

AirCurve[™]10 ST



DEUTSCH

Willkommen

Das AirCurve 10 ST ist ein hochwertiges BiLevel-Gerät von Resmed.

W	WA	RN	IJN	G
<u> </u>	V V / \		\mathbf{O}	

Lesen Sie bitte vor dem	Gebrauch des	Geräts die gesamte	Gebrauchsanweisung
aufmerksam durch.			

- □ Verwenden Sie das Gerät entsprechend der / dem in dieser Gebrauchsanweisung angegebenen Indikation / Verwendungszweck.
- □ Die Anweisungen des verschreibenden Arztes haben Vorrang vor den Informationen in dieser Gebrauchsanweisung.

Indikationen

AirCurve 10 ST

Das AirCurve 10 ST ist ein Gerät für die Behandlung von Schlafapnoe bei Patienten mit einem Gewicht von über 13 kg. Es ist für die Verwendung zu Hause und im Krankenhaus vorgesehen.

Der Befeuchter ist zum Gebrauch durch einen einzigen Patienten in der häuslichen Umgebung und zur Wiederverwendung im Krankenhaus bzw. an einer medizinischen Einrichtung bestimmt.

Kontraindikationen

Die Behandlung mit positivem Atemwegsdruck kann bei einigen Patienten mit den folgenden Erkrankungen kontraindiziert sein:

7	schwere	bullöse	Lungenerkrankur	าต
_	301111 010	Danosc	Langonomiama	19

_	_					
пР	neumoth	noray o	dar Pr	naumam	adiacti	num

pathologisch	niedriger	Blutdruck,	insbesondere i	im Verbund mit	t intravaskulärem	Volumenmangel

Dehydrierung

□ Liquorfistel, kürzliche Schädeloperation oder Verletzungen.

Nebenwirkungen

Verständigen Sie Ihren verschreibenden Arzt bei ungewöhnlichen Schmerzen in der Brust, starken Kopfschmerzen oder verstärkter Atemlosigkeit. Bei einer akuten Infektion der oberen Atemwege muss die Behandlung unter Umständen vorübergehend unterbrochen werden.

Folgende Nebenwirkungen können bei der Behandlung mit dem Gerät auftreten:

Trockenheit von Nase, Mund oder Hals
Nasenbluten
Völlegefühl
Ohren- oder Nasennebenhöhlenbeschwerden

□ Augenreizungen

□ Hautausschläge.

Überblick

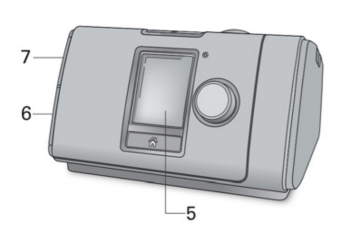
Zum Lieferumfang des AirCurve 10 gehören die folgenden Artikel:

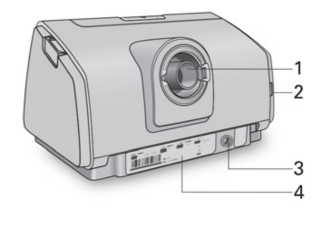
- □ Gerät
- Atemschlauch
- □ Standardfilter (im Gerät), 2 hypoallergene Filter
- □ Netzteil
- □ Tragetasche
- □ SD-Karte (bereits eingesteckt).

Bitte wenden Sie sich bezüglich der optional erhältlichen Zubehörteile zum Gerät an Ihren Leistungserbringer. Hierzu gehören:

- □ Atemschlauch (beheizbar und nicht beheizbar): ClimateLineAir[™], SlimLine[™], Standard
- ☐ HumidAir[™] Befeuchter
- □ Filter: Hypoallergener Filter, Standardfilter
- □ Air10[™] Gleichspannungswandler (12V / 24V)
- □ SD-Kartenleser
- □ Air10 Oximeteradapter
- □ Air10 USB-Adapter.

Informationen zu Ihrem Gerät





- 1 Luftauslass
- 2 Luftfilterabdeckung
- 3 Stromversorgungsbuchse
- 4 Seriennummer und Gerätenummer
- 5 Anzeige
- 6 Abdeckung für Adapteranschluss
- 7 Abdeckung für SD-Karte

Bedienoberfläche

Start-/Stopptaste

Bedienregler

Taste "Startseite"

Drücken, um die Therapie zu starten bzw. zu stoppen. Drücken Sie die Taste drei Sekunden lang, um in den Stromsparmodus zu gelangen.

Durch Drehen navigieren Sie durch das Menü und durch Drücken wählen Sie eine Option aus.

