

Le recours à un traitement par pression positive continue peut être temporairement contre-indiqué si le patient présente les symptômes de la sinusite ou d'une infection de l'oreille moyenne. Cet appareil ne doit pas être utilisé en cas de pontage des voies aériennes supérieures. Contactez votre professionnel de santé si vous avez des questions au sujet de votre traitement.



Avertissement : les méthodes de nettoyage et de désinfection utilisant des produits à base d'ozone ne sont pas approuvées ni recommandées et peuvent nuire à la sécurité et aux performances de votre dispositif.

Remarque : tout dommage causé par des méthodes de nettoyage et de désinfection à l'ozone non approuvées ou par d'autres méthodes de nettoyage et de désinfection non approuvées ne sera pas couvert par la garantie limitée Philips.



Avertissements

Un avertissement indique un risque de blessure pour l'utilisateur ou l'opérateur.

Utilisation de l'appareil	Cet appareil n'est pas conçu pour le maintien des fonctions vitales. Contactez votre professionnel de santé en cas de réapparition des symptômes d'apnée du sommeil.
Qualifications du personnel	Ce manuel sert de référence. Les instructions qu'il contient ne doivent pas remplacer celles du professionnel de santé en ce qui concerne l'utilisation de l'appareil. La prescription et les autres réglages de l'appareil ne doivent être modifiés que sur ordre du médecin responsable. L'opérateur doit lire et comprendre l'intégralité de ce manuel avant d'utiliser l'appareil.
Température ambiante	N'utilisez pas l'appareil sous la lumière directe du soleil ou à proximité d'un appareil de chauffage, car cela risquerait d'augmenter la température de l'air expulsé par l'appareil.
Filtre antibactérien	Si l'appareil est utilisé par plusieurs personnes dans un environnement hospitalier (appareil de location, par exemple), il convient de placer un filtre antibactérien à faible résistance entre l'appareil et le tuyau du circuit pour empêcher toute contamination. Une humidification peut augmenter la résistance du filtre à bactéries. L'opérateur doit donc vérifier régulièrement l'augmentation de la résistance et du blocage du filtre à bactéries pour garantir l'administration de la pression thérapeutique.
Défaillance de l'appareil	Si vous constatez des changements inexplicables au niveau des performances de l'appareil, si vous entendez des bruits inhabituels, s'il a chuté ou été mal utilisé, si de l'eau s'infiltra dans le boîtier ou si le boîtier est fissuré ou cassé, cessez d'utiliser l'appareil et contactez votre prestataire de santé à domicile.

Cordon d'alimentation	<p>Veillez à acheminer le cordon d'alimentation jusqu'à la prise sans risque de trébuchement pour les personnes ni d'arrachement par une chaise ou un autre meuble.</p> <p>Afin d'éviter tout risque d'étranglement, assurez-vous que tous les cordons branchés sur l'appareil sont correctement acheminés.</p> <p>L'appareil est activé lorsque le cordon d'alimentation est branché.</p> <p>Utilisez uniquement les cordons d'alimentation fournis par Philips Respironics pour cet appareil. L'utilisation de cordons d'alimentation non fournis par Philips Respironics peut provoquer une surchauffe ou endommager l'appareil.</p>
Circuits et tuyaux patient	<p>L'appareil ne doit être utilisé qu'avec des interfaces patient compatibles (par exemple masques, circuits et valves d'expiration). Le bon fonctionnement de l'appareil avec d'autres circuits n'a pas été vérifié par Philips Respironics et relève de la responsabilité du professionnel de santé. Un masque ne doit être utilisé que si l'appareil est sous tension et fonctionne correctement. La ou les valves d'expiration associées au masque ne doivent jamais être bloquées.</p> <p>Explication de l'avertissement : l'appareil est destiné à être utilisé avec des masques ou des connecteurs spéciaux dotés de valves d'expiration assurant la circulation d'air en continu hors du masque. Lorsque l'appareil est sous tension et fonctionne correctement, l'air frais reçu de l'appareil chasse l'air expiré par la valve d'expiration du masque. Par contre, si l'appareil ne fonctionne pas, de l'air frais n'est pas fourni en suffisance via le masque et de l'air expiré risque d'être à nouveau inspiré. Dans certains cas, la ré inhalation d'air expiré peut provoquer la suffocation.</p> <p>Si vous utilisez un masque naso-buccal (couvrant la bouche et le nez), celui-ci doit être muni d'une valve de sûreté à entraînement.</p> <p>Il doit également être muni d'une valve d'expiration. Ne bloquez pas la valve d'expiration car cela pourrait réduire la circulation d'air et entraîner la ré inhalation de l'air expiré.</p> <p>À de faibles pressions expiratoires, le débit à travers la valve d'expiration peut être inadapte pour évacuer tout le gaz expiré du circuit et une ré inhalation peut se produire.</p> <p>Évitez de tirer sur le tuyau ou de l'étirer. Cela pourrait provoquer des fuites au niveau du circuit.</p> <p>Ne couvrez pas le tuyau avec une couverture et ne le chauffez pas dans un incubateur ou avec un chauffage en hauteur. Ceci peut affecter la qualité de la thérapie ou blesser le patient.</p> <p>L'appareil doit être utilisé uniquement avec un masque Philips Respironics compatible, selon la prescription de votre prestataire de santé.</p>

Accessoires	Pour bénéficier d'un traitement efficace et sans danger, utilisez uniquement des accessoires Philips Respironics. L'utilisation d'accessoires, de transducteurs et de câbles autres que ceux spécifiés par Philips Respironics peut entraîner une augmentation des émissions ou une réduction de l'immunité de cet appareil.
Oxymètre de pouls	Utilisez uniquement un oxymètre de pouls et des capteurs recommandés par Philips Respironics. L'utilisation de capteurs incompatibles peut dégrader la précision de la performance de l'oxymètre de pouls.
	N'utilisez pas d'oxymètre de pouls ou de capteur endommagé.
	Lisez attentivement ces instructions et le mode d'emploi fourni avec l'oxymètre de pouls et les capteurs avant utilisation.
Humidificateur intégré	Pour un fonctionnement en toute sécurité, l'appareil doit toujours être positionné en dessous du branchement reliant le circuit respiratoire au masque. L'appareil doit être positionné à l'horizontale pour fonctionner correctement.
	Laissez la plaque de l'élément chauffant et l'eau refroidir pendant 15 minutes environ avant de retirer le réservoir d'eau de l'humidificateur. Un risque de brûlure est possible si vous touchez la plaque du réchauffeur, entrez en contact avec l'eau chaude ou touchez le bac du réservoir d'eau de l'humidificateur.
Nettoyage	Pour éviter toute décharge électrique, débranchez toujours le cordon d'alimentation de la prise murale avant de nettoyer l'appareil.
	N'immergez l'appareil dans aucun liquide et ne pulvérisez pas d'eau ou de solutions nettoyantes sur l'appareil. Nettoyez l'appareil à l'aide d'un chiffon imbibé d'une solution nettoyante approuvée.
	Videz et nettoyez chaque jour le réservoir d'eau de l'humidificateur pour empêcher la prolifération des moisissures et des bactéries.

Oxygène	<p>Lors de l'utilisation d'oxygène avec ce système, la source d'alimentation en oxygène doit être conforme à la réglementation locale sur l'oxygène à usage médical.</p>
	<p><u>Ne raccordez pas l'appareil à une source d'oxygène à haute pression ou non contrôlée.</u></p>
	<p>Lors de l'utilisation d'oxygène avec ce système, une valve de pression Philips Respironics doit être intégrée au circuit patient, entre l'appareil et la source d'oxygène. La valve de pression permet d'empêcher le reflux de l'oxygène du circuit patient dans l'appareil lorsque celui-ci est sous tension. La non-utilisation de la valve peut provoquer un risque d'incendie.</p>
	<p>L'oxygène favorise la combustion. Il est déconseillé d'utiliser de l'oxygène lorsque des fumeurs se trouvent à proximité ou en présence d'une flamme nue.</p>
	<p>Ne pas utiliser cet appareil en présence de mélanges anesthésiques inflammables en combinaison avec de l'air ou de l'oxygène, de même qu'en présence d'oxyde nitreux.</p>
	<p>N'utilisez pas l'appareil à proximité d'une source de vapeurs toxiques ou nocives.</p>
	<p>En cas d'utilisation d'oxygène, mettez l'appareil en marche avant d'activer l'arrivée d'oxygène. Fermez l'arrivée d'oxygène avant d'éteindre l'appareil. Cela empêche l'accumulation d'oxygène dans le système. Explication de l'avertissement : lorsque l'appareil n'est pas en marche et que le débit d'oxygène reste activé, l'oxygène acheminé dans le tuyau peut s'accumuler dans le boîtier de l'appareil. Cette accumulation d'oxygène dans le boîtier de l'appareil entraîne un risque d'incendie.</p>
CEM	<p>Évitez d'utiliser cet équipement à côté d'un autre équipement ou empilé sur celui-ci, au risque d'altérer son bon fonctionnement. Si une telle utilisation est nécessaire, il faut observer cet appareil et l'autre appareil pour vérifier qu'ils fonctionnent.</p>
	<p>Les équipements portables et mobiles de communication par radiofréquences peuvent impacter le fonctionnement des appareils électromédicaux. Consultez la section sur la CEM de ce manuel pour connaître les distances à respecter entre les générateurs de RF et le ventilateur afin d'éviter les interférences.</p>
	<p>N'utilisez pas cet appareil à proximité d'appareils chirurgicaux haute fréquence actifs et de la salle blindée contre les radiofréquences d'un système électrique médical pour l'imagerie par résonance magnétique, où l'intensité des perturbations électromagnétiques est élevée.</p>
	<p>L'association américaine HIMA (Health Industry Manufacturers Association – Association des fabricants de l'industrie de la santé) recommande de maintenir une séparation minimale de 15,25 cm entre un téléphone sans fil et un pacemaker pour éviter des interférences potentielles avec le pacemaker. La communication Bluetooth intégrée au DreamStation 2 doit être considérée ici comme un téléphone sans fil.</p>

Maintenance	<p>N'utilisez jamais l'appareil si des composants sont endommagés ou s'il ne fonctionne pas correctement. Remplacez les composants endommagés avant de poursuivre l'utilisation.</p> <p>Inspectez régulièrement les cordons électriques, les câbles, les tuyaux et les accessoires pour vérifier qu'ils ne sont pas endommagés ni usés. S'ils sont endommagés, cessez de les utiliser et remplacez-les.</p> <p>Les réparations et réglages doivent impérativement être confiés à un technicien agréé par Philips Respironics. Un entretien non autorisé peut provoquer des blessures, annuler la garantie ou causer de graves dommages à l'appareil. Contactez votre prestataire de santé à domicile pour effectuer l'entretien de votre appareil.</p> <p>N'utilisez pas l'appareil si le réservoir d'eau de l'humidificateur fuit ou est endommagé. Remplacez les composants endommagés avant de poursuivre l'utilisation.</p>
-------------	---

 Mises en garde	Une mise en garde indique la possibilité de dégâts matériels.
Décharge électrostatique (DES)	<p>N'utilisez pas de flexibles antistatiques ou conducteurs ni de tuyaux patient conducteurs avec l'appareil.</p> <p>Ne touchez pas les broches des connecteurs identifiés par le symbole d'avertissement DES (décharges électrostatiques) et n'effectuez pas les connexions sans avoir pris de précautions particulières. Les précautions incluent des méthodes visant à empêcher l'accumulation d'une charge électrostatique (par exemple, climatisation, humidification, revêtements de sols conducteurs, vêtements non synthétiques), et le déchargement du corps en touchant le châssis de l'appareil ou du système ou en touchant un plot de terre. Il est recommandé aux personnes qui manipulent cet appareil de maîtriser, au minimum, ces mesures de précaution dans le cadre de leur formation.</p>
Condensation	<p>La condensation risque d'endommager l'appareil. Si l'appareil a été exposé à des températures extrêmes (froid ou chaud), laissez-le revenir à température ambiante (température de fonctionnement) pendant 24 heures avant de commencer le traitement. N'utilisez pas l'appareil en dehors des plages d'utilisation environnementales indiquées dans la section « Caractéristiques techniques » de ce manuel.</p>

Filtres	<p>Pour fonctionner correctement, l'appareil doit être muni d'un filtre anti-pollen réutilisable Philips Respironics en bon état.</p> <p>Des filtres d'entrée sales peuvent entraîner des températures de fonctionnement élevées et nuire au bon fonctionnement de l'appareil. Examinez régulièrement les filtres d'entrée pour vous assurer qu'ils sont propres et intacts.</p> <p>N'installez jamais un filtre humide dans l'appareil. Vous devez laisser sécher le filtre nettoyé suffisamment longtemps.</p> <p>Vérifiez que la zone de l'entrée d'air (fendue) sur le côté de l'appareil n'est pas bloquée par la literie, des rideaux ou d'autres objets. L'air doit circuler librement autour de l'appareil pour que le système fonctionne correctement.</p>
Alimentation en courant continu	<p>Vérifiez toujours que le cordon d'alimentation en courant continu est correctement branché sur l'appareil avant de l'utiliser. Contactez votre prestataire de santé à domicile pour déterminer si vous avez le cordon d'alimentation en courant continu (CC) qui correspond à votre appareil de thérapie spécifique.</p> <p>Lorsque l'alimentation est obtenue à partir de la batterie d'un véhicule, l'appareil ne doit pas être utilisé pendant que le moteur tourne. Cela pourrait endommager l'appareil.</p> <p>Utilisez uniquement un cordon d'alimentation en courant continu Philips Respironics et un câble adaptateur de batterie. L'utilisation d'un autre système risque d'endommager l'appareil.</p>
Tabac	La fumée du tabac peut entraîner l'accumulation de goudron à l'intérieur de l'appareil.
Positionnement de l'appareil	<p>Ne placez pas l'appareil dans ou sur un récipient pouvant recueillir ou contenir de l'eau. Veillez à protéger les meubles contre les dégâts des eaux.</p> <p>Ne placez pas l'appareil directement sur de la moquette, un tissu ou d'autres matériaux inflammables.</p> <p>Ne branchez pas l'appareil sur une prise de courant commandée par un interrupteur mural.</p> <p>Ne déplacez pas l'appareil lorsque le réservoir d'eau de l'humidificateur contient de l'eau.</p>

Réservoir d'eau de l'humidificateur	<p>Retirez le réservoir d'eau de l'humidificateur, videz l'eau, puis réinstallez le réservoir d'eau de l'humidificateur vide avant de déplacer l'appareil.</p>
	<p>Ne remplissez pas le réservoir d'eau de l'humidificateur au-delà de la ligne de remplissage maximal. Si le réservoir d'eau de l'humidificateur est trop plein, l'eau peut s'infiltrer dans l'appareil de thérapie, l'humidificateur ou votre mobilier. Cela pourrait endommager l'humidificateur ou l'appareil de thérapie.</p>
	<p>N'utilisez que de l'eau distillée à température ambiante dans le réservoir d'eau de l'humidificateur. Ne mettez aucun produit chimique ou additif dans l'eau. Cela pourrait entraîner une irritation des voies aériennes ou endommager le réservoir d'eau de l'humidificateur.</p>
	<p>Si vous utilisez l'humidificateur intégré, ne démarrez pas la thérapie sans le réservoir d'eau de l'humidificateur installé.</p>
	<p>Ne tentez pas de remplir le réservoir d'eau de l'humidificateur lorsqu'il est encore connecté à l'appareil.</p>
Nettoyage	<p>Évitez d'immerger l'appareil et de laisser pénétrer du liquide à l'intérieur du boîtier ou du filtre d'entrée.</p>
	<p>Ne stérilisez pas l'appareil en autoclave, sous peine de l'endommager.</p>
	<p>N'utilisez pas de détergents puissants, de solutions nettoyantes abrasives ni de brosses pour nettoyer le système.</p>
	<p>Philips Respironics recommande exclusivement les procédures de nettoyage indiquées dans ce manuel. Le recours à d'autres procédures de nettoyage, non spécifiées par Philips Respironics, peut altérer les performances du produit.</p>

Avis : tout incident grave qui se produit en lien avec cet appareil doit être signalé à Philips et à l'autorité compétente de l'État membre où réside l'utilisateur et/ou le patient.

Remarque : une copie électronique du présent mode d'emploi est disponible à l'adresse suivante : www.philips.com/IFU.

Glossaire des symboles

Les symboles suivants peuvent figurer sur l'appareil, le bloc d'alimentation et les accessoires.

Symbol	Titre et signification	Symbol	Titre et signification
	Consulter le mode d'emploi.		Pièce appliquée type BF Permet d'identifier une pièce appliquée type BF conforme à la norme CEI 60601-1.
	Mode d'emploi électronique Indique que le mode d'emploi du produit correspondant est disponible au format électronique.	---	Alimentation CC (courant continu)
	Utilisation en intérieur uniquement L'équipement est conçu essentiellement pour un usage à l'intérieur.	IP22	Équipement étanche aux gouttes
	Incompatible RM N'utilisez pas l'appareil dans un environnement de résonance magnétique (RM).		Approuvé pour le transport aérien.
	Symbole Bluetooth® Indique que l'appareil est équipé de la fonction Bluetooth.	MAX	Ligne repère de remplissage maximal
	Identifiant de dispositif unique Indique les informations d'identifiant de dispositif unique.		Avertissement : surface chaude
	Alimentation secteur (courant alternatif)		Unité d'emballage Indique le nombre de pièces dans l'emballage.
	Attention : consultez les documents fournis avec l'appareil.		Équipement de classe II (double isolation) Pour identifier l'équipement conforme aux exigences de sécurité spécifiées pour les équipements de classe II.

Symbol	Titre et signification	Symbol	Titre et signification
	Utilisation sur un seul patient Indique que le tuyau ne peut être utilisé que sur un seul patient.		Ne pas démonter.
	Importateur Indique l'entité qui importe le dispositif médical dans l'UE.		Maintenir à l'abri de la lumière du soleil Indique que le dispositif médical doit être conservé à l'abri des sources lumineuses.
	Poubelle barrée Marquage EEE (équipement électrique et électronique) Suivez les exigences locales en matière de mise au rebut conforme.		Appareil médical Indique que l'article est un appareil médical.
	Date de fabrication : indique la date de fabrication du produit Pays de fabrication : indique le pays de fabrication du produit Remarque : sur l'étiquette, « CC » est remplacé par le code du pays à deux lettres		

Composants du système

Votre système comprend les éléments suivants :

- Appareil
- Réservoir d'eau de l'humidificateur
- Manuel de l'utilisateur
- Guide de démarrage rapide
- Sacoche de transport
- Carte SD
- Filtre réutilisable
- Filtre ultrafin jetable (en option)
- Tuyau flexible
- Cordon d'alimentation de 1,52 m
- Alimentation électrique

Pour contacter Philips Respironics

Si vous rencontrez des difficultés avec cet équipement ou si vous avez besoin d'aide pour l'installation, l'utilisation ou l'entretien de l'appareil ou des accessoires, veuillez contacter votre prestataire de santé à domicile. Si vous devez vous adresser directement à Philips Respironics, contactez le service client au +1-724-387-4000 ou consultez www.respironics.com pour obtenir les coordonnées de votre service client local.

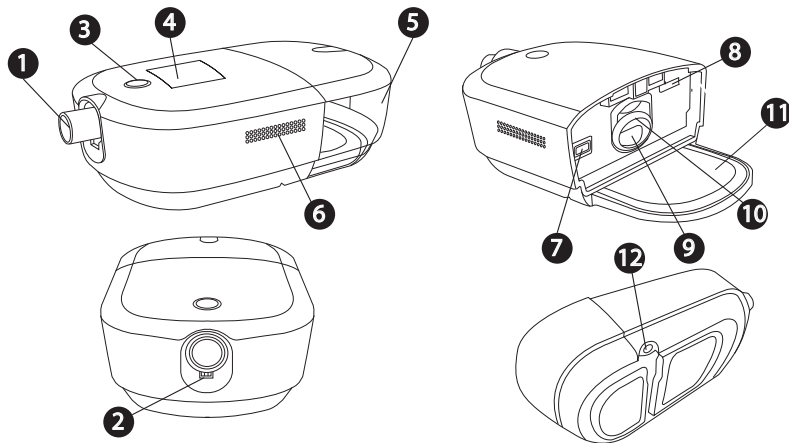
2. Présentation du système

Le système DreamStation 2 CPAP Advanced/DreamStation 2 Auto CPAP Advanced est un appareil de PPC (pression positive continue) conçu uniquement pour le traitement de l'apnée obstructive du sommeil (AOS).

L'humidificateur intégré avec tuyau chauffant en option est conçu pour délivrer une humidification pour plus de confort pendant le traitement. Ce niveau d'humidification est contrôlé par la sortie de l'humidificateur chauffant, ainsi que par la température du tuyau chauffant en option. L'utilisation de l'humidificateur intégré avec le tuyau chauffant offre un niveau d'humidité confortable au niveau du masque.

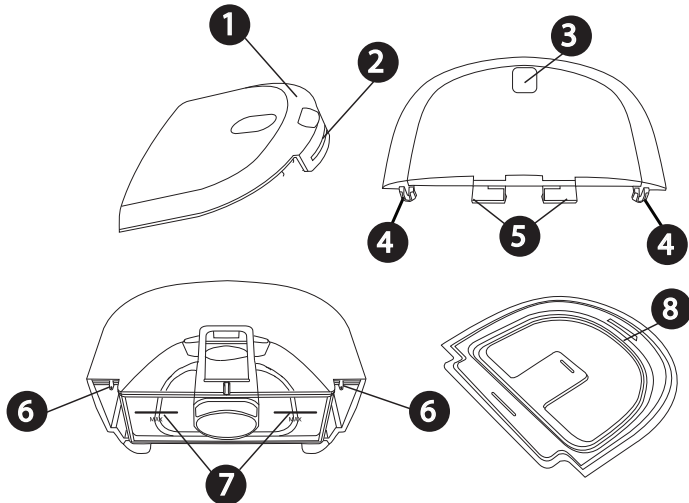
Plusieurs accessoires sont également disponibles pour une utilisation conjointe avec l'appareil. Contactez votre prestataire de santé à domicile pour l'achat de tout accessoire non fourni avec ce système.

Appareil avec humidificateur intégré



No	Fonction	Description	No	Fonction	Description
1	Prise de sortie d'air	Branchez le tuyau flexible ici	7	Accès au filtre	Accédez au filtre ici
2	Connecteur de broche du tuyau chauffant	Alignez et connectez ici le connecteur du tuyau chauffant	8	Accès à la carte SD	Accédez à la carte SD ici
3	Bouton Marche/Arrêt du traitement	Démarre et arrête le débit d'air du traitement	9	Entrée d'air de l'humidificateur	Se connecte au réservoir d'eau de l'humidificateur
4	Écran d'affichage	Il s'agit de l'interface utilisateur de l'appareil de thérapie	10	Joint de l'entrée/la sortie d'air de l'humidificateur	Fournit un joint entre l'appareil et le réservoir d'eau de l'humidificateur
5	Réservoir d'eau de l'humidificateur	Réservoir d'eau amovible contenant l'eau pour l'humidification (montré installé)	11	Plaque du réchauffeur	Chauffe l'eau contenue dans le réservoir d'eau
6	Entrée d'air	Fournit l'air à l'appareil	12	Entrée d'alimentation	Branchez le cordon d'alimentation ici

Réservoir d'eau de l'humidificateur



No	Fonction	Description
1	Couvercle	Amovible pour remplir le réservoir d'eau.
2	Languette avant du couvercle	Retirez le couvercle par là
3	Indentation de libération du réservoir d'eau	Déverrouille le réservoir d'eau de l'appareil en cas de pression
4	Crochets du couvercle	Se connectent sur les languettes de la base du réservoir d'eau
5	Languette du réservoir d'eau	Enclenche le réservoir d'eau sur l'appareil
6	Languettes de la base du réservoir d'eau	Connectez ici les crochets du couvercle du réservoir d'eau pour fixer le couvercle du réservoir d'eau
7	Lignes repères de remplissage maximum	Indiquent le niveau d'eau maximum pour une utilisation en toute sécurité. Les lignes de remplissage figurent aussi sur les côtés de la base du réservoir d'eau.
8	Joint du réservoir d'eau	Fournit un joint entre le couvercle et la base du réservoir d'eau. Amovible pour faciliter le nettoyage.
9	Indentation de préhension (non illustrée)	Indentation de préhension, située au fond de la base du réservoir d'eau pour le retrait du réservoir

3. Configuration de l'appareil

Positionnement de l'appareil

Positionnez l'appareil sur une surface plane et stable, à un endroit que vous pouvez atteindre facilement et plus bas que votre position pour dormir. Veillez à ne pas placer l'appareil à proximité d'un équipement de chauffage ou de refroidissement (bouches d'air, radiateurs ou climatiseurs, par exemple).

Remarque : lors du positionnement de l'appareil, assurez-vous que le câble d'alimentation est accessible car la coupure de l'alimentation est le seul moyen pour mettre l'appareil hors tension.

Mises en garde

- Vérifiez que la zone de l'entrée d'air (fendue) sur le côté de l'appareil n'est pas bloquée par la literie, des rideaux ou d'autres objets. L'air doit circuler librement autour de l'appareil pour que le système fonctionne correctement.
- Ne placez pas l'appareil directement sur un tapis, un tissu ou d'autres matériaux inflammables.
- Ne placez pas l'appareil dans ou sur un récipient pouvant recueillir ou contenir de l'eau.

Alimentation secteur de l'appareil

Avertissement : inspectez régulièrement les cordons électriques et les câbles pour vérifier qu'ils ne sont pas endommagés ni usés. S'ils sont endommagés, cessez de les utiliser et remplacez-les.

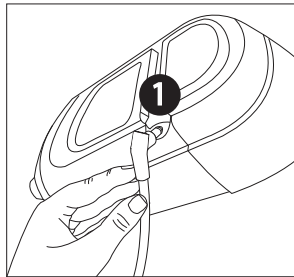
Mise en garde : n'utilisez pas de rallonge avec cet appareil.

Suivez les étapes suivantes pour utiliser l'appareil sur l'alimentation en courant continu et consultez les images suivantes pour vous guider :

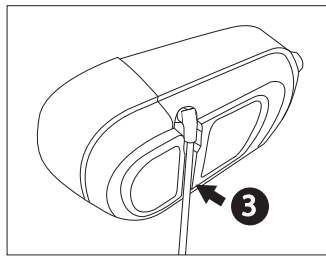
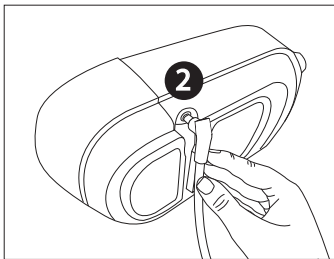
1. Assurez-vous que le réservoir de l'humidificateur est vide.
2. Branchez le connecteur du cordon d'alimentation à la prise située sur le fond de l'appareil **①** ou **②**.

Pour des raisons pratiques, la connexion électrique permet au cordon d'être connecté et acheminé dans la direction qui fonctionne le mieux pour votre installation.

Une zone enfoncee au fond de l'appareil permet d'acheminer le cordon sous l'appareil **③**.

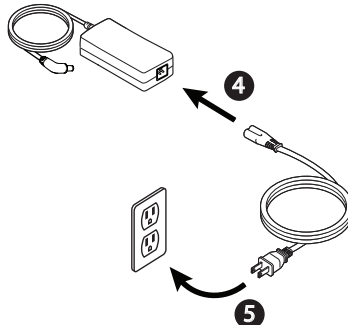


OU



- Raccordez d'abord la fiche femelle du cordon d'alimentation secteur au bloc d'alimentation **4**.
- Branchez l'extrémité à ergots du cordon d'alimentation secteur sur une prise électrique non commandée par un interrupteur mural **5**.
- Vérifiez que les connexions au fond de l'appareil, au niveau du bloc d'alimentation et de la prise électrique, sont parfaitement insérées. Cela permet de garantir un branchement électrique sécurisé et fiable.

Remarque : un exemple est illustré ici.
La prise électrique secteur et le cordon d'alimentation peuvent varier.



Important : pour couper l'alimentation secteur, débranchez le cordon de la prise murale.

Configurer l'humidificateur intégré

Avertissement : laissez la plaque de l'élément chauffant et l'eau refroidir pendant 15 minutes environ avant de retirer le réservoir d'eau. Un risque de brûlure est possible si vous touchez la plaque du réchauffeur, entrez en contact avec l'eau chaude ou touchez le bac du réservoir.

Mises en garde

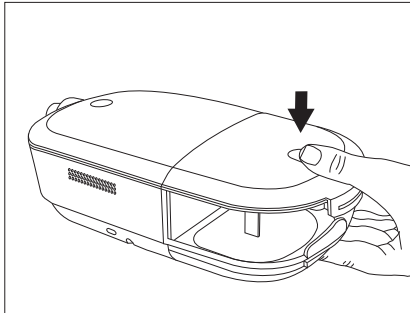
- Ne tentez pas de remplir le réservoir d'eau de l'humidificateur lorsqu'il est encore connecté à l'appareil.
- N'utilisez que de l'eau distillée à température ambiante dans le réservoir. Ne mettez aucun produit chimique ou additif dans l'eau. Cela pourrait entraîner une irritation des voies aériennes ou endommager le réservoir d'eau.
- Ne remplissez pas le réservoir d'eau de l'humidificateur au-delà de la ligne de remplissage maximal. Si le réservoir d'eau de l'humidificateur est trop plein, l'eau peut s'infiltrer dans l'appareil de thérapie, l'humidificateur ou votre mobilier. Cela pourrait endommager l'appareil de thérapie.

Remarque : nettoyez le réservoir d'eau de l'humidificateur avant la première utilisation.

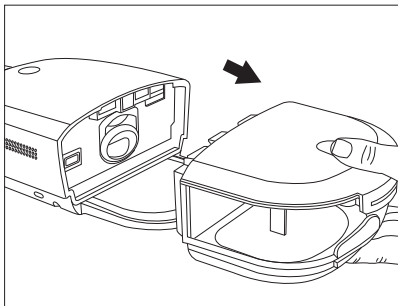
Consultez la section « Nettoyage à domicile : réservoir d'eau de l'humidificateur » du présent manuel.

Retirer le réservoir d'eau de l'humidificateur

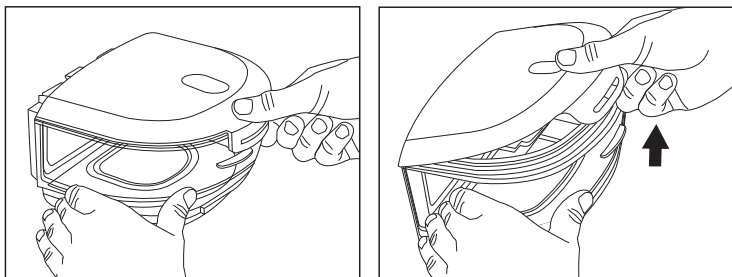
1. Appuyez doucement sur la zone indentée au sommet du réservoir d'eau de l'humidificateur pour détacher le réservoir de l'appareil.



2. Prenez le haut et le bas du réservoir d'eau de l'humidificateur et glissez-le hors de l'appareil.



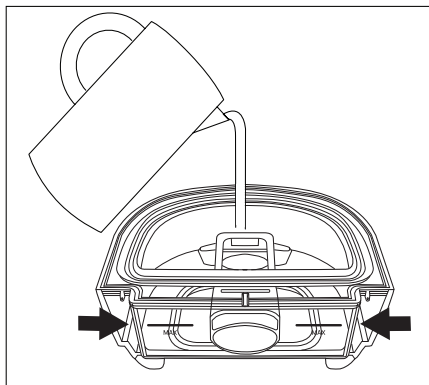
3. Enlevez le couvercle en tirant sur la languette du couvercle tout en tenant le réservoir d'eau par sa base.



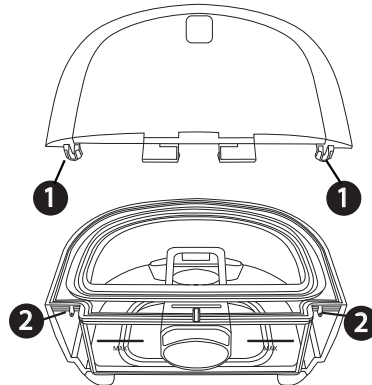
4. Videz le reste d'eau et rincez la base du réservoir d'eau.

Remplir et connecter le réservoir d'eau

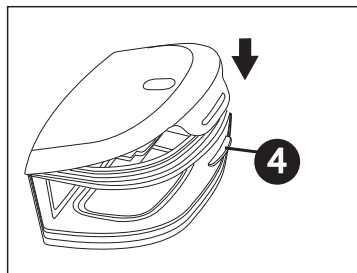
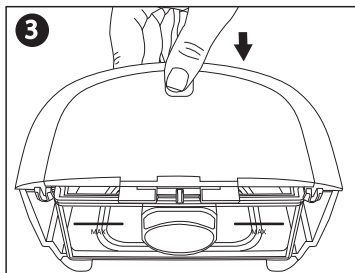
1. Placez la base du réservoir d'eau sur une surface stable et horizontale. Remplissez le réservoir d'eau avec de l'eau distillée, pas plus haut que les lignes repères de remplissage maximum MAX , situées à l'arrière et sur les côtés de la base du réservoir d'eau.



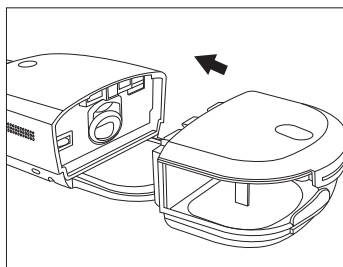
2. Replacez le couvercle. Placez les crochets sur le couvercle **1** sur les petites languettes de la base du réservoir d'eau **2**.



3. Appuyez **3** jusqu'à ce que le couvercle s'enclenche sur la languette avant du couvercle **4** à l'avant de la base du réservoir d'eau.



- Glissez le réservoir d'eau de l'humidificateur pour le remettre dans l'appareil, en utilisant les voies au fond de la base du réservoir d'eau pour un alignement et une connexion corrects. Vérifiez qu'il est bien enclenché avant de continuer.



Installation/remplacement des filtres à air

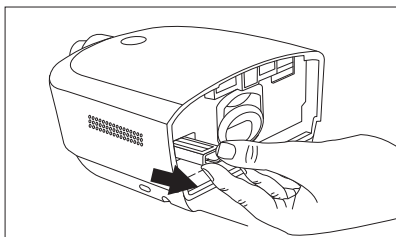
Mise en garde : pour fonctionner correctement, l'appareil doit être muni d'un filtre anti-pollen réutilisable Philips Respironics en bon état.

L'appareil utilise un filtre anti-pollen gris réutilisable ainsi qu'un filtre ultrafin bleu jetable. Le filtre réutilisable élimine la poussière ménagère et les pollens courants, tandis que le filtre ultrafin assure un filtrage plus complet des particules très fines. Le filtre réutilisable doit être installé en permanence quand l'appareil fonctionne. Le filtre ultrafin est recommandé pour les personnes sensibles à la fumée de tabac ou d'autres particules fines.

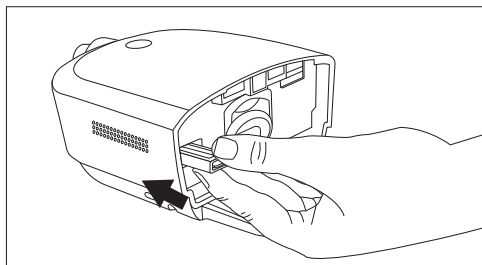
Le filtre gris réutilisable est fourni avec l'appareil. Un filtre ultrafin bleu jetable peut également être inclus. Si aucun filtre n'est installé dans l'appareil à sa livraison, vous devez au moins installer le filtre réutilisable avant d'utiliser l'appareil.

- Retirez le réservoir d'eau de l'humidificateur de l'appareil. Voir la section « Retirer le réservoir d'eau de l'humidificateur » plus loin dans ce manuel.

2. Pour retirer un filtre existant, tirez sur la languette blanche à l'extrémité du filtre et tirez le filtre hors de l'appareil.



3. Si nécessaire, placez un filtre anti-pollen gris réutilisable sec au-dessus d'un nouveau filtre ultrafin bleu jetable en option, alignez les flèches sur les deux filtres et insérez-les fermement l'un dans l'autre.
4. Placez le filtre dans l'appareil de thérapie.



5. Réinstallez le réservoir d'eau de l'humidificateur.

Connexion du circuit respiratoire

Pour utiliser l'appareil et assembler le circuit respiratoire recommandé, vous avez besoin des accessoires suivants :

- Interface Philips Respironics (masque nasal ou naso-buccal, par exemple) avec valve d'expiration intégrée ou interface Philips Respironics avec dispositif d'expiration séparé (tel que le Whisper Swivel II)
- Tuyau flexible Philips Respironics (tuyau standard 12, 15, ou 22 mm ou tuyau chauffant 12 ou 15 mm), 1,83 m
- Harnais Philips Respironics (pour le masque)

Avertissements

- Évitez de tirer sur le tuyau ou de l'étirer. Cela pourrait provoquer des fuites au niveau du circuit.
- Vérifiez que le tuyau n'est pas endommagé ou usé. Jetez et remplacez le tuyau au besoin.
- Si vous utilisez un masque naso-buccal (couvrant la bouche et le nez), celui-ci doit être muni d'une valve de sûreté à entraînement.
- Si l'appareil sert à plusieurs personnes (appareil de location, par exemple), il convient de placer un filtre antibactérien à faible résistance entre l'appareil et le tuyau du circuit pour empêcher toute contamination.

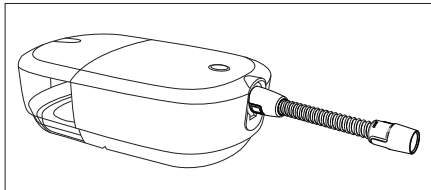
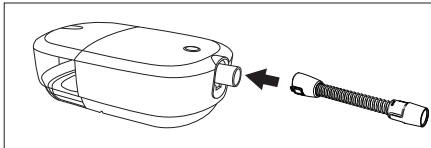
Pour brancher le circuit respiratoire à l'appareil, procédez comme suit.

Remarque : si vous utilisez le tuyau de performance de 12 mm (non chauffant) en option, un adaptateur est nécessaire pour la connexion à l'appareil de thérapie.

Remarque : le tuyau est identifié sur le brassard par le symbole d'identification du tuyau : « 12 », « 15 », « HT12 » ou « HT15 ». Le tuyau de 22 mm ne comporte pas de symbole.

- Pour connecter le tuyau chauffant (illustré), alignez les connecteurs de broche sur le tuyau chauffant avec le bas du port de sortie d'air de l'appareil. Les clips à l'extrémité du tuyau doivent être alignés avec les côtés du port et s'enclencheront à leur place.

Si vous utilisez un tuyau standard (non illustré), faites simplement glisser le tuyau sur la prise de sortie d'air de l'appareil.

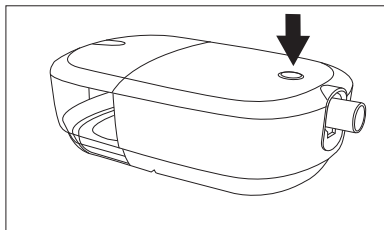


- Si vous utilisez le tuyau chauffant 12 mm en option ou le tuyau de performance 12 mm, connectez l'adaptateur de masque fourni à l'extrémité de connexion au masque du tuyau. Le tuyau de performance 12 mm requiert aussi un adaptateur d'appareil. Lors de la connexion de l'adaptateur au PPC, les clips doivent être alignés avec les côtés, la petite bosse vers le bas.
- Branchez le tuyau au masque. Pour connaître le positionnement approprié, reportez-vous aux instructions fournies avec votre masque.
- Fixez le harnais au masque, si nécessaire. Reportez-vous aux instructions fournies avec le harnais.



Mise en marche de l'appareil

1. Assurez-vous que l'appareil est alimenté, comme l'indique un anneau blanc autour du bouton Thérapie. Le premier écran qui s'affiche est le logo Philips, suivi de l'écran du modèle de l'appareil, puis de l'écran contenant un résumé de votre thérapie. Consultez la section « Affichage de thérapie désactivée » plus loin dans ce manuel pour une description des écrans de l'interface utilisateur (IU).
Remarque : l'appareil peut vous inviter à régler la langue et l'heure. Ces réglages peuvent toujours être modifiés dans l'écran des réglages de l'appareil.
2. Mettez votre masque. Consultez les instructions fournies avec le masque.
Une fuite d'air minime au niveau du masque est tout à fait normale et acceptable. Corrigez les fuites du masque ou les irritations oculaires importantes en ajustant le harnais de votre masque.
Remarque : si vous utilisez l'appareil dans un lit avec une tête de lit, essayez de poser le tuyau sur la tête de lit afin de réduire la tension exercée sur le masque.
3. Appuyez sur le bouton Thérapie situé sur le dessus de l'appareil pour activer le débit d'air et commencer le traitement. L'anneau du bouton Thérapie s'allume en bleu.
Remarque : si votre prestataire de santé à domicile a activé la fonction Marche auto, l'appareil active automatiquement le débit lorsque vous mettez votre masque et respirez.



4. Appuyez à nouveau sur le bouton Thérapie pour arrêter le traitement. L'anneau du bouton Thérapie s'allume en blanc.
Remarque : si votre prestataire de santé à domicile a activé la fonction Arrêt auto, l'appareil désactive automatiquement le débit lorsque vous retirez votre masque et que l'appareil reconnaît l'inactivité.

Contrôle des performances

Pour lancer un contrôle des performances, débranchez l'appareil et rebranchez-le. Une erreur s'affiche à l'écran si un problème de performance est détecté.

Technologie sans fil Bluetooth*

La technologie sans fil Bluetooth permet de transférer les données de votre appareil de thérapie vers DreamMapper. DreamMapper est un système mobile conçu pour aider les patients souffrant d'une apnée obstructive du sommeil (AOS) à améliorer leur expérience de traitement du sommeil.

Appairage de votre appareil de thérapie avec votre appareil mobile Bluetooth

Remarque : la turbine doit être désactivée pour permettre l'appairage Bluetooth.

Remarque : vous ne pouvez appairer votre appareil de thérapie qu'avec un seul appareil mobile à la fois.

Remarque : l'appairage fonctionne mieux lorsque votre appareil de thérapie et l'appareil mobile se trouvent dans la même pièce.

Remarque : la version actuelle de DreamMapper vous guidera au cours de ces instructions.

Remarque : après le lancement de l'appairage dans DreamMapper, vous disposez de 30 secondes pour terminer la configuration. Au-delà de ce délai, l'opération est automatiquement annulée.

Procédez comme suit pour effectuer l'appairage manuellement avec votre téléphone mobile ou tablette.

1. Alors que votre appareil de thérapie est sous tension, lancez la configuration Bluetooth depuis l'application mobile DreamMapper.

Remarque : dans DreamMapper, vous devrez peut-être choisir dans une liste d'appareils Bluetooth disponibles. L'appareil de thérapie sera désigné par « PR BT XXXX » (XXXX correspond aux quatre derniers chiffres du numéro de série indiqué sur votre appareil de traitement).

2. Le code d'appairage s'affiche sur l'appareil.
3. Dans DreamMapper, confirmez le code d'appairage à 6 chiffres affiché sur l'appareil de thérapie.
Remarque : lors de l'appairage à partir de certains appareils mobiles, vous devrez peut-être entrer le code d'appairage à 6 chiffres dans DreamMapper. Une fois saisi, l'appairage démarre automatiquement.

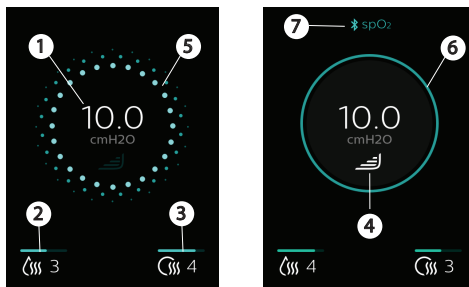
* La technologie sans fil Bluetooth et DreamMapper ne sont pas disponibles dans tous les pays. Pour plus d'informations, contactez votre représentant Philips Respironics local.

4. Appuyez sur « Appairer » pour terminer l'appairage. L'appareil de thérapie affiche « Appairage à l'appareil », puis « Appareil Bluetooth appairé ».

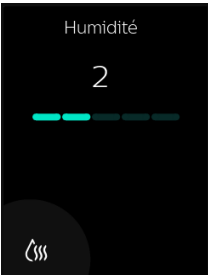
Affichage de thérapie activée

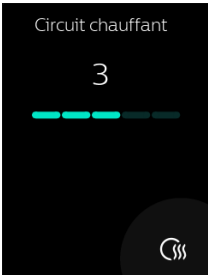
L'interface utilisateur de cet appareil vous permet d'ajuster les réglages de l'appareil et d'afficher des informations sur votre traitement. L'interface utilisateur se compose de l'écran avec fonction tactile.

Pendant que l'appareil administre la thérapie, le réglage de la pression s'affiche. Vous pouvez aussi afficher et ajuster vos paramètres d'humidification, de température du tuyau chauffant et RAMP PLUS.



No	Symbol	Fonction	Description
1	cmH ₂ O	Pression du traitement	Affiche le paramètre de pression prescrit. Si RAMP PLUS fonctionne, la pression actuellement administrée s'affiche.