Durch Drehen stellen Sie eine ausgewählte Option ein und durch Drücken wird die geänderte Einstellung gespeichert.

Drücken Sie diese Taste, um zur Startseite zurückzukehren.

Zu verschiedenen Zeiten erscheinen verschiedene Symbole auf der Anzeige. Diese sind:

1

Rampe

A

Keine Funkverbindung



Funksignalstärke (grün)



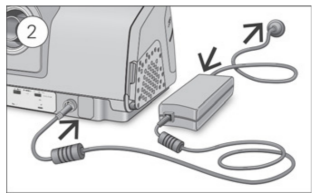
Flugmodus

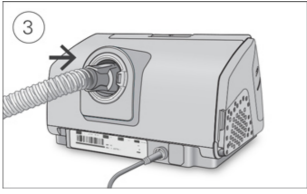


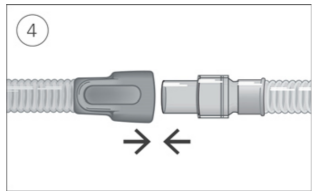
Funkübertragung nicht aktiviert (grau)

Therapie vorbereiten









- 1. Stellen Sie das Gerät auf eine stabile ebene Fläche.
- 2. Stecken Sie den Stromversorgungsstecker auf der Rückseite des Geräts ein. Verbinden Sie das Netzkabel mit dem Netzteil und der Steckdose.
- 3. Verbinden Sie den Atemschlauch fest mit dem Luftausgang auf der Rückseite des Geräts.
- 4. Verbinden Sie nun das Maskensystem fest mit dem freien Ende des Atemschlauches. Ausführliche Informationen finden Sie in der Gebrauchsanweisung für die Maske.

Empfohlene Masken sind auf www.resmed.com zu finden.

Therapie beginnen

- 1. Legen Sie die Maske an.
- 2. Drücken Sie Start/Stopp oder atmen Sie normal, wenn SmartStart aktiviert ist.

Sie können erkennen, dass Sie therapiert werden, wenn die Seite Schlafbericht angezeigt wird.



Der Druckbalken zeigt den inspiratorischen und exspiratorischen Druck in grün an. Der grüne Balken verlängert sich bei der Einatmung und verkürzt sich bei der Ausatmung.

Die Anzeige dunkelt sich nach kurzer Zeit automatisch ab. Sie können die Taste "Startseite" oder den Bedienregler drücken, um sie wieder einzuschalten. Bei einer Unterbrechung der Netzversorgung während der Behandlung startet das Gerät automatisch wieder, sobald die Netzversorgung wiederhergestellt ist.

Das AirCurve 10 Gerät verfügt über einen Lichtsensor, der die Helligkeit der Anzeige anhand des Raumlichtes anpasst.

Therapie beenden

- 1. Nehmen Sie die Maske ab.
- 2. Drücken Sie Start/Stopp. Alternativ stoppt die Therapie nach einigen Sekunden automatisch, wenn SmartStart aktiviert ist.

Der Schlafbericht zeigt nun eine Übersicht zu Ihrer letzten Therapiesitzung an.



Nutzung Std. – Gibt an, wie viele Stunden die Therapie in der letzten Sitzung angewandt wurde.

Maskensitz Dichtigkeit – Gibt an, wie gut die Abdichtung der Maske war:



Gute Abdichtung der Maske.



Erfordert Korrektur, siehe "Maskensitz".

Gesamtnutzung (nur in Deutschland) – Gibt an, wie viele Stunden lang Sie das Gerät insgesamt benutzt haben, seit Sie es erhalten haben.

Sofern der Leistungserbringer die entsprechenden Einstellungen vorgenommen hat, erscheinen außerdem:

Ereignisse pro Stunde – Gibt an, wie viele Apnoen und Hypopnoen pro Stunde aufgetreten sind.

Detailinfo – Durch Drehen am Bedienregler können Sie nach unten blättern und ausführlichere Nutzungsdaten einsehen.

Stromsparmodus

Ihr AirCurve 10 Gerät zeichnet Ihre Therapiedaten auf. Damit es die Daten an Ihren Leistungserbringer übermitteln kann, sollten Sie das Gerät nicht von der Stromversorgung trennen. Sie können jedoch den Stromsparmodus nutzen, um Energie zu sparen.

Stromsparmodus nutzen:

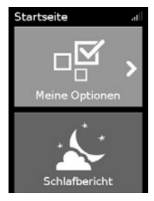
Drücken und halten Sie Start/Stopp drei Sekunden gedrückt.
 Die Anzeige wird dunkel.