No	Symbole	Fonction	Description
2		Réglage de l'humidificateur ajustable (si disponible)	<p>L'icône s'affiche uniquement quand l'humidification est activée par votre prestataire de santé à domicile. Pour modifier le réglage, touchez l'icône d'humidification. Un écran des paramètres affiche votre réglage actuel.</p>  <p>Continuez à toucher l'icône d'humidification jusqu'à ce que le réglage souhaité s'affiche. Les paramètres disponibles sont Off ou 1 à 5, 1 étant l'humidité la plus basse et 5 l'humidité la plus haute. Une fois l'humidification réglée, l'appareil retourne à l'écran de thérapie après quelques secondes et active automatiquement le nouveau réglage pour les thérapies actuelles et futures.</p>

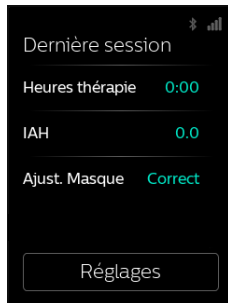
No	Symbole	Fonction	Description
3		Tempé- rature du tuyau chauffant (si dispo- nible)	<p>L'icône s'affiche uniquement si votre prestataire de santé à domicile l'a activée, quand un tuyau chauffant est utilisé. Pour modifier le réglage, touchez l'icône de tuyau chauffant. Un écran des paramètres affiche votre réglage actuel.</p>  <p>Continuez à toucher l'icône de tuyau chauffant jusqu'à ce que le réglage souhaité s'affiche. Les paramètres disponibles sont Off ou 1 à 5, 1 étant la température la plus basse et 5 la température la plus haute. Une fois la température réglée, l'appareil retourne à l'écran de thérapie après quelques secondes et active automatiquement le nouveau réglage pour les thérapies actuelles et futures.</p>

No	Symbole	Fonction	Description
4		RAMP PLUS (Ramp+)	<p>L'appareil est équipé d'une fonction RAMP PLUS qui vous permet d'ajuster votre pression de départ pendant une période définie (30 minutes par défaut) pour plus de confort quand vous essayez de vous endormir. Pendant ce temps réglé, la pression d'air reste à votre pression de départ réglée, sauf si l'appareil détecte un événement et identifie le besoin d'augmenter votre pression. Quand RAMP PLUS est terminé, votre pression du traitement prescrite reprend.</p> <p>Pour activer le paramètre RAMP PLUS, touchez . Ceci vous permet aussi d'ajuster les réglages.</p>

No	Symbole	Fonction	Description
4		RAMP PLUS (Ramp+)	<p>La première fois que RAMP PLUS est activé, le paramètre est sur 4 par défaut. Pour modifier le réglage, touchez les icônes - ou + jusqu'à ce que la pression de départ s'affiche. Pour un défilement plus rapide, touchez l'icône - ou + au lieu de toucher.</p> <p>Les pressions RAMP PLUS vont de 4 cmH₂O à 10 cmH₂O par incrément de 1 cmH₂O. Appuyez pour confirmer ou attendez 3 secondes pour enregistrer votre réglage. L'affichage retourne alors à l'écran Thérapie. Chaque séance de traitement suivante démarre automatiquement RAMP PLUS au début de la thérapie.</p> <p>Remarque : il est inutile d'appuyer à nouveau sur le symbole RAMP PLUS, sauf si vous voulez modifier la pression RAMP PLUS ou redémarrer RAMP PLUS.</p> <p>Remarque : la pression RAMP PLUS et l'heure peuvent aussi être réglées dans le menu des paramètres de votre écran principal si votre prestataire de santé à domicile l'a activé.</p> <p>Remarque : l'appareil devient noir après 60 secondes d'inactivité. Pour réveiller l'appareil, touchez l'écran n'importe où. Ceci réactive simultanément votre pression RAMP PLUS (si elle est réglée) ou vous ramène à votre niveau de pression minimum prescrit et continue à ajuster automatiquement votre pression administrée selon le besoin (en mode PPC auto). Une fois que l'écran s'affiche, vous pouvez continuer à ajuster les paramètres selon le besoin.</p>
5 et 6	S/O	Indicateur de rampe	L'affichage de thérapie activée indique quand la rampe est active. Le cercle autour de l'affichage de la thérapie est en pointillés bleus (5) quand la rampe est active et en bleu continu (6) quand la rampe n'est pas active ou que la pression du traitement est atteinte.

No	Symbole	Fonction	Description
7		Raccordement de l'oxymétrie	Ce symbole s'affiche pendant la thérapie quand un oxymètre de pouls est connecté à l'appareil de thérapie.
Non illustré		Anneau du bouton Thérapie	L'anneau du bouton Thérapie s'allume en bleu pour indiquer que la thérapie est activée. L'anneau ne s'allume pas quand le traitement est allumé et que l'écran est noir. L'anneau s'allume en blanc quand l'appareil est branché et la thérapie désactivée.
Non illustré		Force du signal du modem cellulaire	Affiche la force du signal du modem cellulaire sur les appareils disposant d'un modem cellulaire, sauf en mode avion.
Non illustré		Bluetooth	S'affiche quand l'appareil dispose du Bluetooth. Quand le symbole est gros, cela indique que le Bluetooth est disponible. Si l'appareil est connecté à un client Bluetooth (téléphone, tablette, etc.), il s'affiche en blanc. Ce symbole ne s'affiche pas quand le mode avion est activé.
Non illustré		Mode avion	S'affiche quand le mode avion est activé. Il remplace les symboles cellulaire et/ou Bluetooth quand il est actif.

Affichage de thérapie désactivée



Un résumé de votre thérapie s'affiche sur l'IU quand la thérapie est désactivée. Vous pouvez afficher des détails supplémentaires sur votre thérapie ou effectuer un contrôle du masque. Là, vous pouvez appuyer sur Réglages pour ajuster les réglages du confort et de l'appareil si votre fournisseur le permet.

Les résultats de thérapie suivants peuvent s'afficher sur l'écran Dernière session. Une pression sur les données affichées en texte bleu donne plus d'historique et de détails pour chaque élément.

Texte	Description
Heures thérapie	Affiche une vue d'ensemble de votre dernier jour/dernière nuit d'utilisation en heures et minutes. En appuyant sur les heures affichées en bleu, l'utilisation nocturne des trois dernières sessions de sommeil s'affiche, ainsi que le nombre total d'heures d'utilisation du dispositif.
IAH	Si votre fournisseur le permet, cette fonction affiche la valeur de l'index d'apnée/hypopnée (IAH) nocturne du dernier jour.
Ajust. masque	Cet écran affiche l'ajustement de votre masque du dernier jour. L'affichage de Bonne indique que la fuite détectée n'a aucun effet sur les performances optimales de l'appareil. L'affichage de Ajuster indique que la fuite peut affecter les performances de l'appareil. Il reste toutefois opérationnel et peut délivrer le traitement. Si Ajuster s'affiche, ajustez votre masque pour réduire la fuite avant de redémarrer la thérapie. En appuyant sur Ajuster ou Bonne, vous pouvez choisir de lancer un contrôle du masque. Pour effectuer un contrôle du masque, mettez votre masque et appuyez sur Démarrer pour démarrer un contrôle du masque.

Navigation dans les écrans de réglages

Pour ajuster un réglage :

1. Appuyez sur Réglages dans l'écran Dernière session.

2. Balayez l'écran vers le haut ou le bas jusqu'à trouver le réglage que vous voulez modifier.

Les réglages pouvant être modifiés s'affichent en bleu.

Remarque : si vous voyez une série de points sur un réglage, cela indique qu'il y a plusieurs écrans pour ce réglage.

3. Appuyez sur le réglage que vous voulez afficher ou modifier.

4. Appuyez sur l'écran pour modifier ou sélectionner le réglage. L'affichage retourne à l'écran de menu précédent et le réglage est enregistré.

Remarque : si vous ne modifiez pas un réglage, appuyez sur Retour en haut à gauche de l'écran pour retourner à l'écran Dernière session.

Écran des paramètres

Quand vous appuyez sur Réglages, vous pouvez voir les réglages suivants de confort et de l'appareil. Ces écrans ne s'affichent que si ils sont disponibles et activés sur votre appareil par votre fournisseur. Appuyez sur Retour pour aller à l'écran Dernière session.

Réglages de confort

Symbole	Signification	Description
	RAMP PLUS (Ramp+)	RAMP PLUS vous permet d'ajuster votre pression de démarrage et le temps pour plus de confort quand vous essayez de vous endormir. Dans ce paramètre, vous pouvez régler le temps sur 15, 30 ou 45 minutes. Vous pouvez aussi régler la pression sur Off ou de 4 cmH ₂ O à 10 cmH ₂ O par incrément de 1 cmH ₂ O. Pendant le temps réglé, la pression d'air reste à votre pression de départ réglée, sauf si l'appareil détecte un événement et identifie le besoin d'augmenter votre pression. Quand RAMP PLUS est terminé, votre pression du traitement prescrit reprend. Remarque : la pression RAMP PLUS peut aussi être réglée sur l'écran d'affichage pendant la thérapie.
	Humidité	Vous pouvez modifier le réglage de l'humidification dans une plage comprise entre 0 et 5. Ce symbole ne s'affiche que si l'humidification est activée.
	Température du tuyau chauffant	Vous pouvez modifier ce réglage dans une plage comprise entre 0 et 5. Ce symbole ne s'affiche que lorsqu'un circuit chauffant en option est raccordé.
	FLEX	Permet d'ajuster le niveau d'atténuation de la pression d'air ressentie lors de l'expiration durant le traitement. Votre prestataire de santé à domicile peut activer ou désactiver cette fonction. Lorsque votre prestataire active la fonction Flex, un niveau est déjà réglé pour vous sur l'appareil. Vous modifiez le réglage entre Off, 1, 2 et 3. Le réglage « 1 » offre une faible atténuation de la pression, tandis que les réglages « 2 » et « 3 » fournissent une atténuation de pression croissante.

Réglages de l'appareil

Texte	Description
Mode avion	Ce réglage vous permet d'activer et de désactiver le mode avion. Remarque : le mode avion est désactivé automatiquement après trois jours.
Bluetooth	Ce paramètre vous permet d'afficher ou de supprimer les connexions Bluetooth sur votre appareil.
Heure	Ce paramètre vous permet de choisir l'heure à afficher au format 12 heures ou 24 heures et de régler l'heure actuelle.
Langue	Ce paramètre vous permet de choisir la langue d'affichage de l'IU.
Série	Affiche le numéro de série de l'appareil.
Logiciel	Affiche la version logicielle de l'appareil.
Appel modem	Affiche la date du dernier appel modem et un code d'état. Consultez la section Appel modem plus loin dans ce manuel pour une description des codes.
Afficher les rapports	Si votre fournisseur l'a activé, une pression sur Afficher les rapports vous permet d'afficher les 1, 7, 30, 90, 180 ou 365 jours de données de thérapie. Les éléments restants dans ce tableau sont accessibles dans Afficher les rapports.
Plage du rapport	Sélectionnez la période de rapport souhaitée (1, 7, 30, 90, 180 ou 365 jours).
Jours d'utilisation	Le nombre de jours d'utilisation de l'appareil depuis le début de la thérapie ou pendant la période sélectionnée.
Utilisation moy.	Le temps moyen d'utilisation de l'appareil depuis le début de la thérapie ou pendant la période sélectionnée
Utilisation totale	Le nombre total d'heures d'utilisation de l'appareil pendant la période sélectionnée.
Ajustement normal du masque	Le pourcentage de temps moyen pendant lequel le masque était bien ajusté pendant la période sélectionnée.
IAH moy.	L'IAH moyen pour les jours d'utilisation de l'appareil pendant la période sélectionnée.
Pression 90 %	La pression de 90 % moyenne pour les jours d'utilisation de l'appareil pendant la période sélectionnée.

Appel modem

Le modem va réaliser un appel et charger les données de traitement automatiquement à des intervalles prédéterminés réglés par votre prestataire.

Si une connexion ou une tentative de téléchargement réussit ou échoue, un message s'affiche sur l'écran Appel modem des paramètres de l'appareil en indiquant le numéro d'état. Les numéros d'état sont expliqués dans le tableau suivant.

Si un code d'erreur s'affiche, contactez votre prestataire de santé à domicile. Celui-ci doit vérifier le logiciel d'observance de Philips Respironics pour obtenir plus d'informations.

Numéro	Description
0-0	
0-1	La connexion est en cours.
0-2	
0-3	La connexion a été établie et l'appel a réussi.
0-4	La connexion est en cours.
1-0	
1-1	Erreur de connexion
1-2	
1-3	Essayez de débrancher l'alimentation de l'appareil de thérapie, attendez 10 secondes, puis rebranchez le cordon. Si le problème persiste, contactez votre prestataire de santé à domicile.
1-4	
1-5	
2-0	
2-1	
2-2	Erreur de communication interne
2-3	
2-4	
2-5	
3-0	Erreur de configuration du logiciel
3-1	Si le problème persiste, contactez votre prestataire de santé à domicile. Le prestataire doit vérifier le logiciel d'observance de Philips Respironics pour obtenir plus d'informations.
3-2	

Numéro	Description
4-0	Erreur : configuration d'appareil invalide
4-1	
4-2	Service modem exigé
4-3	

4. Messages contextuels et dépannage

Messages contextuels

Des messages contextuels peuvent s'afficher sur votre écran pour vous avertir d'une action requise, d'une mise à jour de l'état de l'appareil ou d'un rappel. Quand le message contextuel s'affiche, suivez toute action requise. Consultez le tableau ci-dessous ou la section « Dépannage » plus loin dans ce manuel pour des solutions supplémentaires aux problèmes que vous pouvez rencontrer. Appuyez sur « Ignorer » pour fermer le message contextuel.

Si vous ne pouvez pas résoudre le problème, contactez votre fournisseur de matériel ou Philips.

Type de message	Message	Cause possible/action supplémentaire
Alerte	Entrée d'air bloquée Retirez toute obstruction de l'entrée ou du filtre. Nettoyez ou remplacez le filtre si nécessaire.	Obstruction au niveau de l'entrée de l'appareil
Alerte	Fuite faible Assurez-vous que le masque et le circuit sont correctement connectés et qu'il n'y a pas d'obstruction.	Obstruction au niveau du tuyau ou du masque Vérifiez que le tuyau n'est pas écrasé ou plié, entraînant une limitation du débit d'air.
Alerte	Contacter l'assistance Il peut y avoir un problème au niveau du tuyau chauffant. La thérapie fonctionnera sans chauffer le tuyau.	Le tuyau chauffant a peut-être surchauffé ou est endommagé. Mettez l'appareil hors tension. Débranchez le circuit chauffant de l'humidificateur, vérifiez que le circuit n'est pas recouvert ou obstrué, puis rebranchez-le à l'humidificateur. Si l'alerte persiste, contactez votre prestataire.

Type de message	Message	Cause possible/action supplémentaire
Alerte	Contacter l'assistance Il peut y avoir un problème au niveau de votre humidificateur. La thérapie fonctionnera sans humidification.	Mettez l'appareil hors tension et débranchez-le de l'alimentation. Vérifiez visuellement que les contacts électriques sont propres, puis rebranchez le cordon d'alimentation. Si l'alerte persiste, contactez votre prestataire.
Alerte	Carte SD Un problème s'est produit lors de la lecture de la carte SD. Retirez-la et réinsérez-la.	L'appareil ne peut pas lire la carte SD. Il peut y avoir un problème au niveau de la carte SD, celle-ci a été retirée pendant une opération d'écriture ou elle a été insérée incorrectement. Retirez et réinsérez la carte SD. Si l'alerte persiste, contactez votre prestataire.
Alerte	Carte SD Votre carte SD est pleine. Consultez le manuel ou contactez votre fournisseur.	Retirez la carte SD et remplacez-la par une nouvelle, ou contactez votre prestataire pour obtenir une nouvelle carte SD.
État de sécurité	Réparation nécessaire Veuillez contacter l'assistance. (l'anneau du bouton Thérapie clignote en continu)	Indique une erreur qui passe l'appareil à l'état de sécurité. L'alimentation est maintenue mais le débit est arrêté. Débranchez l'appareil de l'alimentation. Rebranchez le cordon d'alimentation pour rétablir l'alimentation. Si l'alerte continue de se déclencher, contactez votre prestataire de santé à domicile.
Notification	L'alimentation électrique fournie fonctionne à partir d'une batterie et ne permet pas l'humidification.	Déconnectez le bloc batterie et utilisez une alimentation électrique compatible pour utiliser l'appareil sans humidification.
Vérifier l'alimentation (le voyant clignote en continu)	Indique qu'un bloc d'alimentation non compatible est branché.	Remplacez-la par un bloc d'alimentation électrique Philips compatible avec la thérapie. Une alimentation électrique de 80 W est requise pour l'humidification.
Tension faible (le voyant clignote en continu)	Tension faible	Vérifiez qu'un bloc d'alimentation Philips Resironics compatible est utilisé. Remplacez-le par un bloc d'alimentation compatible si nécessaire. Si la batterie est utilisée, vérifiez qu'elle est bien chargée.

Type de message	Message	Cause possible/action supplémentaire
Notification	Carte SD Carte SD retirée. Réinsérez-la pour enregistrer les données de thérapie.	Indique que la carte SD a été retirée de l'appareil de thérapie et n'a pas été réinsérée avant le démarrage de la session de traitement en cours. Réinsérez la carte SD pour enregistrer les données du traitement.
Notification	Votre période d'essai automatique est terminée. La pression thérapeutique a été mise à jour.	Aucune action supplémentaire requise.
Notification	Mise à jour de l'appareil Une nouvelle version du logiciel est disponible. Mettre à jour maintenant ?	Appuyez sur « Mettre à jour » pour démarrer la mise à niveau logicielle. Ou Appuyez sur « Annuler » pour annuler la mise à niveau.
Notification	Vous allez commencer le prochain niveau de pression EZ-Start.	S'affiche lorsque le mode EZ-Start est activé et que l'appareil augmente le réglage de la pression de traitement pour la séance suivante.

Messages contextuels d'état

Effectuez les actions requises par les messages contextuels ou appuyez sur « Ignorer » pour effacer le message.

Texte à l'écran	Description
Bluetooth	Consultez la section « Connectivité » plus loin dans ce manuel pour les informations relatives au Bluetooth.
Activité de la carte SD Ne pas retirer la carte SD.	Lecture/écriture de carte SD en cours.
Mettre à jour Votre prescription a été mise à jour.	Une prescription a été mise à jour.

Texte à l'écran	Description
Mettre à jour Échec de mise à jour d'une prescription ou d'un réglage.	Échec de mise à jour d'une prescription ou d'un réglage. Contactez votre prestataire de santé à domicile.
Carte SD retirée Réinsérer	Indique que la carte SD a été retirée de l'appareil de thérapie et n'a pas été réinsérée avant le démarrage de la session de traitement en cours. <u>Réinsérez la carte SD pour enregistrer les données du traitement.</u>
Arrêt automatique Votre appareil s'est automatiquement éteint pour cause d'inactivité.	Ce message s'affiche lorsque le traitement est arrêté par la fonction d'arrêt automatique.
Oxymétrie de pouls L'enregistrement de votre oxymétrie de pouls s'est correctement déroulé.	Vous avez atteint au moins 4 heures de traitement et d'utilisation de l'oxymétrie.
Oxymétrie de pouls Le nombre minimum d'heures de thérapie n'est pas atteint. Échec de l'enregistrement de votre oxymétrie de pouls.	Le nombre minimum d'heures de thérapie n'est pas atteint. Échec de l'enregistrement de votre oxymétrie de pouls.

Messages contextuels de rappel

Les messages de rappel sont des messages de votre prestataire de santé à domicile vous rappelant vos actions de routine, comme le changement des filtres de l'appareil, le remplacement du masque ou les prochains rendez-vous. La fenêtre contextuelle expire automatiquement ou vous pouvez cliquer sur « Ignorer » pour effacer le message. Si vous avez des questions à propos des messages contextuels de rappel, contactez votre prestataire de santé à domicile.

Dépannage

Problème	Cause	Solution
Rien ne se passe lorsque l'appareil est mis sous tension.	Il n'y a pas d'alimentation au niveau de la prise ou l'appareil est débranché.	<p>Si vous utilisez l'alimentation secteur, vérifiez la prise et assurez-vous que l'appareil est bien branché. Vérifiez que la prise est alimentée en électricité. Vérifiez que le cordon d'alimentation secteur est correctement branché sur la prise d'alimentation et sur l'entrée d'alimentation de l'appareil. Si le problème persiste, contactez votre prestataire de santé à domicile. Renvoyez l'appareil et le bloc d'alimentation à votre fournisseur pour qu'il détermine l'origine du problème.</p> <p>Si vous utilisez l'alimentation en courant continu, assurez-vous que le cordon d'alimentation en courant continu et le câble d'adaptateur de batterie sont bien branchés. Vérifiez la batterie. Vous devez peut-être la recharger ou la remplacer. Si le problème persiste, vérifiez le fusible du cordon d'alimentation en courant continu en vous référant aux instructions fournies avec ce dernier. Il peut s'avérer nécessaire de remplacer le fusible. Si le problème persiste, contactez votre prestataire de santé à domicile.</p>
Le débit d'air ne s'active pas.	Il peut y avoir un problème au niveau de la turbine.	<p>Assurez-vous que l'appareil est bien alimenté. Appuyez sur le bouton de thérapie situé sur le dessus de l'appareil pour activer le débit.</p> <p>Si le débit d'air n'est pas activé, il peut y avoir un problème avec l'appareil. Contactez votre prestataire de santé à domicile pour obtenir de l'aide.</p>
L'affichage de l'appareil est irrégulier.	L'appareil est tombé ou a fait l'objet d'une mauvaise manipulation, ou il est dans une zone de fortes émissions d'interférences électromagnétiques (IEM).	Débranchez l'appareil. Remettez l'appareil sous tension. Si le problème persiste, placez l'appareil dans une zone où les interférences électromagnétiques sont plus faibles (par exemple, loin d'équipements électroniques tels que téléphones portables, téléphones sans fil, ordinateurs, téléviseurs, jeux électroniques, sèche-cheveux, etc.). Si le problème persiste, contactez votre prestataire de santé à domicile pour obtenir de l'assistance.

Problème	Cause	Solution
Le débit est bien plus chaud que d'habitude.	Les filtres à air peuvent être sales. Il est possible que l'appareil soit directement exposé à la lumière du soleil ou se trouve à proximité d'un appareil de chauffage lorsqu'il fonctionne.	Rincez ou remplacez le filtre à air réutilisable ou remplacez le filtre ultrafin jetable. La température de l'air peut varier quelque peu en fonction de la température ambiante. Assurez-vous que la ventilation de l'appareil est adéquate. Eloignez l'appareil de la literie ou de rideaux pouvant bloquer la circulation d'air autour de l'appareil. Veillez à tenir l'appareil éloigné de la lumière directe du soleil et des équipements de chauffage. Si le problème persiste, contactez votre prestataire de santé à domicile.
L'eau contenue dans le réservoir d'eau de l'humidificateur vient à manquer avant le matin.	Le réservoir d'eau de l'humidificateur n'était pas plein au début de la séance de traitement. La fuite de masque est trop importante. Les conditions ambiantes sont extrêmement sèches/froides.	Dans la plupart des conditions, un réservoir d'eau de l'humidificateur devrait durer pendant un sommeil typique si le réservoir de l'humidificateur est remplie à la ligne de repère maximum au début du sommeil. De nombreux facteurs peuvent toutefois avoir un impact sur la consommation d'eau, notamment : les réglages de votre humidificateur et du circuit chauffant, le niveau de fuite de masque et la durée de sommeil. Assurez-vous que le réservoir d'eau de l'humidificateur est rempli jusqu'à la ligne de remplissage maximal avant de vous endormir. Vérifiez que votre masque est bien positionné, et ajustez au besoin pour ramener la fuite de masque à un niveau normal.
J'entends une fuite ou un sifflement provenant de mon appareil de traitement (non lié à une fuite de masque).	La prise d'air de l'appareil de thérapie est peut-être obstruée. Le tuyau n'est pas complètement branché. Les joints d'étanchéité de l'humidificateur ne sont pas positionnés correctement ou sont manquants.	Vérifiez que la prise d'air de l'appareil de traitement n'est pas obstruée et que les filtres sont correctement insérés et exempts de débris. Vérifiez que l'appareil, le réservoir d'eau de l'humidificateur et le tuyau sont correctement branchés et qu'ils ne fuient pas. Vérifiez que le joint du couvercle du réservoir d'eau est présent et bien placé.

5. Connectivité

QoS : la qualité de service (QoS) sans fil désigne le niveau requis de service et de performance pour les fonctions sans fil de l'appareil. Elle implique des paramètres tels que la fiabilité de la transmission des données, un taux de transfert et d'erreur efficace, ainsi que des mécanismes pour définir les niveaux de priorité pour les signaux critiques dans le temps.

QoS Bluetooth® : le Bluetooth utilise le saut de fréquence, le codage de canaux et la correction des erreurs pour traiter les interférences et est conçu pour fonctionner avec d'autres appareils occupant le même spectre. En plus des mesures définies dans la norme Bluetooth, la radio DreamStation 2 comprend d'autres méthodes pour minimiser le risque de problèmes de QoS. Ceci inclut :

- Les données envoyées entre la PPC et tout appareil externe utilisent une vérification de somme de contrôle supplémentaire pour garantir que les données sont reçues correctement sans erreurs.
- Pour toutes les applications Bluetooth à l'exception de l'oxymètre de pouls : la PPC est un appareil portable et ne sera pas toujours près de l'appareil mobile quand la PPC sera prête à transférer les données. L'appareil mobile tente de se reconnecter jusqu'à y parvenir et que le transfert des données soit terminé.
- Pour l'utilisation avec l'oxymètre de pouls : la radio reçoit la fréquence de pouls et le niveau d' O_2 une fois par seconde et conserve ces données avec l'horodatage. La validité des données de l'oxymètre de pouls est vérifiée et elles sont rejetées en cas d'invalidité. Ces données ne s'affichent pas localement mais sont enregistrées et après la collecte d'au moins 4 heures de données, celles-ci sont envoyées au serveur à distance. Si la PPC ne peut pas obtenir 4 heures de bonnes données, elle alerte le patient, qui devra la réutiliser la nuit suivante. Les données ne sont pas utilisées pour diagnostiquer l'état du patient et continuent à se reconnecter à l'oxymètre de pouls jusqu'à obtenir une connexion.

QoS cellulaire

Le modem cellulaire est destiné à être utilisé avec une sélection d'appareils de traitement Philips Respironics. Il transfère automatiquement les données entre l'appareil DreamStation 2 et le logiciel d'observance propriétaire Philips Respironics. Le modem DreamStation 2 comprend différentes méthodes pour réduire le risque de problèmes de QoS. Ceci inclut :

- Aucune surveillance des données en temps réel n'est utilisée dans cette application. Si le transfert des données échoue, le modem tente de se reconnecter jusqu'à y parvenir et que le transfert des données soit terminé.
- Les données envoyées entre la PPC et tout appareil externe utilisent une vérification de somme de contrôle supplémentaire pour garantir que les données sont reçues correctement sans erreurs.

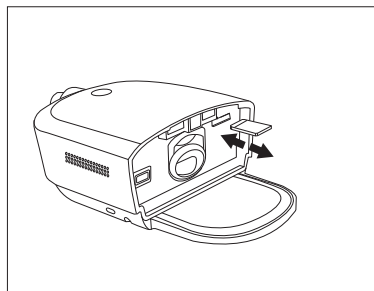
Pour les informations relatives à l'utilisation du Bluetooth et à l'appairage, consultez les sections « Technologie sans fil Bluetooth » et « Appairage de votre appareil de thérapie avec votre appareil mobile Bluetooth » de ce manuel.

6. Accessoires

Plusieurs accessoires en option sont disponibles pour votre appareil DreamStation 2 Advanced. Pour une liste complète des accessoires pouvant être utilisés avec cet appareil, consultez la liste des accessoires du DreamStation 2 à l'adresse www.philips.com/IFU. Contactez votre prestataire de santé à domicile pour plus d'informations sur les accessoires disponibles. Lorsque vous utilisez des accessoires en option, suivez toujours les instructions fournies.

Carte SD

L'appareil peut être fourni avec une carte SD insérée dans le logement pour carte SD derrière le réservoir d'eau. La carte SD stocke des informations pour le prestataire de santé à domicile. Celui-ci peut vous demander de la retirer régulièrement et de la lui envoyer pour évaluation.



Mise à jour du logiciel à l'aide d'une carte SD

Vous pouvez mettre à jour le logiciel de l'appareil à l'aide d'une carte SD. La mise à jour du logiciel peut être effectuée lorsque le traitement n'est pas administré.

1. Branchez l'appareil à l'alimentation électrique.
2. Insérez une carte SD contenant la nouvelle version du logiciel dans l'appareil. Après environ 15 à 20 secondes, un écran contextuel s'affiche et indique :
Une nouvelle version logicielle est disponible.

Mettre à jour maintenant ?

Mettre à jour

Annuler

3. Appuyez sur Mettre à jour pour démarrer la mise à niveau logicielle. Appuyez sur Annuler pour annuler la mise à niveau logicielle.
4. Quand la mise à jour commence, l'écran affiche « Mise à jour logicielle active » et l'anneau du bouton Thérapie clignote. L'écran devient alors noir ou peut afficher une barre de progression jusqu'à la fin de la mise à jour.
5. L'appareil redémarre quand la mise à niveau est terminée. Retirez la carte SD.
6. En cas d'erreur, contactez Philips Respironics pour une nouvelle carte SD.

Oxymètre

L'appareil DreamStation 2 Advanced peut s'appairer avec un oxymètre de pouls Nonin BT avec le Bluetooth pour mesurer le %SpO₂ et la fréquence de pouls.

Pour utiliser un oxymètre de pouls avec votre appareil de thérapie, suivez ces étapes.

1. Suivez les consignes de configuration fournies avec votre oxymètre de pouls et capteur digital.
2. Fixez le capteur digital à votre index.
3. Appuyez sur le bouton Thérapie situé sur l'appareil pour commencer le traitement.
4. Quand l'appareil détecte une bonne connexion avec l'oxymètre de pouls, le symbole Bluetooth et « SpO₂ » s'affichent en haut de l'écran d'affichage.

Remarque : l'appareil peut mettre jusqu'à 30 secondes pour reconnaître l'oxymètre de pouls.

Quand vous avez atteint au moins 4 heures de traitement et d'utilisation de l'oxymétrie, un message contextuel s'affiche, indiquant que la lecture de l'oxymétrie de pouls a réussi. Si vous n'atteignez pas le minimum des heures de thérapie, un message contextuel s'affiche indiquant que la lecture de l'oxymétrie de pouls a échoué.

Chariot mobile

Un pied roulant est disponible pour votre appareil DreamStation 2. Veuillez consulter les instructions incluses avec votre pied roulant pour obtenir plus d'informations.

Supplémentation en oxygène

De l'oxygène peut être ajouté dans le circuit patient. Respectez les avertissements ci-dessous lorsque vous utilisez de l'oxygène avec cet appareil.

Avertissements

- La source d'alimentation en oxygène utilisée avec cet appareil doit être conforme aux réglementations locales relatives à l'oxygène médical.
- La présence d'oxygène induit un risque de combustion. Il est déconseillé d'utiliser de l'oxygène lorsque des fumeurs se trouvent à proximité ou en présence d'une flamme nue.
- Ne pas utiliser cet appareil en présence de mélanges anesthésiques inflammables en combinaison avec de l'air ou de l'oxygène, de même qu'en présence d'oxyde nitreux.
- En cas d'ajout d'oxygène à la sortie du générateur de flux ou de l'humidificateur, une valve de pression Philips Respirronics doit être intégrée au circuit patient, entre l'appareil et la source d'oxygène. La valve de pression permet d'empêcher le reflux de l'oxygène du circuit patient dans l'appareil lorsque celui-ci est sous tension. La non-utilisation de la valve peut provoquer un risque d'incendie.
- En cas d'utilisation d'oxygène, mettez l'appareil en marche avant d'activer l'arrivée d'oxygène. Fermez l'arrivée d'oxygène avant d'éteindre l'appareil. Cela empêche l'accumulation d'oxygène dans le système.
- Ne raccordez pas l'appareil à une source d'oxygène à haute pression ou non contrôlée.

Alimentation en courant continu

Un cordon d'alimentation en courant continu Philips Respironics peut être utilisé pour faire fonctionner cet appareil dans des véhicules de tourisme, des bateaux ou des caravanes en stationnement. Un câble adaptateur de batterie CC Philips Respironics permet en outre, lorsqu'il est utilisé avec un cordon d'alimentation en courant continu, de faire fonctionner l'appareil sur une batterie indépendante de 12 V CC.

Avertissement : inspectez régulièrement les cordons électriques et les câbles pour vérifier qu'ils ne sont pas endommagés ni usés. S'ils sont endommagés, cessez de les utiliser et remplacez-les.

Mises en garde

- Vérifiez toujours que le cordon d'alimentation en courant continu est correctement branché sur l'appareil avant de l'utiliser. Contactez votre prestataire de santé à domicile ou Philips Respironics pour déterminer si vous avez le cordon d'alimentation en courant continu qui correspond à votre appareil de thérapie spécifique.
- Lorsque l'alimentation est obtenue à partir de la batterie d'un véhicule, l'appareil ne doit pas être utilisé pendant que le moteur tourne. Cela pourrait endommager l'appareil.
- Utilisez uniquement un cordon d'alimentation en courant continu Philips Respironics et un câble adaptateur de batterie. L'utilisation d'un autre système risque d'endommager l'appareil.

Pour obtenir des informations sur l'utilisation de l'appareil avec une alimentation en courant continu, consultez les instructions fournies avec le cordon d'alimentation en courant continu et le câble adaptateur.

Sacoche de transport et transport aérien

Lors de voyage, la sacoche de transport est destinée uniquement au transport en bagage à main. Elle ne protège pas le système si elle est placée dans la soute avec les bagages enregistrés. Ne voyagez pas avec de l'eau dans le réservoir d'eau.

L'appareil peut être utilisé dans un avion lorsqu'il est alimenté par une source c.a. ou c.c.

Pour faciliter les formalités dans les aéroports, un symbole placé sous l'appareil indique qu'il s'agit d'un appareil médical qui peut être utilisé dans les avions. Il peut aussi être utile d'emporter ce manuel avec vous pour que le personnel de sécurité puisse comprendre la fonction de l'appareil.

Si vous vous rendez dans un pays où la tension d'alimentation est différente de celle que vous utilisez habituellement, l'utilisation d'un autre cordon d'alimentation ou d'un adaptateur de fiche international peut s'avérer nécessaire pour vous permettre de brancher votre appareil sur les prises électriques de votre pays de destination. Contactez votre prestataire de santé à domicile pour obtenir plus de détails.

7. Nettoyage et entretien

Avertissement : laissez la plaque de l'élément chauffant de l'humidificateur et l'eau refroidir pendant 15 minutes environ avant de retirer le réservoir d'eau. Un risque de brûlure est possible si vous touchez la plaque du réchauffeur, entrez en contact avec l'eau chaude ou touchez la base du réservoir.

Nettoyage à domicile : extérieur de l'appareil, plaque du réchauffeur et joint de l'entrée/la sortie d'air de l'humidificateur

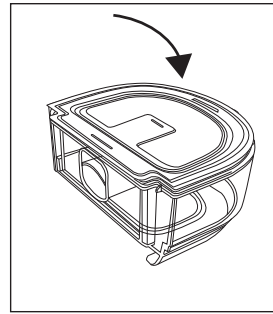
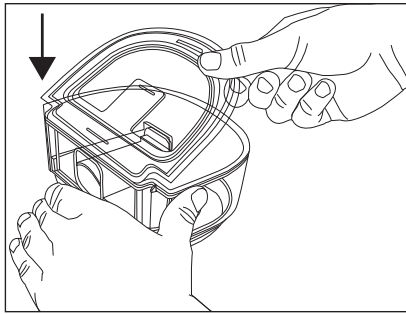
Nettoyez la surface extérieure de l'appareil une fois par semaine. Nettoyez le joint d'entrée/de sortie d'air une fois par jour.

1. Pour éviter toute décharge électrique, débranchez toujours l'appareil de toute prise murale et source d'alimentation. Retirez les câbles branchés sur l'appareil ou le bloc batterie.
2. Retirez le réservoir de l'humidificateur de l'appareil.
3. Utilisez un chiffon non pelucheux humidifié (pas trempé) avec une solution de savon liquide (5 ml de savon liquide pour 3,8 litres d'eau potable chaude) pour nettoyer l'extérieur de l'appareil, la plaque du réchauffeur et le joint d'entrée d'air de l'humidificateur.
4. Faites passer le chiffon dans les zones autour du bouton Thérapie, du joint de l'entrée/la sortie d'air de l'humidificateur et toute autre zone où la saleté peut être difficile à enlever. Assurez-vous de bien enlever toute la saleté visible.
5. Utilisez un chiffon non pelucheux imbibé d'eau potable (mais égoutté) pour enlever toute trace de détergent.
6. Vérifiez que l'appareil est bien propre. Si nécessaire, répétez la procédure de nettoyage jusqu'à ce que toutes les surfaces soient visuellement propres.
7. Laissez sécher complètement l'appareil avant de le rebrancher à une source d'alimentation.
8. Inspectez l'appareil et toutes les pièces du circuit (filtre, tuyau et masque) pour détecter les dégâts, tels que les fissures, déchirures ou pièces cassées. Assurez-vous que le joint d'entrée/de sortie d'air est bien installé et pas délogé. Remplacez tout composant endommagé.

Nettoyage à domicile : réservoir d'eau de l'humidificateur (couvercle, base du réservoir d'eau et joint du réservoir d'eau)

Nettoyez le réservoir d'eau de l'humidificateur avant la première utilisation. Lavez-le à la main une fois par jour. Le réservoir d'eau de l'humidificateur peut aussi être lavé dans le compartiment supérieur d'un lave-vaisselle une fois par semaine.

1. Appuyez sur le bouton Thérapie pour arrêter le débit et laissez la plaque du réchauffeur et l'eau refroidir.
2. Retirez le réservoir d'eau de l'appareil et retirez le couvercle et le joint du réservoir d'eau de la base du réservoir.
3. Lavez le réservoir d'eau de l'humidificateur (couvercle, base du réservoir d'eau et joint du réservoir d'eau) au lave-vaisselle (compartiment du haut uniquement) ou dans une solution d'eau potable chaude et de liquide vaisselle doux (5 ml de liquide vaisselle pour 3,8 litres d'eau chaude) avec une brosse à poils doux pour éliminer les substances qui adhèrent.
Remarque : accordez une attention particulière aux coins et aux fentes.
4. Immergez entièrement et rincez chaque élément séparément à l'eau potable pendant une minute et agitez vigoureusement.
5. Laissez tous les composants sécher à l'air.
6. Inspectez le réservoir d'eau de l'humidificateur pour vérifier qu'il n'est pas endommagé. Si des composants présentent des signes d'usure ou d'endommagement, contactez votre prestataire de santé à domicile afin de le faire remplacer.
7. Réinstallez le joint du réservoir d'eau. Pour l'installer, insérez le joint à l'arrière de la base du réservoir, puis appuyez sur le joint jusqu'à ce qu'il soit bien placé dans la base du réservoir d'eau.



8. Avant de réinstaller le réservoir d'eau de l'humidificateur, remplissez-le d'eau distillée, pas plus haut que la ligne repère de remplissage maximal.

Désinfection à domicile : réservoir d'eau de l'humidificateur (couvercle, base du réservoir d'eau et joint du réservoir d'eau)

Désinfectez le réservoir d'eau de l'humidificateur une fois par semaine.

Prérequis :

- 70 % d'alcool isopropylique (solution de 70 % d'alcool isopropylique dans de l'eau)
- 1. Avant de désinfecter l'appareil, assurez-vous qu'il a été nettoyé comme indiqué dans la section précédente « Nettoyage à domicile : réservoir d'eau de l'humidificateur » du manuel d'utilisation de l'appareil.
- 2. Immergez le réservoir de l'humidificateur (couvercle, base du réservoir d'eau et joint du réservoir d'eau) dans 70 % d'alcool isopropylique pendant 5 minutes.
- 3. Rincez tous les composants du réservoir de l'humidificateur à l'eau potable pendant au moins 1 minute.
- 4. Laissez tous les composants sécher à l'air.
- 5. Inspectez le réservoir d'eau de l'humidificateur pour vérifier qu'il n'est pas endommagé. Si des composants présentent des signes d'usure ou d'endommagement, contactez votre prestataire de santé à domicile afin de le faire remplacer.

Nettoyage à domicile : tuyau

Lavez le tuyau, l'adaptateur du masque (si inclus) et les connecteurs (si inclus) à la main avant la première utilisation, puis chaque semaine. Jetez et remplacez le tuyau tous les 6 mois.

- 1. Déconnectez le tuyau flexible de l'appareil.
- 2. Lavez doucement le tuyau, y compris tout adaptateur ou connecteur, dans une solution d'eau potable chaude et de liquide vaisselle doux (5 ml de liquide vaisselle pour 3,8 litres d'eau chaude) pour éliminer les substances qui adhèrent au tuyau, aux adaptateurs et aux connecteurs. Agitez doucement le tuyau à la main afin que la surface intérieure du tuyau soit nettoyée.
- 3. Rincez abondamment pour retirer tout résidu de détergent du tuyau, des adaptateurs et des connecteurs, et laissez sécher à l'air. Assurez-vous que toutes les pièces sont bien sèches avant de les réutiliser.
- 4. Vérifiez que le circuit est propre. Répétez le nettoyage si ce n'est pas le cas.
- 5. Inspectez le circuit pour vérifier qu'il n'est pas endommagé ou usé (craquelures, déchirures, ponctions, etc.). Éliminez-le et remplacez-le si nécessaire.

Entretien des filtres

Remarques

- Remplacez-le uniquement par un filtre fourni par Philips.
- Remplacez le filtre bleu ultrafin jetable s'il est endommagé ou s'il contient une accumulation de débris.

À domicile, le filtre ultrafin jetable doit être remplacé après 30 nuits d'utilisation, ou avant cela s'il semble bouché. NE rincez PAS le filtre ultrafin.

Dans des conditions d'utilisation normales ou à domicile, le filtre gris réutilisable doit être rincé au moins toutes les deux semaines et remplacé tous les six mois.

1. Si l'appareil est en fonctionnement, appuyez sur le bouton Thérapie pour arrêter le débit d'air. Débranchez le cordon d'alimentation de la prise murale.
2. Retirez le réservoir d'eau pour accéder à la zone du filtre, puis retirez le filtre de l'appareil. Reportez-vous à la section « Installation/remplacement des filtres à air » plus haut dans ce manuel.
3. Posez le filtre réutilisable dans un lavabo, puis faites couler de l'eau chaude du robinet sur la partie blanche du filtre pour éliminer tous les débris.
4. Secouez le filtre pour retirer le plus d'eau possible.
5. Laissez le filtre sécher complètement à l'air avant de le remettre en place. Si le filtre est endommagé, remplacez-le.
6. Réinstallez le filtre dans la zone d'accès au filtre sur l'appareil.

Révision d'entretien

L'appareil ne nécessite aucune révision périodique.

Avertissement : si vous constatez des changements inexplicables au niveau des performances de l'appareil, si l'appareil émet des bruits inhabituels ou forts, tombe ou est mal manipulé, si de l'eau s'infiltra dans le boîtier ou si le boîtier est cassé, débranchez le cordon d'alimentation et cessez d'utiliser l'appareil. Contactez votre prestataire de santé à domicile.

8. Caractéristiques techniques

Spécifications environnementales

Température de fonctionnement	Appareil : 5 °C à 35 °C
Température de stockage	-20 °C à 60 °C
Humidité relative (fonctionnement et stockage)	15 à 95 % (sans condensation)
Pression atmosphérique	Appareil : 101 à 77 kPa (0 – 2 286 m)

Caractéristiques physiques

Dimensions	L. 273,81 mm x l. 158,5 mm x H. 84,83 mm
Poids (réservoir d'eau vide sans alimentation électrique)	1 040 g

Durée de vie

La durée de vie prévue de l'appareil DreamStation 2 Advanced est de cinq (5) ans.

La durée de vie prévue du réservoir d'eau de l'humidificateur DreamStation 2 Advanced de un (1) an.

La durée de vie prévue du joint de l'entrée/la sortie d'air de l'humidificateur DreamStation 2 est de un (1) an.

Conformité aux normes

Cet appareil est conçu pour être conforme aux normes suivantes :

- CEI 60601-1 Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles des appareils électromédicaux
- CEI 60601-1-11 Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles dans l'environnement des santé à domicile
- CEI 60601-1-6 Exigences générales de sécurité — Utilisation
- CEI 62366 Application de l'ingénierie de l'aptitude à l'utilisation aux dispositifs médicaux
- CEI 62304 Logiciels de dispositifs médicaux — Processus du cycle de vie du logiciel
- ISO 80601-2-70 Matériel de traitement respiratoire de l'apnée du sommeil
- ISO 80601-2-74 Équipement d'humidification respiratoire
- EN 60601-1-2 Compatibilité électromagnétique

Classification selon la norme CEI 60601-1

Type de protection contre les décharges électriques	Équipement de classe II
Degré de protection contre les décharges électriques	Pièce appliquée de type BF
Degré de protection contre l'infiltration d'eau	<p>Appareil : protection contre les gouttes, IP22</p> <p>Caractéristique signalée par le premier chiffre : 2 - Protection contre la pénétration de corps étrangers solides $\geq 12,5$ mm de diamètre.</p> <p>Explication : protection contre le risque d'accès aux parties dangereuses avec un doigt et protection contre les corps étrangers solides d'un diamètre de 12,5 mm et plus.</p> <p>Caractéristique signalée par le second chiffre : 2 - Protection contre la pénétration d'eau ayant des effets nuisibles (inclinaison à 15°).</p> <p>Explication : protection contre les gouttes d'eau tombant verticalement sur le boîtier lorsqu'il est incliné selon un angle jusqu'à 15°.</p>
Mode de fonctionnement	Continu
Spécifications électriques	Consommation électrique en courant alternatif : 100 – 240 VCA ; 50/60 Hz ; 2,0 – 1,0 A
Capacité du réservoir d'eau	325 ml au niveau d'eau préconisé
Plaque du réchauffeur	Température max. : 68 °C
Humidité	<p>Humidité_{min} en sortie : ≥ 12 mg H₂O/l</p> <p>Mesurée au taux de fuite attendu dans l'intervalle des pressions thérapeutiques, 17 – 35 °C, HR de 15 %, pour tous les tuyaux compatibles</p>
Température maximale du gaz administré	< 43 °C

Valeurs déclarées d'émission sonore arrondies à deux chiffres (conformément à ISO 4871)

Taille du tuyau	Niveau de pression acoustique	Incertitude	Niveau de puissance acoustique	Incertitude
Tuyau de type 15 et 22 (mm)	27 dB(A)	2 dB	35 dB(A)	2 dB
Tuyau de type 12 (mm)	27 dB(A)	2 dB	35 dB(A)	2 dB

Précision de la pression

Incréments de pression : 4 à 20 cmH₂O (par incrément de 0,5 cmH₂O)

Précision de la pression statique et dynamique maximale, conformément à ISO 80601-2-70:2015 :

Type de tuyau	Statique	Dynamique 4 à 20 cmH ₂ O
Tuyau de type 15 et 22 (mm)	± 0,5 cmH ₂ O	± 1,0 cmH ₂ O
Tuyau de type 12 (mm)	± 1,0 cmH ₂ O	± 2,0 cmH ₂ O

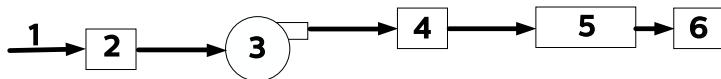
La précision de pression statique inclut une incertitude de mesure de 1,31 %.

La précision de pression dynamique inclut une incertitude de mesure de 2,70 %.

Débit maximal (caractéristique)

Type de tuyau	Débit	Pression de test (cmH ₂ O)				
		4	8	12	16	20
Tuyau de type 12 (mm) (chauffant ou non chauffant)	Débit moyen au niveau du port de connexion patient (l/min)	120	117	108	101	92
Tuyau de type 15 (mm) (chauffant ou non chauffant)	Débit moyen au niveau du port de connexion patient (l/min)	121	135	125	116	107
Tuyau de type 22 (mm)	Débit moyen au niveau du port de connexion patient (l/min)	122	141	131	122	112

ISO 80601-2-70 schéma pneumatique



No	Fonction
1	Air
2	Filtre et entrée d'air
3	Turbine
4	Sortie d'air
5	Tuyau de 1,83 m
6	Masque

Avis sans fil

- La marque et les logos Bluetooth® sont des marques déposées de Bluetooth SIG, Inc. et leur utilisation par Philips Respironics est faite sous licence. Les autres marques et dénominations commerciales appartiennent à leurs propriétaires respectifs.
- Le dispositif DreamStation 2 peut transmettre des données entre l'appareil de traitement et un appareil mobile. Cette connexion entre l'appareil de traitement et un appareil mobile est chiffrée.
- Une petite partie du micrologiciel qui effectue le chiffrement des données sur l'appareil DreamStation 2 est utilisée sous licences Apache 2.0 et Mozilla 2.0. Ces licences sont disponibles aux adresses suivantes :
www.apache.org/licenses/LICENSE-2.0 et <https://www.mozilla.org/en-US/MPL/2.0/>
- Ce produit répond aux exigences d'exposition aux RF quand il est placé à une distance de séparation d'au moins 20 cm du corps.
- Cet appareil est un appareil radio certifié Bluetooth avec : FCC ID (États-Unis) : TH01141623
- L'utilisation d'accessoires non agréés par le fabricant peut transgresser vos règles locales d'exposition RF et doit être évitée.

- Cet appareil est conforme à l'article 15 des règles FCC. Son fonctionnement est soumis aux deux conditions suivantes : (1) cet appareil ne doit occasionner aucune interférence nocive et, (2) doit accepter toute interférence reçue, notamment les interférences susceptibles d'occasionner un fonctionnement indésirable. Cet appareil a été testé et reconnu conforme aux limites prescrites pour les appareils numériques de classe B, conformément à l'article 15 des règles FCC. Ces limites sont définies de façon à fournir une protection raisonnable contre les interférences nocives dans un environnement domestique. Cet appareil produit, utilise et peut émettre de l'énergie de radiofréquence et, s'il n'est pas installé et employé conformément aux instructions, peut causer des interférences nuisibles aux communications radio. Cependant, rien ne garantit l'absence d'interférences dans une installation particulière. Si cet appareil produit une interférence nuisible à la réception de la radio, de la télévision ou d'un autre équipement, en allumant et en éteignant l'appareil, l'utilisateur est invité à corriger ces interférences en prenant une ou plusieurs des mesures suivantes :
 - Réorienter ou repositionner l'antenne de réception (sur la radio, la télévision ou autre équipement).
 - Augmenter la distance entre l'équipement et le récepteur.
 - Brancher l'appareil sur une prise de courant reliée à un circuit différent de celui du récepteur.
 - Consulter le revendeur de l'appareil pour obtenir de l'aide.
- Par la présente, Respirationics, Inc. déclare que la famille de produits DreamStation 2 est conforme à la directive 2014/53/UE. Le texte de la présente déclaration européenne de conformité est disponible en intégralité à l'adresse suivante :
<https://www.usa.philips.com/healthcare/about/support/resource-center>

Spécifications radio

Cellulaire

Plage de fréquence de fonctionnement	3G UMTS: 800, 850, 900, 1900, 2100 MHz 2G GSM: 850, 900, 1800, 1900 MHz
Puissance de sortie maximale	3G UMTS: 24 dBm 2G GSM: 33 dBm
Modulation	3G UMTS: QPSK 2G GSM: GMSK, 8-PSK

Bluetooth

Plage de fréquence de fonctionnement	2,4 – 2,4835 GHz
Puissance de sortie maximale	3 dBm
Modulation	GFSK
Bandé passante	2 MHz

Filtres des orifices d'entrée

Filtre anti-pollen	100 % polyester Efficacité de 88 % à une taille de 7 – 10 microns
Filtre ultrafin	Mélange de fibres synthétiques Efficacité de 95 % à une taille de 0,5 – 0,7 micron

Caractéristiques techniques du tuyau chauffant

Pression maximale préconisée	20 cmH ₂ O
Diamètre intérieur	15 mm (HT15) 12 mm (HT12)
Longueur	1,83 m
Plage de températures du tuyau chauffant	16 à 30 °C
Limite de température du tuyau chauffant	≤ 41 °C
Matériau	Plastique souple et composants électriques

Mise au rebut

Éliminez ce dispositif conformément à la réglementation locale de collecte et de recyclage. Pour plus d'informations, consultez le site www.philips.com/recycling.

9. Informations CEM

Votre appareil a été conçu pour satisfaire aux exigences des normes CEM tout au long de sa durée de vie, sans maintenance supplémentaire. Il est toujours possible que votre appareil de thérapie DreamStation 2 Advanced soit placé dans un environnement contenant d'autres appareils qui gèrent différemment la CEM. Si vous pensez que votre appareil est affecté lorsque vous le rapprochez d'un autre dispositif, il suffit d'éloigner les appareils pour remédier au problème.

Précision de la pression et du débit

Si vous pensez que la CEM interfère avec la précision de pression et/ou de débit, coupez l'alimentation et déplacez l'appareil à un autre endroit. Si la dégradation des performances persiste, cessez d'utiliser l'appareil et contactez votre prestataire de santé à domicile.

Précision du SpO₂ et de la fréquence du pouls

L'appareil de thérapie DreamStation 2 est conçu pour capturer les données d'oxymétrie de SpO₂ et de fréquence du pouls à la précision décrite dans le mode d'emploi du fabricant du capteur. Au bout de 4 heures d'acquisition de données d'oxymétrie, l'appareil en informe l'utilisateur en affichant « L'enregistrement de votre oxymétrie de pouls s'est correctement déroulé ». Si vous pensez que votre appareil subit des interférences EM, coupez l'alimentation et déplacez-le à un autre endroit. Si la dégradation des performances persiste, cessez d'utiliser l'appareil et contactez votre prestataire de santé à domicile.

Recommandations et déclaration du fabricant – Émissions électromagnétiques – Cet appareil est prévu pour être utilisé dans l'environnement électromagnétique ci-dessous. Il incombe à l'utilisateur de s'assurer qu'il est utilisé dans un tel environnement.

TEST DES ÉMISSIONS	CONFORMITÉ	ENVIRONNEMENT ÉLECTROMAGNÉTIQUE – DIRECTIVES
Émissions RF CISPR 11	Groupe 1	Cet appareil utilise l'énergie RF pour son fonctionnement interne uniquement. Il n'émet donc que peu de radiofréquences, et il est peu probable qu'il interfère avec les appareils électroniques à proximité.
Émissions RF CISPR 11	Classe B	Cet appareil est adapté à une utilisation dans tous les établissements, y compris les habitations et les locaux directement reliés au réseau électrique public basse tension.
Émissions de courant harmonique CEI 61000-3-2	Classe A	
Fluctuations de tension/émissions de papillotement CEI 61000-3-3	Conformité	Cet appareil est adapté à une utilisation en cabine sur les vols commerciaux.
Émission d'énergie de radiofréquence RTCA/DO-160G Section 21	Catégorie M	

Recommandations et déclaration du fabricant – Immunité électromagnétique – Cet appareil est prévu pour être utilisé dans l'environnement électromagnétique ci-dessous. Il incombe à l'utilisateur de 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 (DES) CEI 61000-4-2	± 8 kV par contact ± 2 kV, ± 4 kV, ± 8 kV, et ± 15 kV décharge dans l'air	± 8 kV par contact ± 2 kV, ± 4 kV, ± 8 kV, et ± 15 kV décharge dans l'air	Le sol doit être en bois, en béton ou en carreaux de céramique. Si les sols sont recouverts d'un matériau synthétique, l'humidité relative doit être d'au moins 35 %.
Courants transitoires rapides/pointes de tension CEI 61000-4-4	± 2 kV pour les lignes d'alimentation électrique, fréquence de répétition 100 kHz	± 2 kV pour les lignes d'alimentation électrique, fréquence de répétition 100 kHz	La qualité du courant du secteur doit être celle d'un environnement résidentiel ou hospitalier type.
	± 1 kV pour les lignes d'entrée/sortie ; fréquence de répétition de 100 kHz	S/O - l'appareil n'a pas de lignes E/S d'utilisateur de plus de 3 m de longueur	
Surtension CEI 61000-4-5	± 1 kV en mode différentiel ± 2 kV en mode commun	± 1 kV en mode différentiel S.O. : dispositif de classe 2, non raccordé à la terre	La qualité de l'alimentation principale doit être celle d'un environnement résidentiel ou hospitalier type.

TEST D'IMMUNITÉ	NIVEAU DE TEST CEI 60601	NIVEAU DE CONFORMITÉ	ENVIRONNEMENT ÉLECTROMAGNÉTIQUE – DIRECTIVES
Chutes de tension, courtes interruptions et fluctuations de courant sur les lignes d'entrée d'alimentation électrique CEI 61000-4-11	<p>< 5 % U_T (creux de $U_T > 95\%$) pendant 0,5 cycle par incrément de 45 degrés</p> <p>< 5 % U_T (creux de $U_T > 95\%$) pendant 1 cycle</p> <p>70 % U_T (creux de U_T de 30 %) pendant 0,5 seconde</p> <p>< 5 % U_T (creux de $U_T > 95\%$) pendant 5 secondes</p>	<p>< 5 % U_T (creux de $U_T > 95\%$) pendant 0,5 cycle par incrément de 45 degrés</p> <p>< 5 % U_T (creux de $U_T > 95\%$) pendant 1 cycle</p> <p>70 % U_T (creux de U_T de 30 %) pendant 0,5 seconde</p> <p>< 5 % U_T (creux de $U_T > 95\%$) pendant 5 secondes</p>	La qualité du courant du secteur doit être celle d'un environnement résidentiel ou hospitalier type. Si un fonctionnement continu de l'appareil est requis en cas d'interruption de l'alimentation secteur, il est recommandé d'utiliser un onduleur ou une batterie.
Champ magnétique à la fréquence du réseau (50/60 Hz) CEI 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Les champs magnétiques à la fréquence du réseau doivent être à des niveaux caractéristiques d'un emplacement type dans un environnement hospitalier ou résidentiel habituel.

REMARQUE : U_T correspond à la tension CA du secteur avant l'application du niveau d'essai.

Recommandations et déclaration du fabricant – Immunité électromagnétique – Cet appareil est prévu pour être utilisé dans l'environnement électromagnétique ci-dessous. L'utilisateur de cet appareil doit s'assurer qu'il fonctionne dans un tel environnement.

TEST D'IMMUNITÉ	NIVEAU DE TEST CEI 60601	NIVEAU DE CONFORMITÉ	ENVIRONNEMENT ÉLECTROMAGNÉTIQUE – DIRECTIVES
RF par conduction CEI 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz à 80 MHz 6 Vrms Radio amateur et bandes de fréquences ISM entre 150 kHz et 80 MHz	3 Vrms 150 kHz à 80 MHz 6 Vrms Radio amateur et bandes de fréquences ISM entre 150 kHz et 80 MHz	Les équipements portables et mobiles de communication RF doivent être utilisés, par rapport à toute partie de l'appareil, y compris les câbles, au minimum à la distance de 30 cm recommandée.
RF par rayonnement CEI 61000-4-3	10 V/m 80 MHz à 2,7 GHz Fréquences de télécommunication, comme stipulées dans la clause 8.10 de la norme CEI 60601-1-2:2014 : 450, 810, 870, 930, 1 720, 1 845, 1 970 et 2 450 MHz à 28 V/m 385 MHz à 27 V/m 710, 745, 780, 5 240, 5 500 et 5 785 MHz à 9 V/m	10 V/m 28 V/m 27 V/m 9 V/m	Des interférences peuvent se produire à proximité des appareils marqués du symbole suivant : 



Conformité FAA

À qui de droit :

Les dispositifs Philips DreamStation 2 suivants sont conformes aux exigences EMI/RFI des compagnies aériennes commerciales :

- DreamStation 2 CPAP Advanced
- DreamStation 2 Auto CPAP Advanced

Philips a conçu et testé les appareils identifiés afin de s'assurer qu'ils sont conformes aux exigences de l'article 21, catégorie M, RTCA DO-160 EMI/RFI tel que spécifié dans le Code of Federal Regulations 14 CFR 382 « *Non-discrimination sur la base de l'invalidité dans les voyages aériens ; règle finale* ».

Conformément à ces exigences, les composants susmentionnés peuvent être utilisés à bord d'un avion sans subir d'autres tests de la part du transporteur.

Si vous avez d'autres questions concernant nos produits, n'hésitez pas à contacter le service client de Philips Respiration au +1-724-387-4000. Vous pouvez également utiliser l'adresse suivante :

Respirronics Inc.
1001 Murry Ridge Lane
Murrysville, PA 15668, États-Unis

www.philips.com/respirronics

Garantie limitée

Respirronics, Inc., une société Philips (« Philips Respironics »), fournit cette garantie limitée non transférable pour le DreamStation 2 (« Produit ») au client qui a acheté à l'origine le Produit directement auprès de Philips Respironics.

Ce que couvre cette garantie : Philips Respironics garantit que chaque nouveau Produit est exempt de défauts matériels et de fabrication, et que son fonctionnement est conforme aux spécifications du Produit en cas d'utilisation et de maintenance normales et appropriées, conformément aux instructions applicables, en tenant compte des exclusions ci-dessous.

Durée de cette garantie : deux (2) ans à compter de la date d'expédition à l'acheteur ou de la date d'installation par l'acheteur pour l'utilisateur final, selon la durée la plus longue, sauf :

La période de garantie pour les accessoires, les pièces de rechange et les consommables, y compris mais sans s'y limiter, le tuyau, les filtres, la sacoche de transport et le cordon d'alimentation est de 90 jours à compter de la date d'expédition à l'acheteur original.

Ce que cette garantie ne couvre pas : cette garantie ne s'applique à aucun logiciel inclus avec le Produit, car la garantie du logiciel est incluse dans la licence logicielle. Cette garantie ne couvre pas les dommages ou les blessures, que ce soit au Produit, à la propriété personnelle ou aux personnes, dus à un accident, une mauvaise utilisation, un usage abusif, une catastrophe naturelle, l'infiltration d'eau, des méthodes de nettoyage et de désinfection à l'ozone non approuvées, ou autres méthodes de nettoyage et de désinfection non approuvées, des réparations ou modifications effectuées par tout autre que Philips Respironics ou son centre de service autorisé, l'utilisation non conforme aux conditions du manuel de l'opérateur et aux instructions, le manque de soin raisonnable, l'interruption d'un réseau (par ex., 2G, 3G, etc.) par un fournisseur (par ex., ATT, Verizon, etc.) ou d'autres défaillances sans lien avec la fabrication ou les matériaux. Cette garantie n'est pas transférable. Si Philips Respironics constate qu'un Produit retourné pour réparation ou que le problème signalé n'est pas couvert au titre de cette garantie limitée, Philips Respironics peut facturer des frais d'évaluation et de réexpédition.

Ce que fera Philips Respironics : si un Produit n'est pas conforme à la garantie ci-dessus dans les 90 premiers jours à compter de la date d'expédition d'origine, Philips Respironics remplacera l'appareil par un nouveau Produit. Par la suite, si un Produit n'est pas conforme aux garanties susmentionnées au cours de la période de garantie applicable, Philips Respironics réparera ou remplacera le Produit ou remboursera le prix d'achat d'origine, à la discréction de Philips Respironics. Philips Respironics peut utiliser des ensembles, composants et pièces neufs ou remanufacturés pour les réparations, et des appareils neufs ou remis à neuf recertifiés pour le remplacement. Le reste de la période de garantie d'origine s'appliquera à tout Produit ou composant d'un Produit réparé ou remplacé dans le cadre de cette garantie.

Exclusion de garantie ; limitation de responsabilité : SAUF DANS LA MESURE STIPULÉE DANS CETTE GARANTIE LIMITÉE, PHILIPS RESPIRONICS N'OFFRE AUCUNE GARANTIE EXPRESSE OU IMPLICITE, LÉGALE OU AUTRE, EN CE QUI CONCERNE LE PRODUIT, SA QUALITÉ OU SES PERFORMANCES. PHILIPS RESPIRONICS EXCLUT SPÉCIFIQUEMENT LA GARANTIE IMPLICITE DE QUALITÉ MARCHANDE ET LA GARANTIE IMPLICITE D'ADÉQUATION À UN USAGE PARTICULIER. EN AUCUN CAS, LA RESPONSABILITÉ MAXIMALE DE PHILIPS RESPIRONICS AU TITRE DE CES GARANTIES N'EXCÈDERA LE PRIX D'ACHAT D'ORIGINE ET PHILIPS RESPIRONICS N'EST PAS RESPONSABLE DE TOUTE PERTE ÉCONOMIQUE, PERTE DE PROFITS, FRAIS EXCESSIFS, OU DOMMAGES SPÉCIAUX, SECONDAIRES OU CONSÉCUTIFS. La réparation, le remplacement ou le remboursement du prix d'achat par Philips Respiration est le seul et unique recours de l'acheteur original au titre de cette garantie.

La présente garantie vous confère certains droits légaux spécifiques auxquels peuvent s'ajouter d'autres droits qui peuvent différer selon les pays. Certains États n'autorisent pas l'exclusion ou la limitation des dommages accidentels ou consécutifs. Il est donc possible que les exclusions et limitations susmentionnées ne s'appliquent pas à votre cas.

Comment obtenir une assistance au titre de la garantie : les patients sont priés de contacter leur revendeur Philips Respiration local autorisé et les revendeurs de contacter Respiration, Inc. à :

1001 Murry Ridge Lane

Murrysville, Pennsylvania 15668-8550 États-Unis

+1-724-387-4000



Respironics Inc.
1001 Murry Ridge Lane
Murrysville, PA 15668 États-Unis



Respironics Deutschland GmbH & Co. KG
Gewerbestrasse 17
82211 Herrsching, Allemagne



PHILIPS

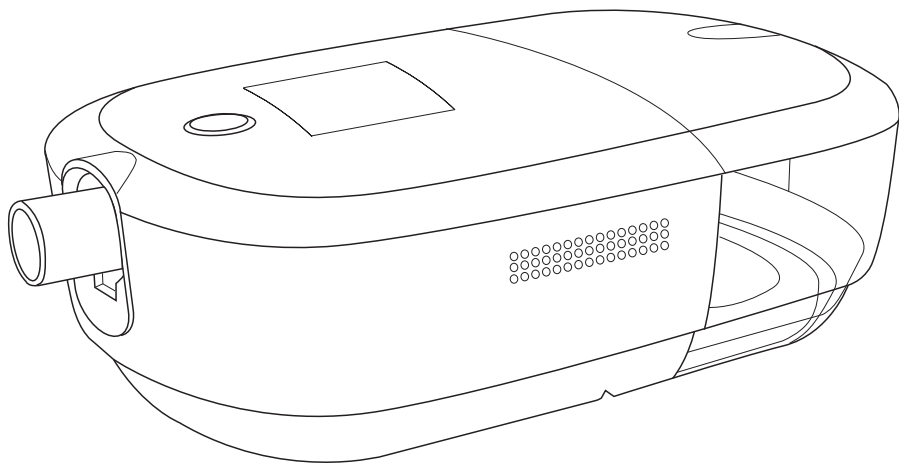
DreamStation 2

DEUTSCH

CPAP Advanced

Auto CPAP Advanced

Benutzerhandbuch



Inhalt

1. Sicherheitshinweise.....	1
Verwendungszweck.....	1
Wichtig	1
Kontraindikationen.....	1
Warnhinweise.....	2
Vorsichtshinweise	6
Erklärung der Symbole.....	9
Systembestandteile	10
Kontaktaufnahme mit Philips Respirationcs	11
2. Systemübersicht	11
Gerät mit integriertem Luftbefeuchter	12
Wassertank des Luftbefeuchters.....	14
3. Einrichtung des Geräts	16
Aufstellen des Geräts.....	16
Versorgung des Geräts mit Wechselstrom.....	16
Einrichtung des integrierten Luftbefeuchters.....	18
Einsetzen/Auswechseln der Luftfilter	22
Anschließen des Atemschlauchsystems	24
Starten des Geräts	26
Leistungsprüfung	27
Kabellose Bluetooth-Technologie	27
Koppeln Ihres Therapiegeräts mit Ihrem Bluetooth-fähigen Mobilgerät.....	27
Anzeige „Therapie ein“	28
Anzeige „Therapie Aus“.....	34
Navigation durch die Einstellungsbildschirme	35
Einstellungsbildschirme	36
Modem-Stat	38
4. Pop-up-Meldungen und Fehlerbehebung	39
Pop-up-Meldungen.....	39
Status-Pop-up-Meldungen.....	41
Erinnerungs-Pop-up-Meldungen.....	42
Fehlerbehebung	43
5. Konnektivität	45
6. Zubehör.....	46
SD-Karte	46
Oximeter	47
Rollständer	47
Zusätzlicher Sauerstoff	48
Gleichstrom.....	49
Tragetasche und Flugreisen.....	49

7. Reinigung und Pflege	50
Reinigung zu Hause: Außenflächen des Geräts, Heizplatte und Lufteinlass-/ -auslassabdichtung des Luftbefeuchters	50
Reinigung zu Hause: Wassertank des Luftbefeuchters (Deckel, Wassertankbasis, Wassertankabdichtung)	51
Desinfektion zu Hause: Wassertank des Luftbefeuchters (Deckel, Wassertankbasis, Wassertankabdichtung)	52
Reinigung zu Hause: Schläuche	52
Pflege der Filter	53
Wartung	53
8. Technische Daten.....	54
Umgebungsbedingungen	54
Abmessungen und Gewicht	54
Produktlebensdauer	54
Einhaltung von Normen	54
Klassifizierung nach IEC 60601-1.....	55
Elektrische Spezifikationen.....	55
Wasservolumen	55
Heizplatte	55
Feuchtigkeit	55
Angegebene Zweizahl-Geräuschemissionswerte (gemäß ISO 4871)	56
Druckgenauigkeit	56
Maximale Flowrate (typisch)	56
Pneumatik-Diagramm gemäß ISO 80601-2-70	57
Anmerkungen zur Drahtlosfunktion	57
Technische Daten der Funkschnittstelle	59
Lufteinlassfilter	59
Technische Daten des beheizten Schlauchs.....	60
Entsorgung	60
9. Informationen zur EMV	60
FAA-Konformität	65
Eingeschränkte Garantie	70

1. Sicherheitshinweise

Verwendungszweck

Das DreamStation 2 CPAP/DreamStation 2 Auto CPAP-System ermöglicht eine Therapie mit positivem Atemwegsdruck zur Behandlung von obstruktiver Schlafapnoe bei spontan atmenden Patienten mit einem Gewicht von mindestens 30 kg. Es eignet sich für die Verwendung zu Hause oder in Krankenhäusern und ähnlichen Einrichtungen.

Wichtig

Das Gerät darf nur auf Anweisung eines approbierten Arztes verwendet werden. Ihr medizintechnischer Betreuer nimmt die korrekten Druckeinstellungen vor und stellt das Zubehör in Übereinstimmung mit der Verschreibung Ihres Arztes vor.

Eine Auswahl von Zubehör sorgt dafür, dass die OSA-Behandlung mit dem DreamStation 2-System für Sie möglichst angenehm und komfortabel ist. Verwenden Sie nur von Philips Resironics zugelassene Zubehörteile, damit Ihre individuell verschriebene, sichere und wirksame Therapie gewährleistet bleibt.

Kontraindikationen

Bei der Bewertung der relativen Risiken und Vorteile der Verwendung dieses Geräts sollte der Arzt beachten, dass dieses einen Druck von bis zu 20 cmH₂O abgeben kann. Unter bestimmten Fehlerbedingungen ist ein Höchstdruck von 40 cmH₂O möglich. In Studien wurde gezeigt, dass unter den folgenden Voraussetzungen die Verwendung der CPAP-Therapie bei einigen Patienten kontraindiziert ist:

- bullöse Lungenerkrankungen
- pathologisch niedriger Blutdruck
- Bypass der oberen Atemwege
- Pneumothorax
- Bei einem Patienten, der einen nasalen kontinuierlichen positiven Atemwegsdruck erhielt, trat ein Pneumocephalus auf. Die CPAP-Therapie sollte bei Patienten mit folgenden Vorerkrankungen nur unter Anwendung von Vorsichtsmaßnahmen eingesetzt werden: Austreten von zerebrospinaler Flüssigkeit, Abnormalitäten der Siebbeinplatte, vorherige Kopfverletzung und/oder Pneumocephalus. (Chest 1989; 96:1425-1426)

Der Einsatz der Behandlung mit positivem Atemwegsdruck kann vorübergehend kontraindiziert sein, wenn Symptome einer Nasennebenhöhlen- oder Mittelohrentzündung auftreten. Nicht zur Verwendung bei Patienten mit Bypass der oberen Atemwege geeignet. Wenden Sie sich bei Fragen zu Ihrer Therapie an Ihren medizinischen Betreuer.



Warnung: Reinigungs- und Desinfektionsverfahren unter Verwendung von ozonbasierten Produkten sind nicht genehmigt oder empfohlen und können unerwünschte Auswirkungen auf die Sicherheit und die Leistung Ihres Geräts haben.

Hinweis: Jegliche Schäden durch unerlaubte Ozonreinigungs- und -desinfektionsverfahren oder andere unerlaubte Reinigungs- und Desinfektionsverfahren werden nicht von der beschränkten Garantie von Philips abgedeckt.



Warnhinweise

Ein Warnhinweis zeigt die Möglichkeit einer Verletzung des Benutzers oder des Bedieners an.

Verwendung des Geräts	Dieses Gerät ist nicht für lebenserhaltende Maßnahmen bestimmt. Bei erneut auftretenden Symptomen einer Schlafapnoe verständigen Sie bitte Ihren medizinischen Betreuer.
Personalqualifikationen	Dieses Handbuch dient als Referenz. Die Anweisungen in diesem Handbuch in Bezug auf die Verwendung des Geräts ersetzen nicht die Anweisungen Ihres medizinischen Betreuers. Änderungen an der Therapie und an anderen Geräteeinstellungen sollten ausschließlich nach Rücksprache mit dem leitenden Arzt erfolgen. Der Bediener sollte das gesamte Handbuch vor Verwendung des Geräts sorgfältig lesen und verstehen.
Betriebstemperatur	Das Gerät nicht in direktem Sonnenlicht oder in der Nähe eines Heizgeräts betreiben, da sich die Temperatur des Luftstroms aus dem Gerät sonst erhöhen kann.
Bakterienfilter	Wenn das Gerät von mehreren Patienten in einer Krankenhausumgebung verwendet wird (z. B. bei Leihgeräten), sollte zwischen Gerät und Schlauchsystem ein Hauptstrombakterienfilter mit geringem Widerstand eingesetzt werden, um Kontaminationen zu vermeiden. Befeuchtung kann den Widerstand des Bakterienfilters erhöhen. Daher muss der Bediener den Bakterienfilter regelmäßig auf einen erhöhten Widerstand und eine Blockierung überprüfen, um die Abgabe des therapeutischen Drucks sicherzustellen.
Nicht ordnungsgemäß funktionierendes Gerät	Wenn unerklärliche Änderungen in der Leistung dieses Geräts festgestellt werden, wenn das Gerät ungewöhnliche Geräusche erzeugt, wenn es fallen gelassen oder unsachgemäß gehandhabt wurde, wenn Wasser auf dem Gehäuse verschüttet oder das Gehäuse beschädigt wurde, die Verwendung abbrechen und an Ihren medizintechnischen Betreuer wenden.

Netzkabel	<p>Das Netzkabel so verlegen, dass es keine Stolpergefahr darstellt und sich nicht in Stühlen oder anderen Möbeln verfangen kann.</p> <p>Zur Vermeidung eines Strangulationsrisikos sicherstellen, dass alle mit dem Gerät verbundenen Kabel ordnungsgemäß verlegt sind.</p> <p>Das Gerät wird aktiviert, sobald das Netzkabel angeschlossen ist.</p> <p>Für dieses Gerät nur die von Philips Respironics gelieferten Netzkabel liefern. Die Verwendung eines nicht von Philips Respironics gelieferten Netzkabels kann zur Überhitzung oder Beschädigung des Geräts führen.</p>
Patientenschlauch und Schlauch	<p>Das Gerät sollte nur mit kompatiblen Patientenschlüssen (z. B. Masken, Schlauchsystemen und Ausatemventilen) verwendet werden. Philips Respironics hat den ordnungsgemäß Betrieb des Geräts nicht mit anderen Schlauchsystemen getestet. Die Verwendung anderer Schlauchsysteme liegt daher in der Verantwortung des medizinischen Betreuers. Eine Maske sollte nur dann verwendet werden, wenn das Gerät eingeschaltet ist und ordnungsgemäß funktioniert. Die mit der Maske verbundenen Ausatemventile dürfen nie blockiert sein.</p> <p>Erläuterung zum Warnhinweis: Das Gerät muss mit speziellen Masken oder Anschlüssen mit Ausatemventilen verwendet werden, durch die die kontinuierliche Strömung aus der Maske entweichen kann. Wenn das Gerät eingeschaltet wird und ordnungsgemäß funktioniert, drückt neue Luft aus dem Gerät die ausgeatmete Luft durch das Ausatemventil der Maske nach draußen. Wenn das Gerät jedoch nicht funktioniert, ist die über die Maske zugeführte frische Luft nicht ausreichend, sodass der Patient möglicherweise die ausgeatmete Luft wieder einatmet. Wird ausgeatmete Luft erneut eingehatet, kann dies unter Umständen zur Erstickung führen.</p> <p>Wenn eine Mund-Nasen-Maske (eine Maske, die sowohl den Mund als auch die Nase bedeckt) verwendet wird, muss die Maske mit einem Sicherheitsventil (Belüftungsventil) ausgestattet sein.</p> <p>Ein Ausatemventil ist erforderlich. Das Ausatemventil darf nicht blockiert werden. Dadurch könnte der Luftstrom verringert werden und der Patient könnte die bereits ausgeatmete Luft erneut einatmen.</p> <p>Bei niedrigen Ausatmungsdrücken reicht der Durchfluss durch das Ausatemventil möglicherweise nicht aus, um das gesamte ausgeatmete Gas aus dem Schlauch zu entfernen – es kann zu einem gewissen Grad an Rückatmung kommen.</p> <p>Das Schlauchsystem nicht ziehen oder dehnen. Andernfalls könnte es zu Lecks im Schlauchsystem kommen.</p> <p>Den Schlauch nicht mit einer Deck bedecken oder den Schlauch in einem Inkubator oder mithilfe eines Heizstrahlers aufwärmen. Dies kann die Qualität der Therapie beeinflussen oder Verletzungen beim Patienten verursachen.</p> <p>Das Gerät nur zusammen mit kompatiblen Philips Respironics-Masken verwenden, so wie von Ihrem medizinischen Betreuer verschrieben.</p>

Zubehör	Um sicherzugehen, dass Sie die verschriebene sichere und wirksame Therapie erhalten, ausschließlich Zubehör von Philips Respironics verwenden. Die Verwendung von Zubehörteilen, Messwandlern und Kabeln, die nicht von Philips Respironics angegeben wurden, kann zu erhöhten Emissionen bzw. einer verringerten Störfestigkeit des Geräts führen.
Pulsoximeter	Nur die von Philips Respironics empfohlenen Pulsoximeter und Sensoren verwenden. Die Verwendung von nicht kompatiblen Sensoren kann zu ungenauen Messergebnissen des Pulsoximeters führen.
	Keine beschädigten Pulsoximeter oder Sensoren verwenden.
	Diese Anweisungen und die dem Pulsoximeter und dem Sensor beiliegenden Anweisungen vor der Verwendung sorgfältig durchlesen.
Integrierter Luftbefeuchter	Um einen sicheren Betrieb des integrierten Luftbefeuchters zu gewährleisten, muss sich das Gerät stets unterhalb des Anschlusses für das Atemschlauchsystem an der Maske befinden. Für einen ordnungsgemäßigen Betrieb muss das Gerät waagerecht stehen.
	Vor der Entnahme des Wassertanks des Luftbefeuchters die Heizplatte sowie das Wasser ungefähr 15 Minuten lang abkühlen lassen. Bei Kontakt mit der Heizplatte, dem erhitzten Wasser oder der Wassertankwanne des Luftbefeuchters kann es zu Verbrennungen kommen.
Reinigung	Um Stromschläge zu vermeiden, vor dem Reinigen des Geräts immer das Netzkabel aus der Steckdose ziehen.
	Das Gerät niemals in Flüssigkeiten eintauchen und kein Wasser und keine Reinigungsmittel auf das Gerät sprühen. Das Gerät mit einem Tuch, das mit einem zugelassenen Reinigungsmittel angefeuchtet wurde, reinigen.
	Den Wassertank des Luftbefeuchters täglich leeren und reinigen, um Schimmelbildung und Bakterienwachstum vorzubeugen.

Sauerstoff	<p>Bei Verwendung von Sauerstoff muss die Sauerstoffquelle den lokalen Bestimmungen für medizinischen Sauerstoff entsprechen.</p>
	<p>Das Gerät nicht an eine ungeregelte Sauerstoffquelle bzw. eine Sauerstoffquelle mit hohem Druck anschließen.</p>
	<p>Bei der Verwendung von Sauerstoff mit diesem System muss ein Philips Respironics-Druckventil zwischen dem Gerät und der Sauerstoffquelle in den Patientenschlauch eingesetzt werden. Das Druckventil verhindert den Sauerstoffrückfluss aus dem Patientenschlauch in das Gerät, wenn das Gerät ausgeschaltet ist. Wird das Druckventil nicht verwendet, kann dies ein Brandrisiko darstellen.</p>
	<p>Sauerstoff fördert die Verbrennung. Beim Rauchen oder in der Nähe von offenem Feuer darf kein Sauerstoff angewendet werden.</p>
	<p>Dieses Gerät nicht in der Nähe von Gemischen aus entflammabaren Anästhetika und Sauerstoff bzw. Luft und nicht in der Nähe von Lachgas verwenden.</p>
	<p>Das Gerät nicht in der Nähe von giftigen oder gesundheitsschädlichen Dämpfen benutzen.</p>
	<p>Bei der Verwendung von Sauerstoff mit diesem System muss das Gerät eingeschaltet werden, bevor die Sauerstoffzufuhr geöffnet wird. Die Sauerstoffzufuhr muss geschlossen werden, bevor das Gerät wieder ausgeschaltet wird. Dadurch wird verhindert, dass sich Sauerstoff im Gerät ansammelt. Erläuterung zum Warnhinweis: Ist das Gerät nicht in Betrieb und die Sauerstoffzufuhr geöffnet, kann sich Sauerstoff, der in das Schlauchsystem gelangt, im Gerätegehäuse ansammeln. Im Gehäuse des Geräts angesammelter Sauerstoff führt zu Brandgefahr.</p>
EMV	<p>Eine Verwendung dieser Geräte in direkter Nachbarschaft zu oder gestapelt mit anderen Geräten sollte vermieden werden, da es hierdurch zu Beeinträchtigungen des korrekten Betriebs kommen könnte. Wenn eine solche Verwendung erforderlich ist, sollten diese und die anderen Geräte überwacht werden, um sicherzustellen, dass sie ordnungsgemäß funktionieren.</p>
	<p>Tragbare und mobile HF-Kommunikationsgeräte können medizinische elektrische Geräte beeinflussen. Der EMV-Abschnitt dieses Handbuchs enthält Angaben zu den zur Vermeidung von Störungen einzuhaltenden Trennabständen zwischen HF erzeugenden Geräten und dem Beatmungsgerät.</p>
	<p>Dieses Gerät nicht in der Nähe von aktiven Hochfrequenz-Chirurgiegeräten oder einem abgeschirmten Hochfrequenzraum eines medizinischen elektrischen Systems zur Magnetresonanztomographie verwenden, wo die Intensität der elektromagnetischen Störungen hoch ist.</p>
	<p>Die Health Industry Manufacturers Association (Verband der Hersteller in der Gesundheitsindustrie) empfiehlt, einen Mindestabstand von 15,25 cm zwischen schnurlosen Telefonen und Herzschrittmachern einzuhalten, um mögliche Interferenzen mit dem Schrittmacher zu vermeiden. Die in DreamStation 2 integrierte Bluetooth-Kommunikation gilt in diesem Zusammenhang als schnurloses Telefon.</p>

Wartung	<p>Das Gerät nicht in Betrieb nehmen, wenn Teile beschädigt sind oder das Gerät nicht ordnungsgemäß funktioniert. Beschädigte Teile vor der weiteren Verwendung austauschen.</p> <p>Die elektrischen Kabel, Schläuche und Zubehörteile regelmäßig auf Schäden oder Verschleißerscheinungen überprüfen. Bei Beschädigungen das Teil nicht mehr verwenden, sondern austauschen.</p> <p>Reparaturen und Einstellarbeiten dürfen nur von Servicetechnikern ausgeführt werden, die dazu von Philips Respironics befugt sind. Servicearbeiten durch Unbefugte können Verletzungen verursachen, die Gewährleistung erlöschen lassen oder kostspielige Schäden am Gerät zur Folge haben. Zwecks Wartung an Ihren medizintechnischen Betreuer wenden.</p> <p>Das Gerät darf nicht verwendet werden, wenn der Wassertank des Luftbefeuchters ein Leck oder andere Beschädigungen aufweist. Alle beschädigten Teile vor der weiteren Verwendung austauschen.</p>
----------------	---

Vorsichtshinweise	<p>Ein Vorsichtshinweis gibt an, dass das Gerät evtl. beschädigt werden könnte.</p>
Elektrostatische Entladung	<p>Keine antistatischen oder leitfähigen Schläuche oder leitfähigen Patientenschläuche mit dem Gerät verwenden.</p> <p>Anschlussstifte, die mit dem ESD-Warnsymbol markiert sind, dürfen nicht berührt werden. Verbindungen zu diesen Anschlussstiften dürfen erst dann hergestellt werden, wenn entsprechende Vorsichtsmaßnahmen getroffen wurden. Zu diesen Vorsichtsmaßnahmen gehören Methoden zur Verhinderung einer Ansammlung von elektrostatischer Ladung (z. B. Klimaanlage, Luftbefeuchtung, leitfähige Bodenbeläge, nicht synthetische Kleidung) sowie Entladung des Körpers am Rahmen des Geräts/Systems oder an der Erde. Es wird empfohlen, dass alle Personen, die mit diesem Gerät arbeiten, diese Vorsichtsmaßnahmen verstehen und sie als Teil ihrer Ausbildung behandeln.</p>
Kondensation	<p>Kondensation kann das Gerät beschädigen. Falls das Gerät extrem hohen oder extrem niedrigen Temperaturen ausgesetzt wurde, sollte es vor der Verwendung innerhalb von 24 Stunden Zimmertemperatur (Betriebstemperatur) erreichen. Das Gerät darf nicht außerhalb des im Abschnitt „Technische Daten“ weiter unten in diesem Handbuch angegebenen der Umgebungsbereiche verwendet werden.</p>

Filter	<p>Für den ordnungsgemäßen Betrieb ist ein korrekt installierter, unbeschädigter wiederverwendbarer Philips Respironics-Pollenfilter erforderlich.</p> <p>Verschmutzte Einlassfilter führen zu hohen Betriebstemperaturen und können die Leistung des Geräts beeinträchtigen. Einlassfilter bei Bedarf regelmäßig auf Unversehrtheit und Sauberkeit prüfen.</p> <p>Niemals einen nassen Filter in das Gerät einsetzen. Darauf achten, dass der gereinigte Filter ausreichend Zeit zum Trocknen hat.</p> <p>Sicherstellen, dass der Lufteinlass (geschlitzt) an der Geräteseite nicht durch Bettzeug, Vorhänge oder Ähnliches blockiert wird. Damit das System ordnungsgemäß funktionieren kann, muss rundum eine freie Luftströmung gewährleistet sein.</p>
Gleichstrom	<p>Vergewissern Sie sich vor der Verwendung stets, dass das Gleichstromkabel korrekt in Ihr Therapiegerät passt. Ob Sie das passende Gleichstromkabel für Ihr Therapiegerät haben, erfahren Sie von Ihrem medizintechnischen Betreuer.</p> <p>Stammt der Gleichstrom von einer Fahrzeugbatterie, sollte das Gerät nicht verwendet werden, solange der Fahrzeugmotor läuft. Es kann zu Schäden am Gerät kommen.</p> <p>Verwenden Sie ausschließlich ein Gleichstromkabel und ein Akkuadapterkabel von Philips Respironics. Andernfalls kann das Gerät beschädigt werden.</p>
Tabakrauch	Tabakrauch kann Teerablagerungen im Gerät verursachen.
Aufstellort des Geräts	<p>Stellen Sie das Gerät nicht in oder auf einen Behälter, der Wasser enthält oder in dem Wasser gesammelt wird. Vorsichtsmaßnahmen treffen, um Möbel vor Wasserschäden zu schützen.</p> <p>Das Gerät nicht auf Teppichböden, Textilien oder andere entzündliche Materialien stellen.</p> <p>Das Gerät nicht in eine Steckdose stecken, die über einen Wandschalter geregelt wird.</p> <p>Den Luftbefeuchter nicht bewegen, so lange der Wassertank gefüllt ist.</p>

Wassertank des Luftbefeuchters	<p>Vor dem Transport des Geräts den Wassertank des Luftbefeuchters herausnehmen, sämtliches Wasser entleeren und den leeren Tank wieder einsetzen.</p>
	<p>Den Wassertank des Luftbefeuchters nur bis zur maximalen Füllhöhe befüllen. Wenn der Wassertank überfüllt wird, kann Wasser austreten und in das Therapiegerät, den Luftbefeuchter oder auf Ihre Möbel gelangen. Dies kann zu Schäden am Luftbefeuchter und Therapiegerät führen.</p>
	<p>Nur destilliertes Wasser mit Zimmertemperatur in den Wassertank des Luftbefeuchters füllen. Keine Chemikalien oder Zusatzstoffe in das Wasser geben. Andernfalls kann es zu einer Reizung der Atemwege oder zu einer Beschädigung des Wassertanks des Luftbefeuchters kommen.</p>
	<p>Bei Verwendung des integrierten Luftbefeuchters die Therapie nicht ohne Wassertank beginnen.</p>
	<p>Nicht versuchen, den Wassertank des Luftbefeuchters zu füllen, wenn dieser noch mit dem Gerät verbunden ist.</p>
Reinigung	<p>Das Gerät nicht in Flüssigkeiten eintauchen und keine Flüssigkeiten in das Gehäuse oder den Einlassfilter gelangen lassen.</p>
	<p>Das Gerät nicht dampfsterilisieren (autoklavieren). Das Gerät wird dadurch zerstört.</p>
	<p>Keine scharfen Reinigungsmittel, Scheuermittel oder Bürsten zum Reinigen des Systems verwenden.</p>
	<p>Philips Respironics empfiehlt ausschließlich die in diesem Handbuch beschriebenen Reinigungsverfahren. Andere Reinigungsverfahren, die nicht von Philips Respironics genannt werden, können die Leistung des Geräts möglicherweise beeinträchtigen.</p>

Hinweis: Jeder im Zusammenhang mit diesem Produkt auftretende schwerwiegende Zwischenfall ist Philips und der jeweiligen zuständigen Behörde des Mitgliedsstaates zu melden, in dem der Benutzer und/oder Patient seinen Wohnsitz hat.

Hinweis: Eine elektronische Kopie dieser Anleitung finden Sie unter www.philips.com/IFU.

Erklärung der Symbole

Die folgenden Symbole können auf dem Gerät, dem Netzteil und den Zubehörteilen vorhanden sein:

Symbol	Bezeichnung und Bedeutung	Symbol	Bezeichnung und Bedeutung
	Gebrauchsanweisung beachten.		Anwendungsteil vom Typ BF Gibt an, dass es sich um ein Anwendungsteil vom Typ BF handelt, das die Norm IEC 60601-1 erfüllt.
	Elektronische Gebrauchsanweisung Gibt an, dass relevante Informationen zur Verwendung des Produkts in elektronischer Form verfügbar sind.	---	DC-Stromversorgung (Gleichstrom)
	Nur für den Innengebrauch Die Ausrüstung ist in erster Linie für den Innengebrauch vorgesehen.	IP22	Tropfwassergeschütztes Gerät
	Nicht MRT-sicher Das Gerät nicht in Magnetresonanz(MR)-Umgebungen verwenden.		Für Flugreisen zugelassen.
	Bluetooth®-Symbol Gibt an, dass das Gerät Bluetooth-Fähigkeiten besitzt.	MAX	Maximale Füllhöhe
	Eindeutige Produktkennung Gibt die Informationen zur eindeutigen Produktkennung an.		Warnung: Heiße Oberfläche
	AC-Stromversorgung (Wechselstrom)		Verpackungseinheit Gibt die Anzahl der Teile in der Packung an.
	Vorsicht, beiliegende Dokumente beachten.		Klasse II-Ausrüstung (doppelt isoliert) Verweist darauf, dass die Ausstattung die Sicherheitsanforderungen für Geräte der Klasse II erfüllt.

Symbol	Bezeichnung und Bedeutung	Symbol	Bezeichnung und Bedeutung
	Gebrauch an einem Patienten Gibt an, dass der Schlauch nur an einem Patienten zu verwenden ist.		Nicht auseinandernehmen.
	Importeur Gibt das Unternehmen an, welches das Medizinprodukt in die EU importiert.		Vor Sonneneinstrahlung schützen Gibt an, dass das Medizinprodukt vor Lichtquellen geschützt werden muss.
	Durchgestrichene Abfalltonne auf Rädern EEE-Kennzeichnung (Elektro- und Elektronikgeräte). Befolgen Sie zur ordnungsgemäßen Entsorgung die örtlichen Vorschriften.		Medizinprodukt Gibt an, dass es sich bei dem Produkt um ein Medizinprodukt handelt.
	Herstellungsdatum: Gibt das Datum an, an dem das Produkt hergestellt wurde. Herstellungsland: Gibt das Land an, in dem das Produkt hergestellt wurde. Hinweis: Auf dem Etikett wird „CC“ durch den jeweiligen zweistelligen Ländercode ersetzt.		

Systembestandteile

Das System kann die folgenden Komponenten enthalten:

- Gerät
- Wassertank des Luftbefeuchters
- Benutzerhandbuch
- Kurzanleitung
- Tragetasche
- SD-Karte
- Wiederverwendbarer Filter
- Einweg-Spezialfilter (optional)
- Flexibler Schlauch
- 1,52 m langes Netzkabel
- Netzteil

Kontaktaufnahme mit Philips Respironics

Falls Probleme mit dem Gerät auftreten oder Sie Hilfe bei der Einrichtung, Verwendung oder Wartung des Geräts oder der Zubehörteile benötigen, wenden Sie sich bitte an Ihren medizintechnischen Betreuer. Zur Kontaktaufnahme mit Philips Respironics wenden Sie sich bitte unter der Rufnummer +1-724-387-4000 an den Kundendienst oder ermitteln Sie die Kontaktdataen Ihres Kundendienstes vor Ort auf unserer Website www.respironics.com.