Stromsparmodus verlassen:

Drücken Sie Start/Stopp einmal.
 Die Startseite wird angezeigt.

Meine Optionen

Das AirCurve 10-Gerät wurde von Ihrem Leistungserbringer auf Ihre Bedürfnisse abgestimmt. Eventuell möchten Sie jedoch einige Änderungen vornehmen, um die Therapie noch komfortabler zu gestalten.



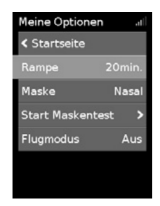


Markieren Sie Meine Optionen und drücken Sie auf den Bedienregler, um die aktuellen Einstellungen anzeigen zu lassen. Bei Bedarf können Sie die Optionen wie gewünscht anpassen.

Rampe

Die Rampe ermöglicht Ihnen einen besonders angenehmen Therapiestart. Sie beschreibt den Zeitraum, in dem der Druck von einem niedrigen Startdruck auf den verschriebenen Therapiedruck ansteigt.

Sie können die Rampe auf Aus oder 5 bis 45 Minuten einstellen.





Rampe einstellen:

- Drehen Sie in Meine Optionen den Bedienregler auf Rampe und drücken Sie anschließend auf den Bedienregler.
- 2. Drehen Sie den Bedienregler auf die gewünschte Einstellung für die Rampe und drücken Sie anschließend auf den Bedienregler, um die Änderung zu speichern.

Maskensitz

Die Funktion Maskensitz ist dazu bestimmt, Ihnen beim Auffinden möglicher Luftleckagen rund um Ihre Maske zu helfen.



Überprüfung des Maskensitzes:

- 1. Legen Sie Ihre Maske entsprechend den Anpassungshinweisen in der Gebrauchsanweisung für die Maske an.
- Drehen Sie in Meine Optionen den Bedienregler auf Start Maskentest und drücken Sie anschließend auf den Bedienregler.
 Das Gerät beginnt Luft abzugeben.
- 3. Korrigieren Sie den Sitz der Maske, des Maskenkissens und der Kopfbänder, bis als Ergebnis Gut angezeigt wird.

Um die Funktion Maskensitz zu stoppen, drücken Sie den Bedienregler oder Start/Stopp. Falls Sie keine gute Dichtigkeit der Maske erreichen können, wenden Sie sich bitte an Ihren Leistungserbringer.

Weitere Optionen

Eventuell hat Ihnen der Leistungserbinger den Zugriff auf die persönliche Einstellung einiger weiterer Optionen freigeschaltet.

Leckagealarm Wenn der Leckagealarm aktiviert ist, gibt das Gerät einen Signalton ab, wenn

zu viel Luft aus der Maske entweicht oder wenn Sie während der Therapie die

Maske abnehmen.

SmartStart Wenn SmartStart aktiv ist, beginnt die Therapie automatisch, sobald Sie in die

Maske atmen. Wenn Sie die Maske abnehmen, wird die Therapie nach einigen

Sekunden automatisch gestoppt.

Maske Diese Option zeigt an, welcher Maskentyp eingestellt ist. Wenn Sie

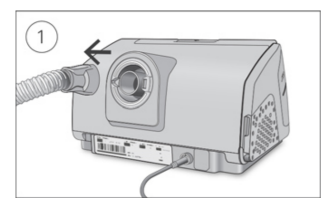
verschiedene Maskentypen verwenden, ändern Sie diese Einstellung

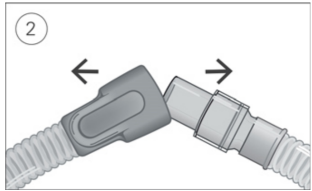
entsprechend, wenn Sie zu einer anderen Maske wechseln.

Pflege des Gerätes

Die regelmäßige Reinigung des AirCurve 10 Gerätes ist wichtig, damit Sie stets eine optimale Therapie erhalten. Die nachstehenden Abschnitte enthalten Hinweise zur Demontage, Reinigung, Prüfung und Montage des Gerätes.

Atemschlauch abziehen





- 1. Halten Sie den Atemschlauch an der Muffe fest und ziehen Sie ihn vorsichtig vom Gerät ab.
- 2. Halten Sie die Muffe des Atemschlauches und das Kniegelenk der Maske fest und ziehen Sie beide Teile vorsichtig auseinander.

Reinigung

Sie sollten das Gerät wöchentlich wie beschrieben reinigen. Ausführliche Anweisungen zur Reinigung Ihrer Maske entnehmen Sie bitte der Gebrauchsanweisung für die Maske.