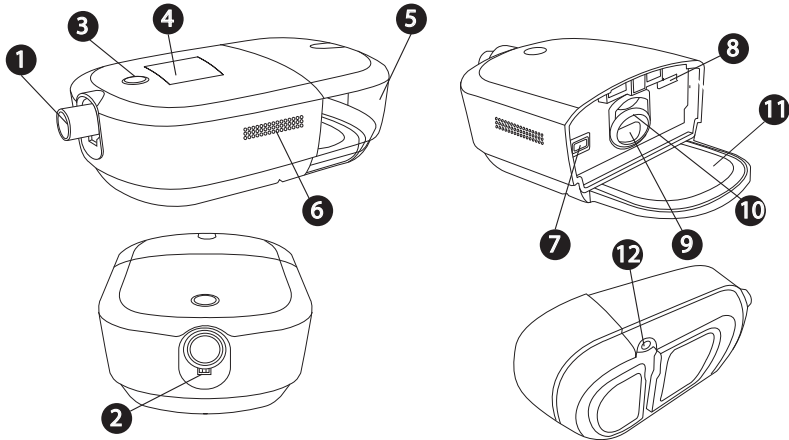
2. Systemübersicht

Das DreamStation 2 CPAP Advanced/DreamStation 2 Auto CPAP Advanced ist ein Therapiegerät mit kontinuierlichem positivem Atemwegsdruck, das für die Behandlung von obstruktiver Schlafapnoe (OSA) entwickelt wurde.

Der integrierte Luftbefeuchter und der optionale beheizte Schlauch sind zur Abgabe von Luftfeuchtigkeit zur Erhöhung des Therapiekomforts bestimmt. Der Befeuchtungsgrad wird durch den Auslass des Warmluftbefeuchters sowie die Temperatur des optionalen beheizten Schlauchs gesteuert. Mithilfe des integrierten Luftbefeuchters und dem beheizten Schlauch lässt sich in der Maske ein angenehmes Feuchtigkeitsniveau aufrechterhalten.

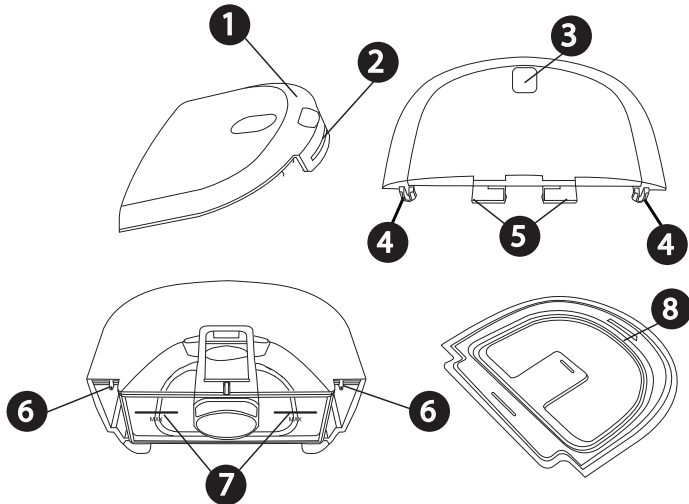
Es sind auch mehrere Zubehörteile vorhanden, die mit Ihrem Gerät verwendet werden können. Wenden Sie sich an Ihren medizintechnischen Betreuer, wenn Sie Zubehörteile erwerben möchten, die Ihrem Gerät nicht beiliegen.

Gerät mit integriertem Luftbefeuchter



Nr.	Funktion	Beschreibung	Nr.	Funktion	Beschreibung
1	Luftauslassanschluss	Schließen Sie den flexiblen Schlauch hier an.	7	Filterfach	Hier haben Sie Zugriff auf den Filter.
2	Steckanschluss des beheizten Schlauchs	Richten Sie den Schlauchanschluss aus und schließen Sie ihn hier an.	8	Zugang für SD-Karte	Greifen Sie hier auf die SD-Karte zu.
3	Therapietaste (Ein/Aus)	Startet und stoppt den Luftstrom für die Therapie.	9	Lufteinlass des Luftbefeuchters	Ist mit dem Wassertank des Luftbefeuchters verbunden.
4	Anzeigebildschirm	Hierbei handelt es sich um die Benutzeroberfläche des Therapiegeräts.	10	Lufteinlass-/auslassabdichtung des Luftbefeuchters	Abdichtung zwischen dem Gerät und dem Wassertank des Luftbefeuchters.
5	Wassertank des Luftbefeuchters	Dieser abnehmbare Wassertank enthält das Wasser für die Befeuchtung (installiert dargestellt).	11	Heizplatte	Erwärmt das Wasser im Wassertank.
6	Lufteinlass	Gibt Luft in das Gerät ab.	12	Netzstromeingang	Hier wird das Netzkabel angeschlossen.

Wassertank des Luftbefeuchters



Nr.	Funktion	Beschreibung
1	Deckel	Abnehmbar, damit Wasser in den Tank gefüllt werden kann.
2	Vordere Lasche des Deckels	Deckel von hier aus abnehmen.
3	Freigabevertiefung im Wassertank	Entriegelt den Wassertank im Gerät, wenn darauf gedrückt wird.
4	Deckelhaken	Mit den Laschen der Wassertankbasis verbinden.
5	Verriegelung des Wassertanks	Verriegelt den Wassertank im Gerät.
6	Laschen der Wassertankbasis	Haken des Wassertankdeckels hier einhaken, um den Wassertankdeckel anzubringen.
7	Maximale Füllhöhe	Zeigen den maximal zulässigen Wasserstand für einen sicheren Betrieb an. Die Fülllinien sind auch auf den Seiten der Wassertankbasis.
8	Abdichtung des Wassertanks	Abdichtung zwischen dem Wassertankdeckel und der Wassertankbasis. Abnehmbar für einfacheres Reinigen.
9	Haltevertiefung (nicht gezeigt)	Die Haltevertiefung befindet sich auf der Unterseite der Wassertankbasis und dient zum Abnehmen des Tanks.

3. Einrichtung des Geräts

Aufstellen des Geräts

Stellen Sie das Gerät auf eine stabile, ebene Oberfläche, sodass Sie es von Ihrer Schlafposition aus bequem erreichen können. Es muss sich unterhalb Ihrer Schlafposition befinden. Vergewissern Sie sich, dass das Gerät nicht in der Nähe von Heiz- oder Kühlgeräten (z. B. Gebläseöffnungen, Heizgeräte, Klimaanlagen) steht.

Hinweis: Achten Sie beim Aufstellen des Geräts darauf, dass das Stromkabel gut zugänglich ist, da das Gerät nur durch Trennen der Stromversorgung ausgeschaltet werden kann.

Vorsichtshinweise

- Sicherstellen, dass der Lufteinlass (geschlitzt) an der Geräteseite nicht durch Bettzeug, Vorhänge oder Ähnliches blockiert wird. Damit das System ordnungsgemäß funktionieren kann, muss rundum eine freie Luftströmung gewährleistet sein.
- Das Gerät nicht auf Teppichböden, Textilien oder andere entzündliche Materialien stellen.
- Das Gerät nicht in bzw. auf einen Behälter, der Wasser auffangen oder enthalten kann, stellen.

Versorgung des Geräts mit Wechselstrom

Warnung: Die elektrischen Kabel und Leitungen regelmäßig auf Schäden oder Verschleißerscheinungen überprüfen. Bei Beschädigungen das Teil nicht mehr verwenden, sondern austauschen.

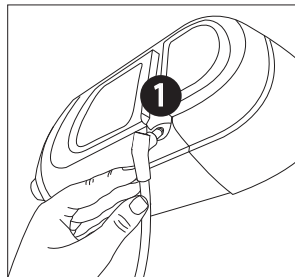
Vorsicht: Dieses Gerät nicht mit Verlängerungskabeln verwenden.

Zum Betrieb des Geräts am Stromnetz führen Sie die folgenden Schritte aus. Die folgenden Bilder dienen hierbei als Orientierungshilfe:

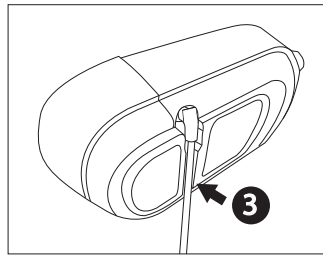
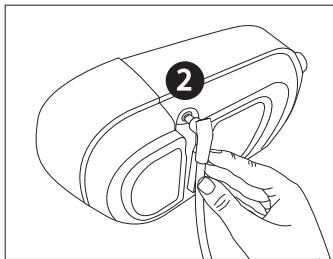
1. Stellen Sie sicher, dass der Tank des Luftbefeuchters leer ist.
2. Schließen Sie den Anschluss des Netzkabels am Stromanschluss an der Unterseite des Geräts ① oder ② an.

Um die Stromverbindung zu erleichtern, kann das Kabel in die Richtung angeschlossen und geordnet werden, die am besten für die Einrichtung funktioniert.

Ein eingelassener Bereich auf der Unterseite des Geräts ermöglicht es, dass das Kabel unter dem Gerät geordnet wird ③.

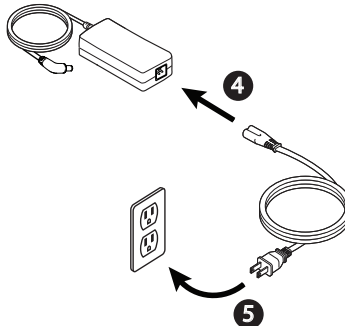


ODER



3. Schließen Sie das Buchsenende des Wechselstromnetzkabels an das Netzteil an ④.
4. Stecken Sie den Stecker des Wechselstromnetzkabels in eine Steckdose, die nicht über einen Wandschalter gesteuert wird ⑤.
5. Prüfen Sie, dass die Verbindungen an der Unterseite des Geräts, am Netzteil sowie an der Steckdose vollständig eingesteckt sind. Damit wird gewährleistet, dass der elektrische Anschluss sicher und zuverlässig ist.

Hinweis: Die Abbildung unten ist nur ein Beispiel. Unter Umständen sehen Steckdose und Netzkabel anders aus.



Wichtig: Um die Wechselstromversorgung zu unterbrechen, trennen Sie das Netzkabel von der Steckdose.

Einrichtung des integrierten Luftbefeuchters

Warnung: Vor der Entnahme des Wassertanks die Heizplatte sowie das Wasser ungefähr 15 Minuten lang abkühlen lassen. Bei Kontakt mit der Heizplatte, dem erhitzten Wasser oder der Tankwanne kann es zu Verbrennungen kommen.

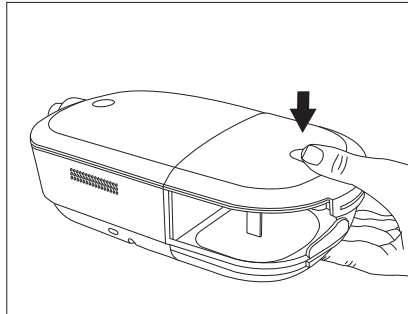
Vorsichtshinweise

- Nicht versuchen, den Wassertank des Luftbefeuchters zu füllen, wenn er noch mit dem Gerät verbunden ist.
- Den Tank ausschließlich mit destilliertem Wasser mit Zimmertemperatur befüllen. Keine Chemikalien oder Zusatzstoffe in das Wasser geben. Andernfalls kann es zu einer Reizung der Atemwege oder zu einer Beschädigung des Wassertanks kommen.
- Den Wassertank des Luftbefeuchters nur bis zur maximalen Füllhöhe befüllen. Wenn der Wassertank überfüllt wird, kann Wasser austreten und in das Therapiegerät, den Luftbefeuchter oder auf Ihre Möbel gelangen. Es kann zu Schäden am Therapiegerät kommen.

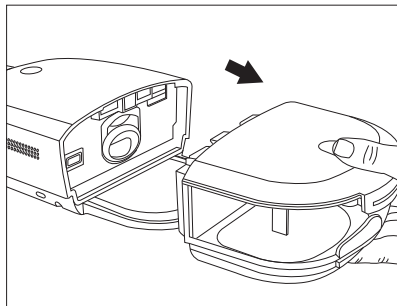
Hinweis: Reinigen Sie den Wassertank des Luftbefeuchters vor der ersten Verwendung. Beachten Sie den Abschnitt „Reinigung zu Hause: Wassertank des Luftbefeuchters“ in diesem Handbuch.

Entfernen des Wassertanks des Luftbefeuchters

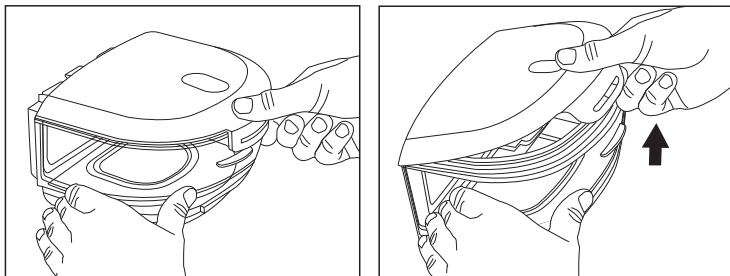
1. Drücken Sie sanft auf den eingedrückten Bereich oben auf dem Wassertank des Luftbefeuchters, um den Tank aus dem Gerät zu lösen.



2. Greifen Sie den Wassertank des Luftbefeuchters oben und unten und ziehen Sie ihn aus dem Gerät.



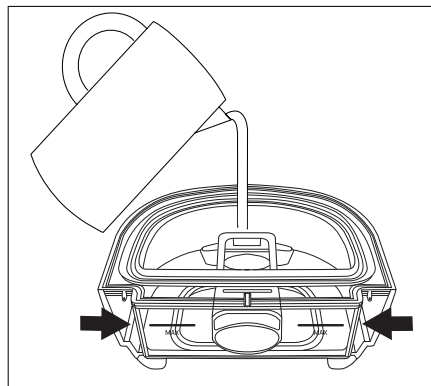
3. Entfernen Sie den Deckel, indem Sie die Lasche des Tankdeckels nach oben ziehen, während Sie die Wassertankbasis festhalten.



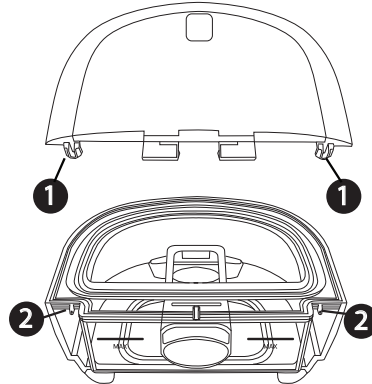
4. Lassen Sie Restwasser herauslaufen und spülen Sie die Wassertankbasis.

Füllen und Einsetzen des Wassertanks

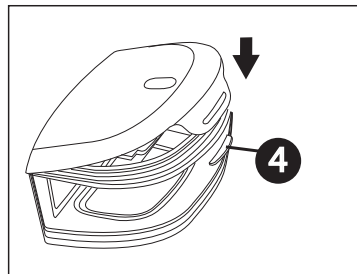
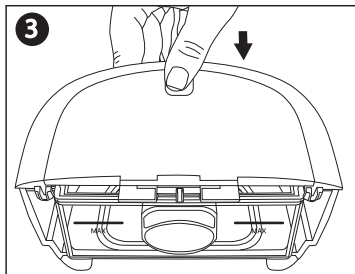
1. Stellen Sie die Wassertankbasis auf eine feste, ebene Fläche. Befüllen Sie die Wassertankbasis mit destilliertem Wasser und überschreiten Sie dabei nicht die maximalen Fülllinien ^{MAX}, die sich auf der Rückseite und den Seiten der Wassertankbasis befinden.



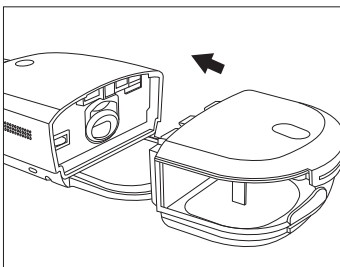
2. Bringen Sie den Deckel wieder an. Platzieren Sie die Haken auf dem Deckel **1** über die kleinen Laschen auf der Wassertankbasis **2**.



3. Drücken Sie den Deckel nach unten **3** bis dieser sicher über der vorderen Lasche **4** an der Vorderseite der Wassertankbasis einrastet.



4. Schieben Sie den Wassertank des Luftbefeuchters zurück in das Gerät, indem Sie die Schienen auf der Unterseite der Wassertankbasis zur richtigen Ausrichtung und Verbindung verwenden. Stellen Sie vor dem Fortfahren sicher, dass er eingerastet ist.



Einsetzen/Auswechseln der Luftfilter

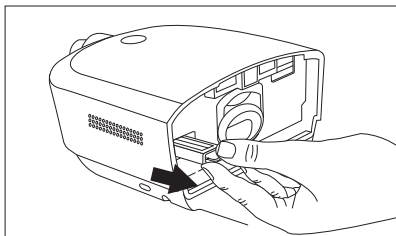
Vorsicht: Für den ordnungsgemäßen Betrieb ist ein korrekt installierter, unbeschädigter wiederverwendbarer Philips Respironics-Pollenfilter erforderlich.

Das Gerät verwendet einen grauen wiederverwendbaren Pollenfilter, der gespült werden kann, und einen blauen Einweg-Spezialfilter. Der Mehrweg-Filter hält normalen Hausstaub und Blütenstaub zurück. Der Spezialfilter hat eine weitergehende Filterwirkung, sodass auch sehr feine Partikel zurückgehalten werden. Der Mehrweg-Filter muss stets installiert sein, wenn das Gerät in Betrieb ist. Der Spezialfilter wird für Patienten empfohlen, die empfindlich gegenüber Tabakrauch oder anderen kleinen Partikeln sind.

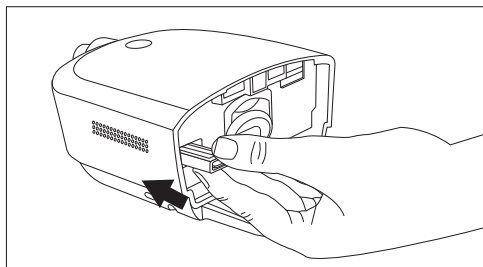
Der graue wiederverwendbare Filter ist im Lieferumfang enthalten. Ein blauer Einweg-Spezialfilter ist u. U. auch im Lieferumfang enthalten. Wenn beim Erhalt des Geräts kein Filter installiert ist, müssen Sie zumindest den wiederverwendbaren Filter einsetzen, bevor Sie das Gerät verwenden.

1. Nehmen Sie den Wassertank des Luftbefeuchters aus dem Gerät. Beachten Sie dabei den Abschnitt „Entfernen des Wassertanks des Luftbefeuchters“ weiter hinten in diesem Handbuch.

- Um einen bestehenden Filter zu entfernen, ziehen Sie am Ende der weißen Lasche am Ende des Filters und ziehen Sie den Filter aus dem Gerät.



- Setzen Sie bei Bedarf einen trockenen, grauen wiederverwendbaren Pollenfilter auf einen neuen, optionalen blauen Einweg-Spezialfilter, richten Sie die Pfeile auf beiden Filtern aus und drücken Sie die beiden Filter fest zusammen, bis sie einrasten.
- Setzen Sie den Filter in das Therapiegerät.



- Setzen Sie den Wassertank des Luftbefeuchters wieder ein.

Anschließen des Atemschlauchsystems

Damit das System verwendet werden kann, benötigen Sie die folgenden Zubehörteile, um das empfohlene Atemschlauchsystem zusammenzusetzen:

- Philips Respirationics-Patientenanschluss (Nasenmaske oder Mund-Nasen-Maske) mit integriertem Ausatemventil oder Philips Respirationics-Patientenanschluss mit separatem Ausatemventil (z. B. Whisper Swivel II)
- Philips Respirationics flexibler Schlauch (12-, 15- oder 22-mm-Standardschlauch oder beheizter 12- oder 15-mm-Schlauch), 1,83 m
- Philips Respirationics-Maskenhalterung (für die Maske)

Warnhinweise

- **Das Schlauchsystem nicht ziehen oder dehnen. Andernfalls könnte es zu Lecks im Schlauchsystem kommen.**
- **Das Schlauchsystem auf Anzeichen von Beschädigungen oder Verschleiß überprüfen. Den Schlauch bei Bedarf entsorgen und ersetzen.**
- **Wenn Sie eine Full Face Maske (eine Maske, die sowohl den Mund als auch die Nase bedeckt) verwenden, muss die Maske mit einem Sicherheitsventil (Belüftungsventil) ausgestattet sein.**
- **Wenn das Gerät von mehreren Patienten verwendet wird (z. B. bei Leihgeräten), sollte zwischen Gerät und Schlauchsystem ein Hauptstrombakterienfilter mit geringem Widerstand eingesetzt werden, um Kontaminationen zu vermeiden.**

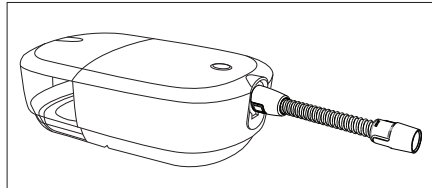
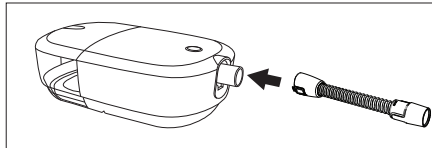
Gehen Sie wie folgt vor, um das Atemschlauchsystem mit dem Gerät zu verbinden:

Hinweis: Wenn Sie den optionalen 12-mm-Performance-Schlauch (nicht beheizt) verwenden, benötigen Sie zum Anschließen an das Therapiegerät einen Adapter.

Hinweis: Der Schlauch kann anhand der folgenden Schlauchkennzeichnungssymbole auf der Manschette identifiziert werden: „12“, „15“, „HT12“ oder „HT15“. 22-mm-Schlauch weist kein Symbol auf.

- Um den beheizten Schlauch (abgebildet) anzuschließen, richten Sie die Steckanschlüsse auf dem beheizten Schlauch an der Unterseite des Luftauslassanschlusses am Gerät aus. Die Clips am Ende des Schlauchs sollten an den Seiten des Anschlusses ausgerichtet werden.

Wenn Sie einen Standardschlauch (nicht abgebildet) verwenden, schieben Sie den Schlauch einfach über den Luftauslassanschluss am Gerät.



- Wenn Sie den optionalen beheizten 12-mm-Schlauch oder den 12-mm-Performance-Schlauch verwenden, verbinden Sie den mitgelieferten Maskenadapter mit der Maskenverbindung am Ende des Schlauchs. Für den 12-mm-Performance-Schlauch ist außerdem ein Geräteadapter erforderlich. Wenn Sie den Adapter an das CPAP-Gerät anschließen, sollten die Clips so zu den Seiten ausgerichtet sein, dass die kleinen Hubbel gerade nach unten zeigen.
- Schließen Sie den Schlauch an die Maske an. Informationen zum richtigen Anlegen und Positionieren finden Sie in den im Lieferumfang der Maske enthaltenen Anweisungen.
- Befestigen Sie die Maskenhalterung an der Maske (falls erforderlich). Beachten Sie die im Lieferumfang der Maskenhalterung enthaltenen Anweisungen.

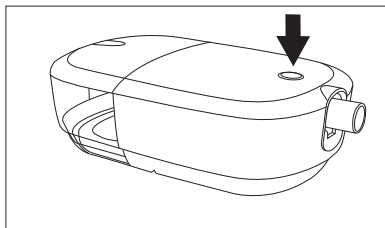


Starten des Geräts

- Vergewissern Sie sich, dass das Gerät mit Strom versorgt wird. Dies wird durch einen weißen Ring um die Therapietaste angezeigt. Als erster Bildschirm wird das Philips-Logo angezeigt, anschließend der Gerätemodellbildschirm und dann ein Bildschirm, der eine Zusammenfassung Ihrer Therapie enthält. Eine Beschreibung der Benutzeroberflächenbildschirme finden Sie im Abschnitt „Anzeige „Therapie Aus““ weiter unten in diesem Handbuch.
Hinweis: Das Gerät fordert Sie möglicherweise auf, Sprache und Zeit einzustellen. Diese Einstellungen können jederzeit im Bildschirm mit den Geräteeinstellungen angepasst werden.

- Setzen Sie Ihre Maske auf. Halten Sie sich hierbei an die Anleitung, die der Maske beiliegt. Kleine Luftmengen, die aus der Maske austreten, sind normal und akzeptabel. Passen Sie die Maskenhalterung an, um große Luftlecks an der Maske zu korrigieren und eine Irritation der Augen zu vermeiden.
Hinweis: Wenn Sie das Gerät in einem Bett mit Kopfteil verwenden, sollte das Schlauchsystem über das Kopfteil gelegt werden. Dadurch verringert sich u. U. die auf die Maske ausgeübte Spannung.

- Drücken Sie oben am Gerät auf die Therapietaste, um den Luftstrom einzuschalten und mit der Behandlung zu beginnen. Der Ring um die Therapietaste wird blau aufleuchten.
Hinweis: Wenn Ihr medizintechnischer Betreuer die Funktion „Einschaltautomatik“ aktiviert hat, schaltet das Gerät den Luftstrom automatisch ein, sobald Sie Ihre Maske aufsetzen und atmen.



- Drücken Sie erneut auf die Therapietaste, um die Therapie zu beenden. Der Ring um die Therapietaste wird weiß aufleuchten.
Hinweis: Wenn Ihr medizintechnischer Betreuer die Funktion „Abschaltautomatik“ aktiviert hat, schaltet das Gerät den Luftstrom automatisch ab, sobald Sie Ihre Maske absetzen und das Gerät keine Aktivität mehr erkennt.

Leistungsprüfung

Trennen Sie das Gerät zur Leistungsprüfung vom Stromnetz und stecken Sie es wieder ein. Wenn ein Problem hinsichtlich der Leistung erkannt wird, zeigt das Gerät einen Fehler an.

Kabellose Bluetooth-Technologie*

Die kabellose Bluetooth-Funktion ist eine Methode, mit der Sie die Daten des Therapiegeräts an DreamMapper übertragen können. Bei DreamMapper handelt es sich um ein mobiles System, das entwickelt wurde, damit Patienten mit obstruktiver Schlafapnoe (OSA) ihre Erfahrung mit der Schlaftherapie verbessern können.

Koppeln Ihres Therapiegeräts mit Ihrem Bluetooth-fähigen Mobilgerät

Hinweis: Das Gebläse muss während der Bluetooth-Kopplung ausgeschaltet sein.

Hinweis: Sie können das Therapiegerät immer nur mit einem Mobilgerät koppeln.

Hinweis: Das Koppeln funktioniert am besten, wenn sich das Therapiegerät und das Mobilgerät im selben Raum befinden.

Hinweis: Die aktuelle Version von DreamMapper wird Sie durch diese Anweisungen leiten.

Hinweis: Nachdem die Kopplung in DreamMapper initiiert wurde, bleiben Ihnen 30 Sekunden, um die Einrichtung abzuschließen. Nach Ablauf dieser Zeit wird sie automatisch abgebrochen.

Gehen Sie wie unten beschrieben vor, um das Mobiltelefon oder das Tablet manuell zu koppeln.

1. Wenn Sie das Therapiegerät eingeschaltet haben, können Sie die Bluetooth-Einrichtung über die mobile DreamMapper-App initiieren.

Hinweis: Sie müssen Ihr Gerät in DreamMapper möglicherweise aus einer Liste mit verfügbaren Bluetooth-Geräten auswählen. Das Therapiegerät als „PR BT XXXX“ angezeigt (wobei XXXX den letzten vier Ziffern der Seriennummer Ihres Therapiegeräts entspricht).

2. Der Kopplungscode wird auf dem Gerät angezeigt.
3. Bestätigen Sie in DreamMapper den 6-stelligen Kopplungscode, der auf dem Therapiegerät angezeigt wird.

Hinweis: Bei der Kopplung mit bestimmten Mobilgeräten müssen Sie den 6-stelligen Kopplungscode möglicherweise manuell in DreamMapper eingeben. Sobald der Code eingegeben ist, beginnt die Kopplung automatisch.

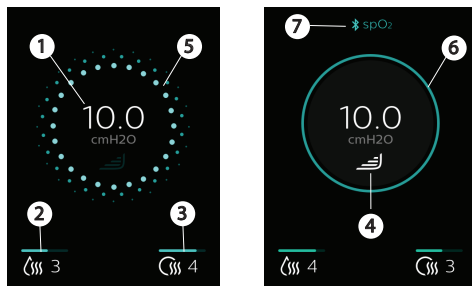
* Die kabellose Bluetooth-Technologie und DreamMapper sind nicht auf allen Märkten erhältlich. Weitere Informationen erhalten Sie bei Ihrem Philips Resironics-Vertreter vor Ort.

4. Tippen Sie auf „Koppeln“, um die Kopplung abzuschließen. Auf dem Therapiegerät wird zunächst die Meldung „Koppeln mit Gerät“ und dann „Bluetooth-Gerät ist jetzt erfolgreich gekoppelt“ angezeigt.

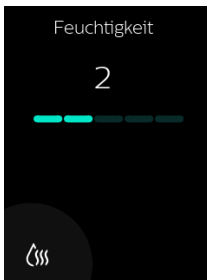
Anzeige „Therapie ein“

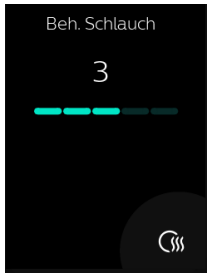
Mithilfe der Benutzeroberfläche dieses Geräts können Sie das Gerät einstellen und Informationen zur Therapie anzeigen. Die Benutzeroberfläche besteht aus dem Anzeigebildschirm mit Touchscreen-Eigenschaften.

Während die Behandlung läuft, wird die Druckeinstellung angezeigt. Außerdem können Sie die Befeuchtung, die Heizschlauchtemperatur und die RAMP PLUS-Einstellungen anzeigen und anpassen.



Nr.	Symbol	Funktion	Beschreibung
1	cmH ₂ O	Therapiedruck	Zeigt die verschriebene Druckeinstellung an. Wenn RAMP PLUS aktiviert ist, wird der aktuell verabreichte Druck angezeigt.

Nr.	Symbol	Funktion	Beschreibung
2		Anpassbare Einstellung für den Luftbefeuchter (wenn verfügbar)	<p>Das Symbol wird nur angezeigt, wenn Ihr medizintechnischer Betreuer die Befeuchtung aktiviert hat. Tippen Sie zum Ändern der Einstellung auf das Befeuchtungssymbol. Auf einem Einstellungsbildschirm wird Ihre aktuelle Einstellung angezeigt.</p>  <p>Tippen Sie so lange erneut auf das Befeuchtungssymbol, bis die gewünschte Einstellung angezeigt wird. Die verfügbaren Einstellungen sind „Aus“ oder 1–5, wobei „1“ die niedrigste Feuchtigkeit und „5“ die höchste Feuchtigkeit darstellt. Sobald die Befeuchtung eingestellt ist, kehrt das Gerät nach ein paar Sekunden zum Therapiebildschirm zurück und die neuen Einstellungen werden automatisch für die aktuelle Therapie und zukünftige Therapien aktiviert.</p>

Nr.	Symbol	Funktion	Beschreibung
3		Temperatur des beheizten Schlauchs (wenn verfügbar)	<p>Das Symbol wird nur bei Aktivierung durch Ihren medizintechnischen Betreuer und der Verwendung eines beheizten Schlauchs angezeigt. Tippen Sie zum Ändern der Einstellung auf das Symbol für den beheizten Schlauch. Auf einem Einstellungsbildschirm werden Ihre aktuellen Einstellungen angezeigt.</p>  <p>Tippen Sie so lange auf das Symbol für den beheizten Schlauch, bis die gewünschte Einstellung angezeigt wird. Die verfügbaren Einstellungen sind „Aus“ oder 1–5, wobei „1“ die niedrigste Temperatur und „5“ die höchste Temperatur darstellt. Sobald die Temperatur eingestellt ist, kehrt das Gerät nach ein paar Sekunden zum Therapiebildschirm zurück und die neuen Einstellungen werden automatisch für die aktuelle Therapie und zukünftige Therapien aktiviert.</p>

Nr.	Symbol	Funktion	Beschreibung
4		RAMP PLUS (Ramp+)	<p>Das Gerät ist mit einer RAMP PLUS-Funktion ausgestattet, die es Ihnen ermöglicht, einen Anfangsdruck für eine festgelegte Zeitspanne (standardmäßig 30 Minuten) einzustellen, um den Komfort während des Einschlafens zu erhöhen. Während dieser eingestellten Zeit bleibt der Druck auf dem eingestellten Anfangsdruck, außer wenn das Gerät ein Ereignis erkennt, bei dem der Druck erhöht werden muss. Nach der RAMP PLUS-Phase wird Ihr verschriebener Therapiedruck verabreicht.</p> <p>Tippen Sie auf , um die RAMP PLUS-Einstellung zu aktivieren. Durch das Tippen können Sie auch gleichzeitig die Einstellungen anpassen.</p>

Nr.	Symbol	Funktion	Beschreibung
4		RAMP PLUS (Ramp+)	<p>Wenn RAMP PLUS zum ersten Mal aktiviert wird, ist das Gerät standardmäßig auf „4“ eingestellt. Tippen Sie zum Ändern der Einstellung auf – oder +, bis der gewünschte Anfangsdruck angezeigt wird. Halten Sie zum schnelleren Scrollen – oder + gedrückt, statt nur darauf zu tippen.</p> <p>Die RAMP PLUS-Drücke können von 4 cmH₂O bis 10 cmH₂O in Schritten von 1 cmH₂O eingestellt werden. Tippen Sie auf „Bestätigen“ oder warten Sie 3 Sekunden, um Ihre Einstellung zu speichern. Die Anzeige kehrt dann zum Therapiebildschirm zurück. Daraufhin wird jede weitere Therapiesitzung automatisch bei Start der Behandlung mit RAMP PLUS begonnen.</p> <p>Hinweis: Sie müssen nur noch einmal auf das RAMP PLUS-Symbol tippen, wenn Sie den RAMP PLUS-Druck ändern oder RAMP PLUS neu starten möchten.</p> <p>Hinweis: Bei Aktivierung durch Ihren medizintechnischen Betreuer können der Druck und die Zeit von RAMP PLUS außerdem im Einstellungs menü in Ihrem Hauptbildschirm angepasst werden.</p> <p>Hinweis: Nach 60 Sekunden Inaktivität wird das Gerät dunkel. Tippen Sie irgendwo auf die Anzeige, um das Gerät zu aktivieren. Damit wird gleichzeitig der RAMP PLUS-Druck reaktiviert (falls eingestellt) oder Ihr verordnetes Mindestdruckniveau eingestellt und der verabreichte Druck weiterhin automatisch nach Bedarf angepasst (nur im Auto-CPAP-Modus). Sobald die Anzeige erscheint, können Sie die Einstellungen wie gewünscht anpassen.</p>
5 und 6	N. z.	Rampenanzeige	Die angezeigte Therapie zeigt an, wenn die Rampenfunktion aktiv ist. Der Ring um die Therapieanzeige ist bei aktiver Rampenfunktion blau gepunktet (5) und durchgehend blau (6), wenn die Rampenfunktion nicht aktiviert ist bzw. der Therapiedruck erreicht wurde.



Nr.	Symbol	Funktion	Beschreibung
7		Oximetrie-Anschluss	Dieses Symbol wird während der Therapie angezeigt, wenn ein Pulsoximeter mit dem Therapiegerät verbunden ist.
Nicht dargestellt		Ring um die Therapietaste	Der Ring um die Therapietaste leuchtet blau auf, um anzudeuten, dass die Therapie eingeschaltet ist. Der Ring leuchtet nicht auf, wenn die Therapie läuft und der Bildschirm dunkel ist. Der Ring leuchtet weiß auf, wenn das Gerät eingesteckt ist und die Therapie nicht eingeschaltet ist.
Nicht dargestellt		Signalstärke des Mobilfunkmodems	Zeigt die Signalstärke des Mobilfunkmodems bei Geräten mit Mobilfunkverbindung an, außer, wenn sich das Gerät im Flug-Modus befindet.
Nicht dargestellt		Bluetooth	Wird angezeigt, wenn für das Gerät Bluetooth verfügbar ist. Wenn das Symbol grau erscheint, deutet das darauf hin, dass Bluetooth verfügbar ist. Sobald das Gerät mit einem Bluetooth-Client (Mobiltelefon, Tablet usw.) verbunden ist, erscheint das Symbol weiß. Dieses Symbol wird nicht angezeigt, wenn der Flug-Modus aktiviert ist.
Nicht dargestellt		Flug-Modus	Wird angezeigt, wenn der Flug-Modus aktiviert ist. Ersetzt bei Aktivierung die Symbole für Mobilfunk und/oder Bluetooth.

Anzeige „Therapie Aus“



Sobald die Therapie ausgeschaltet wird, erscheint auf der Anzeige eine Zusammenfassung Ihrer Therapie. Hier können Sie zusätzliche Informationen sehen oder einen Maskentest durchführen. Klicken Sie hier auf „Einstellungen“, um Komfort- und Geräteeinstellungen anzupassen, sofern diese Einstellungen durch Ihren medizintechnischen Betreuer aktiviert wurden.

Möglicherweise werden die folgenden Therapieergebnisse auf dem Bildschirm „Letzte Sitzung“ angezeigt. Wenn Sie auf die blau angezeigten Daten tippen, werden Ihnen der Verlauf und Details zu jedem Symbol angezeigt.

Text	Beschreibung
Nutzungsstunden	Zeigt eine Übersicht der Nutzung am vorherigen Tag/in der vergangenen Nacht in Stunden und Minuten. Wenn Sie auf die blau angezeigten Stunden tippen, werden Ihnen die nächtliche Nutzung der letzten 3 Schlafeinheiten sowie die Gesamtanzahl der Stunden, in denen Sie das Gerät verwendet haben, angezeigt.
AHI	Wenn diese Funktion durch Ihren medizintechnischen Betreuer aktiviert wurde, werden die Werte des nächtlichen Apnoe-/Hypopnoe-Index (AHI) für den letzten Tag angezeigt.
Maskentest	Auf diesem Bildschirm Sitz Ihrer Maske während des letzten Tages angezeigt. „Guter Sitz“ zeigt an, dass das gemessene Leck eine optimale Leistung des Geräts zulässt. „Maskensitz anpassen“ zeigt an, dass das Leck möglicherweise die Leistung des Geräts beeinflusst, es ist aber weiterhin funktionstüchtig und kann zur Therapie genutzt werden. Wenn „Maskensitz anpassen“ angezeigt wird, justieren Sie Ihre Maske, um das Leck zu reduzieren, bevor Sie wieder mit der Therapie beginnen. Wenn Sie auf „Maskensitz anpassen“ oder „Guter Sitz“ tippen, können Sie einen Maskentest starten. Setzen Sie zum Durchführen eines Maskentests Ihre Maske auf und tippen Sie auf „Starten“, um den Maskentest zu beginnen.

Navigation durch die Einstellungsbildschirme

So passen Sie eine Einstellung an:

1. Tippen Sie im Bildschirm „Letzte Sitzung“ auf „Einstellungen“.
 2. Scrollen auf dem Bildschirm nach oben oder unten, bis Sie die Einstellung, die Sie ändern möchten, finden. Die Einstellungen, die geändert werden können, werden blau angezeigt.
- Hinweis: Eine Reihe von Punkten an einer Einstellung zeigt an, dass es für diese Einstellung mehr als einen Bildschirm gibt.
3. Tippen Sie auf die Einstellung, die Sie anzeigen oder ändern möchten.
 4. Tippen Sie auf den Bildschirm, um die Einstellung zu ändern oder auszuwählen. Die Anzeige kehrt zum vorherigen Menübildschirm zurück und die Einstellung ist gespeichert.

Hinweis: Wenn Sie keine Änderungen an einer Einstellung vornehmen, tippen Sie oben links im Bildschirm auf „Zurück“, um zurück zum Bildschirm „Letzte Sitzung“ zu gelangen.

Einstellungsbildschirme

Wenn Sie auf „Einstellungen“ tippen, werden die folgenden Komfort- und Geräteeinstellungen angezeigt. Diese Bildschirme werden nur angezeigt, wenn sie verfügbar sind und durch Ihren medizintechnischen Betreuer auf Ihrem Gerät aktiviert wurden. Tippen Sie auf „Zurück“, um zum Bildschirm „Letzte Sitzung“ zurückzukehren.

Komforeinstellungen

Symbol	Bedeutung	Beschreibung
	RAMP PLUS (Ramp+)	<p>Mit RAMP PLUS können Sie Ihren Anfangsdruck und die Zeit einstellen, um den Komfort während des Einschlafens zu erhöhen. In dieser Einstellung können Sie die Zeit auf 15, 30 oder 45 Minuten einstellen. Außerdem können Sie den Druck auf „Aus“ oder von 4 cmH₂O bis 10 cmH₂O in Schritten von 1 cmH₂O einstellen.</p> <p>Während der eingestellten Zeit bleibt der Druck auf dem eingestellten Anfangsdruck, so lange das Gerät kein Ereignis erkennt, bei dem der Druck erhöht werden muss. Nach der RAMP PLUS-Phase wird Ihr verschriebener Therapiedruck verabreicht.</p> <p>Hinweis: Der RAMP PLUS-Druck kann auch während der Therapie auf dem Anzeigebildschirm angepasst werden.</p>
	Feuchtigkeit	Sie können den Befeuchtungsgrad auf einen Wert zwischen 0 und 5 ändern. Dieses Symbol wird nur angezeigt, wenn Befeuchtung aktiviert ist.
	Temperatur des beheizten Schlauchs	Sie können diese Einstellung auf einen Wert zwischen 0 und 5 ändern. Dieses Symbol wird nur angezeigt, wenn ein optionaler beheizter Schlauch angeschlossen ist.
	FLEX	Hiermit können Sie den Grad der Luftdruckentlastung einstellen, die Sie während der Therapie beim Ausatmen verspüren. Diese Funktion kann von Ihrem medizintechnischen Betreuer aktiviert oder deaktiviert werden. Wenn Ihr Betreuer die Funktion „Flex“ aktiviert, stellt er bereits einen für Sie spezifischen Grad auf dem Gerät ein. Sie können die Einstellung zu Aus, 1, 2 und 3 ändern. Wenn Sie die Einstellung 1 auswählen, ist die Druckentlastung gering. Bei Auswahl von 2 oder 3 kann eine größere Druckentlastung erzielt werden.

Geräteeinstellungen

Text	Beschreibung
Flug-Modus	Mit dieser Einstellung können Sie den Flug-Modus ein- und ausschalten. Hinweis: Der Flug-Modus wird nach drei Tagen automatisch deaktiviert.
Bluetooth	Mit dieser Einstellung können Sie die Bluetooth-Verbindungen auf Ihrem Gerät löschen.
Zeit	Mit dieser Einstellung können Sie für die Zeit zwischen dem 12-Stunden und 24-Stunden-Format wählen und die aktuelle Uhrzeit einstellen.
Sprache	In dieser Einstellung können Sie die Sprache der Benutzeroberfläche auswählen.
Seriell	Zeigt die Seriennummer des Geräts an.
Software	Zeigt die Softwareversion des Geräts an.
Modem Anruf	Zeigt das Datum des letzten Modem-Anrufs und einen Statuscode an. Eine Beschreibung der Codes finden Sie im Abschnitt „Modem-Status“ weiter unten in diesem Handbuch.
Berichte anzeigen	Sofern durch Ihren Betreuer aktiviert, werden Ihnen, wenn Sie auf „Berichte anzeigen“ tippen, die Therapiedaten des vorherigen Tages sowie der vergangenen 7, 30, 90, 180 oder 365 Tage angezeigt. Auf die weiteren Symbole in dieser Tabelle können Sie über „Berichte anzeigen“ zugreifen.
Berichtsbe-reich	Wählen Sie den gewünschten Zeitraum für den Bericht aus (1, 7, 30, 90, 180 oder 365 Tage).
Nutzungstage	Die Anzahl der Tage, an denen das Gerät seit Beginn der Therapie oder während des ausgewählten Zeitraums verwendet wurde.
Durch. Nutzung	Die durchschnittliche Zeit, an denen das Gerät seit Beginn der Therapie oder während des ausgewählten Zeitraums verwendet wurde.
Nutzung insgesamt	Die Gesamtanzahl der Stunden, in denen das Gerät während des ausgewählten Zeitraums verwendet wurde.
Durch. Maskensitz	Die durchschnittliche Zeit in Prozent, in der der Maskensitz im ausgewählten Zeitraum mit „Gut“ bewertet wurde.
Durchschn. AHI	Der durchschnittliche AHI für die Tage, an denen das Gerät während des ausgewählten Zeitraums verwendet wurde.
90 % Druck	Der durchschnittliche 90 % Druck für die Tage, an denen das Gerät während des ausgewählten Zeitraums verwendet wurde.

Modem-Stat.

Das Modem führt automatisch zu den von Ihrem Betreuer eingestellten Zeiten Anrufe durch und lädt Therapiedaten hoch.

Wenn ein Verbindungs- oder Hochladeversuch erfolgreich war oder fehlschlägt, wird auf dem Bildschirm „Modem-Stat.“ des Geräts eine Meldung mit der entsprechenden Statusnummer angezeigt. Erklärungen zu den einzelnen Statusnummern finden Sie in der nachstehenden Tabelle.

Wenn ein Fehlercode angezeigt wird, setzen Sie sich mit Ihrem medizintechnischen Betreuer in Verbindung. Zusätzliche Informationen sind in der unternehmenseigenen Philips Respironics Compliance-Software zu finden.

Nummer	Beschreibung
0-0	
0-1	
0-2	Verbindung wird aufgebaut.
0-3	Die Verbindung wurde aufgebaut und der Anruf wurde erfolgreich durchgeführt.
0-4	Verbindung wird aufgebaut.
1-0	
1-1	
1-2	
1-3	Unterbrechen Sie die Stromversorgung des Therapiegeräts, warten Sie 10 Sekunden und stecken Sie den Stecker wieder ein. Falls das Problem weiterhin besteht, verständigen Sie Ihren medizintechnischen Betreuer.
1-4	
1-5	
2-0	
2-1	
2-2	
2-3	Interner Kommunikationsfehler
2-4	
2-5	
3-0	Software-Konfigurationsfehler
3-1	
3-2	Falls das Problem weiterhin besteht, verständigen Sie Ihren medizintechnischen Betreuer. Der Betreuer sollte in der unternehmenseigenen Philips Respironics Compliance-Software nach weiteren Informationen suchen.
4-0	Fehler wegen ungültiger Gerätekonfiguration
4-1	
4-2	Modem-Service erforderlich
4-3	

4. Pop-up-Meldungen und Fehlerbehebung

Pop-up-Meldungen

Möglicherweise erscheinen auf Ihrem Bildschirm Pop-up-Meldungen, um Sie auf eine erforderliche Maßnahme, ein Gerätestatusupdate oder eine Erinnerung aufmerksam zu machen. Wenn eine Pop-up-Meldung angezeigt wird, führen Sie die erforderliche Maßnahme durch. Zusätzliche Lösungsvorschläge für Probleme, die möglicherweise auftreten, finden Sie in der nachstehenden Tabelle oder im Abschnitt „Fehlerbehebung“ weiter unten in diesem Handbuch. Tippen Sie auf „Ignorieren“, um die Pop-up-Meldung zu schließen.

Falls Sie das Problem nicht beheben können, wenden Sie sich bitte an Ihren medizintechnischen Betreuer oder an Philips.

Art der Meldung	Meldung	Mögliche Ursache/zusätzliche Maßnahme
Alarm	Blockierter Lufteinlass. Beseitigen Sie alle Obstruktionen am Einlass oder Filter. Reinigen oder wechseln Sie den Filter, falls erforderlich.	Blockierung am Geräteeinlass.
Alarm	Geringe Leckage. Vergewissern Sie sich, dass Maske und Schlauch ordnungsgemäß und ohne Obstruktionen verbunden sind.	Blockierung am Schlauch oder Maske. Vergewissern Sie sich, dass der Schlauch nicht gequetscht oder geknickt ist, was den Luftstrom behindern würde.
Alarm	Produktunterstützung kontaktieren. Möglicherweise liegt ein Problem mit Ihrem beheizten Schlauch vor. Die Therapie wird ohne Schlauchheizung durchgeführt.	Der beheizte Schlauch ist möglicherweise überhitzt oder beschädigt. Schalten Sie das Gerät aus. Trennen Sie den beheizten Schlauch vom Luftbefeuchter. Vergewissern Sie sich, dass der Schlauch nicht abgedeckt oder verstopft ist und schließen Sie ihn dann wieder an den Luftbefeuchter an. Falls der Alarm weiterhin auftritt, wenden Sie sich an Ihren Betreuer.

Art der Meldung	Meldung	Mögliche Ursache/zusätzliche Maßnahme
Alarm	Produktunterstützung kontaktieren. Möglicherweise liegt ein Problem mit Ihrem Befeuchter vor. Die Therapie wird ohne Luftbefeuchtung durchgeführt.	Schalten Sie das Gerät ab und ziehen Sie den Netzstecker. Prüfen Sie durch eine Sichtkontrolle, ob die elektrischen Kontakte sauber sind, und schließen Sie dann das Netzkabel wieder an. Falls der Alarm weiterhin auftritt, wenden Sie sich an Ihren Betreuer.
Alarm	SD-Karte. Beim Lesen Ihrer SD-Karte ist ein Problem aufgetreten. Bitte herausnehmen und wieder einsetzen.	Das Gerät kann die SD-Karte nicht lesen. Möglicherweise liegt ein Problem mit der SD-Karte vor, sie wurde während eines Schreibvorgangs entfernt oder sie wurde falsch eingelegt. Nehmen Sie die SD-Karte heraus und legen Sie sie wieder ein. Falls der Alarm weiterhin auftritt, wenden Sie sich an Ihren Betreuer.
Alarm	SD-Karte. Ihre SD-Karte ist voll. Bitte schlagen Sie im Handbuch nach oder wenden Sie sich an Ihren Betreuer.	Entfernen Sie die SD-Karte und ersetzen Sie sie durch eine neue Karte oder wenden Sie sich an Ihren Betreuer, um eine neue SD-Karte zu erhalten.
Gesicherter Zustand	Service erforderlich. Bitte wenden Sie sich an den Support [Ring um die Therapietaste blinkt durchgehend].	Zeigt einen Fehler an, durch den das Gerät in den „gesicherten Zustand“ versetzt wird. So wird das Gerät weiter mit Strom versorgt, aber der Luftstrom ist deaktiviert. Trennen Sie das Gerät von der Stromversorgung. Schließen Sie das Netzkabel erneut an, um die Stromversorgung wiederherzustellen. Falls der Alarm weiterhin angezeigt wird, wenden Sie sich an Ihren medizintechnischen Betreuer.
Benachrichtigung	Benachrichtigung. Die angeschlossene Stromquelle wird mit einer Batterie betrieben und unterstützt keine Luftbefeuchtung.	Trennen Sie das Batteriepack und verwenden Sie eine kompatible Stromquelle oder verwenden Sie das Gerät ohne Luftbefeuchtung.
Stromversorgung prüfen (Licht blinkt durchgehend)	Gibt an, dass ein nicht kompatibles Netzteil angeschlossen ist.	Wechseln Sie zu einem von Philips bereitgestellten Netzteil, das die Therapie unterstützt. Für die Befeuchtung ist ein 80-W-Netzteil erforderlich.

Art der Meldung	Meldung	Mögliche Ursache/zusätzliche Maßnahme
Niedrige Spannung (Licht blinkt durchgehend)	Niedrige Spannung.	Überprüfen Sie, ob ein kompatibles Philips Resironics-Netzteil angeschlossen ist. Tauschen Sie Ihr aktuelles Netzteil bei Bedarf gegen ein kompatibles Netzteil aus. Falls Sie Akkus verwenden, stellen Sie sicher, dass diese ausreichend aufgeladen sind.
Benachrichtigung	SD-Karte. Ihre SD-Karte wurde herausgenommen. Bitte wieder einsetzen, um die Therapiedaten zu erfassen.	Zeigt an, dass die SD-Karte aus dem Therapiegerät entfernt und vor dem Start der aktuellen Therapiesitzung nicht wieder eingesetzt wurde. Legen Sie die SD-Karte wieder ein, um die Therapiedaten zu erfassen.
Benachrichtigung	Benachrichtigung. Ihr Auto-Trial-Zeitraum ist zu Ende. Der Therapiedruck kehrt zur ursprünglich verschriebenen Einstellung zurück.	Es ist keine weitere Maßnahme erforderlich.
Benachrichtigung	Aktualisierung des Geräts. Es ist eine neue Softwareversion verfügbar. Jetzt aktualisieren?	Tippen Sie auf „Aktualisieren“, um mit der Aktualisierung der Software zu beginnen. ODER Tippen Sie auf „Abbrechen“, um das Update abzubrechen.
Benachrichtigung	Benachrichtigung. Sie werden mit der nächsten Stufe des EZ-Startdrucks beginnen.	Wird angezeigt, wenn der Modus „EZ-Start“ aktiviert ist und das Gerät die Druckeinstellung für die nächste Therapiesitzung erhöht.

Status-Pop-up-Meldungen

Führen Sie die in der Pop-up-Meldung angezeigten erforderlichen Maßnahmen aus oder tippen Sie auf „Ignorieren“, um die Meldung zu löschen.

Bildschirmtext	Beschreibung
Bluetooth	Bluetooth-Informationen finden Sie im Abschnitt „Konnektivität“ weiter unten in diesem Handbuch.
SD-Kartenaktivität. Entfernen Sie nicht die SD-Karte.	Die SD-Karte wird gelesen/beschrieben.
Aktualisieren. Ihre Verschreibung wurde aktualisiert.	Die Aktualisierung einer Verschreibung war erfolgreich.
Aktualisieren. Die Aktualisierung einer Verschreibung oder einer Einstellung war nicht erfolgreich.	Die Aktualisierung einer Verschreibung oder einer Einstellung war nicht erfolgreich. Setzen Sie sich mit Ihrem medizintechnischen Betreuer in Verbindung.
SD entfernt. Erneut einfügen.	Zeigt an, dass die SD-Karte aus dem Therapiegerät entfernt und vor dem Start der aktuellen Therapiesitzung nicht wieder eingesetzt wurde. Legen Sie die SD-Karte wieder ein, um die Therapiedaten zu erfassen.
Auto-Aus. Ihr Gerät hat sich aufgrund von Inaktivität automatisch ausgeschaltet.	Diese Meldung wird angezeigt, wenn die Therapie durch die Abschaltautomatik beendet wird.
Pulsoximetrie. Ihre Pulsoximetrie-Aufzeichnung war erfolgreich.	Sie haben Therapie und Oximetrie mindestens 4 Stunden genutzt.
Pulsoximetrie. Minimum an Therapiestunden nicht erreicht. Ihre Pulsoximetrie-Aufzeichnung war nicht erfolgreich.	Minimum an Therapiestunden nicht erreicht. Ihre Pulsoximetrie-Aufzeichnung war nicht erfolgreich.

Erinnerungs-Pop-up-Meldungen

Erinnerungsmeldungen sind Meldungen Ihres medizintechnischen Betreuers, die Sie an Routinemaßnahmen wie etwa das Auswechseln der Gerätefilter oder der Maske oder an bevorstehende Termine erinnern sollen. Das Pop-up-Fenster wird automatisch geschlossen oder Sie können auf „Ignorieren“ klicken, um die Meldung zu löschen. Sollten Sie irgendwelche Fragen zu den Erinnerungs-Pop-up-Meldungen haben, setzen Sie sich bitte mit Ihrem medizintechnischen Betreuer in Verbindung.

Fehlerbehebung

Problem	Mögliche Ursache	Maßnahme
Wenn Sie das Gerät an die Stromversorgung anschließen, geschieht nichts.	Die Stromversorgung funktioniert nicht oder das Gerät wurde nicht in die Steckdose eingesteckt.	Wenn Sie Wechselstrom verwenden, überprüfen Sie die Steckdose und vergewissern Sie sich, dass das Gerät korrekt eingesteckt ist. Vergewissern Sie sich, dass die Steckdose mit Strom versorgt wird. Vergewissern Sie sich, dass das Wechselstromkabel korrekt mit dem Netzteil und das Netzteilkabel fest mit dem Stromanschluss des Geräts verbunden ist. Falls das Problem weiterhin besteht, wenden Sie sich an Ihren medizintechnischen Betreuer. Geben Sie sowohl das Gerät als auch das Netzteil an Ihren Betreuer zurück, damit dieser feststellen kann, ob das Gerät oder das Netzteil für das Problem verantwortlich ist. Wenn Sie Gleichstrom verwenden, vergewissern Sie sich, dass Gleichstromkabel und Akkuadapterkabel richtig angeschlossen sind. Überprüfen Sie den Akku. Möglicherweise muss er aufgeladen oder ausgetauscht werden. Besteht das Problem weiterhin, überprüfen Sie die Sicherung des Gleichstromkabels entsprechend den Anweisungen für das Gleichstromkabel. Möglicherweise muss die Sicherung ausgetauscht werden. Falls das Problem weiterhin besteht, wenden Sie sich an Ihren medizintechnischen Betreuer.
Der Luftstrom wird nicht aktiviert.	Möglichlicherweise liegt ein Problem mit dem Gebläse vor.	Vergewissern Sie sich, dass das Gerät ausreichend mit Strom versorgt wird. Drücken Sie oben am Gerät auf die Therapietaste, um den Luftstrom einzuschalten. Kann der Luftstrom nicht aktiviert werden, liegt möglicherweise ein Gerätefehler vor. Wenden Sie sich an Ihren medizintechnischen Betreuer.

Problem	Mögliche Ursache	Maßnahme
Die Anzeige auf dem Bildschirm des Geräts ist fehlerhaft.	Das Gerät wurde fallen gelassen oder unsachgemäß behandelt oder das Gerät befindet sich in einem Bereich mit starken elektromagnetischen Störungen.	Stecken Sie das Gerät aus. Verbinden Sie das Gerät wieder mit der Stromversorgung. Besteht das Problem weiterhin, stellen Sie das Gerät in einen Bereich mit geringen elektromagnetischen Störungen (nicht in die Nähe von elektronischen Geräten wie Mobiltelefonen, schnurlosen Telefonen, Computern, Fernsehgeräten, Spielkonsolen, Haartrocknern usw.). Falls das Problem weiterhin besteht, wenden Sie sich an Ihren medizintechnischen Betreuer.
Der Luftstrom ist viel wärmer als sonst.	Die Luftfilter sind vielleicht schmutzig. Möglicherweise wird das Gerät in direktem Sonnenlicht oder in der Nähe eines Heizgeräts betrieben.	Spülen oder tauschen Sie den wiederverwendbaren Luftfilter aus oder tauschen Sie den Einweg-Spezialfilter aus. Die Luftpertemperatur kann je nach Raumtemperatur variieren. Vergewissern Sie sich, dass das Gerät ausreichend belüftet wird. Halten Sie das Gerät von Bettzeug oder Vorhängen fern, die den Luftstrom rings um das Gerät blockieren könnten. Stellen Sie sicher, dass das Gerät nicht in direktem Sonnenlicht und nicht in der Nähe von Heizgeräten aufgestellt ist. Falls das Problem weiterhin besteht, wenden Sie sich an Ihren medizintechnischen Betreuer.
Das Wasser im Wassertank des Luftbefeuchters ist bereits vor dem Morgen aufgebraucht.	Der Wassertank des Luftbefeuchters war zu Beginn der Sitzung nicht vollständig gefüllt. Das Maskenleck ist übermäßig hoch. Die Umgebung ist sehr trocken/kühl.	In den meisten Fällen sollte ein voller Wassertank für die Dauer einer üblichen Schlafeinheit halten, sofern der Wassertank des Luftbefeuchters zu Beginn einer Schlafeinheit bis zur maximalen Füllhöhe befüllt wurde. Allerdings wird der Wasserverbrauch durch viele Faktoren beeinflusst, z. B. die Einstellungen Ihres Luftbefeuchters oder beheizten Schlauchs, die Stärke des Maskenlecks und die Dauer der Schlafeinheit. Stellen Sie sicher, dass der Wassertank des Luftbefeuchters zu Beginn Ihrer Schlafeinheit bis zur maximalen Füllhöhe gefüllt ist. Stellen Sie sicher, dass Ihre Maske richtig sitzt, und passen Sie sie ggf. an, um das Maskenleck auf ein normales Maß zu reduzieren.

Problem	Mögliche Ursache	Maßnahme
Von meinem Therapiegerät geht ein Auslauf- oder Pfeifgeräusch aus (nicht im Zusammenhang mit einem Maskenleck).	Der Lufteinlass des Therapiegeräts ist möglicherweise verstopft. Der Schlauch ist nicht richtig angeschlossen. Die Abdichtungen des Luftbefeuchters schließen nicht vollständig oder fehlen.	Vergewissern Sie sich, dass der Lufteinlass des Therapiegeräts nicht verstopft ist und dass die Filter frei von Verunreinigungen und ordnungsgemäß installiert sind. Vergewissern Sie sich, dass das Gerät, der Wassertank des Luftbefeuchters und der Schlauch richtig angeschlossen sind und keine Leckagen aufweisen. Prüfen Sie, ob die Abdichtung des Wassertankdeckels vorhanden ist und richtig sitzt.

5. Konnektivität

QoS: Wireless Quality of Service (QoS) bezieht sich auf das erforderliche Service- und Leistungs niveau, das für die drahtlosen Funktionen des Geräts erforderlich ist. Es werden verschiedene Parameter verwendet, wie Zuverlässigkeit der Datenübertragung, effektive Transfersgeschwindigkeit, Fehlerrate und Mechanismen zur Bestimmung von Prioritätsebenen für zeitkritische Signale.

Bluetooth® QoS: Bluetooth verwendet Frequenzspringen, Kanalkodierung und Fehlerkorrekturen zur Überbrückung von Störungen und ist zur Verwendung mit anderen Geräten bestimmt, die das gleiche Spektrum verwenden. Zusätzlich zu den Maßnahmen, die im Bluetooth-Standard definiert sind, nutzt der DreamStation 2-Funk noch andere Funktionen, um die Wahrscheinlichkeit von QoS-Problemen zu minimieren. Dazu gehört:

- Daten, die zwischen dem CPAP und externen Geräten gesendet werden, verwenden eine zusätzliche Quersummenprüfung, um sicherzustellen, dass die Daten korrekt und fehlerfrei empfangen werden.
- Für alle Bluetooth-Anwendungen außer Pulsoximeter: Das CPAP-Gerät ist ein tragbares Gerät und befindet sich möglicherweise nicht immer in der Nähe des Mobilgeräts, wenn das CPAP-Gerät zur Datenübertragung bereit ist. Das Mobilgerät versucht sich so lange wieder zu verbinden, bis die Verbindung erfolgreich ist und die Datenübertragung abgeschlossen ist.
- Bei der Verwendung mit einem Pulsoximeter: Die Pulsfrequenz und das O₂-Level werden einmal pro Sekunde über Funk übertragen und mit einem Zeitstempel gespeichert. Die Daten vom Pulsoximeter werden auf Gültigkeit geprüft und gelöscht, wenn sie ungültig sind. Diese Daten werden nicht lokal angezeigt, sondern gespeichert und wenn mindestens 4 Stunden lang Daten gesammelt wurden, werden diese an den Remote-Server gesendet.

Wenn das CPAP-Gerät keine 4 Stunden an verwertbaren Daten sammeln kann, erhält der Patient eine Benachrichtigung und muss es in der nächsten Nacht erneut verwenden. Die Daten werden nicht zur Diagnose des Patientenzustands verwendet und das Gerät versucht so lange, sich mit dem Pulsoximeter zu verbinden, bis eine Verbindung hergestellt wurde.

Funk-QoS

Das Funkmodem ist zur Verwendung mit ausgewählten Therapiegeräten von Philips Respironics vorgesehen. Es übermittelt automatisch Daten zwischen dem DreamStation 2-Gerät und der unternehmenseigenen Philips Respironics Compliance-Software. Das DreamStation 2-Modem nutzt verschiedene Funktionen, um die Wahrscheinlichkeit von QoS-Problemen zu minimieren. Dazu gehört:

- In dieser Anwendung wird keine Echtzeit-Datenüberwachung verwendet. Wenn die Datenübertragung nicht erfolgreich ist, versucht das Modem so lange, sich wieder zu verbinden, bis die Verbindung erfolgreich ist und die Datenübertragung abgeschlossen ist.
- Daten, die zwischen dem CPAP und externen Geräten gesendet werden, verwenden eine zusätzliche Quersummenprüfung, um sicherzustellen, dass die Daten korrekt und fehlerfrei empfangen werden.

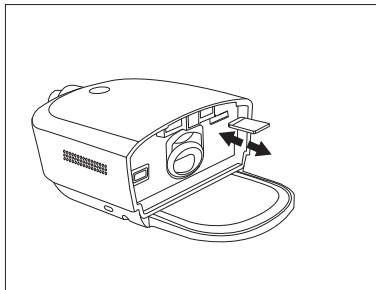
Weiter Informationen zur Verwendung von Bluetooth und zum Koppeln finden Sie in den Abschnitten „Kabellose Bluetooth-Technologie“ und „Koppeln Ihres Therapiegeräts mit Ihrem Bluetooth-fähigen Mobilgerät“ in diesem Handbuch.

6. Zubehör

Für das DreamStation 2 Advanced-Gerät stehen zahlreiche optionale Zubehörteile zur Verfügung. Eine vollständige Liste mit Zubehör, das mit diesem Gerät verwendet werden kann, finden Sie in der DreamStation 2-Zubehörliste unter www.philips.com/IFU. Weitere Informationen zu den verfügbaren Zubehörteilen erhalten Sie von Ihrem medizintechnischen Betreuer. Bei der Verwendung von optionalem Zubehör müssen stets die mit dem Zubehör bereitgestellten Anweisungen befolgt werden.

SD-Karte

Das Gerät wird möglicherweise mit einer SD-Karte im SD-Kartensteckplatz hinter dem Wassertank geliefert. Die SD-Karte speichert Daten für Ihren medizintechnischen Betreuer. Möglicherweise werden Sie von Zeit zu Zeit von Ihrem medizintechnischen Betreuer gebeten, die SD-Karte herauszunehmen und zur Auswertung an ihn zu senden.



Aktualisieren der Software mithilfe einer SD-Karte

Sie können die Gerätesoftware mithilfe einer SD-Karte aktualisieren. Die Aktualisierung der Software muss bei ausgeschalteter Therapie erfolgen.

1. Schließen Sie das Gerät an eine Stromquelle an.
2. Legen Sie die SD-Karte mit der neuen Softwareversion in das Gerät ein. Nach ungefähr 15 bis 20 Sekunden erscheint ein Pop-up-Fenster mit der Meldung:

Es ist eine neue Softwareversion verfügbar.

Jetzt aktualisieren?

Aktualisieren

Abbrechen

3. Tippen Sie auf „Aktualisieren“, um mit der Aktualisierung der Software zu beginnen. Tippen Sie auf „Abbrechen“, um das Software-Update abzubrechen.
4. Sobald das Update gestartet wird, wird auf dem Bildschirm die Meldung „Software-Update Aktiv“ angezeigt und der Ring um die Therapietaste blinkt. Der Bildschirm wird dann schwarz oder zeigt einen Fortschrittsbalken an, bis das Update abgeschlossen ist.
5. Das Gerät wird neu gestartet, sobald das Update abgeschlossen ist. Entfernen Sie die SD-Karte.
6. Falls ein Fehler auftritt, wenden Sie sich an Philips Respironics, um eine neue SD-Karte zu erhalten.

Oximeter

Das DreamStation 2 Advanced-Gerät kann zur Messung von %SpO₂ und der Pulsfrequenz über Bluetooth mit einem Nonin BT-Pulsoximeter gekoppelt werden.

Um Ihr Therapiegerät in Verbindung mit einem Pulsoximeter zu verwenden, führen Sie folgende Schritte aus.

1. Befolgen Sie die dem Pulsoximeter und Fingersensor beiliegenden Anweisungen zur Einrichtung.
2. Bringen Sie den Fingersensor an Ihrem Zeigefinger an.
3. Drücken Sie die Therapietaste auf Ihrem Gerät, um die Therapie zu starten.
4. Sobald das Therapiegerät eine gute Verbindung zum Pulsoximeter hat, erscheint oben im Anzeigebildschirm das Bluetooth-Symbol sowie „SpO₂“.

Hinweis: Es kann bis zu 30 Sekunden dauern, bis das Gerät das Pulsoximeter erkennt.

Wenn Sie mindestens 4 Stunden lang Therapie und Oximetrie genutzt haben, zeigt eine Meldung in einem Pop-up-Fenster an, dass die Pulsoximetrie-Messung erfolgreich war. Wenn Sie nicht die Mindestanzahl an Therapiestunden erreichen, erscheint ein Pop-up-Fenster mit der Meldung, dass die Pulsoximetrie-Messung nicht erfolgreich war.

Rollständer

Für das DreamStation 2-Gerät ist ein Rollständer erhältlich. Weitere Informationen finden Sie in der mit dem Rollständer gelieferten Gebrauchsanweisung.

Zusätzlicher Sauerstoff

Dem Patientenschlauch kann Sauerstoff hinzugefügt werden. Bitte beachten Sie bei der Verwendung von Sauerstoff mit dem Gerät die nachfolgenden Warnhinweise.

Warnhinweise

- Bei Verwendung von Sauerstoff muss die Sauerstoffquelle den lokalen Bestimmungen für medizinischen Sauerstoff entsprechen.
- Sauerstoff fördert die Verbrennung. Beim Rauchen oder in der Nähe von offenem Feuer darf kein Sauerstoff angewendet werden.
- Dieses Gerät nicht in der Nähe von Gemischen aus entflammabaren Anästhetika und Sauerstoff bzw. Luft und nicht in der Nähe von Lachgas verwenden.

- Bei Verwendung von zusätzlichem Sauerstoff am Ausgang des Flow-Generators oder Luftbefeuchters muss ein Druckventil von Philips Respironics in den Patientenschlauch zwischen Gerät und Sauerstoffquelle gesetzt werden. Mithilfe des Druckventils kann der Sauerstoffrückfluss vom Patientenschlauch in das Gerät verhindert werden, wenn das Gerät ausgeschaltet ist. Wird das Druckventil nicht verwendet, kann dies ein Brandrisiko darstellen.
- Bei der Verwendung von Sauerstoff mit diesem System muss das Gerät eingeschaltet werden, bevor die Sauerstoffzufuhr geöffnet wird. Die Sauerstoffzufuhr muss geschlossen werden, bevor das Gerät wieder ausgeschaltet wird. Dadurch wird verhindert, dass sich Sauerstoff im Gerät ansammelt.
- Das Gerät nicht an eine ungeregelte Sauerstoffquelle bzw. eine Sauerstoffquelle mit hohem Druck anschließen.

Gleichstrom

Das Philips Respironics-Gleichstromkabel kann zum Betreiben dieses Geräts in einem stationären Campingfahrzeug, Boot oder Wohnmobil verwendet werden. Darüber hinaus ermöglicht das Philips Respironics-Gleichstrom-Akkuadapterkabel bei Verwendung mit einem Gleichstromkabel den Betrieb des Geräts über eine freistehende 12-V-Gleichstrombatterie.

Warnung: Überprüfen Sie die elektrischen Kabel und Leitungen regelmäßig auf Schäden oder Verschleißerscheinungen. Bei Beschädigungen das Teil nicht mehr verwenden, sondern austauschen.

Vorsichtshinweise

- Vor der Verwendung stets vergewissern, dass das Gleichstromkabel korrekt in Ihr Therapiegerät passt. Ob das passende Gleichstromkabel für Ihr Therapiegerät vorliegt, erfahren Sie von Ihrem medizintechnischen Betreuer oder von Philips Respironics.
- Stammt der Gleichstrom von einer Fahrzeugbatterie, sollte das Gerät nicht verwendet werden, solange der Fahrzeugmotor läuft. Es kann zu Schäden am Gerät kommen.
- Ausschließlich ein Gleichstromkabel und ein Akkuadapterkabel von Philips Respironics verwenden. Andernfalls kann das Gerät beschädigt werden.

Informationen zum Betreiben des Geräts mit Gleichstrom können Sie der Anweisung für das Gleichstromkabel und das Adapterkabel entnehmen.

Tragetasche und Flugreisen

Bei Reisen mit dem Flugzeug muss die Tragetasche im Handgepäck mitgeführt werden. Das System ist nicht durch die Tragetasche geschützt, wenn diese als Gepäck aufgegeben wird. Auf der Reise sollte sich kein Wasser im Behälter befinden.

Das Gerät eignet sich für die Verwendung in Flugzeugen, wenn es über eine Wechsel- oder Gleichstromquelle betrieben wird.

Um die Abfertigung an Flughafen-Checkpoints zu erleichtern, befindet sich an der Unterseite des Geräts ein Symbol, das es als für den Gebrauch in Flugzeugen geeignetes medizinisches Gerät ausweist. Es kann auch hilfreich sein, dieses Handbuch mit sich zu führen, damit Sie dem Sicherheitspersonal das Gerät besser erklären können.

Falls Sie in ein Land verreisen, in dem eine andere als die momentan verwendete Netzspannung gilt, benötigen Sie eventuell ein anderes Netzkabel oder einen Reise-Steckeradapter, damit Ihr Netzkabel an die Steckdosen im Zielland angepasst werden kann. Wenden Sie sich für weitere Informationen an Ihren medizintechnischen Betreuer.

7. Reinigung und Pflege

Warnung: Vor der Entnahme des Wassertanks das Heizelement des Luftbefeuchters sowie das Wasser ungefähr 15 Minuten lang abkühlen lassen. Bei Kontakt mit der Heizplatte, dem erhitzten Wasser oder der Tankbasis kann es zu Verbrennungen kommen.

Reinigung zu Hause: Außenflächen des Geräts, Heizplatte und Lufteinlass-/auslassabdichtung des Luftbefeuchters

Reinigen Sie die Außenflächen des Geräts wöchentlich. Reinigen Sie die Lufteinlass-/auslassabdichtung des Luftbefeuchters täglich.

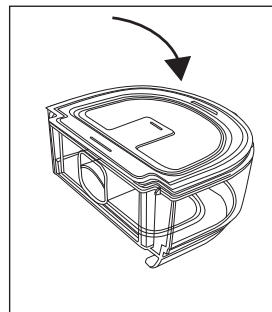
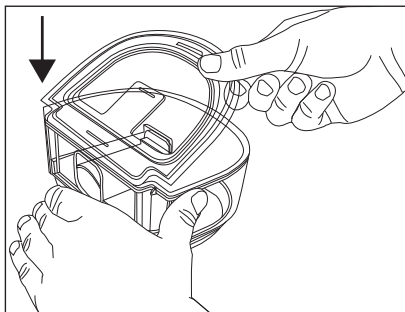
1. Stellen Sie zur Vermeidung von Stromschlägen sicher, dass das Gerät von allen Steckdosen und Stromquellen getrennt wurde. Entfernen Sie sämtliche Kabel, die an das Gerät und den Akku angeschlossen sind.
2. Nehmen Sie den Tank des Luftbefeuchters aus dem Gerät.
3. Verwenden Sie ein fusselfreies, mit Spülmittellösung (5 ml flüssiges Spülmittel pro 3,8 Liter warmes Trinkwasser) angefeuchtetes (nicht tropfnasses) Tuch, um die Außenfläche des Geräts, die Heizplatte und die Lufteinlass-/auslassabdichtung des Luftbefeuchters zu reinigen.
4. Reinigen Sie mit dem Tuch die Bereiche um die Therapietaste, die Lufteinlass-/auslassabdichtung des Luftbefeuchters und andere Bereiche, in denen Verunreinigungen möglicherweise schwer zu entfernen sind. Achten Sie darauf, dass alle sichtbaren Verunreinigungen entfernt werden.
5. Verwenden Sie ein fusselfreies, mit Trinkwasser befeuchtetes (nicht tropfnasses) Tuch, um alle Reinigungsmittelreste zu entfernen.

6. Überprüfen Sie das Gerät auf Sauberkeit. Wiederholen Sie die Reinigungsschritte bei Bedarf, bis alle Oberflächen sichtbar sauber sind.
7. Warten Sie, bis das Gerät vollständig getrocknet ist, bevor Sie es wieder an eine Stromquelle anschließen.
8. Untersuchen Sie das Gerät und alle Teile des Schlauchsystems (Filter, Schlauch und Maske) auf Schäden wie Risse oder Brüche. Stellen Sie sicher, dass die Abdichtung des Lufteinlasses/-auslasses korrekt installiert und nicht herausgerutscht ist. Tauschen Sie beschädigte Teile aus.

Reinigung zu Hause: Wassertank des Luftbefeuchters (Deckel, Wassertankbasis, Wassertankabdichtung)

Reinigen Sie den Wassertank des Luftbefeuchters vor der ersten Verwendung. Waschen Sie ihn täglich von Hand. Der Wassertank des Luftbefeuchters kann außerdem wöchentlich im oberen Korb des Geschirrspülers gereinigt werden.

1. Drücken Sie die Therapietaste, um den Luftstrom zu stoppen, und lassen Sie die Heizplatte und das Wasser abkühlen.
2. Nehmen Sie den Wassertank aus dem Gerät und entfernen Sie den Deckel sowie die Wassertankabdichtung von der Wassertankbasis.
3. Reinigen Sie den Wassertank des Luftbefeuchters (Deckel, Wassertankbasis, Wassertankabdichtung) im Geschirrspüler (nur im oberen Korb) oder in einer Lösung aus warmem Trinkwasser und einem milden flüssigen Spülmittel (5 ml flüssiges Spülmittel pro 3,8 Liter warmes Wasser) und säubern Sie ihn mit einer weichen Bürste, um anhaftende Substanzen zu beseitigen.
Hinweis: Besonders auf alle Ecken und Spalten achten.
4. Tauchen Sie jedes Teil vollständig ein und spülen Sie es eine Minute lang mit Wasser ab, bewegen Sie es dabei kräftig hin und her.
5. Lassen Sie alle Teile an der Luft trocknen.
6. Untersuchen Sie den Wassertank des Luftbefeuchters auf Beschädigungen. Sollte eines der Teile Anzeichen von Abnutzung oder Beschädigung aufweisen, fordern Sie einen Ersatz bei Ihrem medizintechnischen Betreuer an.
7. Bringen Sie die Abdichtung des Wassertanks wieder an. Setzen Sie die Abdichtung zum Anbringen in die Rückseite der Tankbasis ein und drücken Sie so lange, bis sie vollständig in der Wassertankbasis sitzt.



8. Füllen Sie den Wassertank des Luftbefeuchters vor dem Wiedereinsetzen höchstens bis zur maximalen Füllhöhe mit destilliertem Wasser.

Desinfektion zu Hause: Wassertank des Luftbefeuchters (Deckel, Wassertankbasis, Wassertankabdichtung)

Desinfizieren Sie den Wassertank des Luftbefeuchters wöchentlich.

Anforderungen:

- 70%iger Isopropylalkohol (70%ige Lösung von Isopropylalkohol in Wasser)
1. Stellen Sie vor der Desinfektion des Geräts sicher, dass es entsprechend den Anweisungen im vorherigen Abschnitt „Reinigung zu Hause: Wassertank des Luftbefeuchters“ des Benutzerhandbuchs des Geräts gereinigt wurde.
 2. Tauchen Sie den Tank des Luftbefeuchters (Deckel, Wassertankbasis und Wassertankabdichtung) 5 Minuten lang in 70%igen Isopropylalkohol.
 3. Spülen Sie alle Teile des Luftbefeuchtertanks mindestens 1 Minute lang mit Trinkwasser ab.
 4. Lassen Sie alle Teile an der Luft trocknen.
 5. Untersuchen Sie den Wassertank des Luftbefeuchters auf Beschädigungen. Sollte eines der Teile Anzeichen von Abnutzung oder Beschädigung aufweisen, fordern Sie einen Ersatz bei Ihrem medizintechnischen Betreuer an.

Reinigung zu Hause: Schläuche

Waschen Sie den Schlauch, den Maskenadapter (falls beiliegend) und die Anschlüsse vor der ersten Verwendung und danach wöchentlich von Hand. Entsorgen und ersetzen Sie den Schlauch alle 6 Monate.

1. Nehmen Sie den flexiblen Schlauch vom Gerät ab.
2. Waschen Sie den Schlauch sowie alle Adapter und Anschlüsse vorsichtig in einer Lösung aus warmem Trinkwasser und einem milden flüssigen Geschirrspülmittel (5 ml flüssiges Spülmittel pro 3,8 Liter warmes Trinkwasser), um anhaftende Substanzen vollständig vom Schlauch sowie den Adapters und Anschläuchen zu entfernen. Bewegen Sie den Schlauch vorsichtig mit der Hand, sodass die Innenflächen gereinigt werden.
3. Spülen Sie Schlauch, Adapter und Anschlüsse gründlich mit Wasser, um alle Spülmittelreste zu entfernen, und lassen Sie sie an der Luft trocknen. Stellen Sie sicher, dass alle Einzelteile vor Gebrauch trocken sind.
4. Prüfen Sie den Schlauch auf sichtbare Sauberkeit. Falls immer noch Verschmutzungen sichtbar sind, wiederholen Sie den Reinigungsvorgang.
5. Untersuchen Sie den Schlauch auf Beschädigung oder Abnutzung (Brüchigwerden, Rissbildung, Löcher etc.). Entsorgen und ersetzen Sie ihn bei Bedarf.

Pflege der Filter

Hinweise

- Als Ersatzfilter dürfen nur von Philips bereitgestellte Filter verwendet werden.
- Tauschen Sie den blauen Einweg-Spezialfilter bei Beschädigungen oder angesammelten Verunreinigungen aus.

In der häuslichen Umgebung sollte der Einweg-Spezialfilter nach einer Verwendungszeit von 30 Nächten oder bei Verstopfung bereits früher ausgetauscht werden. Spülen Sie den Spezialfilter NICHT.

Spülen Sie den wiederverwendbaren grauen Filter bei normaler Verwendung in häuslicher Umgebung mindestens alle zwei Wochen und ersetzen Sie ihn alle sechs Monate durch einen neuen Filter.

1. Wenn das Gerät in Betrieb ist, drücken Sie die Therapietaste, um den Luftstrom zu stoppen. Ziehen Sie das Netzkabel aus der Steckdose.
2. Nehmen Sie den Wassertank aus dem Gerät, um auf den Filterbereich zuzugreifen, und entnehmen Sie dann den Filter. Lesen Sie dazu die Anweisungen im Abschnitt „Luftfilter einsetzen/ersetzen“ weiter oben in diesem Handbuch.

3. Bringen Sie den wiederverwendbaren Filter zu einem Waschbecken und lassen Sie warmes Leitungswasser durch das weiße Filtermedium laufen, um Verunreinigungen zu entfernen.
4. Schütteln Sie den Filter anschließend, um so viel Wasser wie möglich zu entfernen.
5. Lassen Sie den Filter vor dem erneuten Einsetzen vollständig an der Luft trocknen. Tauschen Sie den Filter aus, wenn dieser beschädigt ist.
6. Setzen Sie den Filter wieder in das Filterfach am Gerät ein.

Wartung

Es ist keine routinemäßige Wartung für das Gerät vorgeschrieben.

Warnung: Wenn Sie Änderungen in der Leistung dieses Geräts feststellen, die Sie sich nicht erklären können, das Gerät ungewöhnliche oder laute Geräusche von sich gibt, fallen gelassen oder falsch gehandhabt wurde oder wenn Wasser auf dem Gehäuse verschüttet oder das Gehäuse beschädigt wurde, ziehen Sie das Netzkabel ab und verwenden Sie das Gerät nicht weiter. Setzen Sie sich mit Ihrem medizintechnischen Betreuer in Verbindung.

8. Technische Daten

Umgebungsbedingungen

Betriebstemperatur	Gerät: 5 °C bis 35 °C
Lagerungstemperatur	-20 °C bis 60 °C
Relative Feuchtigkeit (Betrieb und Aufbewahrung)	15 bis 95 % (nicht kondensierend)
Atmosphärischer Druck	Gerät: 101 kPa bis 77 kPa (0–2.286 m)

Abmessungen und Gewicht

Abmessungen	273,81 mm × 158,5 mm × 84,83 mm (L × B × H)
Gewicht (leerer Wassertank ohne Netzteil)	1.040 g

Produktlebensdauer

Die erwartete Lebensdauer des DreamStation 2 Advanced-Geräts beträgt fünf (5) Jahre.

Die erwartete Lebensdauer des Wassertanks des DreamStation 2 Advanced-Luftbefeuchters beträgt ein (1) Jahr.

Die erwartete Lebensdauer der Lufteinlass-/auslassabdichtung des DreamStation 2 -Luftbefeuchters beträgt ein (1) Jahr.

Einhaltung von Normen

Dieses Gerät erfüllt die Anforderungen der folgenden Normen:

- IEC 60601-1 Allgemeine Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von medizinischen elektrischen Geräten
- IEC 60601-1-11 Allgemeine Anforderungen an die grundlegende Sicherheit und die wesentlichen Leistungsmerkmale für die medizinische Versorgung in häuslicher Umgebung
- IEC 60601-1-6 Allgemeine Sicherheitsanforderungen – Gebrauchstauglichkeit
- IEC 62366 Anwendung der Gebrauchstauglichkeit auf Medizinprodukte
- IEC 62304 Medizingeräte-Software – Software-Lebenszyklus-Prozesse
- ISO 80601-2-70 Schlafapnoe-Atemtherapiegeräte
- ISO 80601-2-74 Anfeuchtersysteme
- EN 60601-1-2 Elektromagnetische Verträglichkeit

Klassifizierung nach IEC 60601-1

Art des Schutzes gegen Stromschlag	Gerät der Klasse II
Grad des Schutzes gegen Stromschlag	Anwendungsteil vom Typ BF
Grad des Schutzes gegen Wassereintritt	Gerät: Tropfwassergeschütztes Gerät, IP22 Erste Kennziffer: 2 – Schutz gegen das Eindringen von festen Fremdkörpern mit einem Durchmesser $\geq 12,5$ mm. Erläuterung: Geschützt gegen den Zugang mit Fingern zu gefährlichen Teilen und geschützt gegen feste Fremdkörper mit einem Durchmesser von mindestens 12,5 mm. Zweite Kennziffer: 2 – Schutz gegen fallendes Tropf wasser (15°-Neigung). Erläuterung: Geschützt gegen senkrecht fallende Wassertropfen, wenn das Gehäuse um bis zu 15° geneigt ist.

Betriebsart	Dauerbetrieb
Elektrische Spezifikationen	Wechselstromaufnahme: 100–240 V Wechselstrom, 50/60 Hz, 2,0–1,0 A
Wasservolumen	325 ml bis zum empfohlenen Wasserpegel
Heizplatte	Max. Temperatur: 68 °C
Feuchtigkeit	Befeuchterleistung _{min} : ≥ 12 mgH ₂ O/l Gemessen bei erwarteter Leckrate über Therapiedruck, 17–35 °C, 15 % RH, für alle kompatiblen Schläuche
Maximale Temperatur des abgegebenen Gases	< 43 °C

Angegebene Zweizahl-Geräuschemissionswerte (gemäß ISO 4871)

Schlauchgröße	Schalldruck-pegel	Unsicherheit	Schallleistungspegel	Unsicherheit
15 und 22 (mm) Schlauchtyp	27 dB(A)	2 dB	35 dB(A)	2 dB
12 (mm) Schlauchtyp	27 dB(A)	2 dB	35 dB(A)	2 dB

Druckgenauigkeit

Druckinkremente: 4–20 cmH₂O (in Schritten von 0,5 cmH₂O)

Maximale statische und dynamische Druckgenauigkeit gemäß ISO 80601-2-70:2015:

Schlauchtyp	Statisch	Dynamisch 4–20 cmH ₂ O
15 und 22 (mm) Schlauchtyp	± 0,5 cmH ₂ O	± 1,0 cmH ₂ O
12 (mm) Schlauchtyp	± 1,0 cmH ₂ O	± 2,0 cmH ₂ O

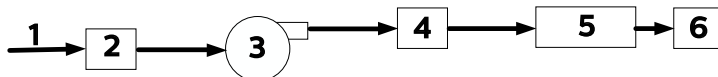
Die statische Druckgenauigkeit hat eine Messunsicherheit von 1,31 %.

Die dynamische Druckgenauigkeit hat eine Messunsicherheit von 2,70 %.

Maximale Flowrate (typisch)

Schlauchtyp	Flow	Testdrücke (cmH ₂ O)				
		4	8	12	16	20
12 (mm) Schlauchtyp (beheizt oder nicht beheizt)	Durchschnittlicher Flow am Patientenverbindungsanschluss (l/min)	120	117	108	101	92
15 (mm) Schlauchtyp (beheizt oder nicht beheizt)	Durchschnittlicher Flow am Patientenverbindungsanschluss (l/min)	121	135	125	116	107
22 (mm) Schlauchtyp	Durchschnittlicher Flow am Patientenverbindungsanschluss (l/min)	122	141	131	122	112

Pneumatik-Diagramm gemäß ISO 80601-2-70



Nr.	Funktion
1	Luft
2	Filter und Lufteinlass
3	Gebläse
4	Luftauslass
5	1,83-m-Schlauch
6	Maske

Anmerkungen zur Drahtlosfunktion

- Die Wortmarke Bluetooth® und die Bluetooth®-Logos sind eingetragene Marken der Bluetooth SIG, Inc. und werden von Philips Respironics unter Lizenz verwendet. Andere Marken und Handelsbezeichnungen sind das Eigentum ihrer jeweiligen Inhaber.
- Das DreamStation 2-Gerät kann Daten zwischen dem Therapiegerät und einem mobilen Gerät übertragen. Diese Verbindung zwischen dem Therapiegerät und einem Mobilgerät ist verschlüsselt.
- Ein kleiner Teil der Firmware, die die Datenverschlüsselung auf dem DreamStation 2-Gerät vornimmt, wird unter den Lizenzen Apache 2.0 und Mozilla 2.0 verwendet. Diese Lizenzen stehen zur Verfügung unter:
www.apache.org/licenses/LICENSE-2.0 and <https://www.mozilla.org/en-US/MPL/2.0/>
- Das Produkt entspricht den HF-Anforderungen, solange es mit einer Entfernung von mindestens 20 cm zum Körper positioniert ist.
- Dieses Gerät ist ein zugelassenes Bluetooth-Funkgerät gemäß: FCC ID (USA): THO1141623
- Die Verwendung von nicht originalen Zubehörteilen, die nicht vom Hersteller zugelassen wurden, kann einschlägigen HF-Richtlinien zuwiderlaufen und ist daher zu unterlassen.
- Dieses Gerät entspricht den Vorschriften von Abschnitt 15 der FCC-Richtlinien. Für den Betrieb müssen die folgenden beiden Bedingungen erfüllt sein: (1) Dieses Gerät darf keine schädlichen Störsignale aussenden und (2) dieses Gerät muss unempfindlich gegen sämtliche Störsignale sein, auch gegen solche, die ein unerwünschtes Betriebsverhalten verursachen können. Dieses Gerät wurde gemäß den Grenzwerten für ein digitales Gerät der Klasse B nach Abschnitt 15 der FCC-Richtlinien überprüft und hält diese Werte ein. Diese Grenzwerte sind darauf ausgelegt, in einer häuslichen Umgebung ausreichenden Schutz gegenüber Störsignalen zu gewährleisten. Das Gerät erzeugt und verwendet Hochfrequenzenergie und kann diese abstrahlen. Wird es nicht gemäß den Anweisungen installiert und betrieben, könnte es Störungen im Funkverkehr verursachen. Es gibt jedoch keine Garantie dafür, dass bei bestimmten Installationsfällen keine Störungen auftreten können. Falls dieses Gerät Störungen im Radio- oder Fernsehempfang oder bei anderen Geräten verursacht (dies kann durch Ein- und Ausschalten des Geräts ermittelt werden), werden dem Benutzer folgende Ansätze zur Behebung der Störung empfohlen:
 - Richten Sie die Empfangsan天ne neu aus oder stellen Sie sie an einem anderen Ort auf (bei Radio-, Fernseh- oder anderen Geräten).
 - Vergrößern Sie den Abstand zwischen Gerät und Empfänger.
 - Schließen Sie das Gerät an eine Steckdose an, die zu einem anderen Stromkreis als die mit dem Empfänger verbundene Steckdose gehört.
 - Wenden Sie sich zwecks Hilfe an den Händler, bei dem Sie das Gerät erworben haben.

- Hiermit bestätigt Respiromics, Inc., dass die Produktfamilie DreamStation 2 den Anforderungen der EU-Richtlinie 2014/53/EU entspricht. Den vollständigen Text zur EU-Konformitätserklärung finden Sie unter der folgenden Internet-Adresse:
<https://www.usa.philips.com/healthcare/about/support/resource-center>

Technische Daten der Funkschnittstelle

Funk

Betriebsfrequenzbereich	3G UMTS: 800, 850, 900, 1900, 2100 MHz 2G GSM: 850, 900, 1800, 1900 MHz
Maximale Ausgangsleistung	3G UMTS: 24 dBm 2G GSM: 33 dBm
Modulation	3G UMTS: QPSK 2G GSM: GMSK, 8-PSK

Bluetooth

Betriebsfrequenzbereich	2,4–2,4835 GHz
Maximale Ausgangsleistung	3 dBm
Modulation	GFSK
Bandbreite:	2 MHz

Lufteinlassfilter

Pollenfilter	100 % Polyester 88 % Effizienz bei 7–10 Mikrometer Durchmesser
Spezialfilter	Synthetisches Mischgewebe 95 % Effizienz bei 0,5–0,7 Mikrometer Durchmesser

Technische Daten des beheizten Schlauchs

Empfohlener maximaler Druck	20 cmH ₂ O
Innendurchmesser	15 mm (HT15) 12 mm (HT12)
Länge	1,83 m
Temperaturbereich des beheizten Schlauchs	16 °C bis 30 °C
Abschalttemperatur des beheizten Schlauchs	≤ 41 °C
Material	Flexibler Kunststoff- und elektrische Komponenten

Entsorgung

Entsorgen Sie das Gerät gemäß den örtlichen Vorschriften zur Abfallsammlung und zum Recycling. Weitere Informationen finden Sie unter www.philips.com/recycling.