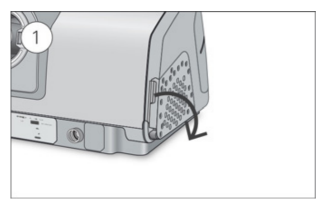
- 1. Waschen Sie den Atemschlauch in warmem Wasser mit einem milden Reinigungsmittel. Diese Teile dürfen nicht in der Wasch- oder Spülmaschine gewaschen werden.
- 2. Spülen Sie den Atemschlauch gut ab und lassen Sie ihn vor direktem Sonnenlicht und/oder Wärme geschützt an der Luft trocknen.
- 3. Wischen Sie das Gerät außen mit einem trockenen Tuch ab.

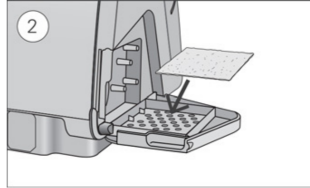
Überprüfung

Überprüfen Sie Atemschlauch und Luftfilter regelmäßig auf Schäden.

- 1. Überprüfen Sie den Atemschlauch und ersetzen Sie ihn, wenn er Löcher oder Risse aufweist.
- Überprüfen Sie den Luftfilter und ersetzen Sie ihn spätestens alle sechs Monate.
 Wechseln Sie den Luftfilter gegebenenfalls früher aus, wenn Defekte oder Verstopfungen durch Schmutz oder Staub vorliegen.

Luftfilter auswechseln:





- 1. Öffnen Sie die Luftfilterabdeckung und entnehmen Sie den alten Luftfilter. Er ist weder waschbar noch wiederverwendbar.
- Legen Sie einen neuen Luftfilter in die Luftfilterabdeckung und schließen Sie sie.
 Sorgen Sie dafür, dass immer ein Luftfilter eingesetzt ist, damit kein Wasser oder Staub in das Gerät eindringen kann.

Atemschlauch anschliessen

Wenn der Atemschlauch trocken ist, können Sie ihn wieder an das Gerät anschließen.

- 1. Verbinden Sie den Atemschlauch fest mit dem Luftauslass auf der hinteren Seite des Gerätes.
- 2. Verbinden Sie nun das Maskensystem mit dem freien Ende des Atemschlauches.

Therapiedaten

Das AirCurve 10 Gerät zeichnet Ihre Therapiedaten für Sie, Ihren Leistungserbringer und Ihren Arzt auf, damit nach Analyse und Bewertung eine ggf. erforderliche Anpassung Ihrer Therapie vorgenommen werden kann. Die aufgezeichneten Daten können entweder drahtlos oder über eine SD-Karte an Ihren Leistungserbringer und Ihren Arzt weitergegeben werden.

Datenübertragung

Ihr AirCurve 10 Gerät ist mit einem eingebauten Funkmodul ausgestattet, sodass Ihre Therapiedaten an Ihren Leistungserbringer drahtlos übermittelt werden können, um eine bessere Therapie für Sie zu ermöglichen. Dabei handelt es sich um eine optionale Funktion, die nur aktiviert wird, wenn Sie davon profitieren möchten. Der Leistungserbringer kann damit auch Ihre Therapieeinstellungen oder Ihre Software zügiger aktualisieren, damit Sie stets die bestmögliche Therapie erhalten.

Die Daten werden in der Regel übermittelt, nachdem die Therapie beendet ist. Um sicherzustellen, dass Ihre Daten übermittelt werden, lassen Sie Ihr Gerät stets an den Netzstrom angeschlossen und schalten Sie es nicht in den Flugmodus.

Hinweise:

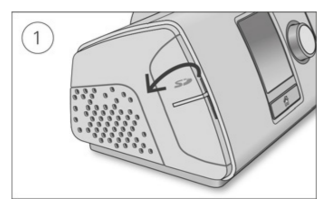
- Eventuell werden keine Therapiedaten übertragen, wenn Sie sich nicht in dem Land bzw. der Region aufhalten, in dem/der das Gerät erworben wurde.
- ☐ Geräte mit Funkübertragung sind möglicherweise nicht in allen Regionen erhältlich.

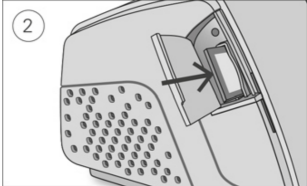
SD-Karte

Eine Alternative für die Übermittlung der Therapiedaten an Ihren Leistungserbringer und Ihren Arzt ist die SD-Karte. Ihr Leistungserbringer bittet Sie eventuell, die SD-Karte mit der Post einzuschicken oder persönlich abzugeben. Entnehmen Sie die SD-Karte, wenn Ihr Leistungserbringer Sie dazu auffordert.