9. Informationen zur EMV

Das Gerät wurde so entwickelt, dass es während der gesamten Lebensdauer ohne zusätzliche Wartung EMV-Standards erfüllt. Bei Verwendung in einer Umgebung mit anderen Geräten mit unbekanntem EMV-Verhalten haben Sie immer die Möglichkeit, das DreamStation 2 Advanced-Therapiegerät an einem anderen Platz aufzustellen. Wenn Sie denken, dass Ihr Gerät durch die Nähe anderer Geräte beeinflusst wird, erhöhen Sie einfach den Abstand zwischen den Geräten, um Abhilfe zu schaffen.

Druck- und Flow-Genauigkeit

Wenn Sie das Gefühl haben, dass die Druck- und/oder Flowratengenauigkeit durch EMV-Störungen beeinflusst wird, trennen Sie das Gerät von der Stromversorgung und stellen Sie es an einem anderen Platz auf. Falls die Leistung weiterhin beeinträchtigt wird, verwenden Sie das Gerät nicht weiter und wenden Sie sich an Ihren medizintechnischen Betreuer.

Genauigkeit von SpO₂ und Pulsfrequenz

Das DreamStation 2-Therapiegerät wurde so konzipiert, dass es die SpO₂- und Pulsfrequenzdaten des Oximeters mit der Genauigkeit erfasst, die in den Gebrauchsanweisungen des Sensorherstellers beschrieben ist. Wurden 4 Stunden

lang erfolgreich Oximetrie-Daten erfassst, zeigt das Gerät dies durch die Meldung „Ihre Pulsoximetrie-Aufzeichnung war erfolgreich“ an. Wenn Sie das Gefühl haben, dass Ihr Gerät durch EMV-Störungen beeinflusst wird, trennen Sie das Gerät von der Stromversorgung und stellen Sie es an einem anderen Platz auf. Falls die Leistung weiterhin beeinträchtigt wird, verwenden Sie das Gerät nicht weiter und wenden Sie sich an Ihren medizintechnischen Betreuer.

Richtlinien und Herstellererklärung – Elektromagnetische Emissionen – Dieses Gerät ist für die Verwendung in den folgenden elektromagnetischen Umgebungen vorgesehen. Der Benutzer des Geräts muss sicherstellen, dass das System nur in einem solchen Umfeld verwendet wird.

EMISSIONSTEST	KONFORMITÄT	ELEKTROMAGNETISCHE UMGEBUNG – RICHTLINIEN
HF-Störstrahlung CISPR 11	Gruppe 1	Das Gerät verwendet HF-Energie nur für seine internen Funktionen. Daher sind seine HF-Emissionen sehr niedrig und verursachen wahrscheinlich keine Störungen bei benachbarten elektronischen Geräten.
HF-Störstrahlung CISPR 11	Klasse B	Dieses Gerät eignet sich für den Gebrauch in allen Einrichtungen, einschließlich Privatwohnungen und Einrichtungen mit direktem Anschluss an das öffentliche Niederspannungsstromnetz.
Oberschwingungsströme IEC 61000-3-2	Klasse A	
Spannungsschwankungen/Flicker IEC 61000-3-3	Konform	
Emission von HF-Energie RTCA/DO-160G Abschnitt 21	Kategorie M	Dieses Gerät eignet sich für die Verwendung in der Passagierkabine an Bord von Verkehrsflugzeugen.

Richtlinien und Herstellererklärung – Elektromagnetische Störfestigkeit – Dieses Gerät ist für die Verwendung in den folgenden elektromagnetischen Umgebungen vorgesehen. Der Benutzer des Geräts muss sicherstellen, dass das System nur in einem solchen Umfeld verwendet wird.

STÖRFESTIGKEITSPRÜ-FUNG	PRÜFPEGEL GEMÄSS IEC 60601	ÜBEREINSTIMMUNGS-PEGEL	ELEKTROMAGNETISCHES UMFELD – RICHTLINIEN
Elektrostatische Entladung IEC 61000-4-2	± 8 kV Kontakt ± 2 kV, ± 4 kV, ± 8 kV und ± 15 kV Luftentladung	± 8 kV Kontakt ± 2 kV, ± 4 kV, ± 8 kV und ± 15 kV Luftentladung	Der Bodenbelag sollte aus Holz, Beton oder Keramikfliesen bestehen. Bei Fußböden mit Abdeckung aus Synthetikmaterial sollte die relative Luftfeuchtigkeit mindestens 35 % betragen.
Schnelle transiente elektrische Störimpulse/ Burst IEC 61000-4-4	± 2 kV für Spannungsversorgungsleitungen, bei einer Wiederholungsrate von 100 kHz	± 2 kV für Spannungsversorgungsleitungen, bei einer Wiederholungsrate von 100 kHz	Die Qualität des Netzstroms sollte der eines typischen Wohngebäudes oder einer Klinik entsprechen.
	± 1 kV für Ein-/ Ausgangsleitungen, bei einer Wiederholungsrate von 100 kHz	N. z. – Gerät hat keine Benutzer-E/A-Leitungen, die länger als 3 m sind	
Stoßspannungen IEC 61000-4-5	± 1 kV Differenzmodus ± 2 kV Gleichtaktmodus	± 1 kV Differenzmodus N. z.: Gerät gehört zur Klasse II und besitzt keinen Erdanschluss.	Die Qualität des Netzstroms sollte der eines typischen Wohngebäudes oder einer Klinik entsprechen.

STÖRFESTIGKEITSPRÜFUNG	PRÜFPEGEL GEMÄSS IEC 60601	ÜBEREINSTIMMUNGS-PEGEL	ELEKTROMAGNETISCHES UMFIELD – RICHTLINIEN
Spannungseinbrüche, Kurzzeitunterbrechungen und Spannungsschwankungen in den Stromversorgungsleitungen IEC 61000-4-11	<p>< 5 % U_T (> 95 % Abfall in U_T) für 0,5 Zyklen in 45-Grad-Schritten</p> <p>< 5 % U_T (> 95 % Abfall in U_T) für 1 Zyklus</p> <p>70 % U_T (30 % Abfall in U_T) über 0,5 Sekunden</p> <p>< 5 % U_T (> 95 % Abfall in U_T) über 5 Sekunden</p>	<p>< 5 % U_T (> 95 % Abfall in U_T) für 0,5 Zyklen in 45-Grad-Schritten</p> <p>< 5 % U_T (> 95 % Abfall in U_T) für 1 Zyklus</p> <p>70 % U_T (30 % Abfall in U_T) über 0,5 Sekunden</p> <p>< 5 % U_T (> 95 % Abfall in U_T) über 5 Sekunden</p>	Die Qualität des Netzteils sollte der eines typischen Wohngebäudes oder einer Klinik entsprechen. Wenn ein Dauerbetrieb des Gerätes bei Unterbrechungen in der Netztromversorgung erforderlich ist, wird empfohlen, das Gerät über eine unterbrechungsfreie Stromversorgung oder einen Akku mit Strom zu versorgen.
Magnetfeld mit energietechnischen Frequenzen (50/60 Hz) IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Netzfrequente Magnetfelder sollten Werte aufweisen, wie sie in einer typischen häuslichen oder klinischen Umgebung auftreten können.

HINWEIS: U_T ist die Wechselstromspannung vor der Anwendung des Prüfpegels.

Richtlinien und Herstellererklärung – Elektromagnetische Störfestigkeit – Dieses Gerät ist für die Verwendung in den folgenden elektromagnetischen Umgebungen vorgesehen. Der Benutzer des Geräts muss sicherstellen, dass das System nur in einem solchen Umfeld verwendet wird.

STÖRFESTIGKEITSPRÜFUNG	PRÜFPPEGEL GEMÄSS IEC 60601	ÜBEREINSTIMMUNGS-PEGEL	ELEKTROMAGNETISCHE UMGEBUNG – RICHTLINIEN
Leitungsgefährte HF-Störgrößen IEC 61000-4-6	<p>3 Veff 150 kHz bis 80 MHz</p> <p>6 Veff Amateurfunk und ISM-Frequenzbereiche zwischen 150 kHz und 80 MHz</p> <p>10 V/m 80 MHz bis 2,7 GHz</p> <p>Telekommunikationsfrequenzen gemäß Abschnitt 8.10 der Norm IEC 60601-1-2:2014:</p> <p>450, 810, 870, 930, 1.720, 1.845, 1.970 und 2.450 MHz bei 28 V/m</p> <p>385 MHz bei 27 V/m</p> <p>710, 745, 780, 5.240, 5.500 und 5.785 MHz bei 9 V/m</p>	<p>3 Veff 150 kHz bis 80 MHz</p> <p>6 Veff Amateurfunk und ISM-Frequenzbereiche zwischen 150 kHz und 80 MHz</p> <p>10 V/m</p> <p>28 V/m</p> <p>27 V/m</p> <p>9 V/m</p>	<p>Tragbare und mobile HF-Kommunikationsgeräte sollten in einem Abstand von mindestens 30 cm zu allen Bestandteilen des Geräts, einschließlich der Kabel, verwendet werden.</p> <p>In der Nähe von Geräten, die mit dem folgenden Symbol gekennzeichnet sind, können Störungen auftreten: </p>
Abgestrahlte HF-Störgrößen IEC 61000-4-3			



FAA-Konformität

An die zuständige Person:

Die folgenden Geräte vom Typ Philips DreamStation 2 erfüllen die EMI/RFI-Anforderungen für kommerzielle Fluggesellschaften:

- DreamStation 2 CPAP Advanced
- DreamStation 2 Auto CPAP Advanced

Philips hat die aufgeführten Geräte so entwickelt und geprüft, dass sie den EMI/RFI-Anforderungen gemäß Abschnitt 21, Kategorie M, RTCA DO-160 des Code of Federal Regulations 14 CFR 382 „*Nondiscrimination on the Basis of Disability in Air Travel; Final Rule*“ entsprechen.

Gemäß diesen Anforderungen können die oben aufgeführten Komponenten ohne weitere Prüfung durch das Luftfahrtunternehmen an Bord eines Flugzeugs verwendet werden.

Wenn Sie weitere Fragen zu unseren Produkten haben, können Sie sich unter +1-724-387-4000 jederzeit gerne an den Kundendienst von Philips Respironics wenden. Sie können sich auch an die folgende Adresse wenden:

Respironics Inc.
1001 Murry Ridge Lane
Murrysville, PA 15668, USA

www.philips.com/respironics

Eingeschränkte Garantie

Respirronics, Inc., ein Unternehmen von Philips („Philips Respironics“), gewährt diese nicht übertragbare, begrenzte Garantie für das DreamStation 2-Gerät („Produkt“) dem Kunden, der das Produkt ursprünglich direkt von Philips Respironics erworben hat.

Was diese Garantie einschließt: Philips Respironics sichert vorbehaltlich der unten aufgeführten Ausschlüsse zu, dass jedes neue Produkt frei von Material- und Herstellungsfehlern ist und bei normalem und sachgemäßem Gebrauch und bei korrekter Wartung in Übereinstimmung mit den zutreffenden Anweisungen seine Leistung gemäß den Produktspezifikationen erbringt.

Garantiedauer: Zwei (2) Jahre ab dem Versanddatum zum Käufer bzw. dem Datum der Einrichtung durch den Käufer für den Endverbraucher, je nachdem, was länger ist, außer:

Die Garantielaufzeit für Zubehörteile, Ersatzteile und Einwegprodukte, einschließlich, aber nicht beschränkt auf Schlauch, Filter, Tragetasche und Netzkabel, beträgt ab dem Versanddatum an den Erstkäufer 90 Tage.

Was diese Garantie nicht einschließt: Diese Garantie gilt nicht für Software, die Teil des Produkts ist, denn die Software-Garantie ist durch die Software-Lizenz abgedeckt. Diese Garantie gilt nicht für Schäden oder Verletzungen in Bezug auf Produkte, persönliches Eigentum oder Personenschäden durch Unfall, Missbrauch, unsachgemäßen Gebrauch, höhere Gewalt, Wassereintritt, unerlaubte Ozonreinigungs- und -desinfektionsverfahren, andere unerlaubte Reinigungs- und Desinfektionsverfahren, Instandsetzung oder Veränderung durch andere als Philips Respironics oder seinen autorisierten Kundendienst; diese Garantie gilt nicht bei Bedienungsfehlern gemäß den Bestimmungen und Anweisungen des Benutzerhandbuchs; darüber hinaus gilt diese Garantie nicht bei mangelnder Sorgfalt, bei Netzwerkunterbrechung (z. B. 2G, 3G usw.) durch einen Träger (z. B. ATT, Verizon usw.) oder bei anderen Defekten, die nicht im Zusammenhang mit Material- oder Herstellungsfehlern stehen. Diese Garantie ist nicht übertragbar. Falls Philips Respironics feststellen sollte, dass ein zur Wartung eingeschicktes Produkt bzw. das vorgebrachte Problem nicht von dieser beschränkten Garantie abgedeckt wird, kann Philips Respironics eine Gebühr für Bearbeitung und Rücksendung erheben.

Philips Respironics wird Folgendes tun: Wenn ein Produkt innerhalb der ersten 90 Tage nach dem ursprünglichen Versanddatum nicht der oben beschriebenen Garantie entspricht, ersetzt Philips Respironics das Produkt durch ein neues Produkt. Wenn danach ein Produkt während der anwendbaren Garantiezeit nicht der oben ausgeführten Garantie entspricht, wird Philips Respironics das Produkt nach eigenem Ermessen reparieren oder ersetzen oder den ursprünglichen Kaufpreis erstatten. Philips Respironics kann neue oder wiederaufbereitete Baugruppen, Komponenten und Teile bei der Reparatur sowie neue oder rezertifizierte überholte Geräte als Ersatz verwenden. Die Restlaufzeit der ursprünglichen Garantielaufzeit gilt für jedes Produkt bzw. jede Komponente eines im Zuge dieser Garantie reparierten oder ersetzen Produktes.

Haftungsausschluss; Haftungsbeschränkung: ABGESEHEN VON DEN BESTIMMUNGEN DIESER EINGESCHRÄNKten GARANTIE GIBT PHILIPS RESPIRONICS KEINERLEI GARANTien HINSICHTLICH DES PRODUKTS ODER SEINER QUALITÄT ODER SEINER LEISTUNGSFÄHIGKEIT, WEDER AUSDRÜCKLICH NOCH STILLSchWEIGEND. PHILIPS RESPIRONICS WEIST INSBESONDRE DIE STILLSchWEIGENDE GARANTIE DER MARKTFÄHIGKEIT UND DIE STILLSchWEIGENDE GARANTIE DER EIGNUNG FÜR EINEN BESTIMMTEN ZWECK AB. IN KEINEM FALL WIRD DIE MAXIMALE HAFTUNG VON PHILIPS RESPIRONICS IM RAHMEN DIESER GARANTien DEN URSPRÜNGLICHEN KAUPREIS ÜBERSCHREiten ODER PHILIPS RESPIRONICS FÜR JEGLICHE WIRTSCHAFTLICHEN VERLUSTE, ENTGANGENE GEWINNE, ALLGEMEINE ODER SPEZIELLE, UNBEABSICHTIGTE ODER FOLGESCHÄDEN HAFTBAR SEIN. Reparatur, Austausch oder Erstattung des Kaufpreises durch Philips Respirationics ist das einzige und ausschließliche Rechtsmittel des ursprünglichen Käufers im Rahmen dieser Garantie.

Diese Gewährleistung gibt Ihnen bestimmte Rechte, und Sie haben möglicherweise noch weitere Rechte, die jedoch von Land zu Land verschieden sein können. In einigen Staaten ist der Ausschluss oder die Beschränkung von Neben- oder Folgeschäden nicht zulässig, sodass der oben aufgeführte Ausschluss bzw. die Beschränkungen möglicherweise nicht auf Sie zutreffen.

So erhalten Sie Unterstützung bei Garantiefällen: Patienten wenden sich an ihren autorisierten Philips Respirationics-Händler vor Ort; Händler kontaktieren Respirationics, Inc. unter:

1001 Murry Ridge Lane

Murrysville, Pennsylvania 15668-8550, USA

+1-724-387-4000



Respironics Inc.
 1001 Murry Ridge Lane
Murrysville, PA 15668, USA

Respironics Deutschland GmbH & Co. KG
Gewerbestrasse 17
[EC REP] 82211 Herrsching, Deutschland



PHILIPS

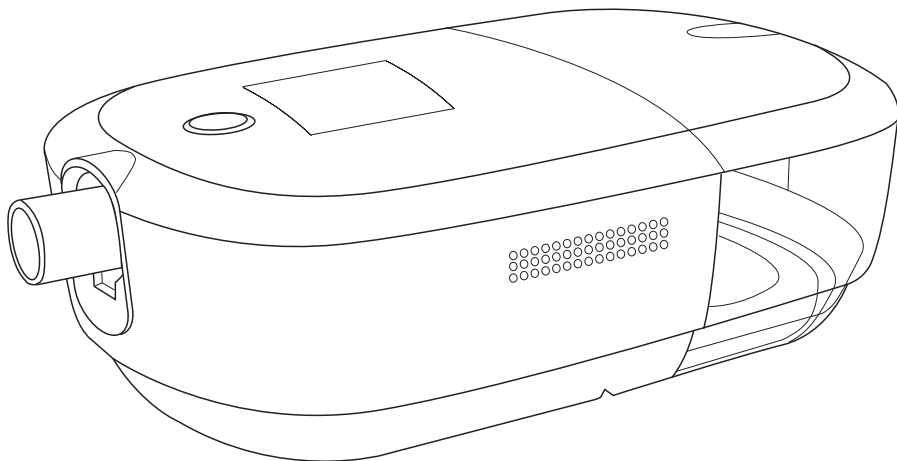
DreamStation 2

CPAP Advanced

Auto CPAP Advanced

Gebruikershandleiding

NEDERLANDS



Inhoud

1. Veiligheidsinformatie	1
Beoogd gebruik	1
Belangrijk	1
Contra-indicaties	1
Waarschuwingen	2
Aandachtspunten	6
Verklaring van symbolen	9
Onderdelen van het systeem	10
Contact opnemen met Philips Respironics	11
2. Overzicht van het systeem	11
Apparaat met geïntegreerde luchtbevochtiger	12
Watertank luchtbevochtiger	14
3. Instelling van het apparaat	16
Een plaats voor het apparaat kiezen	16
Apparaat op de netspanning aansluiten	16
De geïntegreerde luchtbevochtiger opstellen	18
Luchtfilters aanbrengen/vervangen	22
Ademhalingscircuit aansluiten	24
Opstarten van het apparaat	26
Prestatiecontrole	27
Draadloze Bluetooth®-technologie	27
Uw therapieapparaat koppelen met uw mobiele apparaat dat Bluetooth ondersteunt	27
Scherm Therapie aan	28
Schermen Therapie uit	34
Door de schermen met instellingen navigeren	35
Schermen Instellingen	36
Modemstatus	38
4. Pop-upberichten en probleemplossing	39
Pop-upberichten	39
Pop-upberichten voor de status	41
Pop-upberichten ter herinnering	42
Probleemplossing	43
5. Connectiviteit	45
6. Accessoires	46
SD-kaart	46
Oxymeter	47
Rolstandaard	47
Aanvullende zuurstof	48
Gelijkstroom	49
Draagtas en vliegreizen	49

7. Reiniging en onderhoud	50
Thuis reinigen: buitenkant apparaat, verwarmingsplaat en afdichting luchtinlaat/-uitlaat luchtbevochtiger	50
Thuis reinigen: watertank luchtbevochtiger (deksel, voet watertank en afdichting watertank)	51
Thuis desinfecteren: watertank luchtbevochtiger (deksel, voet watertank en afdichting watertank)	52
Thuis reinigen: slangen.....	52
Onderhoud van de filters.....	53
Onderhoud.....	53
8. Technische specificaties.....	54
Omgevingsspecificaties.....	54
Fysieke gegevens.....	54
Levensduur.....	54
Naleving van normen	54
Classificatie volgens IEC 60601-1	55
Elektrische specificaties.....	55
Waterinhoud.....	55
Verwarmingsplaat.....	55
Vochtigheid.....	55
Opgegeven geluidsemmissiwaarden bestaande uit twee getallen (conform ISO 4871).....	56
Druknauwkeurigheid.....	56
Maximaal debiet (gebruikelijk)	56
Pneumatisch diagram ISO 80601-2-70	57
Kennisgevingen over draadloze systemen	57
Radiospecificaties.....	59
Inlaatpoortfilters.....	59
Specificaties van verwarmde slang.....	60
Weggooien	60
9. EMC-informatie	60
FAA-naleving	65
Beperkte garantie	70

1. Veiligheidsinformatie

Beoogd gebruik

Met het DreamStation 2 CPAP/DreamStation 2 Auto CPAP-systeem wordt positieve luchtwegdruktherapie uitgevoerd voor de behandeling van obstructieve slaapapneu bij spontaan ademende patiënten die meer dan 30 kg wegen. Dit apparaat is bedoeld voor gebruik in een thuisomgeving of in een instelling.

Belangrijk

Het apparaat mag uitsluitend worden gebruikt volgens de instructies van een bevoegde arts. Uw thuiszorgverlener zal de juiste drukinstellingen verrichten en accessoires verstrekken volgens het voorschrift van uw gezondheidsdeskundige.

Er zijn diverse accessoires beschikbaar om de behandeling van uw obstructieve slaapapneu (OSA) met het DreamStation 2-systeem zo handig en comfortabel mogelijk te maken. Gebruik uitsluitend door Philips Respironics goedgekeurde accessoires om ervoor te zorgen dat u de veilige, doeltreffende therapie krijgt die voor u is voorgeschreven.

Contra-indicaties

Wanneer de clinicus de relatieve risico's en voordelen van gebruik van deze apparatuur beoordeelt, dient hij/zij te begrijpen dat dit apparaat een druk van maximaal 20 cmH₂O kan voortbrengen. In geval van bepaalde storingen is een maximale druk van 40 cmH₂O mogelijk. Uit onderzoeken is gebleken dat de volgende reeds bestaande aandoeningen bij sommige patiënten een contra-indicatie voor gebruik van CPAP-therapie kunnen vormen:

- Bulleuze longaandoening
- Pathologisch lage bloeddruk
- Omgeleide bovenste luchtweg
- Pneumothorax
- Pneumocephalus is gemeld bij een patiënt die continue positieve luchtwegdruk via de neus gebruikte. Er dient behoedzaam te werk worden gegaan bij het voorschrijven van CPAP aan ontvankelijke patiënten, zoals patiënten met: lekken van cerebrospinale vloeistof (CSV), afwijkingen in de zeevormige plaat, een eerdere voorgeschiedenis van hoofdtrauma en/of pneumocephalus. (Chest 1989; 96:1425-1426)

Er kan tijdelijk een contra-indicatie voor gebruik van positieve luchtwegdruktherapie ontstaan als u tekenen van een voorhoofdsholte- of middenoorontsteking vertoont. Niet voor gebruik bij patiënten met een omleiding van de bovenste luchtwegen. Neem contact op met uw gezondheidsdeskundige als u vragen over uw therapie hebt.



Waarschuwing: Reinigings- en desinfectiemethoden met gebruik van producten op basis van Ozon zijn niet goedgekeurd, worden niet aanbevolen en kunnen de veiligheid en prestaties van uw apparaat nadelig beïnvloeden.

Opmerking: Schade die wordt veroorzaakt door niet-goedgekeurde reinigings- en desinfectiemethoden op basis van ozon of andere niet-goedgekeurde reinigings- en desinfectiemethoden wordt niet gedekt door de beperkte garantie van Philips.



Waarschuwingen

Een waarschuwing geeft aan dat er kans op letsel bestaat voor de gebruiker of de bediener.

Gebruik van het apparaat	Dit apparaat is niet bestemd voor levensinstandhouding. Neem contact op met uw gezondheidsdeskundige als er opnieuw symptomen van slaapapneu optreden.
Kwalificaties van het personeel	Deze handleiding dient als referentie. De instructies in deze handleiding vormen geen vervanging voor de door uw gezondheidsdeskundige verstrekte instructies voor het gebruik van het apparaat. Het voorschrijf en andere apparaatinstellingen mogen enkel gewijzigd worden in opdracht van de toezichthoudende arts.
	De bediener dient deze gehele handleiding te lezen en te begrijpen alvorens het apparaat te gebruiken.
Bedrijfstemperatuur	Gebruik het apparaat niet in direct zonlicht of in de buurt van een verwarmingstoestel, omdat hierdoor de temperatuur van de lucht die uit het apparaat komt kan toenemen.
Bacteriefilter	Als het apparaat door meerdere personen wordt gebruikt in een ziekenhuisomgeving (zoals bij huurapparaten), moet er een bacteriefilter met lage weerstand in de lijn tussen het apparaat en de circuitslang worden aangebracht om infectie te voorkomen. Bevochtiging kan de weerstand van bacteriefilters verhogen. De bediener moet het bacteriefilter regelmatig controleren op verhoogde weerstand en blokkering om er zeker van te zijn dat de therapeutische druk wordt geleverd.
Verkeerd werkend apparaat	Als u onverklaarbare veranderingen in de werking van dit apparaat opmerkt, als het vreemde geluiden maakt, als het is gevallen of verkeerd is gebruikt, als water in de behuizing is gemorst of als de behuizing is beschadigd, dient u het apparaat niet meer te gebruiken en contact op te nemen met uw thuiszorgverlener.

Netsnoer	<p>Leid het netsnoer zodanig naar het stopcontact dat struikelgevaar wordt vermeden en dat wordt voorkomen dat stoelen of ander meubilair erachter kunnen blijven haken.</p> <p>Zorg ervoor dat alle snoeren die aan het apparaat zijn bevestigd, goed worden geleid om wurgingsgevaar te voorkomen.</p> <p>Het apparaat wordt geactiveerd wanneer de stekker van het apparaat in het stopcontact wordt gestoken.</p>
Patiënt-circuits en slangen	<p>Gebruik voor dit apparaat uitsluitend netsnoeren die door Philips Respironics zijn geleverd. Het gebruik van netsnoeren die niet door Philips Respironics zijn geleverd kan leiden tot oververhitting of beschadiging van het apparaat.</p> <p>Het apparaat mag alleen worden gebruikt met compatibele patiëntinterfaces (bijvoorbeeld maskers, circuits en uitademingspoorten). De juiste werking van het apparaat met andere circuits is niet geverificeerd door Philips Respironics en is de verantwoordelijkheid van de gezondheidsdeskundige. Er mag alleen een masker worden gebruikt als het apparaat is aangezet en op de juiste wijze werkt. De met het masker verbonden uitademingspoort(en) mag (mogen) nooit worden geblokkeerd.</p> <p>Uitleg bij de waarschuwing: het apparaat is bedoeld voor gebruik met speciale maskers of connectors die zijn voorzien van uitademingspoorten waardoor er continu lucht uit het masker kan stromen. Wanneer het apparaat wordt aangezet en goed werkt, drijft de nieuwe lucht vanuit het apparaat de uitgeademde lucht via de uitademingspoort van het masker naar buiten. Wanneer het apparaat echter niet werkt, wordt er niet voldoende frisse lucht geleverd door het masker en kan uitgeademde lucht mogelijk opnieuw worden ingeademd. Wanneer uitgeademde lucht opnieuw wordt ingeademd, kan dit onder bepaalde omstandigheden tot verstikking leiden.</p> <p>Als u een masker voor het gehele gezicht (een masker dat zowel uw mond als uw neus bedekt) gebruikt, moet het masker zijn uitgerust met een veiligheidsklep (afvoerklep).</p> <p>Er is een uitademingspoort nodig. Blokkeer de uitademingspoort niet. Dit kan de luchtstroom beperken en leiden tot het opnieuw inhouden van uitgeademde lucht.</p> <p> Bij lage uitademingsdrukwaarden kan de stroming door de uitademingspoort ontoereikend zijn om alle uitgeademde lucht uit de slang te verdrijven – deze lucht kan dan deels opnieuw worden ingeademd.</p> <p>Trek niet aan de slang en rek deze niet uit. Dit kan leiden tot lekken in het circuit.</p> <p>Dek de slangen niet af met een deken en verwarm ze niet in een incubator of met een verwarmingstoestel erboven. Hierdoor kan de kwaliteit van de therapie worden aangetast of de patiënt gewond raken.</p> <p>Het apparaat mag alleen worden gebruikt met een compatibel masker van Philips Respironics, zoals voorgeschreven door uw zorgverlener.</p>

Accessoires	Gebruik uitsluitend accessoires van Philips Respironics om ervoor te zorgen dat u de veilige, doeltreffende therapie krijgt die voor u is voorgeschreven. Het gebruik van accessoires, transducers en kabels die niet zijn voorgeschreven door Philips Respironics kan leiden tot verhoogde emissies of verminderde immunitet van het apparaat.
Pulsoxymeter	Gebruik alleen een door Philips Respironics aanbevolen pulsoxymeter en sensoren. Het gebruik van incompatibele sensoren kan leiden tot onnauwkeurige prestaties van de pulsoxymeter. Gebruik geen beschadigde pulsoxymeter of sensor.
	Lees vóór gebruik deze instructies en de gebruiksaanwijzing van de pulsoxymeter en sensor zorgvuldig door.
Geïntegreerde luchtbevochtiger	Wanneer de geïntegreerde luchtbevochtiger wordt gebruikt, moet de luchtbevochtiger altijd onder de aansluiting voor het ademhalingscircuit bij het masker zijn geplaatst om een veilige werking te garanderen. Voor een goede werking moet het apparaat waterpas staan. Laat de verwarmingsplaat en het water ongeveer 15 minuten afkoelen voordat u de watertank van de luchtbevochtiger verwijdert. Er kunnen brandwonden ontstaan door: aanraking van de verwarmingsplaat, contact met het verwarmde water of aanraking van de watertankpan van de luchtbevochtiger.
Reinigen	Trek de stekker van het apparaat altijd uit het stopcontact voordat u het apparaat reinigt om elektrische schokken te voorkomen. Dompel het apparaat niet onder in vloeistoffen en bespoei het ook niet met water of reinigingsmiddelen. Reinig het apparaat met een doek die is bevochtigd met een goedgekeurd reinigingsmiddel. Ledig en reinig de watertank van de luchtbevochtiger elke dag om groei van schimmels en bacteriën te voorkomen.

Zuurstof	<p>Wanneer zuurstof met dit systeem wordt gebruikt, moet de zuurstoftoevoer voldoen aan de plaatselijke voorschriften voor medische zuurstof.</p> <p>Sluit het apparaat niet aan op een niet-gereguleerde zuurstofbron of een zuurstofbron onder hoge druk.</p> <p>Wanneer zuurstof wordt gebruikt met dit systeem, moet een drukklep van Philips Respironics in de lijn met het patiëntcircuit worden geplaatst, tussen het apparaat en de zuurstofbron. De drukklep voorkomt terugstromen van zuurstof uit het patiëntcircuit naar het apparaat wanneer dit is uitgeschakeld. Als er geen drukklep wordt gebruikt, kan er brandgevaar ontstaan.</p> <p>Zuurstof bevordert verbranding. Er mag geen zuurstof worden gebruikt als er wordt gerookt of in aanwezigheid van open vuur.</p> <p>Gebruik het apparaat niet bij aanwezigheid van een ontvlambaar anestheticamengsel in combinatie met zuurstof of lucht, of bij aanwezigheid van stikstofoxide.</p> <p>Gebruik het apparaat niet dicht bij een bron van toxische of schadelijke dampen.</p> <p>Schakel het apparaat in voordat de zuurstof wordt aangezet wanneer zuurstof wordt gebruikt met dit systeem. Zet de zuurstof uit voordat u het apparaat uitschakelt. Hierdoor voorkomt u dat zich zuurstof in het apparaat ophoort. Uitleg bij de waarschuwing: als de zuurstofstroom aan blijft staan terwijl het apparaat niet in gebruik is, kan de zuurstof die in de slang is afgegeven zich ophopen in de behuizing van het apparaat. Zuurstof die zich in de behuizing van het apparaat ophoort, vormt een brandgevaar.</p>
EMC	<p>Het gebruik van deze apparatuur naast of boven op andere apparatuur dient vermeden te worden, omdat hierdoor de juiste werking kan worden aangetast. Als dergelijk gebruik noodzakelijk is, moeten deze en de andere apparatuur worden geobserveerd om te controleren of deze normaal functioneren.</p> <p>Draagbare en mobiele RF-communicatieapparatuur kan medische elektrische toestellen beïnvloeden. Zie het gedeelte over EMC in deze handleiding voor afstanden tussen RF-generatoren en de ventilator die in acht moeten worden genomen om storing te voorkomen.</p> <p>Gebruik dit apparaat niet in de buurt van actieve hoogfrequentie chirurgische apparatuur en de afgeschermd radiofrequentieruimte van een medisch elektrisch systeem voor MRI-beeldvorming, waar de intensiteit van elektromagnetische verstoringen hoog is.</p> <p>De Health Industry Manufacturers Association (Vereniging van fabrikanten in de gezondheidsindustrie) adviseert om een minimale afstand van 15,25 centimeter tussen een draadloze telefoon en een pacemaker aan te houden om mogelijke interferentie met de pacemaker te voorkomen. De in de DreamStation 2 ingebouwde <i>Bluetooth</i>-communicatie moet in dit opzicht beschouwd worden als een draadloze telefoon.</p>

Onderhoud	<p>Bedien het apparaat nooit als onderdelen beschadigd zijn of als het niet correct werkt. Vervang beschadigde onderdelen voordat u het apparaat verder gebruikt.</p> <p>Controleer de elektriciteitssnoeren, kabels, slangen en accessoires regelmatig op beschadiging of tekenen van slijtage. Staak het gebruik van het apparaat en vervang de snoeren en kabels als ze beschadigd zijn.</p> <p>Reparaties en aanpassingen mogen uitsluitend worden uitgevoerd door bevoegd onderhoudspersoneel dat door Philips Respironics erkend is. Door onbevoegden uitgevoerd onderhoud kan letsel veroorzaken, de garantie ongeldig maken of tot dure schade aan het apparaat leiden. Neem contact op met uw thuiszorgverlener voor onderhoud.</p> <p>Gebruik het apparaat niet indien de watertank van de luchtbevochtiger lekt of beschadigd is. Vervang beschadigde onderdelen voordat u het apparaat verder gebruikt.</p>
-----------	---

 Aandachtspunten	Een aandachtspunt geeft aan dat er risico op beschadiging van het apparaat bestaat.
Elektrostatische ontlading (ESD)	<p>Gebruik geen antistatische of geleidende buizen of geleidende patiëntenslangen met het apparaat.</p> <p>Pennen van connectors waarop het waarschuwingssymbool voor elektrostatische ontlading is aangegeven mogen niet worden aangeraakt. Er mogen alleen aansluitingen worden gemaakt met deze connectors als er speciale voorzorgsmaatregelen voor elektrostatische ontlading zijn getroffen. Voorzorgsprocedures zijn onder meer methoden om de opbouw van elektrostatische lading te voorkomen (bijvoorbeeld airconditioning, luchtbevochtiging, geleidende vloerbedekking, niet-synthetische kleding) en ontlading van het eigen lichaam naar het frame van de apparatuur, het systeem of de aarde. Het wordt geadviseerd dat alle personen die met dit apparaat werken ten minste deze voorzorgsprocedures begrijpen als onderdeel van hun training.</p>
Condensatie	Condensatie kan het apparaat beschadigen. Als het apparaat aan zeer hoge of zeer lage temperaturen is blootgesteld, moet u het 24 uur lang op kamertemperatuur (bedrijfstemperatuur) laten komen voordat u met de therapie begint. Gebruik het apparaat niet bij temperaturen buiten het omgevingstemperatuurbereik dat in het hoofdstuk 'Technische specificaties' verderop in deze handleiding wordt vermeld.

Filters	<p>Voor een goede werking is een onbeschadigd herbruikbaar pollenfilter van Philips Respironics vereist dat op de juiste wijze is aangebracht.</p>
	<p>Vuile inlaatfilters kunnen hoge bedrijfstemperaturen veroorzaken die de prestaties van het apparaat nadelig kunnen beïnvloeden. Controleer de inlaatfilters regelmatig om te zien of deze intact en schoon zijn.</p>
	<p>Plaats nooit een nat filter in het apparaat. U dient ervoor te zorgen dat het gereinigde filter lang genoeg heeft kunnen drogen.</p>
	<p>Zorg dat het gedeelte van de luchtinlaat (met sleuven) aan de zijkant van het apparaat niet door beddengoed, gordijnen of andere voorwerpen wordt geblokkeerd. De lucht moet vrijelijk rondom het apparaat kunnen stromen, wil het systeem naar behoren werken.</p>
Gelijkstroom	<p>Controleer voorafgaand aan het gebruik of het gelijkstroomsnoer stevig is aangesloten op het therapieapparaat. Neem contact op met uw thuiszorgverlener om te bepalen of u het juiste gelijkstroomsnoer hebt voor uw specifieke therapieapparaat.</p>
	<p>Als gelijkstroom van een autoaccu wordt verkregen, mag het apparaat niet worden gebruikt terwijl de automotor draait. Anders kan het apparaat beschadigd raken.</p>
	<p>Gebruik uitsluitend een gelijkstroomkabel en accu-adapterkabel van Philips Respironics. Het gebruik van een ander systeem kan schade aan het apparaat toebrengen.</p>
Gebruik van tabak	<p>Tabaksrook kan een ophoping van teer binnen het apparaat veroorzaken.</p>
Plaatsing van het apparaat	<p>Zet het apparaat niet in of op een bak waarin zich water kan verzamelen. Neem voorzorgen om meubels te beschermen tegen waterschade.</p>
	<p>Zet het apparaat niet direct op een vloerkleed, stoffen of andere ontvlambare materialen.</p>
	<p>Sluit het apparaat niet aan op een met een wandschakelaar bediend stopcontact.</p>
	<p>Verplaats het apparaat niet terwijl de watertank van de luchtbevochtiger water bevat.</p>

Watertank luchtbevochtiger	<p>Verwijder de watertank van de luchtbevochtiger, verwijder al het water en zet de lege tank terug voordat u het apparaat verplaatst.</p> <p>Vul de watertank van de luchtbevochtiger niet boven de maximale vullijn. Indien de watertank te vol is, kan water lekken in het therapieapparaat, in de luchtbevochtiger of op uw meubels. Dit kan leiden tot schade aan de luchtbevochtiger of het therapieapparaat.</p> <p>Gebruik alleen gedestilleerd water op kamertemperatuur in de watertank van de luchtbevochtiger. Voeg geen chemische stoffen of additieven toe aan het water. Dit kan leiden tot irritatie van de luchtwegen of schade aan de watertank van de luchtbevochtiger.</p> <p>Start als u de geïntegreerde luchtbevochtiger gebruikt de therapie niet zonder dat de watertank van de luchtbevochtiger is geïnstalleerd.</p> <p>Probeer de watertank van de luchtbevochtiger niet te vullen terwijl die nog die aan het apparaat zit.</p>
Reinigen	<p>Dompel het apparaat niet onder en laat geen vloeistoffen in de behuizing of het inlaatfilter komen.</p> <p>Desinfecteer het apparaat niet in een stoomautoclaf. Hierdoor wordt het apparaat vernield.</p> <p>Reinig het systeem niet met agressieve reinigingsmiddelen, schurende producten of borstels.</p> <p>Alleen de in deze handleiding vermelde reinigingsprocedures worden door Philips Respirronics aanbevolen. Het gebruik van andere reinigingsprocessen die niet worden gespecificeerd door Philips Respirronics kan de prestaties van het product aantasten.</p>

Kennisgeving: elk ernstig incident dat zich in verband met het apparaat heeft voorgedaan, dient te worden gemeld bij Philips en de bevoegde autoriteit van de lidstaat waarin de gebruiker en/of de patiënt gevestigd of woonachtig is.

Opmerking: een elektronische kopie van deze gebruiksaanwijzing is te vinden op:
www.philips.com/IFU.

Verklaring van symbolen

De volgende symbolen kunnen aanwezig zijn op het apparaat, de voeding en de accessoires.

Symbool	Benaming en betekenis	Symbool	Benaming en betekenis
	Raadpleeg de gebruiksaanwijzing.		Toegepast onderdeel voldoet aan veiligheidsnorm klasse BF Identificeert een type BF toegepast onderdeel dat voldoet aan IEC 60601-1.
	Elektronische gebruiksaanwijzing Geeft aan dat relevante informatie omtrent het gebruik van het product in elektronische vorm beschikbaar is	— — —	DC (Gelijkstroom)
	Uitsluitend voor gebruik binnenshuis Apparatuur is voornamelijk voor gebruik binnenshuis bedoeld.	IP22	Druipwaterdichte apparatuur
	MR-onveilig Gebruik het apparaat niet in een omgeving met apparatuur met magnetische resonantie (MR).		Goedgekeurd voor gebruik in vliegtuigen.
	Bluetooth®-symbool Duidt aan dat het apparaat Bluetooth ondersteunt.	— MAX	Maximale vullijn
	Unieke apparaatidentificatie Geeft informatie over de unieke identificatiecode van het apparaat.		Waarschuwing: heet oppervlak
	AC (wisselstroom)		Verpakkingseenheid Geeft het aantal items in de verpakking aan.
	Let op, raadpleeg de meegeleverde documentatie.		Apparatuur van klasse II (dubbel geïsoleerd) Duidt aan dat de apparatuur voldoet aan de veiligheidsvereisten voor apparatuur van klasse II.

Symbol	Benaming en betekenis	Symbol	Benaming en betekenis
	Gebruik voor één patiënt Duidt aan dat de slang uitsluitend voor gebruik door één patiënt dient.		Niet demonteren.
	Importeur Geeft de entiteit aan die verantwoordelijk is voor de import van het medische apparaat in de EU.		Uit de buurt van zonlicht houden Duidt op een medisch apparaat dat moet worden beschermd tegen lichtbronnen.
	Doorgestreepte afvalbak met wielen Markering van EEA (elektrische en elektronische apparatuur). Volg de plaatselijke voorschriften voor de juiste wijze van afvoeren.		Medisch apparaat Duidt aan dat het om een medisch apparaat gaat.
	Productiedatum: duidt aan op welke datum een product is vervaardigd Land van productie: duidt aan in welk land het product is vervaardigd Opmerking: op labels wordt 'CC' vervangen door de tweeletterige landcode.		

Onderdelen van het systeem

Uw systeem kan uit de volgende onderdelen bestaan:

- Apparaat
- Watertank
- Gebruikershandleiding
- Beknopte handleiding
- Draagtas
- SD-kaart
- Herbruikbaar filter
- Ultrafijn wegwerpfilter (optioneel)
- Flexibele slang
- Netsnoer van 1,52 m
- Voeding

Contact opnemen met Philips Respironics

Indien u problemen ondervindt met deze apparatuur of hulp nodig hebt bij het opstellen, gebruiken of onderhouden van het apparaat of de accessoires, dient u contact op te nemen met uw thuiszorgverlener. Indien u rechtstreeks contact met Philips Respironics wilt opnemen, kunt u bellen naar de klantenservice op +1-724-387-4000. U kunt voor de contactgegevens van uw lokale klantenservice ook op onze website www.respironics.com kijken.

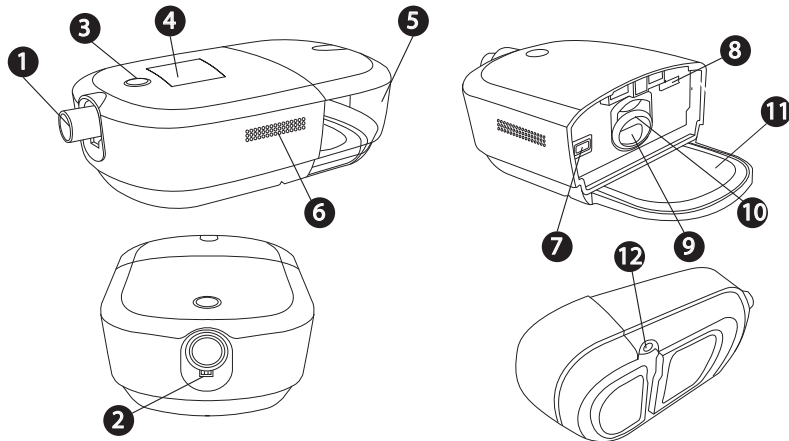
2. Overzicht van het systeem

De DreamStation 2 CPAP Advanced/Dreamstation 2 Auto CPAP Advanced is een therapieapparaat voor continue positieve luchtwegdruk dat is bedoeld voor behandeling van obstructieve slaapapneu (OSA).

De geïntegreerde luchtbevochtiger en de optionele verwarmde slang zorgen voor luchtbevochtiging, wat extra comfort oplevert tijdens de therapie. Dit bevochtigingsniveau wordt geregeld door de uitvoer van de verwarmde luchtbevochtiger en de temperatuur van de optionele verwarmde slang. Dankzij het gebruik van de geïntegreerde luchtbevochtiger met de verwarmde slang kan een comfortabel luchtvochtigheidsniveau gehandhaafd worden bij het masker.

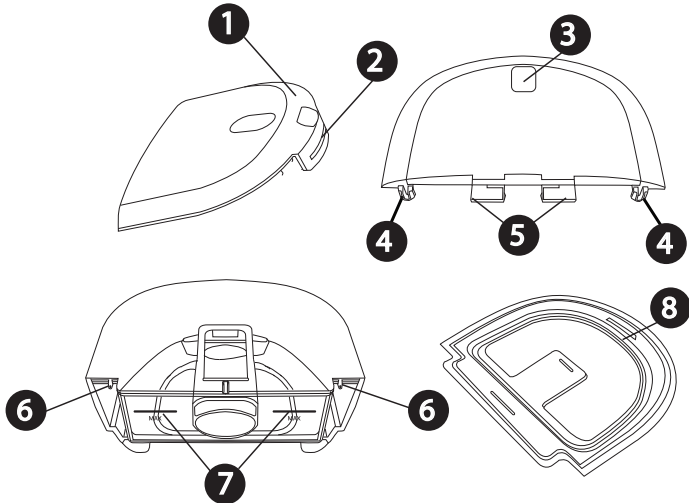
Tevens zijn er diverse accessoires leverbaar voor gebruik met uw apparaat. Neem contact op met uw thuiszorgverlener om accessoires aan te schaffen die niet met uw systeem zijn meegeleverd.