Nehmen Sie die SD-Karte nicht heraus, wenn die Leuchte oberhalb der SD-Karte blinkt.

So entnehmen Sie die SD-Karte:





- 1. Öffnen Sie die Abdeckung für die SD-Karte.
- 2. Drücken Sie auf die SD-Karte, um sie dann zu entnehmen. Entnehmen Sie die SD-Karte aus dem Gerät.

Legen Sie die SD-Karte in den Schutzumschlag und schicken Sie sie an Ihren Leistungserbringer.

Weitere Informationen zur SD-Karte finden Sie auf dem mit Ihrem Gerät mitgelieferten Schutzumschlag der SD-Karte.

Hinweis: Die SD-Karte darf nicht für irgendeinen anderen Zweck verwendet werden.

Reisen

Sie können Ihr AirCurve 10 Gerät überall hin mitnehmen. Beachten Sie einfach die folgenden Punkte:

- □ Benutzen Sie die mitgelieferte Tragetasche, um Schäden am Gerät zu vermeiden.
- □ Denken Sie daran, das passende Netzkabel für Ihr Reiseziel mitzunehmen. Informationen zum Erwerb von Netzkabeln erhalten Sie von Ihrem Leistungserbringer.

Flugreisen

Sie können Ihr AirCurve 10 Gerät als Handgepäck mit ins Flugzeug nehmen. Medizinprodukte gelten nicht als Gepäckstücke im Sinne des Handgepäcklimits.

Das AirCurve 10 Gerät erfüllt die Auflagen der Federal Aviation Administration (FAA) und darf daher im Flugzeug benutzt werden. Zertifikate, aus denen die Einhaltung der Vorschriften für Flugreisen hervorgeht, stehen auf der ResMed Webseite zum Download bereit.

Wenn Sie das Gerät im Flugzeug benutzen, schalten Sie den Flugmodus ein.





Einschalten des Flugmodus:

- Drehen Sie in Meine Optionen den Bedienregler auf Flugmodus und drücken Sie anschließend auf den Bedienregler.
- 2. Drehen Sie den Bedienregler auf Ein und drücken Sie anschließend auf den Bedienregler, um die Änderung zu speichern.

Das Flugmodus-Symbol wird rechts oben im Bildschirm angezeigt.

Fehlersuche

Falls es zu Problemen kommen sollte, gehen Sie bitte die folgenden Punkte zur Fehlersuche durch. Sollten Sie nicht in der Lage sein, das Problem zu beheben, wenden Sie sich an Ihren Leistungserbringer oder an ResMed. Versuchen Sie nicht, das Gerät zu öffnen.

Allgemeine Fehlerbehebung

Problem/Mögliche Ursache	Lösung
An meiner Maske entweicht Luft	
Eventuell sitzt die Maske nicht korrekt.	Vergewissern Sie sich, dass die Maske korrekt angepasst wurde. Beachten Sie die Anpassungshinweise in der Gebrauchsanweisung für die Maske oder überprüfen Sie Sitz und Dichtigkeit der Maske mit der Funktion "Maskentest".
Der Luftdruck in meiner Maske ist anscheinend zu hoch	(ich bekomme gefühlt zu viel Luft).
Eventuell ist die Rampe abgeschaltet.	Verwenden Sie die Option "Pampe".
Der Luftdruck in meiner Maske ist anscheinend zu niedr	ig (ich bekomme gefühlt zu wenig Luft).
Eventuell ist gerade die Pampe aktiv.	Warten Sie, bis der Luftdruck gestiegen ist, oder schalten Sie die Rampe ab.
Die Anzeige ist dunkel.	
Eventuell hat sich die Beleuchtung der Anzeige abgeschaltet. Sie schaltet sich nach kurzer Zeit automatisch ab.	Drücken Sie auf "Startseite" oder auf den Bedienregler, um die Anzeige wieder einzuschalten.
Eventuell ist die Stromversorgung nicht angeschlossen.	Schließen Sie das Netzteil an und vergewissern Sie sich, dass der Stecker vollständig eingesteckt wurde.
Meine Therapiedaten wurden nicht an meinen Leistungs	serbringer übermittelt.
Möglicherweise liegt eine schlechte Funkverbindung vor.	Achten Sie darauf, das Gerät dort aufzustellen, wo eine Funkverbindung besteht (d. h. auf Ihrem Nachttisch, nicht in einer Schublade oder auf dem Fußboden). Das Symbol für die Signalstärke "Ill zeigt bei gutem Funkempfang alle Balken grün an. Bei schlechterem Empfang werden weniger Balken angezeigt.
Oben rechts auf der Anzeige wird das Symbol "Keine Funkverbindung" 📶 angezeigt. Es ist kein Funknetz verfügbar.	Achten Sie darauf, das Gerät dort aufzustellen, wo eine Funkverbindung besteht (d. h. auf Ihrem Nachttisch, nicht in einer Schublade oder auf dem Fußboden). Schicken Sie die SD-Karte nach entsprechender Aufforderung an Ihren Leistungserbringer. Die SD-Karte enthält auch Ihre Therapiedaten.
Eventuell ist das Gerät im Rugmodus.	Schalten Sie den Flugmodus ab. Siehe "Flugmodus".
Die Datenübertragung wurde für Ihr Gerät nicht aktiviert.	Bitte wenden Sie sich an Ihren Leistungserbringer, um die Datenübertragung aktivieren zu lassen.
Bildschirm und Schaltflächen blinken	
Software-Upgrade in Arbeit.	Software-Upgrade erfordert ca. 10 Minuten.