Apparaat met geïntegreerde luchtbevochtiger



Nr.	Functie	Beschrijving	Nr.	Functie	Beschrijving
1	Luchtuilaat-poort	Sluit hier de flexibele slang aan	7	Toegang voor filter	Hier hebt u toegang tot het filter
2	Penaansluiting verwarmde slang	Sluit hier de connector van de verwarmde slang aan en richt deze uit	8	Toegang tot SD-kaart	Hier hebt u toegang tot de SD-kaart
3	Knop Therapie aan/uit	Hiermee start en stopt u de luchtstroom voor therapie	9	Luchtinlaat naar de luchtbevochtiger	Hier verbindt u het apparaat met de watertank van de luchtbevochtiger
4	Beeldscherm	Dit is de gebruikers-interface voor het therapieapparaat	10	Afdichting luchtinlaat/-uitlaat luchtbevochtiger	Biedt een afdichting tussen het apparaat en de watertank van de luchtbevochtiger
5	Watertank luchtbevochtiger	Verwijderbare watertank met het water voor de luchtbevochtiging (geïnstalleerd weergegeven)	11	Verwarmingsplaats	Warmt het water in de watertank op
6	Luchtinlaat	Levert lucht af bij het apparaat	12	Voedingsingang	Sluit het netsnoer hier aan

Watertank luchtbevochtiger



Nr.	Functie	Beschrijving
1	Deksel	Verwijderbaar om de watertank te vullen.
2	Voorste lipje deksel	Verwijder het deksel vanaf dit punt
3	Inkeping voor ontgrendeling watertank	Wanneer u hierop drukt, wordt de watertank ontgrendeld van het apparaat
4	Dekselhaakjes	Worden over de lipjes van de voet van de watertank geplaatst
5	Vergrendeling watertank	Hiermee wordt de watertank aan het apparaat vergrendeld
6	Lipjes voet watertank	Verbind hieraan de haakjes van het deksel van de watertank om het watertankdeksel te bevestigen
7	Maximale vullijnen	Geven het maximale waterpeil voor een veilige werking aan. De vullijnen worden ook op de zijkanten van de voet van de watertank weergegeven.
8	Afdichting watertank	Biedt een afdichting tussen het deksel en de voet van de watertank. Verwijderbaar voor gemakkelijke reiniging.
9	Greepinkeping (niet afgebeeld)	Greepinkeping, bevindt zich aan de onderkant van de voet van de watertank, voor verwijdering van de tank

3. Instelling van het apparaat

Een plaats voor het apparaat kiezen

Zet het apparaat op een stevige, vlakke ondergrond op een gemakkelijk bereikbare plaats en op een lager niveau dan uw slaappositie. Zorg dat het apparaat uit de buurt van verwarmings- of koelapparatuur (bijvoorbeeld geforceerde-luchtopeningen, radiatoren, airco's) staat.

Opmerking: bij het positioneren van het apparaat moet u ervoor zorgen dat de stroomkabel toegankelijk is, omdat het afsluiten van de stroom de enige manier is om het apparaat uit te zetten.

Aandachtspunten

- Zorg dat het gedeelte van de luchtinlaat (met sleuven) aan de zijkant van het apparaat niet door beddengoed, gordijnen of andere voorwerpen wordt geblokkeerd. De lucht moet vrijelijk rondom het apparaat kunnen stromen, wil het systeem naar behoren werken.
- Zet het apparaat niet direct op een vloerkleed, stoffen of andere ontvlambare materialen.
- Zet het apparaat niet in of op een bak waarin zich water kan verzamelen.

Apparaat op de netspanning aansluiten

Waarschuwing: Controleer de elektriciteitssnoeren en -kabels regelmatig op beschadiging of tekenen van slijtage. Staak het gebruik van het apparaat en vervang de snoeren en kabels als ze beschadigd zijn.

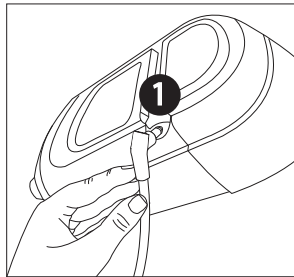
Let op: gebruik geen verlengsnoeren met dit apparaat.

Voer de volgende stappen uit om het apparaat te bedienen op netstroom en raadpleeg de volgende afbeeldingen voor instructies:

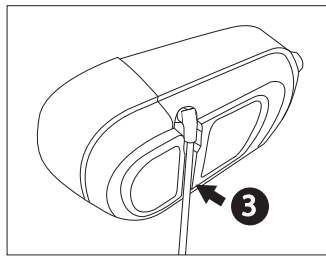
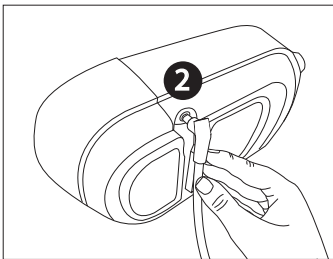
1. Controleer of de tank van de luchtbevochtiger leeg is.
2. Steek de voedingsconnector in de voedingsingang op de onderkant van het apparaat ① of ②.

Voor uw gemak kan het snoer op de voedingsaansluiting worden aangesloten in de richting die het beste werkt voor uw opstelling.

In een inzetstuk aan de onderkant van het apparaat kan het snoer onder het apparaat ③ worden geleid.

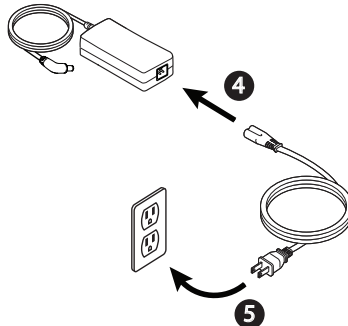


OF



3. Steek het uiteinde van het netsnoer met de stekkerbus in de netvoedingseenheid ④.
4. Steek de netsnoerstekker in een stopcontact dat niet bediend wordt met een schakelaar ⑤.
5. Controleer of de aansluitingen aan de onderkant van het apparaat, aan de voeding en aan het stopcontact volledig ingestoken zijn. Zo wordt er mede voor gezorgd dat een veilige, betrouwbare elektrische aansluiting tot stand is gebracht.

Opmerking: hieronder ziet u slechts een voorbeeld. Het stopcontact en netsnoer kunnen lokaal variëren.



Belangrijk: Haal de netsnoerstekker uit het stopcontact om de netspanning te verbreken.

De geïntegreerde luchtbevochtiger opstellen

Waarschuwing: Laat de verwarmingsplaat en het water ongeveer 15 minuten afkoelen voordat u de watertank verwijdert. Er kunnen brandwonden ontstaan door: aanraking van de verwarmingsplaat, contact met het verwarmde water of aanraking van de tankpan.

Aandachtspunten

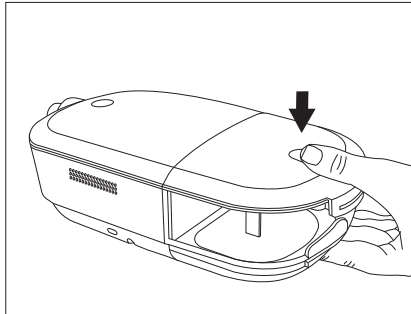
- Probeer de watertank van de luchtbevochtiger niet te vullen terwijl die nog verbonden is met het apparaat.
- Gebruik alleen gedistilleerd water op kamertemperatuur in de tank. Voeg geen chemische stoffen of additieven toe aan het water. Dit kan leiden tot irritatie van de luchtwegen of schade aan de watertank.
- Vul de watertank van de luchtbevochtiger niet boven de maximale vullijn. Indien de watertank te vol is, kan water lekken in het therapieapparaat, in de luchtbevochtiger of op uw meubels. Hierdoor kan schade aan het therapieapparaat ontstaan.

Opmerking: reinig de watertank van de luchtbevochtiger vóór het eerste gebruik.

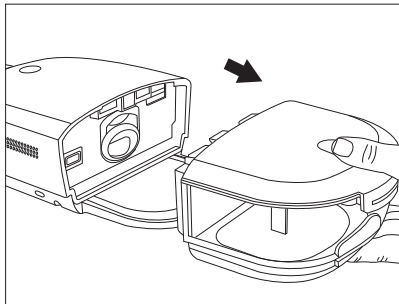
Raadpleeg het gedeelte 'Thuis reinigen: watertank luchtbevochtiger' in deze handleiding.

Watertank luchtbevochtiger verwijderen

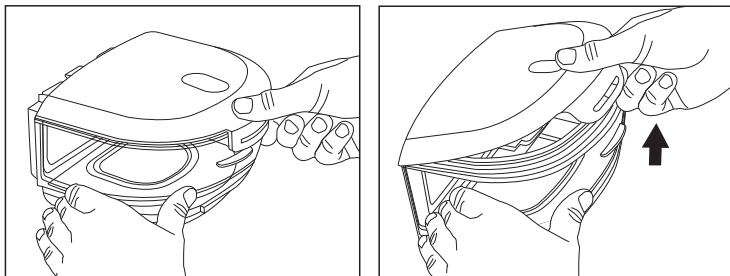
1. Druk voorzichtig op de inkeping boven op de watertank van de luchtbevochtiger om de tank te ontgrendelen van het apparaat.



2. Grijp de boven- en onderkant van de watertank van de luchtbevochtiger en schuif deze naar buiten, weg van het apparaat.



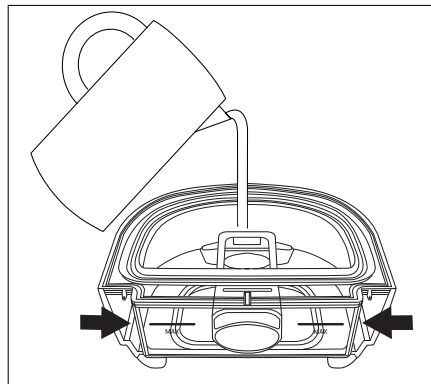
3. Verwijder het deksel door aan het lipje van het deksel te trekken terwijl u de voet van de watertank vasthouwt.



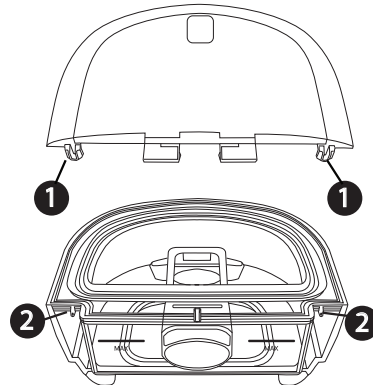
4. Giet eventueel resterend water weg en spoel de voet van de watertank af.

De watertank vullen en aansluiten

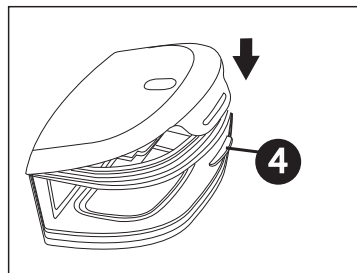
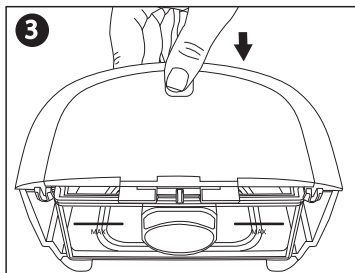
1. Zet de voet van de watertank op een stevige, vlakke ondergrond. Vul de watertank met gedestilleerd water tot aan de maximale vullijnen MAX , die zich aan de achterkant en zijkanten van de voet van de watertank bevinden.



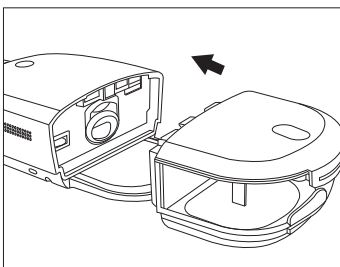
2. Bevestig het deksel weer op de tank. Plaats de haakjes op het deksel **1** over de kleine lipjes op de voet van de watertank **2**.



3. Druk omlaag **3** totdat het deksel stevig over het voorste lipje van het deksel **4** aan de voorkant van de voet van de watertank klikt.



- Schuif de watertank van de luchtbevochtiger terug in het apparaat met behulp van de sleuven aan de onderkant van de voet van de watertank voor juiste uitlijning en aansluiting. Zorg dat deze op zijn plaats is vergrendeld voordat u verder gaat.



Luchtfilters aanbrengen/vervangen

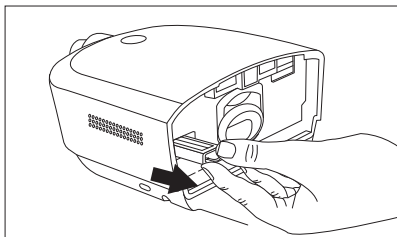
Let op: voor een goede werking is een onbeschadigd herbruikbaar pollenfilter van Philips Respironics vereist dat op de juiste wijze is aangebracht.

Het apparaat gebruikt een herbruikbaar grijs pollenfilter dat afgespoeld kan worden en een blauw ultrafijn wegwerppfilter. Het herbruikbare filter weert normaal huisstof en pollen, terwijl het ultrafijne filter zeer fijne deeltjes vollediger uitfiltert. Het herbruikbare filter moet altijd op zijn plaats zitten wanneer het apparaat in gebruik is. Het ultrafijne filter wordt aanbevolen voor personen die gevoelig zijn voor tabaksrook of andere kleine deeltjes.

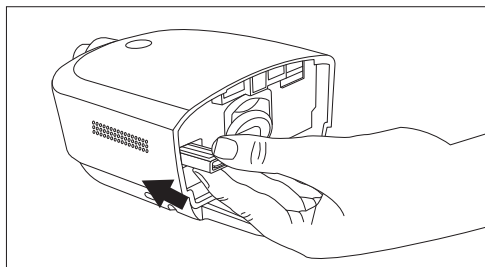
Het herbruikbare grijze filter wordt met het apparaat meegeleverd. Een blauw ultrafijn wegwerppfilter kan eveneens meegeleverd zijn. Als er nog geen filter is geïnstalleerd wanneer u uw apparaat ontvangt, dient u ten minste het herbruikbare filter te installeren voordat u het apparaat gebruikt.

- Verwijder de watertank van de luchtbevochtiger van het apparaat. Zie het gedeelte 'Watertank luchtbevochtiger verwijderen' verderop in deze handleiding.

2. Als u een bestaand filter wilt verwijderen, trekt u aan het witte lipje aan het uiteinde van het filter en trekt u het filter uit het apparaat.



3. Indien van toepassing plaatst u een droog, herbruikbaar grijs pollenfilter boven op een nieuw, optioneel blauw wegwerppfilter, lijnt u de pijlen op beide filters met elkaar uit en klikt u ze stevig samen.
4. Plaats het filter in het therapieapparaat.



5. Plaats de watertank van de luchtbevochtiger terug.

Ademhalingscircuit aansluiten

Als u het systeem wilt gebruiken, hebt u de volgende accessoires nodig om het aanbevolen ademhalingscircuit samen te stellen:

- Philips Respiration-interface (neusmasker of masker voor het gehele gezicht) met ingebouwde uitademingspoort of Philips Respiration-interface met apart uitademingshulpmiddel (zoals de Whisper Swivel II)
- Flexibele slang van Philips Respiration (standaardslang 12, 15 of 22 mm of verwarmde slang 12 of 15 mm), 1,83 m
- Philips Respiration-hoofdband (voor het masker)

Waarschuwingen

- Trek niet aan de slang en rek deze niet uit. Dit kan leiden tot lekken in het circuit.
- Controleer de slang op beschadiging en slijtage. Gooi indien nodig de slang weg en vervang deze.
- Als u een masker voor het gehele gezicht (een masker dat zowel uw mond als uw neus bedekt) gebruikt, moet het masker zijn uitgerust met een veiligheidsklep (afvoerklep).
- Als het apparaat door meerdere personen wordt gebruikt (zoals bij huurapparaten), moet er een bacteriefilter met lage weerstand in de lijn tussen het apparaat en de circuitslang worden aangebracht om infectie te voorkomen.

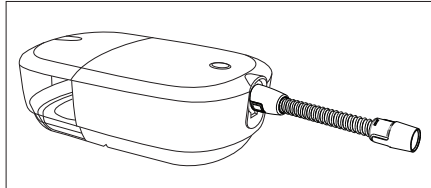
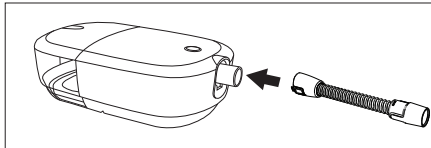
Voer de volgende stappen uit om uw ademhalingscircuit op het apparaat aan te sluiten.

Opmerking: Als u de optionele (niet verwarmde) Performance-slang van 12 mm gebruikt, is er een adapter vereist om deze te verbinden met het therapieapparaat.

Opmerking: de slang wordt geïdentificeerd op de manchet met het identificatiesymbool: '12', '15', 'HT12' of 'HT15'. De slang van 22 mm bevat geen symbool.

1. Richt om de verwarmde slang (afgebeeld) aan te sluiten de penverbindingen op de verwarmde slang uit met de onderkant van de luchtauilatpoort op het apparaat. De klemmen aan het uiteinde van de slang moeten met de zijkanten van de poort zijn uitgelijnd en klikken op hun plaats vast.

Als u een standaardslang (niet afgebeeld) gebruikt, schuift u de slang gewoon over de luchtauilatpoort op het apparaat.

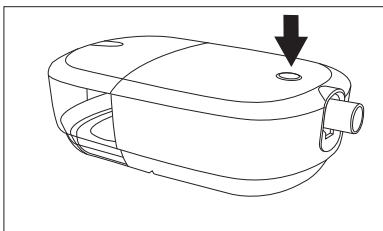


2. Als u de optionele verwarmde slang van 12 mm of de Performance-slang van 12 mm gebruikt, sluit u de meegeleverde maskeradapter aan op het maskerverbindingsuiteinde van de slang. De Performance-slang van 12 mm vereist ook een apparaatadapter. Wanneer u de adapter op de CPAP aansluit, moeten de klemmen zijn uitgelijnd met de zijkanten met de lichte uitstulping recht omlaag gericht.
3. Sluit de slang aan op het masker. Voor de juiste plaatsing en positionering raadpleegt u de instructies die zijn geleverd bij uw masker.
4. Bevestig zo nodig de hoofdband aan het masker. Raadpleeg de instructies die met uw hoofdband zijn meegeleverd.



Opstarten van het apparaat

1. Zorg dat er stroom naar het apparaat wordt geleverd zoals aangeduid met een witte ring rond de therapieknop. Eerst wordt een scherm met het Philips-logo weergegeven, gevolgd door het scherm met het apparaatmodel en dan een scherm met een overzicht van uw therapie. Zie het gedeelte 'Schermen Therapie uit' verderop in deze handleiding voor een beschrijving van de schermen van de gebruikersinterface (UI).
Opmerking: het apparaat kan u vragen de taal en de tijd in te stellen. Deze instellingen kunnen altijd vanaf het scherm met apparaatinstellingen worden aangepast.
2. Zet uw maskereenheid op. Raadpleeg de instructies die met het masker worden meegeleverd. Een geringe lekkage bij het masker is normaal en aanvaardbaar. Corrigeer een grote hoeveelheid maskerlekken of oogirritatie door uw maskerhoofdband aan te passen.
Opmerking: als u het apparaat in een bed met een hoofdbord gebruikt, probeer de slang dan over het hoofdbord heen te leggen. Dit kan de spanning op het masker verlagen.
3. Druk op de therapieknop aan de bovenzijde van het apparaat om de luchtstroom aan te zetten en de therapie te starten. De ring rond de therapieknop gaat blauw branden.
Opmerking: Als uw thuiszorgverlener de functie Automatisch aan heeft ingeschakeld, wordt de luchtstroom automatisch ingeschakeld wanneer u het masker opzet en ademt.



4. Druk opnieuw op de therapieknop om de therapie uit te zetten. De ring rond de therapieknop gaat wit branden.
Opmerking: als uw thuiszorgverlener de functie Automatisch uit heeft ingeschakeld, wordt de luchtstroom automatisch uitgeschakeld wanneer u het masker afzet en het apparaat inactiviteit herkent.

Prestatiecontrole

U start een prestatiecontrole door het apparaat uit het stopcontact te halen en weer op het stopcontact aan te sluiten. Er wordt een foutmelding op het scherm weergegeven in geval van een prestatieprobleem.

Draadloze Bluetooth-technologie*

Draadloze Bluetooth-technologie is één methode waarmee u de gegevens van uw therapieapparaat naar DreamMapper kunt overbrengen. DreamMapper is een mobiel systeem dat is ontworpen om de ervaring van slaaptherapie bij patiënten met obstructieve slaapapneu (OSA) te helpen verbeteren.

Uw therapieapparaat koppelen met uw mobiele apparaat dat Bluetooth ondersteunt

Opmerking: De blazer moet uit staan om Bluetooth-koppeling mogelijk te maken.

Opmerking: U kunt uw therapieapparaat slechts aan één mobiel apparaat tegelijk koppelen.

Opmerking: Het koppelen werkt het best wanneer uw therapieapparaat en mobiel apparaat zich in dezelfde kamer bevinden.

Opmerking: De huidige versie van DreamMapper begeleidt u bij deze instructies.

Opmerking: nadat u de koppeling in DreamMapper hebt geïnitieerd, heeft u 30 seconden om de installatie af te ronden. Na deze periode wordt deze automatisch geannuleerd.

Volg onderstaande stappen voor handmatige koppeling met uw mobiele telefoon of tablet.

1. Met uw therapieapparaat ingeschakeld initieert u een Bluetooth-installatie vanuit de mobiele app DreamMapper.

Opmerking: vanuit DreamMapper moet u mogelijk een selectie maken uit een lijst beschikbare Bluetooth-apparaten. Het therapieapparaat wordt weergegeven als 'PR BT XXXX' (XXXX zijn de laatste vier cijfers van het serienummer op uw therapieapparaat).

2. De koppelingscode wordt op het apparaat weergegeven.
3. Bevestig in DreamMapper de zescijferige koppelingscode die op het therapieapparaat wordt weergegeven.

Opmerking: bij koppeling van bepaalde mobiele apparaten moet u de zescijferige koppelingscode in DreamMapper invoeren. Wanneer u deze eenmaal hebt ingevoerd, wordt de koppeling automatisch gestart.

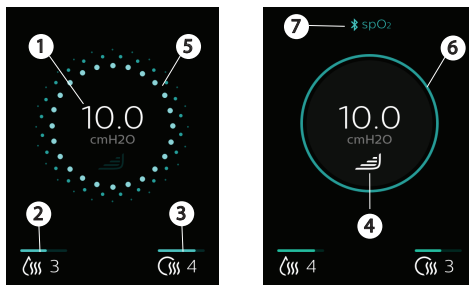
* Bluetooth draadloze technologie en DreamMapper zijn niet in alle markten verkrijgbaar. Neem contact op met uw lokale vertegenwoordiger van Philips Respironics voor meer informatie.

4. Tik op 'Koppelen' om de koppeling te voltooien. Op het therapieapparaat wordt 'Koppeling aan apparaat' weergegeven en vervolgens 'Succes, Bluetooth-apparaat is nu gekoppeld'.

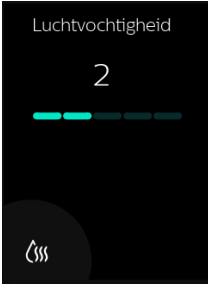
Scherm Therapie aan

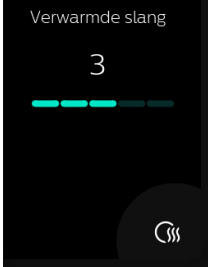
Met de UI op dit apparaat kunt u de apparaatinstellingen aanpassen en informatie over uw therapie bekijken. De UI omvat een beeldscherm met aanraakpaneel.

Terwijl het apparaat therapie toedient, wordt de drukinstelling weergegeven. U kunt ook de luchtbevochtiging, de temperatuur van de verwarmde slang en de RAMP PLUS-instellingen weergeven en aanpassen.



Nr.	Symbol	Functie	Beschrijving
1	cmH ₂ O	Therapiedruk	Hier wordt de voorgeschreven drukinstelling weergegeven. Als RAMP PLUS actief is, wordt de momenteel geleverde druk weergegeven.

Nr.	Symbol	Functie	Beschrijving
2		Instelbare instelling luchtbevochtiger (indien beschikbaar)	<p>Het pictogram wordt alleen weergegeven wanneer de luchtbevochtiging door uw thuiszorgverlener is ingeschakeld. Als u de instelling wilt wijzigen, tikt u op het luchtbevochtigingspictogram. Op een scherm met instellingen wordt uw huidige instelling weergegeven.</p>  <p>Blijf op het luchtbevochtigingspictogram tikken totdat de gewenste instelling wordt weergegeven. De beschikbare instellingen zijn Uit of 1-5, waarbij 1 de laagste vochtigheid en 5 de hoogste vochtigheid is. Wanneer de luchtbevochtiging eenmaal is ingesteld, wordt na enkele seconden het therapiescherm weer weergegeven en wordt de nieuwe instelling automatisch geactiveerd voor de huidige en toekomstige therapie-instellingen.</p>

Nr.	Symbol	Functie	Beschrijving
3		Temperatuur verwarmde slang (indien beschikbaar)	<p>Het pictogram wordt alleen weergegeven als het door uw thuiszorgverlener is ingeschakeld wanneer een verwarmde slang wordt gebruikt. Als u de instelling wilt wijzigen, tikt u op het pictogram van de verwarmde slang. Op een scherm met instellingen wordt uw huidige instelling weergegeven.</p>  <p>Blijf op het pictogram van de verwarmde slang tikken totdat de gewenste instelling wordt weergegeven. De beschikbare instellingen zijn Uit of 1-5, waarbij 1 de laagste temperatuur en 5 de hoogste temperatuur is. Wanneer er eenmaal een temperatuur is ingesteld, wordt na enkele seconden het therapiescherm weer weergegeven en wordt de nieuwe instelling automatisch geactiveerd voor de huidige en toekomstige therapie-instellingen.</p>

Nr.	Symbol	Functie	Beschrijving
4		RAMP PLUS (Ramp+)	<p>Het apparaat is uitgerust met een RAMP PLUS-functie waarmee u uw startdruk voor een vaste periode kunt aanpassen (standaard 30 minuten) voor meer comfort wanneer u probeert in slaap te vallen. Tijdens die ingestelde tijd blijft de luchtdruk op de door u ingestelde startdruk tenzij het apparaat een gebeurtenis detecteert en de behoeft om de druk te verhogen identificeert. Wanneer RAMP PLUS klaar is, wordt uw voorgeschreven therapiedruk hervat.</p> <p>U activeert de RAMP PLUS-instelling door te tikken op .</p> <p>Wanneer u tikt, kunt u tegelijkertijd ook de instellingen aanpassen.</p>

Nr.	Symbol	Functie	Beschrijving
4		RAMP PLUS (Ramp+)	<p>De eerste keer dat RAMP PLUS wordt geactiveerd, is de instelling standaard 4. Als u de instelling wilt wijzigen, tikt u op de pictogrammen - of + totdat de gewenste startdruk wordt weergegeven. U kunt deze instellingen ook sneller doorlopen door in plaats van te tikken het pictogram - of + ingedrukt te houden. De drukwaarden voor RAMP PLUS variëren van 4 cmH₂O tot 10 cmH₂O in stappen van 1 cmH₂O. Tik om te bevestigen of wacht 3 seconden om uw instelling op te slaan. Het therapiescherm verschijnt weer. Elke therapiesessie daarna wordt RAMP PLUS automatisch aan het begin van de therapie gestart.</p> <p>Opmerking: u hoeft niet opnieuw op het RAMP PLUS-symbool te tikken tenzij u een wijziging wilt aanbrengen in de RAMP PLUS-druk of RAMP PLUS opnieuw wilt opstarten.</p> <p>Opmerking: de druk en tijd van RAMP PLUS kunnen ook worden aangepast in het menu Instellingen op het hoofdscherm als uw thuiszorgverlener dit heeft ingeschakeld.</p> <p>Opmerking: het apparaat wordt na 60 seconden inactiviteit uitgeschakeld. Tik ergens op het scherm om het apparaat weer in te schakelen. Hierdoor wordt tegelijkertijd uw RAMP PLUS-druk (indien ingesteld) opnieuw activeert of u wordt naar het voorgeschreven minimumdrukniveau geleid en er wordt doorgegaan met het automatisch aanpassen van uw toegediende druk naar behoefté (indien in de modus Auto CPAP). Wanneer het scherm wordt weergegeven, kunt u doorgaan met het naar wens aanpassen van instellingen.</p>
5 en 6	N.v.t.	RAMP-indicator	In de therapie op het scherm wordt aangeduid wanneer RAMP actief is. De cirkel rond het therapiescherm is blauw gestippeld (5) wanneer RAMP actief is en stabiel blauw (6) wanneer RAMP niet actief is of de therapedruk is bereikt.



Nr.	Symbol	Functie	Beschrijving
7		Oxymetrie-verbinding	Dit symbool wordt tijdens de therapie weergegeven wanneer er een pulsoxymeter is aangesloten op het therapieapparaat.
Niet weergegeven		Ring om therapieknop	De ring om de therapieknop brandt blauw om aan te duiden dat de therapie is ingeschakeld. De ring gaat niet branden wanneer de therapie is ingeschakeld en het scherm is uitgeschakeld. De ring gaat wit branden wanneer het apparaat op de stroom is aangesloten en de therapie uit is.
Niet weergegeven		Signaalsterkte cellulaire modem	Hier wordt de signaalsterkte van de cellulaire modem weergegeven op apparaten waarop de cellulaire modem beschikbaar is, behalve in de vliegtuigmodus.
Niet weergegeven		Bluetooth	Wordt weergegeven wanneer er Bluetooth beschikbaar is op het apparaat. Wanneer het symbool grijs is, betekent dit dat Bluetooth beschikbaar is. Als het apparaat is verbonden met een Bluetooth-client (telefoon, tablet enzovoort), wordt het symbool wit weergegeven. Dit symbool wordt niet weergegeven wanneer de vliegtuigmodus is ingeschakeld.
Niet weergegeven		Vliegtuigmodus	Wordt weergegeven wanneer de vliegtuigmodus wordt ingeschakeld. Dit vervangt het cellulaire symbool en/of Bluetooth-symbool wanneer actief.

Schermen Therapie uit



Een samenvatting van uw therapie wordt in de UI weergegeven wanneer de therapie wordt uitgeschakeld. U kunt meer details over uw therapie weergeven of de pasvorm van een masker controleren. Vanaf hier kunt u op 'Instellingen' tikken om de instellingen voor comfort en het apparaat aan te passen als dit door uw zorgverlener is ingeschakeld.

De volgende therapieresultaten kunnen worden weergegeven op het scherm Laatste sessie. Wanneer u op de gegevens in blauwe tekst tikt, worden er meer geschiedenis en details gegeven voor elk item.

Tekst	Beschrijving
Gebruiksuren	Hier wordt een overzicht in uren en minuten weergegeven van de laatste dag/nacht dat u het apparaat hebt gebruikt. Wanneer u op de uren tikt die in blauwe tekst worden weergegeven, wordt zowel uw nachtelijk gebruik voor de laatste 3 slaapsessies als het totaal aantal uren dat u het apparaat heeft gebruikt, weergegeven.
AHI laatste sessie	Als deze functie door uw zorgverlener is ingeschakeld, wordt hier de nachtelijke waarde van de apneu-/hypopneu-index (AHI) weergegeven voor de meest recente periode van één dag.
Pasv. v. mask. laatste sessie	Op dit scherm wordt weergegeven hoe uw masker paste tijdens de meest recente periode van 1 dag. De weergave 'G. pasvorm' geeft aan dat het apparaat met de gevonden lekkage optimaal kan functioneren. De weergave 'Pasvorm aanpassen' geeft aan dat de lekkage de werking van het apparaat kan aantasten, maar het apparaat blijft werken en therapie blijft uitvoeren. Als 'Pasvorm aanpassen' wordt weergegeven, past u uw masker aan om de lekkage te beperken voordat u de therapie weer start. Door op 'Pasvorm aanpassen' of 'Goede pasvorm' te tikken, kunt u een pasvormcontrole van het masker starten. U voert een pasvormcontrole van het masker uit door uw masker op te zetten en op 'Start' te tikken om een pasvormcontrole van het masker uit te voeren.

Door de schermen met instellingen navigeren

U kunt een instelling als volgt aanpassen:

1. Tik op 'Instellingen' op het scherm Laatste sessie.
2. Veeg omhoog of omlaag op het scherm totdat u de instelling vindt die u wilt aanpassen.
De instellingen die kunnen worden aangepast, worden in blauw weergegeven.
- Opmerking: als u een reeks stippen in een instelling ziet, betekent dit dat er meer dan één scherm voor die instelling bestaat.
3. Tik op de instelling die u wilt weergeven of wijzigen.
4. Tik op het scherm om de instelling te wijzigen of te selecteren. Het vorige menuscherm wordt weergegeven en de instelling wordt opgeslagen.

Opmerking: als u een instelling niet wijzigt, tikt u op 'Terug' in de linkerbovenhoek van het scherm om terug te gaan naar het scherm Laatste sessie.

Schermen Instellingen

Wanneer u op 'Instellingen' tikt, kunt u de volgende instellingen voor comfort en apparaat weergeven. Deze schermen worden alleen weergegeven als ze beschikbaar zijn en geactiveerd zijn op uw apparaat door uw zorgverlener. Tik op 'Terug' op het scherm Laatste sessie.

Comfortinstellingen

Symbol	Betekenis	Beschrijving
	RAMP PLUS (Ramp+)	Met RAMP PLUS kunt u uw startdruk en tijd aanpassen voor extra comfort wanneer u in slaap probeert te vallen. In deze instelling kunt u de tijd op 15, 30 of 45 minuten instellen. Ook kunt u de druk instellen op Uit of tussen 4 cmH ₂ O en 10 cmH ₂ O in stappen van 1 cmH ₂ O. Tijdens de ingestelde tijd blijft de luchtdruk op de door u ingestelde startdruk tenzij het apparaat een gebeurtenis detecteert en de behoefte om de druk te verhogen identificeert. Wanneer RAMP PLUS klaar is, wordt uw voorgeschreven therapiedruk hervat. Opmerking: de RAMP PLUS-druk kan ook tijdens de therapie op het beeldscherm worden aangepast.
	Vochtigheid	U kunt de instelling voor luchtbevochtiging wijzigen van 0 tot 5. Dit symbool wordt alleen weergegeven wanneer de luchtbevochtiging is ingeschakeld.
	Temperatuur verwarmde slang	U kunt deze instelling wijzigen van 0 tot 5. Dit symbool wordt alleen weergegeven wanneer de optionele verwarmde slang is aangesloten.
	FLEX	Met deze functie kunt u het niveau aanpassen van de luchtdrukontlasting die u ervaart wanneer u tijdens de therapie uitademt. Uw thuiszorgverlener kan deze functie activeren of deactiveren. Wanneer uw zorgverlener de Flex-functie activeert, is er al een niveau voor u ingesteld op het apparaat. U kunt de instelling wijzigen in Uit, 1, 2 en 3. De instelling '1' biedt een geringe drukontlasting, '2' en '3' bieden extra drukontlasting.

Apparaatinstellingen

Tekst	Beschrijving
Vliegtuigmodus	Met deze instelling kunt u de vliegtuigmodus in- en uitschakelen. Opmerking: na drie dagen wordt de vliegtuigmodus automatisch uitgeschakeld.
Bluetooth	Met deze instelling kunt u de Bluetooth-verbindingen op uw apparaat weergeven of verwijderen.
Tijd	Met deze instelling kunt u de tijd kiezen voor weergave in een notatie van 12 of 24 uur en de huidige tijd instellen.
Taal	Met deze instelling kunt u kiezen in welke taal de UI wordt weergegeven.
Serienummer	Hier wordt het serienummer van het apparaat weergegeven.
Software	Hier wordt de softwareversie van het apparaat weergegeven.
Modemstatus	Hier wordt de datum van de laatste modemstatus met een statuscode weergegeven. Zie het gedeelte Modemstatus verderop in deze handleiding voor een beschrijving van de codes.
Rapporten weergeven	Wanneer dit door uw zorgverlener is ingeschakeld, kunt u door op 'Rapporten weergeven' te tikken, therapiegegevens voor de afgelopen 1, 7, 30, 90, 180 of 365 dagen weergeven. De resterende items in deze tabel zijn toegankelijk via 'Rapporten weergeven'.
Rapportbereik	Selecteer de gewenste periode voor het rapport (1, 7, 30, 90, 180 of 365 dagen).
Dagen gebruikt	Het aantal dagen waarop het apparaat is gebruikt sinds het begin van de therapie of tijdens de geselecteerde periode.
Gem. gebruik	De gemiddelde hoeveelheid tijd waarop het apparaat is gebruikt sinds het begin van de therapie of tijdens de geselecteerde periode.
Totaal gebruik	Het totale aantal uren waarin het apparaat tijdens de geselecteerde periode is gebruikt.
Gem. maskerpas.	Het gemiddelde percentage tijd dat er een goede maskerpasvorm was tijdens de geselecteerde periode.
Gem. AHI	De gemiddelde AHI voor de dagen waarop het apparaat tijdens de geselecteerde periode is gebruikt.
90%-druk	De gemiddelde 90%-druk voor de dagen waarop het apparaat tijdens de geselecteerde periode is gebruikt.

Modemstatus

Normaal gesproken maakt de modem automatisch verbinding en worden therapiegegevens automatisch geüpload op vooraf door uw zorgverlener vastgestelde tijden.

Als het verbinden of uploaden slaagt of mislukt, verschijnt er een melding op het modemstatusscherm van de apparaatinstellingen, met het statusnummer. De statusnummers worden in de onderstaande tabel uitgelegd.

Als er een foutcode wordt weergegeven, neemt u contact op met uw thuiszorgverlener. Die moet in de eigen nalevingssoftware van Philips Respiration zoeken naar aanvullende informatie.

Nummer	Beschrijving
0-0	
0-1	Er wordt een verbinding tot stand gebracht.
0-2	
0-3	Er is een verbinding tot stand gebracht en die is geslaagd.
0-4	Er wordt een verbinding tot stand gebracht.
1-0	
1-1	Verbindingsfout
1-2	
1-3	Haal de stekker uit het therapieapparaat, wacht 10 seconden en sluit de stekker weer aan. Als het probleem aanhoudt, neemt u contact op met uw thuiszorgverlener.
1-4	
1-5	
2-0	
2-1	
2-2	Interne communicatiefout
2-3	
2-4	
2-5	
3-0	Softwareconfiguratiefout
3-1	
3-2	Als het probleem aanhoudt, neemt u contact op met uw thuiszorgverlener. De zorgverlener moet in de eigen nalevingssoftware van Philips Respiration zoeken naar aanvullende informatie.

Nummer	Beschrijving
4-0	Ongeldige apparaatconfiguratie
4-1	
4-2	Modemonderhoud vereist
4-3	

4. Pop-upberichten en probleemoplossing

Pop-upberichten

Er kunnen pop-upberichten op uw scherm verschijnen om u te waarschuwen voor een vereiste actie, statusupdate van het apparaat of een herinnering. Wanneer het pop-upbericht wordt weergegeven, volgt u vereiste acties. Zie de onderstaande tabel of het gedeelte 'Problemen oplossen' verderop in deze handleiding voor extra oplossingen voor problemen die u mogelijk ervaart. Tik op 'Sluiten' om het pop-upbericht te sluiten.

Neem als u een probleem u niet kunt oplossen, contact op met uw thuiszorgverlener of Philips.

Type bericht	Bericht	Mogelijke oorzaak/aanvullende actie
Waarschuwing	Geblokkeerde luchtinlaat Verwijder alle obstructions uit de inlaat of het filter. Reinig of vervang het filter naar wens.	Blokkering aan inlaat van apparaat
Waarschuwing	Geringe lekkage Zorg dat het masker en de slang goed zijn aangesloten zonder obstructions.	Blokkering bij slang of masker Controleer of de slang niet geplet of gevouwen is, zodat de luchtstroom beperkt wordt.
Waarschuwing	Contact opnemen met ondersteuning Er is mogelijk een probleem met de verwarmde slang. De therapie wordt uitgevoerd zonder dat de slang wordt verwarmd.	De verwarmde slang kan oververhit of beschadigd zijn. Zet het apparaat uit. Maak de verwarmde slang los van de luchtbevochtiger, controleer of de slang niet bedekt of verstopt is en maak deze dan opnieuw vast aan de luchtbevochtiger. Neem als de waarschuwing terugkeert, contact op met uw zorgverlener.

Type bericht	Bericht	Mogelijke oorzaak/aanvullende actie
Waarschuwing	Contact opnemen met ondersteuning Er is mogelijk een probleem met de luchtbevochtiger. De therapie wordt uitgevoerd zonder luchtbevochtiging.	Zet het apparaat uit en koppel het los van de stroombron. Controleer visueel of de elektrische contacten vrij zijn en sluit vervolgens het netsnoer opnieuw aan. Neem als de waarschuwing terugkeert, contact op met uw zorgverlener.
Waarschuwing	SD-kaart Er is een probleem met het lezen van uw SD-kaart. Verwijder deze en breng deze opnieuw aan.	Het apparaat kan de SD-kaart niet lezen. Mogelijk is er een probleem met de SD-kaart, is deze tijdens het schrijven uitgeworpen of werd deze foutief geplaatst. Verwijder de SD-kaart en breng deze opnieuw aan. Neem als de waarschuwing terugkeert, contact op met uw zorgverlener.
Waarschuwing	SD-kaart Uw SD-kaart is vol. Raadpleeg de handleiding of neem contact op met uw leverancier.	Verwijder de SD-kaart en vervang deze door een nieuwe kaart of neem contact op met uw zorgverlener voor een nieuwe SD-kaart.
Veilige status	Onderhoud vereist Neem contact op met ondersteuning (ring om de therapieknop knippert continu).	Geeft een fout aan waardoor het apparaat naar de 'Veilige status' gaat. Hierdoor blijft de stroom ingeschakeld, maar wordt de luchtstroom uitgeschakeld. Koppel het apparaat los van de stroom. Sluit het netsnoer weer aan om weer voor voeding te zorgen. Neem contact op met de thuiszorgverlener als de fout zich blijft voordoen.
Melding	Melding De aangesloten voeding werkt vanaf een accu en ondersteunt geen luchtbevochtiging.	Maak de accu los en gebruik een compatibele voeding of gebruik het apparaat zonder luchtbevochtiging.
Voeding controleren (lampje knippert continu)	Duidt aan dat een niet-compatibele voeding is aangesloten.	Schakel over naar een door Philips geleverde voeding die therapie kan ondersteunen. Een voeding van 80 W is vereist om luchtbevochtiging te ondersteunen.
Lage spanning (lampje knippert continu)	Lage spanning	Controleer of er een compatibele voeding van Philips Respirationics is aangesloten. Schakel zo nodig over op een compatibele voeding. Als een accu gebruikt wordt, controleer dan of die voldoende geladen is.

Type bericht	Bericht	Mogelijke oorzaak/aanvullende actie
Melding	SD-kaart Uw SD-kaart is verwijderd. Breng deze opnieuw aan om uw therapiegegevens te registreren.	Geef aan dat de SD-kaart is verwijderd uit het therapieapparaat en niet opnieuw is aangebracht vóór de start van de huidige therapiesessie. Breng de SD-kaart opnieuw aan terug om therapiegegevens vast te leggen.
Melding	Melding Uw Auto Trial-periode is afgelopen. De therapiedruk is bijgewerkt.	U hoeft verder niets te doen.
Melding	Apparaatupdate Er is een nieuwe softwareversie beschikbaar. Nu bijwerken?	Tik op 'Bijwerken' om de software-upgrade te starten. Of Tik op 'Annuleren' om de update te annuleren.
Melding	Melding U begint met het volgende niveau van EZ Start-druk.	Wordt weergegeven wanneer de EZ Start-modus is geactiveerd en het apparaat de therapiedrukinstelling verhoogt voor de volgende sessie.

Pop-upberichten voor de status

Volg de vereiste acties volgens het pop-upbericht of tik op 'Sluiten' om het bericht te wissen.

Tekst op het scherm	Beschrijving
Bluetooth	Raadpleeg het gedeelte 'Connectiviteit' in deze handleiding voor Bluetooth-gegevens.
Activiteit SD-kaart. Verwijder de SD-kaart niet.	Bezig met lezen/schrijven SD-kaart.
Bijwerken Uw voorschrift is bijgewerkt.	Er is een update van een voorschrift uitgevoerd.

Tekst op het scherm	Beschrijving
Bijwerken Een update van een voorschrijf of wijziging is mislukt.	Een update van een voorschrijf of instelling is mislukt. Neem contact op met uw thuiszorgverlener.
SD verwijderd Opnieuw aanbrengen	Geeft aan dat de SD-kaart is verwijderd uit het therapieapparaat en niet opnieuw is aangebracht vóór de start van de huidige therapiesessie. Breng de SD-kaart opnieuw aan terug om therapiegegevens vast te leggen.
Therapie autom. uitschakelen Uw apparaat is door inactiviteit automatisch uitgeschakeld.	Dit bericht wordt weergegeven wanneer de therapie eindigt wegens de functie Automatisch uit.
Pulsoxymetrie De registratie van uw pulsoxymetrie is gelukt.	U hebt minstens 4 uur gebruik van therapie en oxymetrie bereikt.
Pulsoxymetrie Het minimumaantal therapie-uren is niet gehaald. De registratie van uw pulsoxymetrie is mislukt.	Het minimumaantal therapie-uren is niet gehaald. De registratie van uw pulsoxymetrie is mislukt.

Pop-upberichten ter herinnering

Herinneringsberichten zijn berichten van uw thuiszorgverlener om u te herinneren aan routinehandelingen, zoals vervanging van de apparaatfilters, vervanging van het masker of komende afspraken. Het pop-upbericht verdwijnt automatisch of u kunt op 'Sluiten' klikken om het bericht te verwijderen. Als u een vraag hebt over de herinneringspop-ups, neemt u contact op met uw thuiszorgverlener.

Probleemoplossing

Probleem	Waarom dit is gebeurd	Wat te doen
Er gebeurt niets wanneer u het apparaat van voeding voorziet.	Het stopcontact werkt niet of de stekker van het apparaat zit niet in het stopcontact.	Als er netspanning wordt gebruikt, controleert u het stopcontact en of de apparaatstekker op de juiste wijze in het stopcontact is gestoken. Zorg ervoor dat het stopcontact spanning krijgt. Controleer of het snoer op de juiste wijze op de voeding is aangesloten en of het snoer van de voeding stevig op de voedingsring van het apparaat is aangesloten. Neem contact op met de thuiszorgverlener als het probleem niet is opgelost. Retourneer zowel het apparaat als de voeding naar uw zorgverlener, zodat deze kan vaststellen of het probleem aan het apparaat of aan de voeding ligt. Controleer bij gebruik van gelijkstroom of de aansluitingen van de gelijkstroomkabel en de accu-adapterkabel stevig vastzitten. Controleer de accu. Het kan nodig zijn deze op te laden of te vervangen. Als het probleem aanhoudt, controleert u de zekering van het gelijkstroomsnoer volgens de meegeleverde instructies. Mogelijk moet de zekering worden vervangen. Neem contact op met de thuiszorgverlener als het probleem nog niet is opgelost.
De luchtstroom wordt niet ingeschakeld.	Er is mogelijk een probleem met de blazer.	Controleer of het apparaat op juiste wijze van stroom wordt voorzien. Druk op de therapieknop aan de bovenzijde van het apparaat om de luchtstroom te starten. Als de luchtstroom niet wordt ingeschakeld, is er mogelijk een probleem met uw apparaat. Neem voor hulp contact op met uw thuiszorgverlener.
Het beeldscherm van het apparaat gedraagt zich onregelmatig.	Het apparaat is gevallen of verkeerd gebruikt of bevindt zich op een locatie met hoge emissies van elektromagnetische interferentie (EMI).	Haal de stekker van het apparaat uit het stopcontact. Sluit het apparaat weer aan op de spanningsbron. Als het probleem aanhoudt, verplaatst u het apparaat naar een ruimte met lagere EMI-emissies (uit de buurt van elektronische apparatuur zoals mobiele telefoons, draadloze telefoons, computers, tv's, elektronische spelletjes, haardrogers enzovoort). Neem voor hulp contact op met de thuiszorgverlener als het probleem nog niet is opgelost.

Probleem	Waarom dit is gebeurd	Wat te doen
De luchtstroom is veel warmer dan gebruikelijk.	De luchtfilters zijn mogelijk vuil. Het apparaat werkt mogelijk in direct zonlicht of dicht bij een verwarmingstoestel.	Spoel het herbruikbare luchtfILTER af of vervang het, of vervang het ultrafijne wegwerpfILTER. De luchttemperatuur kan enigszins variëren afhankelijk van uw kamertemperatuur. Controleer of het apparaat op de juiste wijZE wordt gevENTileerd. Houd het apparaat uit de buurt van beddengoed of gordijnen die de luchtstroom rondom het apparaat kunnen blokkeren. Zorg dat het apparaat uit de buurt wordt gehouden van direct zonlicht en verwarmingsapparatuur. Neem contact op met de thuiszorgverlener als het probleem niet is opgelost.
Het water in de watertank van de luchtbevochtiger is op voorard de ochtend aanbreekt.	De watertank van de luchtbevochtiger was niet vol aan het begin van de sessie. Masker lekt te veel. De omgeving is erg droog/koel.	Onder de meeste omstandigheden moet een volle watertank van de luchtbevochtiger een standaardslaapsessie meegaan als de tank van de luchtbevochtiger aan het begin van de slaapsessie tot de maximale vullijn wordt gevuld. Diverse factoren hebben echter invloed op het waterverbruik, waaronder: de instellingen van uw luchtbevochtiger of verwarmde slang, de mate van lekkage van het masker en de duur van uw slaapsessie. Controleer aan het begin van uw slaapsessie of de watertank is gevuld tot de maximale vullijn. Controleer of uw masker goed past en pas het zo nodig aan om de maskerlekage terug te brengen tot normale niveaus.
Ik hoor een lek of fluitend geluid dat afkomstig is van mijn therapieapparaat (niet gerelateerd aan lekkage van het masker).	De luchtinlaat van het therapieapparaat is mogelijk verstopt. De slang is niet volledig aangesloten. De afdichtingen van de luchtbevochtiger zijn niet volledig geplaatst of ontbreken.	Controleer of de luchtinlaat van het therapieapparaat niet verstopt is en of de filters vrij van vuil en correct geplaatst zijn. Controleer of het apparaat, de watertank van de luchtbevochtiger en de slang juist zijn aangesloten en niet lekken. Controleer of de afdichting van het deksel van de watertank aanwezig is en op de juiste manier is geplaatst.

5. Connectiviteit

QoS: met kwaliteit van de draadloze service (QoS) wordt het benodigde service- en prestatieniveau bedoeld dat nodig is voor de draadloze functies van het apparaat. Dit gaat om parameters zoals de betrouwbaarheid van gegevensoverdracht, effectieve overdrachtsnelheid, foutpercentage en mechanismen om prioriteitsniveaus vast te stellen voor tijdkritische signalen.

QoS van Bluetooth®: Bluetooth maakt gebruik van frequentiewisselingen, kanaalcodering en foutcorrectie om interferentie aan te pakken en is ontworpen te werken met andere apparaten die binnen hetzelfde spectrum werken. Naast de maatregelen die in de Bluetooth-norm worden gedefinieerd, gebruikt de DreamStation 2-radio andere methoden om de kans op QoS-problemen te verkleinen. Hiertoe behoren:

- Bij gegevens die tussen de CPAP en externe apparaten worden verzonden, wordt een extra controlesomverificatie gebruikt om te controleren of gegevens correct en foutloos zijn ontvangen.
- Voor alle Bluetooth-toepassingen behalve de pulsoxymeter: de CPAP is een draadloos apparaat en bevindt zich niet altijd in de buurt van het mobiele apparaat wanneer de CPAP klaar is voor de overdracht van gegevens. Het mobiele apparaat probeert opnieuw verbinding te maken totdat de verbinding geslaagd is en de gegevensoverdracht is voltooid.
- Voor gebruik met de pulsoxymeter: de radio ontvangt de hartfrequentie en het O₂-niveau eenmaal per seconde en slaat die gegevens samen met de tijdsanduiding op. De gegevens voor de pulsoxymeter worden op geldigheid gecontroleerd en worden gewist als ze ongeldig zijn. Deze gegevens worden niet lokaal weergegeven, maar opgeslagen en na minimaal 4 uur verzameling van gegevens naar de externe server gestuurd. Als de CPAP geen 4 uur goede gegevens kan verkrijgen, wordt de patiënt daarvan op de hoogte gesteld en moet hij/zij deze de volgende nacht weer gebruiken. De gegevens worden niet gebruikt voor het stellen van een diagnose van de aandoening van de patiënt en er wordt net zo lang geprobeerd verbinding te maken met de pulsoxymeter totdat er een verbinding tot stand is gebracht.

QoS voor cellulair

De cellulaire modem is ontworpen voor gebruik met bepaalde therapieapparaten van Philips Respironics. Dit apparaat brengt automatisch gegevens over tussen de DreamStation 2 en de eigen nalevingssoftware van Philips Respironics. De modem van de DreamStation 2 bevat diverse methoden om de kans op QoS-problemen te verkleinen. Hiertoe behoren:

- In deze toepassing wordt geen realtime gegevensbewaking gebruikt. Als de gegevensoverdracht mislukt, probeert de modem opnieuw verbinding te maken totdat verbinding is gemaakt en de gegevensoverdracht is voltooid.
- Bij gegevens die tussen de CPAP en externe apparaten worden verzonden, wordt een extra controlesomverificatie gebruikt om te controleren of gegevens correct en foutloos zijn ontvangen.

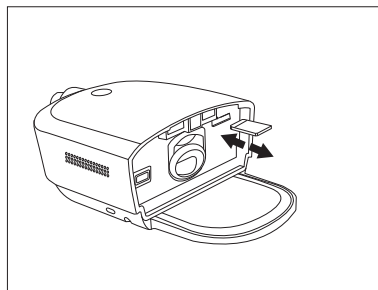
Ga voor informatie over gebruik en koppeling van Bluetooth naar 'Draadloze Bluetooth-technologie' en 'Uw therapieapparaat koppelen met uw mobiele apparaat dat Bluetooth ondersteunt' in deze handleiding.

6. Accessoires

Er zijn verschillende optionele accessoires beschikbaar voor uw DreamStation 2 Advanced-apparaat. Zie voor een volledige lijst met accessoires die bij dit apparaat kunnen worden gebruikt de lijst met accessoires voor de DreamStation 2 op www.philips.com/IFU. Neem voor meer informatie over de verkrijgbare accessoires contact op met uw thuiszorgverlener. Volg bij gebruik van optionele accessoires altijd de bijgesloten instructies.

SD-kaart

Het apparaat wordt mogelijk geleverd met een SD-kaart aangebracht in de sleuf voor de SD-kaart achter de watertank. Op de SD-kaart wordt informatie voor de thuiszorgverlener opgeslagen. Uw thuiszorgverlener kan u vragen de SD-kaart van tijd tot tijd te verwijderen en ter evaluatie naar hem/haar toe te sturen.



Software bijwerken met behulp van een SD-kaart

U kunt de apparaatsoftware bijwerken met behulp van een SD-kaart. De software-update moet worden uitgevoerd terwijl de therapie is uitgeschakeld.

1. Sluit het apparaat op de voeding aan.
2. Breng een SD-kaart met de nieuwe softwareversie aan in het apparaat. Na ongeveer 15 tot 20 seconden wordt een pop-upschermbaan weergegeven met de volgende tekst:

Er is een nieuwe softwareversie beschikbaar.

Nu bijwerken?

Bijwerken

Annuleren

3. Tik op **Bijwerken** om door te gaan met de software-upgrade. Tik op **Annuleren** om de software-upgrade te annuleren.
4. Wanneer de update begint, wordt op het scherm 'Software-update actief' weergegeven en knippert de ring om de therapieknop. Vervolgens wordt het scherm zwart of wordt een voortgangsbalk weergegeven totdat de update is voltooid.
5. Het apparaat wordt opnieuw opgestart wanneer de upgrade is voltooid. Verwijder de SD-kaart.
6. Neem in geval van een fout contact op met Philips Respironics voor een nieuwe SD-kaart.

Oxymeter

Het DreamStation 2 Advanced-apparaat kan via Bluetooth worden gekoppeld met een a Nonin BT-pulsoxymeter voor het meten van %SpO₂ en de hartfrequentie.

Volg de onderstaande stappen om een pulsoxymeter te gebruiken met uw therapieapparaat.

1. Volg de installatie-instructies van uw pulsoxymeter en vingersensor.
2. Bevestig de vingersensor op uw vinger.
3. Druk op de therapieknop op het apparaat om te beginnen met de therapie.
4. Wanneer het apparaat een goede verbinding met de pulsoxymeter waarneemt, worden zowel het Bluetooth-symbool als 'SpO₂' boven aan het beeldscherm weergegeven.

Opmerking: het kan tot 30 seconden duren voordat het apparaat de pulsoxymeter herkent.

Wanneer u ten minste 4 uur gebruik van therapie en oxymetrie hebt behaald, wordt er een pop-upvenster weergegeven waarin wordt vermeld dat de uitlezing van pulsoxymetrie is geslaagd. Als u het minimumaantal therapie-uren niet bereikt, wordt er een pop-upvenster weergegeven waarin wordt vermeld dat de pulsoxymetrie-uitlezing niet is geslaagd.

Rolstandaard

Er is een rolstandaard verkrijgbaar voor gebruik met het DreamStation 2-apparaat. Raadpleeg de instructies bij uw rolstandaard voor meer informatie.

Aanvullende zuurstof

Zuurstof kan worden toegevoegd aan het patiëntcircuit. Let op: de hieronder vermelde waarschuwingen bij het gebruik van zuurstof met het apparaat.

Waarschuwingen

- **Wanneer zuurstof met dit systeem wordt gebruikt, moet de zuurstoftoevoer voldoen aan de plaatselijke voorschriften voor medische zuurstof.**
- **Zuurstof bevordert verbranding. Er mag geen zuurstof worden gebruikt als er wordt gerookt of in aanwezigheid van open vuur.**
- Gebruik het apparaat niet bij aanwezigheid van een ontvlambaar anestheticamengsel in combinatie met zuurstof of lucht, of bij aanwezigheid van stikstofoxide.
- Als er aanvullende zuurstof wordt toegevoegd aan de uitgang van de stromingsgenerator of luchtbevochtiger, moet er in de lijn van het patiëntcircuit een Philips Respironics-drukklep tussen het apparaat en de zuurstofbron worden geplaatst. De drukklep voorkomt terugstromen van zuurstof uit het patiëntcircuit naar het apparaat wanneer dit is uitgeschakeld. Als er geen drukklep wordt gebruikt, kan er brandgevaar ontstaan.
- **Schakel het apparaat in voordat de zuurstof wordt aangezet wanneer zuurstof wordt gebruikt met dit systeem. Zet de zuurstof uit voordat u het apparaat uitschakelt. Hierdoor voorkomt u dat zich zuurstof in het apparaat ophoopt.**
- **Sluit het apparaat niet aan op een niet-gereguleerde zuurstofbron of een zuurstofbron onder hoge druk.**

Gelijkstroom

Het gelijkstroomsnoer van Philips Respironics kan worden gebruikt om dit apparaat in een stilstaande caravan, op een boot of in een camper te gebruiken. Wanneer de gelijkstroomaccuadapterkabel van Philips Respironics met het gelijkstroomsnoer wordt gebruikt, kan het apparaat op een vrijstaande gelijkstroomaccu van 12 V werken.

Waarschuwing: controleer de elektriciteitssnoeren en -kabels regelmatig op beschadiging of tekenen van slijtage. Staak het gebruik van het apparaat en vervang de snoeren en kabels als ze beschadigd zijn.

Aandachtspunten

- Controleer voorafgaand aan het gebruik of het gelijkstroomsnoer stevig is aangesloten op het therapieapparaat. Neem contact op met de thuiszorgverlener of Philips Respironics om te bepalen of u het juiste gelijkstroomsnoer hebt voor uw specifieke therapieapparaat.
- Als gelijkstroom van een autoaccu wordt verkregen, mag het apparaat niet worden gebruikt terwijl de automotor draait. Anders kan het apparaat beschadigd raken.
- Gebruik uitsluitend een gelijkstroomkabel en accu-adapterkabel van Philips Respironics. Het gebruik van een ander systeem kan schade aan het apparaat toebrengen.

Raadpleeg de met het gelijkstroomsnoer en de adapterkabel meegeleverde instructies voor informatie over de wijze waarop u het apparaat op gelijkstroom gebruikt.

Draagtas en vliegreizen

Gebruik de draagtas op reis uitsluitend als handbagage. De draagtas beschermt het systeem niet als het met de bagage wordt ingecheckt. Reis niet met water in de watertank.

Het apparaat is geschikt voor gebruik in vliegtuigen als het apparaat op een wisselstroom- of gelijkstroomvoedingsbron werkt.

Voor uw gemak bij veiligheidscontroles op vliegvelden staat er op de onderkant van het apparaat een symbool dat aanduidt dat dit medische apparatuur is en geschikt is voor gebruik in vliegtuigen. Het kan handig zijn deze handleiding mee te nemen zodat de beveiligingsmedewerkers inzicht kunnen krijgen in het apparaat.

Als u naar een land reist met een andere netspanning dan die u nu gebruikt voor uw apparaat, kan gebruik van een ander netsnoer of een internationale stekkeradapter nodig zijn om uw netsnoer compatibel te maken met de stopcontacten in het land waar u heen reist. Neem voor aanvullende informatie contact op met uw thuiszorgverlener.

7. Reiniging en onderhoud

Waarschuwing: laat de verwarmingsplaat van de luchtbevochtiger en het water ongeveer 15 minuten afkoelen voordat u de watertank verwijdert.

Er kunnen brandwonden ontstaan door: aanraking van de verwarmingsplaat, contact met het verwarmde water of aanraking van de voet van de tank.

Thuis reinigen: buitenkant apparaat, verwarmingsplaat en afdichting luchtinlaat/-uitlaat luchtbevochtiger

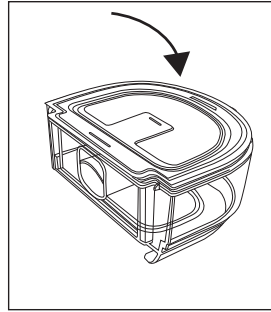
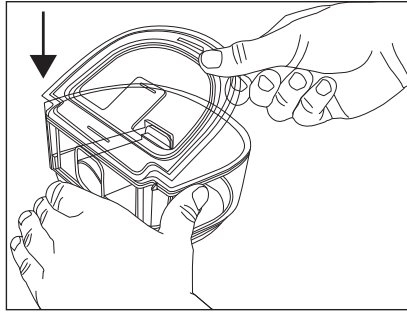
Reinig wekelijks de buitenkant van het apparaat. Reinig dagelijks de afdichting van de luchtinlaat/-uitlaat.

1. Controleer of het apparaat is losgekoppeld van alle stopcontacten en voedingsbronnen om elektrische schokken te voorkomen. Verwijder eventuele kabels die aan het apparaat of de accuset zijn bevestigd.
2. Verwijder de watertank van de luchtbevochtiger van het apparaat.
3. Gebruik een pluisvrije doek bevochtigd (niet druipend) met een vloeibare zeepoplossing (5 ml vloeibaar afwasmiddel per 3,8 liter warm leidingwater) om de buitenkant van het apparaat, de verwarmingsplaat en de afdichting van de luchtinlaat van de luchtbevochtiger te reinigen.
4. Ga met de doek in de locaties rond de therapieknop, de afdichting van de luchtinlaat/-uitlaat van de luchtbevochtiger en eventuele andere plaatsen waar vuil lastig te verwijderen is. Zorg ervoor dat al het zichtbare vuil wordt verwijderd.
5. Gebruik een pluisvrije doek bevochtigd (niet druipend) met leidingwater om alle restanten van het reinigingsmiddel te verwijderen.
6. Controleer of het apparaat schoon is. indien nodig herhaalt u de reinigingsstappen totdat alle oppervlakken zichtbaar schoon zijn.
7. Laat het apparaat volledig drogen voordat u het opnieuw aansluit op een voedingsbron.
8. Inspecteer het apparaat en alle circuitonderdelen (filter, slang en masker) op schade als barsten, scheuren of afgebroken delen. Controleer of de afdichting van de luchtinlaat/-uitlaat correct is geïnstalleerd en niet is losgeraakt. Vervang alle beschadigde onderdelen.

Thuis reinigen: watertank luchtbevochtiger (deksel, voet watertank en afdichting watertank)

Reinig de watertank van de luchtbevochtiger vóór het eerste gebruik. Reinig deze dagelijks handmatig. De watertank van de luchtbevochtiger kan ook wekelijks worden gereinigd in het bovenste rek van een afwasmachine.

1. Druk op de therapieknop om de luchtstroom te stoppen en laat de verwarmingsplaat en het water afkoelen.
2. Verwijder de watertank uit het apparaat en verwijder het deksel en de afdichting van de watertank van de voet van de tank.
3. Was de watertank van de luchtbevochtiger (deksel, voet watertank en afdichting watertank) in de afwasmachine (alleen bovenste rek) of in een oplossing van warm leidingwater en een mild vloeibaar afwasmiddel (5 ml vloeibaar afwasmiddel per 3,8 liter warm water) met een borstel met zachte haren om aangekoekt vuil te verwijderen.
Opmerking: let goed op alle hoeken en spleten.
4. Dompel elk onderdeel afzonderlijk één minuut volledig in leidingwater, beweeg het flink heen en weer en spoel het af.
5. Laat alle onderdelen aan de lucht drogen.
6. Controleer de watertank van de luchtbevochtiger op schade. Indien onderdelen tekenen van slijtage of schade vertonen, dient u contact op te nemen met uw thuiszorgverleener voor vervanging.
7. Plaats de afdichting van de watertank terug. Schuif hiervoor de afdichting in de achterkant van de voet van de tank en druk de afdichting vervolgens omlaag totdat deze zich volledig in de voet van de watertank bevindt.



8. Vul de watertank van de luchtbevochtiger niet hoger dan tot aan de maximale vullijnen met gedestilleerd water en plaats deze vervolgens terug.

Thuis desinfecteren: watertank luchtbevochtiger (deksel, voet watertank en afdichting watertank)

Desinfecteer de watertank van de luchtbevochtiger wekelijks.

Vereisten:

- 70% isopropylalcohol (oplossing van 70% isopropylalcohol in water)
- 1. Zorg voordat u het apparaat desinfecteert dat het is gereinigd volgens de instructies in het vorige gedeelte 'Thuis reinigen: watertank luchtbevochtiger' van de gebruikershandleiding bij het apparaat.
- 2. Dompel de tank van de luchtbevochtiger (deksel, voet watertank en afdichting watertank) 5 minuten onder in 70% isopropylalcohol.
- 3. Spoel alle onderdelen van de tank van de luchtbevochtiger ten minste 1 minuut af met leidingwater.
- 4. Laat alle onderdelen aan de lucht drogen.
- 5. Controleer de watertank van de luchtbevochtiger op schade. Indien onderdelen tekenen van slijtage of schade vertonen, dient u contact op te nemen met uw thuiszorgverlener voor vervanging.

Thuis reinigen: slangen

Reinig de slang, de maskeradapter (indien meegeleverd) en de verbindingen vóór het eerste gebruik en daarna wekelijks met de hand. Gooi de slang elke 6 maanden weg en vervang deze.

- 1. Koppel de flexibele slang los van het apparaat.
- 2. Reinig de slang voorzichtig, inclusief eventuele adapters of aansluitingen, in een oplossing van warm leidingwater en een mild vloeibaar afwasmiddel (5 ml vloeibaar afwasmiddel per 3,8 liter warm water) om aangekoekt vuil naar behoren te verwijderen van de slang, adapters en aansluitingen. Beweeg de slang rustig met de hand heen en weer zodat de binnenkant van de slang wordt gereinigd.
- 3. Spoel grondig met water om alle zeepresten uit de slang, adapters en aansluitingen te verwijderen en laat aan de lucht drogen. Verzeker u ervan dat alle onderdelen droog zijn voordat u deze weer gebruikt.
- 4. Controleer visueel of de slang schoon is. Herhaal de reiniging indien deze er niet schoon uitziet.
- 5. Inspecteer de slang op beschadiging of slijtage (barsten, scheuren, gaatjes enzovoort). Gooi deze indien nodig weg en vervang deze.

Onderhoud van de filters

Opmerkingen

- Alleen door Philips geleverde filters mogen worden gebruikt als vervangingsfilters.
- Vervang het blauwe ultrafijne wegwerpfilter als het beschadigd is of als vuil zich opgehoopt heeft.

In de thuisomgeving moet het ultrafijne wegwerpfilter na 30 nachten gebruik worden vervangen, of eerder, als het er verstopt uitziet. Het ultrafijne filter mag NIET worden afgespoeld.

Bij normaal gebruik in de thuisomgeving dient u het grijze herbruikbare filter ten minste om de twee weken af te spoelen en dit om de zes maanden door een nieuw filter te vervangen.

1. Als het apparaat werkt, stopt u de luchtstroom door op de therapieknop te drukken. Haal de stekker van het apparaat uit het stopcontact.
2. Verwijder de watertank voor toegang tot het filtergebied en haal vervolgens het filter uit het apparaat. Raadpleeg het gedeelte 'Luchtfilters aanbrengen/vervangen' eerder in deze handleiding.
3. Breng het herbruikbare filter naar de gootsteen en laat warm leidingwater door het witte middengedeelte van het filter stromen om vuil weg te spoelen.
4. Schud met het filter zodat er zoveel mogelijk water uit loopt.
5. Laat het filter volledig aan de lucht drogen voordat u het terugplaats. Vervang het filter als dit beschadigd is.
6. Plaats het filter terug in de toegang voor de filter op het apparaat.

Onderhoud

Het apparaat heeft geen routineonderhoud nodig.

Waarschuwing: Als u onverklaarbare veranderingen in de werking van dit apparaat opmerkt, als het ongewone of scherpe geluiden maakt, als het is gevallen of verkeerd is gehanteerd, als er water in de behuizing is binnengedrongen of als de behuizing is gebrokkeld, trekt u het netsnoer van het apparaat uit het stopcontact en staakt u het gebruik van het apparaat. Neem contact op met uw thuiszorgverlener.

8. Technische specificaties

Omgevingsspecificaties

Bedrijfstemperatuur	Apparaat: 5 °C tot 35 °C
Temperatuur tijdens opslag	-20 °C tot 60 °C
Relatieve vochtigheid (tijdens bedrijf en opslag)	15 tot 95% (niet-condenserend)
Atmosferische druk	Apparaat: 101 tot 77 kPa (0 tot 2286 m)

Fysieke gegevens

Afmetingen	L 273,81 mm x b 158,5 mm x h 84,83 mm
Gewicht (lege watertank en zonder voeding)	1040 g

Levensduur

De verwachte levensduur van de DreamStation 2 Advanced is vijf (5) jaar.

De verwachte levensduur van de watertank voor de luchtbevochtiger van de DreamStation 2 Advanced is één (1) jaar.

De verwachte levensduur van de afdichting van de luchtinlaat/-uitlaat voor de luchtbevochtiger van de DreamStation 2 is één (1) jaar.

Naleving van normen

Dit apparaat is ontworpen om te voldoen aan de volgende richtlijnen:

- IEC 60601-1 Algemene vereisten voor de veiligheid en prestaties van medische elektrische apparatuur
- IEC 60601-1-11 Algemene eisen voor basisveiligheid en essentiële prestatie van medische verzorging in de woonomgeving
- IEC 60601-1-6 Algemene vereisten voor de veiligheid - Bruikbaarheid
- IEC 62366 Medische apparatuur - Aanbrengen van bruikbaarheid-engineering aan medische apparatuur
- IEC 62304 Software voor medische hulpmiddelen - Processen in levenscyclus van programmatuur
- ISO 80601-2-70 Slaapapneu-apparatuur voor ademhalingstherapie
- ISO 80601-2-74 Beademingstoestellen
- EN 60601-1-2 Elektromagnetische compatibiliteit

Classificatie volgens IEC 60601-1

Type bescherming tegen elektrische schokken	Apparatuur van klasse II
Mate van bescherming tegen elektrische schokken	Toegepast onderdeel voldoet aan veiligheidsnorm klasse BF
Mate van bescherming tegen binnendringen van water	<p>Apparaat: druipwaterdicht, IP22</p> <p>Het eerste kenmerkende cijfer - 2 - Bescherming tegen binnendringen van harde vreemde voorwerpen met een diameter van $\geq 12,5$ mm.</p> <p>Toelichting: beschermd tegen toegang tot gevaarlijke onderdelen door vingers en beschermd tegen harde vreemde voorwerpen met een diameter van 12,5 mm of groter.</p> <p>Het tweede kenmerkende cijfer - 2 - Bescherming tegen schadelijk binnendringen van water (15° gekanteld).</p> <p>Toelichting: beschermd tegen verticaal vallende waterdruppels wanneer de behuizing 15° omhoog is gekanteld.</p>
Bedrijfsmodus	Continu
Elektrische specificaties	Netstroomverbruik: 100-240 V AC, 50/60 Hz, 2,0-1,0 A
Waterinhoud	325 ml op aanbevolen waterpeil
Verwarmingsplaat	Max. temperatuur: 68 °C
Vochtigheid	<p>Vochtigheid_{min} uitgang: ≥ 12 mg H₂O/l</p> <p>Gemeten bij verwachte lekkage met therapiedrukwaarden, 17 °C-35 °C, 15% RV voor alle compatibele slangen.</p>
Maximumtemperatuur van afgegeven gas	< 43 °C

Opgegeven geluidsemissiewaarden bestaande uit twee getallen (conform ISO 4871)

Slangmaat	Geluidsdrukniveau	Onzekerheid	Geluidsvermogensniveau	Onzekerheid
Slangtype 15 en 22 (mm)	27 dB(A)	2 dB	35 dB(A)	2 dB
Slangtype 12 (mm)	27 dB(A)	2 dB	35 dB(A)	2 dB

Druknauwkeurigheid

Drukstappen: 4-20 cmH₂O (in stappen van 0,5 cmH₂O)

Maximale statische en dynamische druknauwkeurigheid, conform ISO 80601-2-70:2015:

Tube Type (Slangtype)	Statisch	Dynamisch 4 t/m 20 cmH ₂ O
Slangtype 15 en 22 (mm)	± 0,5 cmH ₂ O	± 1,0 cmH ₂ O
Slangtype 12 (mm)	± 1,0 cmH ₂ O	± 2,0 cmH ₂ O

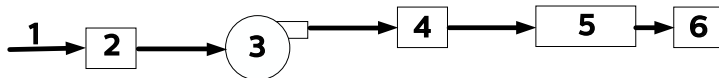
De statische druknauwkeurigheid heeft een meetonzekerheid van 1,31%.

De dynamische druknauwkeurigheid heeft een meetonzekerheid van 2,70%.

Maximaal debiet (gebruikelijk)

Slangtype	Debit	Testdruk (cmH ₂ O)				
		4	8	12	16	20
Slangtype 12 (mm) (verwarmd of niet-verwarmd)	Gemiddeld debiet bij de patiëntenaansluitpoort (l/min)	120	117	108	101	92
Slangtype 15 (mm) (verwarmd of niet-verwarmd)	Gemiddeld debiet bij de patiëntenaansluitpoort (l/min)	121	135	125	116	107
Slangtype 22 (mm)	Gemiddeld debiet bij de patiëntenaansluitpoort (l/min)	122	141	131	122	112

Pneumatisch diagram ISO 80601-2-70



Nr.	Functie
1	Lucht
2	Filter en luchtinlaat
3	Blazer
4	Luchttuitlaat
5	Slang van 1,83 m
6	Masker

Kennisgevingen over draadloze systemen

- Het woordmerk Bluetooth® en de bijbehorende logo's zijn gedeponeerde handelsmerken van Bluetooth SIG, Inc. en ieder gebruik van deze merken door Philips Resironics vult onder een licentie. Andere handelsmerken en handelsnamen zijn eigendom van de betreffende eigenaren.
- Het DreamStation 2-apparaat is in staat gegevens te verzenden tussen het therapieapparaat en een mobiel apparaat. De verbinding tussen het therapieapparaat en een mobiel apparaat is versleuteld.
- Een klein gedeelte van de firmware die gegevenscodering uitvoert op het DreamStation 2-apparaat wordt gebruikt onder de licenties Apache 2.0 en Mozilla 2.0. Deze licenties zijn beschikbaar op:
www.apache.org/licenses/LICENSE-2.0 en <https://www.mozilla.org/en-US/MPL/2.0/>
- Dit product voldoet aan de vereisten voor RF-blootstelling wanneer het wordt geplaatst op een afstand van ten minste 20 cm van de behuizing.
- Dit apparaat is een gecertificeerd Bluetooth-radioapparaat met: FCC ID (VS): THO1141623
- Het gebruik van niet-originale, niet door de fabrikant goedgekeurde accessoires kan de plaatselijke richtlijnen met betrekking tot RF-blootstelling overtreden en dient te worden vermeden.

- Dit apparaat voldoet aan deel 15 van de FCC-regels. Gebruik is onderhevig aan de volgende twee voorwaarden: (1) Dit apparaat mag geen schadelijke interferentie veroorzaken en (2) dit apparaat moet eventuele ontvangen interferentie aanvaarden, met inbegrip van interferentie die een ongewenste werking van het apparaat kan veroorzaken. Deze apparatuur is getest en voldoet aan de limieten voor een digitaal apparaat van klasse B volgens deel 15 van de FCC-regels. Deze limieten zijn ontworpen om redelijke bescherming tegen schadelijke interferentie te bieden in een installatie in een woonomgeving. Deze apparatuur genereert en gebruikt radiofrequentie-energie en kan deze uitstralen. Ook kan deze schadelijke interferentie voor radiocommunicatie veroorzaken als deze niet volgens de instructies wordt geïnstalleerd en gebruikt. Er is echter geen garantie dat er geen interferentie optreedt in een bepaalde installatie. Als deze apparatuur schadelijke interferentie in radio, tv of andere apparaten veroorzaakt, wat kan worden vastgesteld door de apparatuur in en uit te schakelen, wordt de gebruiker aangeraden de interferentie te verhelpen door een of meerdere van de volgende maatregelen te treffen:
 - Verplaats de ontvangstantenne (op radio, tv of een ander apparaat) of richt deze anders.
 - Vergroot de afstand tussen de apparatuur en de ontvanger.
 - Sluit de apparatuur aan op een stopcontact in een ander stroomcircuit dan waarop de ontvanger is aangesloten.
 - Neem contact op met de leverancier van het apparaat voor hulp.
- Hierbij verklaart Respirationics, Inc. dat de productserie DreamStation 2 voldoet aan richtlijn 2014/53/EU. De volledige tekst van de conformiteitsverklaring van de EU is beschikbaar via de volgende internetpagina:
<https://www.usa.philips.com/healthcare/about/support/resource-center>

Radiospecificaties

Cellulair

Frequentiebereik in bedrijf	3G UMTS: 800, 850, 900, 1900, 2100 MHz 2G GSM: 850, 900, 1800, 1900 MHz
Maximaal uitgangsvermogen	3G UMTS: 24 dBm 2G GSM: 33 dBm
Modulatie	3G UMTS: QPSK 2G GSM: GMSK, 8-PSK

Bluetooth

Frequentiebereik in bedrijf	2,4-2,4835 GHz
Maximaal uitgangsvermogen	3 dBm
Modulatie	GFSK
Bandbreedte	2 MHz

Inlaatpoortfilters

Pollenfilter	100% polyester 88% efficiënt bij een grootte van 7-10 micron
Ultrafijn filter	Gemengde synthetische vezels 95% efficiënt bij een grootte van 0,5-0,7 micron

Specificaties van verwarmde slang

Maximaal aanbevolen druk	20 cmH ₂ O
Binnendiameter	15 mm (HT15) 12 mm (HT12)
Lengte	1,83 m
Temperatuurinterval van verwarmde slang	16 tot 30 °C
Temperatuur waarbij verwarmde slang wordt uitgeschakeld	≤ 41 °C
Materiaal	Flexibele plastic en elektrische componenten

Weggooien

Voer dit product af overeenkomstig plaatselijk geldende inzamelings- en recyclingvoorschriften. Ga voor meer informatie naar www.philips.com/recycling.

9. EMC-informatie

Uw apparaat is ontwikkeld om gedurende de gebruiksduur zonder extra onderhoud te voldoen aan de EMC-normen. Er is altijd een mogelijkheid om uw DreamStation 2 Advanced-therapieapparaat te verplaatsen binnen een omgeving met andere apparaten met hun eigen onbekende EMC gedrag. Als u vermoedt dat uw eenheid wordt beïnvloed doordat deze dichter in de buurt van een ander apparaat is geplaatst, plaatst u de apparaten verder van elkaar om het probleem te verhelpen.

Nauwkeurigheid van druk en debiet

Als u vermoedt dat de nauwkeurigheid van druk en/of debiet wordt beïnvloed door EMC-interferentie, verwijdert u de stroombron en verplaats u het apparaat. Als de prestaties nog steeds worden beïnvloed, stopt u met het gebruik van het apparaat en neemt u contact op met uw thuiszorgverlener.

Nauwkeurigheid SpO₂ en hartfrequentie

Het DreamStation 2-therapieapparaat is ontworpen om de SpO₂- en hartfrequentie-oxymetriegegevens binnen de specificatie van nauwkeurigheid beschreven in de gebruiksaanwijzing van de sensorfabrikant vast te leggen. Wanneer gedurende 4 uur met succes oxymetriegegevens zijn verzameld, geeft het apparaat dit aan met de melding 'De registratie van uw pulsoxymetrie is gelukt'. Als u vermoedt dat uw eenheid door EMC-interferentie wordt beïnvloed, sluit u de voeding af en verplaats u het apparaat. Als de prestaties nog steeds worden beïnvloed, stopt u met het gebruik van het apparaat en neemt u contact op met uw thuiszorgverlener.

Leidraad en fabrikantenverklaring - elektromagnetische emissies - dit apparaat is bestemd voor gebruik in de hieronder aangegeven elektromagnetische omgeving. De gebruiker van dit apparaat dient ervoor te zorgen dat het in een dergelijke omgeving wordt gebruikt.

EMISSIONSTEST	NALEVING	ELEKTROMAGNETISCHE OMGEVING - RICHTLIJNEN
RF-emissies CISPR 11	Groep 1	Het apparaat gebruikt RF-energie uitsluitend voor de interne werking. De RF-emissies zijn derhalve zeer laag en het is niet waarschijnlijk dat ze enige storing veroorzaken in nabije elektronische apparatuur.
RF-emissies CISPR 11	Klasse B	
Harmonische emissies IEC 61000-3-2	Klasse A	Het apparaat is geschikt voor gebruik in alle gebouwen, met inbegrip van woningen en andere gebouwen die rechtstreeks zijn aangesloten op het openbare laagspanningsnet.
Spanningsschommelingen/ flukkeremissies IEC 61000-3-3	Voldoet	
Emissie van radiofrequentie- energie RTCA/DO-160G Deel 21	Categorie M	Dit apparaat is geschikt voor gebruik aan boord van commerciële vliegtuigen in de passagierscabine.

Leidraad en fabrikantenverklaring - elektromagnetische immuniteit - dit apparaat is bestemd voor gebruik in de hieronder aangegeven elektromagnetische omgeving. De gebruiker van dit apparaat dient ervoor te zorgen dat het in een dergelijke omgeving wordt gebruikt.

IMMUNITEITSTEST	IEC 60601-TESTNIVEAU	NALEVINGSNIVEAU	ELEKTROMAGNETISCHE OMGEVING - RICHTLIJN
Elektrostatische ontlasting (ESD) IEC 61000-4-2	±8 kV contact Ontlasting via lucht ±2 kV, ±4 kV, ±8 kV en ±15 kV	±8 kV contact Ontlasting via lucht ±2 kV, ±4 kV, ±8 kV en ±15 kV	Vloeren moeten van hout, beton of keramische tegels zijn. Als vloeren met synthetisch materiaal zijn bedekt, moet de relatieve vochtigheid minstens 35% bedragen.
Snelle elektrische transiënten/bursts IEC 61000-4-4	±2 kV voor voedingskabels, herhalingsfrequentie 100 kHz.	±2 kV voor voedingskabels, herhalingsfrequentie 100 kHz.	De netvoedings-kwaliteit moet die van een typische woon- of ziekenhuisomgeving zijn.
	±1 kV voor ingangs-/uitgangskabels, herhalingsfrequentie 100 kHz.	N.v.t. - het apparaat heeft geen I/O-gebruikerslijnen die langer zijn dan 3 m.	
Stroompiek IEC 61000-4-5	±1 kV differentiële modus ±2 kV algemene modus	±1 kV differentiële modus N.v.t.: Het apparaat is van klasse 2 en is niet aangesloten op aarde.	De netvoedings-kwaliteit moet die van een typische woon- of ziekenhuisomgeving zijn.

IMMUNITEITSTEST	IEC 60601-TESTNIVEAU	NALEVINGSNIVEAU	ELEKTROMAGNETISCHE OMGEVING - RICHTLIJN
Spanningsdalingen, korte onderbrekingen en spanningsverschillen in voedingsingangslijnen IEC 61000-4-11	<p>< 5% U_T (> 95% daling in U_T) gedurende 0,5 cyclus in stappen van 45 graden</p> <p>< 5% U_T (> 95% daling in U_T) gedurende 1 cyclus</p> <p>70% U_T (30% daling in U_T) gedurende 0,5 seconden</p> <p>< 5% U_T (> 95% daling in U_T) gedurende 5 seconden</p>	<p>< 5% U_T (> 95% daling in U_T) gedurende 0,5 cyclus in stappen van 45 graden</p> <p>< 5% U_T (> 95% daling in U_T) gedurende 1 cyclus</p> <p>70% U_T (30% daling in U_T) gedurende 0,5 seconden</p> <p>< 5% U_T (> 95% daling in U_T) gedurende 5 seconden</p>	De netvoedingskwaliteit moet die van een typische woon- of ziekenhuisomgeving zijn. Als de gebruiker van het apparaat een continue werking ver eist tijdens netspanningsonderbrekingen, wordt aanbevolen om het apparaat op een noodstroomvoeding (UPS) of accu aan te sluiten.
Netfrequentie (50/60 Hz) magnetisch veld IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	De door de stroomfrequentie opgewekte magnetische velden moeten de gebruikelijke waarden voor een gangbare ziekenhuis- of woonomgeving hebben.

OPMERKING: U_T is de netspanning voorafgaand aan toepassing van het testniveau.

Leidraad en fabrikantenverklaring - elektromagnetische immuniteit - dit apparaat is bestemd voor gebruik in de hieronder aangegeven elektromagnetische omgeving. De gebruiker van dit apparaat dient ervoor te zorgen dat het in een dergelijke omgeving wordt gebruikt.

IMMUNITEITS-TEST	IEC 60601-TESTNIVEAU	NALEVINGSNIVEAU	ELEKTROMAGNETISCHE OMGEVING - RICHTLIJNEN
Geleide RF IEC 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz tot 80 MHz 6 Vrms Amateurradio- en ISM-frequentiebanden (industrieel, wetenschappelijk, medisch) tussen 150 kHz en 80 MHz	3 Vrms 150 kHz tot 80 MHz 6 Vrms Amateurradio- en ISM-frequentiebanden (industrieel, wetenschappelijk, medisch) tussen 150 kHz en 80 MHz	Draagbare en mobiele RF-communicatieapparatuur mag niet dichter bij enig onderdeel van het apparaat worden gebruikt, waaronder kabels, dan de aanbevolen scheidingsafstand van 30 cm. Er kan storing optreden in de omgeving van apparatuur waarop het volgende symbool is aangebracht: 
Uitgestraalde RF IEC 61000-4-3	10 V/m 80 MHz tot 2,7 GHz Frequenties voor telecommunicatie zoals vermeld in artikel 8.10 van IEC 60601-1-2:2014: 450, 810, 870, 930, 1720, 1845, 1970 en 2450 MHz bij 28 V/m 385 MHz bij 27 V/m 710, 745, 780, 5240, 5500 en 5785 MHz bij 9 V/m	10 V/m 28 V/m 27 V/m 9 V/m	



FAA-naleving

Voor wie het aangaat:

De volgende Philips DreamStation 2-apparaten voldoen aan de commerciële EMI/RFI-vereisten voor vliegtuigen:

- DreamStation 2 CPAP Advanced
- DreamStation 2 Auto CPAP Advanced

Philips heeft de vermelde apparaten ontworpen voor en getest op naleving van sectie 21, categorie M, RTCA DO-160 EMI/RFI-vereisten zoals gespecificeerd in de *Code of Federal Regulations* (Wetboek van federale regels) 14 CFR 382 “*Nondiscrimination on the Basis of Disability in Air Travel; Final Rule*” (Niet-discriminatie op basis van beperkingen bij vliegreizen; definitieve regel).

De hierboven genoemde componenten mogen in overeenstemming met deze vereisten aan boord van een vliegtuig worden gebruikt zonder verdere tests door de luchtvaartmaatschappij.

Als u nog vragen hebt met betrekking tot onze producten, kunt u de klantenservice van Philips Respironics bellen op +1-724-387-4000. U kunt ook het volgende adres gebruiken:

Respironics Inc.
1001 Murry Ridge Lane
Murrysville, PA 15668, VS

www.philips.com/respironics

Beperkte garantie

Respironics, Inc., een bedrijf van Philips ('Philips Respiration') , biedt deze niet-overdraagbare beperkte garantie voor de DreamStation 2 ('product') aan de klant die het product rechtstreeks bij Philips Respiration aanschaft.

Wat wordt gedeckt onder deze garantie: Philips Respiration garandeert dat elk nieuw product vrij is van materiaal- en productiefouten en bij normaal, juist gebruik en onderhoud in overeenstemming met de toepasselijke instructies conform de productspecificaties werkt. Uitsluitingen worden hieronder vermeld.

Garantieperiode: twee (2) jaar vanaf de datum van verzending naar de koper of de datum van installatie door de koper voor de eindgebruiker (de latere datum is van toepassing), met de volgende uitzondering:

De garantieperiode voor accessoires, vervangingsonderdelen en wegwerpartikelen met inbegrip van maar niet beperkt tot slangen, filters, draagtas en netsnoer is 90 dagen erkend vanaf de datum van verzending aan de oorspronkelijke koper.

Wat niet wordt gedeckt onder deze garantie: Deze garantie is niet van toepassing op software die met het product is meegeleverd, omdat de softwaregarantie is inbegrepen in de softwarelicentie. Deze garantie dekt geen schade of letsel aan de producten, persoonlijke eigendommen of personen als gevolg van ongevallen, verkeerd gebruik, misbruik, overmacht, binnendringen van water, niet-goedgekeurde reinigings- en desinfectiemethoden op basis van ozon, andere niet-goedgekeurde reinigings- en desinfectiemethoden, reparatie of wijziging door een ander dan Philips Respiration of bevoegd onderhoudspersoneel, bediening die niet overeenkomstig met de bepalingen in de bedieningshandleiding en de instructies heeft plaatsgevonden, onvoldoende zorg, de stopzetting van een netwerk (bijv. 2G, 3G enz.) door een provider (bijv. ATT, Verizon enz.) of andere fouten die geen verband houden met materiaal of productie. Deze garantie is niet overdraagbaar. Indien Philips Respiration van mening is dat een product dat voor onderhoud is gereturneerd of het aangegeven probleem niet wordt gedeckt onder deze garantie, kan Philips Respiration beoordelingskosten en verzendkosten voor retournering in rekening brengen.

Wat Philips Respiration zal doen: als een product in de eerste 90 dagen na de datum van oorspronkelijke verzending niet aan de bovenstaande garantie voldoet, zal Philips Respiration het apparaat vervangen door een nieuw product. Als een product later in de toepasselijke garantieperiode niet voldoet aan de hierboven vermelde garanties, zal Philips Respiration naar eigen oordeel het product repareren of vervangen of de oorspronkelijke aankoopprijs restituieren. Philips Respiration kan bij reparatie nieuwe of gereviseerde montages, componenten en onderdelen gebruiken en bij vervanging nieuwe of opnieuw gecertificeerde apparaten leveren. De oorspronkelijke garantieperiode blijft van toepassing op elk product dat of elke component van een product die is gerepareerd of vervangen onder deze garantie.

Garantiedisclaimer; beperkingen van aansprakelijkheid: BEHALVE VOOR ZOVER IN DEZE BEPERKTE GARANTIE IS UITEENGEZET, VERLEENT PHILIPS RESPIRONICS GEEN GARANTIES, UITDRUKKELIJK, IMPLICIET, WETTELIJK NOCH ANDERSZINS, BETREFFENDE HET PRODUCT, DE KWALITEIT VAN HET PRODUCT OF DE WERKING VAN HET PRODUCT. PHILIPS RESPIRONICS WIJST SPECIFIEK DE IMPLICIETE GARANTIES AF VAN VERKOOPBAARHEID EN GESCHIKTHEID VOOR EEN SPECIFIEK DOEL. IN GEEN ENKEL GEVAL KAN PHILIPS RESPIRONICS ONDER DEZE GARANTIES WORDEN AANGESPROKEN VOOR EEN BEDRAG DAT HOGER IS DAN DE OORSPRONKELIJKE AANKOOPPRIJS OF IS PHILIPS RESPIRONICS AANSPRAKELIJK VOOR ECONOMISCH VERLIES, WINSTDERVING, OVERHEAD, BIJZONDERE, INCIDENTELE OF GEVOLGSCHADE. Reparatie, vervanging of teruggave van de aankoopprijs door Philips Respirationics is het enige en uitsluitende verhaal van de oorspronkelijke koper onder deze garantie.

Deze garantie geeft u specifieke wettelijke rechten en u kunt ook andere rechten hebben die van land tot land of van staat tot staat verschillen. Sommige staten of landen staan de uitsluiting of beperking van incidentele schade of gevolgschade niet toe, waardoor bovenstaande uitsluiting of beperking mogelijk niet op u van toepassing is.

Voor garantieondersteuning: patiënten kunnen contact opnemen met de plaatselijke erkende Philips Respirationics-dealer en dealers kunnen contact opnemen met Respirationics, Inc. via:

1001 Murry Ridge Lane

Murrysille, Pennsylvania 15668-8550 VS

+1-724-387-4000



Respironics Inc.
1001 Murry Ridge Lane
Murrysville, PA 15668 USA



Respironics Deutschland GmbH & Co. KG
Gewerbestrasse 17
[EC REP] 82211 Herrsching, Germany



REF 1143597



1143597 R02
ZL 04/13/2022
FR, DE, NL