Gerätemeldungen

Meldung am Gerät/Mögliche Ursache	Lösung
Starke Leckage. Schlauch anschließen	
Der Atemschlauch ist nicht richtig angeschlossen.	Schließen Sie den Atemschlauch fest an beiden Seiten an.
Eventuell sitzt die Maske nicht korrekt.	Vergewissern Sie sich, dass die Maske korrekt angepasst wurde. Beachten Sie die Anpassungshinweise in der Gebrauchsanweisung für die Maske oder überprüfen Sie Sitz und Dichtigkeit der Maske mit der Funktion "Maskentest".
Schlauch blockiert. Schlauch prüfen	
Eventuell ist der Atemschlauch verstopft.	Überprüfen Sie den Atemschlauch und entfernen Sie etwaige Verstopfungen. Drücken Sie den Bedienregler, um die Meldung zu löschen, und starten Sie anschließend das Gerät mit der Start-/Stopptaste neu.
SD-Kartenfehler. Karte entf. und START drücken für Th	erapiestart.
Die SD-Karte wurde eventuell nicht richtig eingesteckt.	Entnehmen Sie die Karte und stecken Sie sie wieder ein.
Schreibschutz. SD-Karte entnehmen, entsperren und e	rneut einführen
Eventuell steht der Schalter an der SD-Karte in der gesperrten (schreibgeschützten) Stellung.	Schieben Sie den Schalter an der SD-Karte von der gesperrten Stellung in die ungesperrte Stellung in die ungesperrte Stellung in die und stecken Sie die Karte wieder ein.
Systemfehler. Anweisung lesen. Fehler 004	
Das Gerät hat eventuell in einer heißen Umgebung gestanden.	Lassen Sie es vor dem Gebrauch abkühlen. Entfernen Sie das Netzteil und schließen Sie es wieder an, um das Gerät erneut zu starten.
Eventuell ist der Luftfilter verstopft.	Überprüfen Sie den Luftfilter und wechseln Sie ihn aus, falls er verstopft ist. Entfernen Sie das Netzteil und schließen Sie es wieder an, um das Gerät erneut zu starten.
Eventuell ist der Atemschlauch verstopft.	Überprüfen Sie den Atemschlauch und entfernen Sie etwaige Verstopfungen. Drücken Sie den Bedienregler, um die Meldung zu löschen, und starten Sie anschließend das Gerät mit der Start-/Stopptaste neu.
Eventuell befindet sich Wasser im Atemschlauch.	Lassen Sie das Wasser aus dem Atemschlauch laufen. Entfernen Sie das Netzteil und schließen Sie es wieder an, um das Gerät erneut zu starten.
Alle anderen Fehlermeldungen, z.B. "Systemfehler. Ar	weisung lesen. Fehler 0XX"
Am Gerät ist ein nicht behebbarer Fehler aufgetreten.	Wenden Sie sich an Ihren Leistungserbringer. Öffnen Sie das Gerät nicht.

Allgemeine Warnungen und Vorsichtshinweise

⚠ WARNUNG ☐ Positionieren Sie den Atemschlauch so, dass er sich nicht um den Kopf oder Hals wickeln kann. □ Vergewissern Sie sich, dass Netzkabel und Netzstecker in einwandfreien Zustand sind und keine Schäden aufweisen. □ Halten Sie das Netzkabel von heißen Oberflächen fern. □ Sollten Ihnen unerklärliche Veränderungen der Geräteleistung oder ungewöhnliche Geräusche auffallen, wenn das Gerät oder das Netzteil fallengelassen oder falsch gehandhabt wurden oder das Gehäuse beschädigt sein sollte, stellen Sie die Verwendung des Gerätes ein und wenden Sie sich an Ihren Leistungserbringer. □ Das Gerät darf weder geöffnet noch verändert werden. Im Inneren des Gerätes befinden sich keine vom Anwender auszuwechselnden bzw. zu reparierenden Komponenten. Reparaturen und Wartungen müssen von einem durch ResMed autorisierten Servicedienst durchgeführt werden. □ Stromschlaggefahr! Tauchen Sie das Gerät, das Netzteil und das Netzkabel nie in Wasser. Falls Flüssigkeiten in oder auf das Gerät verschüttet werden, ziehen Sie das Netzkabel aus der Steckdose und lassen Sie die Teile trocknen. Das Netzkabel muss immer aus der Steckdose gezogen werden, bevor das Gerät gereinigt wird. Alle Teile müssen trocken sein, bevor das Kabel wieder eingesteckt wird. ☐ Rauchen und offenes Feuer während der Verwendung von Sauerstoff müssen unbedingt vermieden werden. □ Vergewissern Sie sich immer, dass das Gerät eingeschaltet ist und ein Luftfluss zustande kommt, bevor die Sauerstoffzufuhr eingeschaltet wird. Die Sauerstoffzufuhr muss immer ausgeschaltet werden, bevor das Gerät ausgeschaltet wird, um zu vermeiden, dass sich ungenutzter Sauerstoff im Gerätegehäuse ansammelt und somit ein Brandrisiko entsteht. □ Nehmen Sie keine Wartungsmaßnahmen vor, während das Gerät in Betrieb ist. □ Das Gerät sollte nicht auf, unter oder neben anderen Geräten betrieben werden. Falls der Betrieb auf, unter oder neben anderen Geräten unvermeidbar ist, sollte das Gerät beobachtet werden, um den normalen Betrieb in der gegebenen Konfiguration zu bestätigen. □ Die Verwendung weiteren Zubehörs, als für das Gerät angegeben werden, wird nicht empfohlen. Diese können zu erhöhten Emissionen oder verminderter Störfestigkeit des Geräts führen. VORSICHT ☐ Zusammen mit diesem Gerät dürfen nur Originalteile und -zubehör von ResMed verwendet werden. Nicht von ResMed stammende Teile können die Wirksamkeit der Behandlung herabsetzen und/oder das Gerät beschädigen. □ Verwenden Sie dieses Gerät nur zusammen mit Masken mit Luftauslassöffnungen entsprechend den Empfehlungen von ResMed bzw. des verschreibenden Arztes. Wenn beim Anpassen der Maske keine Luftabgabe durch das Gerät erfolgt, kann es zu einer Rückatmung der ausgeatmeten Luft kommen. Achten Sie darauf, dass die Luftauslassöffnungen der Maske frei bleiben und nicht blockiert werden, um den Zufluss von Frischluft in der Maske sicherzustellen. ☐ Stellen Sie das Gerät so auf, dass es nicht versehentlich heruntergestoßen werden kann bzw. dass niem and über das Netzkabel stolpern kann.

☐ Ein Blockieren des Schlauches bzw. der Lufteinlassöffnung während des Betriebes kann zur

□ Vergewissern Sie sich, dass die Umgebung des Gerätes trocken und sauber ist und sich in diesem Bereich keine Gegenstände (z. B. Kleidung oder Bettzeug) befinden, die die

Lufteinlassöffnung blockieren oder das Netzteil bedecken können.

Überhitzung des Gerätes führen.

Ein falscher Systemaufbau kann einen falschen Maskendruck zur Folge haben. Vergewissern Sie sich, dass das System richtig aufgebaut ist.
Verwenden Sie für die Reinigung des Gerätes, der Wasserkammer und der Atemschläuche keine Bleichmittel, chlor- oder alkoholhaltigen Reinigungsmittel, aromatischen Lösungen, feuchtigkeitsspendenden oder antibakteriellen Seifen oder Duftöle. Diese Lösungen können Schäden verursachen, die Leistung des Atemluftbefeuchters beeinträchtigen und die Lebensdauer der Produkte verkürzen.

Hinweis: Das AirCurve 10 Beatmungsgerät ist nicht für die Bedienung durch Personen (einschließlich Kindern) mit beeinträchtigten körperlichen oder geistigen Funktionen oder beeinträchtigter Wahrnehmung bestimmt, sofern keine adäquate Aufsicht durch eine für die Sicherheit des Patienten verantwortliche Person erfolgt.

Technische Spezifikationen

Die Einheiten für Druck sind in cm H₂O und hPa angegeben. 1 cm H₂O ist gleich 0,98 hPa.

90-W-Netzteil	
Netzeingangsbereich:	100–240 V, 50–60 Hz, 1,0–1,5 A, Klasse II 115 V, 400 Hz, 1,5 A, Klasse II (nominal für Gebrauch im Rugzeug)
Geichstromausgang:	24 V = 3,75 A
Typischer Stromverbrauch:	53 W (57 VA)
Maximaler Stromverbrauch:	104 W (108 VA)
Umgebungsbedingungen	
Betriebstemperatur:	+5°Cbis+35°C
	Hinweis: Die Temperatur des Atemluftstroms, den dieses Therapiegerät erzeugt, kann über der Paumtemperatur liegen. Das Gerät bleibt auch unter extremen Umgebungsbedingungen (40°C) sicher.
Betriebsluftfeuchtigkeit:	10 bis 95% relative Luftfeuchtigkeit ohne Kondensation
Betriebshöhe:	Meeresspiegel bis 2,591 m; Luftdruckbereich 1,013 hPa bis 738 hPa
Lagerungs- und Transporttemperaturen:	-20 °Cbis +60 °C
Lagerungs- und Transportfeuchtigkeit:	5 bis 95% relative Luftfeuchtigkeit ohne Kondensation

Bektromagnetische Verträglichkeit

Das Air Curve 10 entspricht allen zutreffenden elektromagnetischen Verträglichkeitsanforderungen (EMV) gemäß IEC60601-1-2:2007 für Wohn-, Gewerbe- und Leichtindustriebereiche. Es wird empfohlen, dass mobile Kommunikationsgeräte einen Abstand von mindestens 1 m zu dem Gerät einhalten.

Informationen zu elektromagnetischen Emissionen und zur Störfestigkeit dieses Gerätes von ResMed finden Sie auf der ResMed Webseite unter Produkte / Service und Support.

EN 60601-1:2006-Klassifikation

Klasse II (doppelte Isolierung), Typ BF, Schutz gegen eindringendes Wasser IP22.

Sensoren

Drucksensor: Befindet sich innen am Geräteausgang, Analog-

Druckmessung, -5 bis +45 cm H₂O(-5 bis +45 hPa)

Husssensor: Befindet sich innen am Geräteeingang, Digitale

Massendurchflussmessung, -70 bis +180 l/min

Maximaler stabiler Druck bei einem Enzelfehler

Das Gerät schaltet sich beim Vorliegen eines Einzelfehlers ab, wenn der stabile Druck die folgenden Werte überschreitet:

30 cm H₂O(30 hPa) mehr als 6 s lang oder 40 cm H₂O(40 hPa) mehr als 1 s lang.

Ton

Schalldruckpegel bei Messung gemäß EN ISO 17510-1:2009 (CPAP-Modus):

StimLine: 26,6 dB(A) mit 2 dB(A) Ungenauigkeit Standard: 26,6 dB(A) mit 2 dB(A) Ungenauigkeit

Schallleistungspegel bei Messung gemäß EN ISO17510-1:2009 (CPAP-Modus):

StimLine: 34,6 dB(A) mit 2 dB(A) Ungenauigkeit Standard: 34,6 dB(A) mit 2 dB(A) Ungenauigkeit

Angegebener Zweizahl-Geräuschemissionswert gemäß ISO4871:1996.

Technische Daten

Abmessungen (HxBxT): 116 mm x 205 mm x 150 mm

Luftauslass (entspricht ISO 5356-1:2004): 22 mm Gewicht: 1115 g

Cehäuse: Hammenhemmender, technischer Thermoplast

Luftfilter

Standard: Material: Polyestervlies

Mittlerer Abscheidegrad: >75 % für Staubpartikel mit

~7 Mikron

Hypoallergen: Material: Acryl- und Polypropylenfasern in einem

Polypropylenträger

Mittlerer Abscheidegrad: >98 % für Staubpartikel mit ~7−8

Mikron; >80 % für Staubpartikel mit ~0,5 Mikron

Verwendung im Rugzeug

ResMed bestätigt, dass dieses Gerät den Anforderungen (RTCA/DO-160, Abschnitt 21, Kategorie M) der Federal Aviation Administration (FAA) für alle Rugphasen entspricht.

Funkmodul

Verwendete Technologie: 2G-GSM

Es wird empfohlen, während des Betriebs einen Mindestabstand von 2 cm zwischen Gerät und Körper einzuhalten. Dies gilt nicht für Masken, Schläuche oder Zubehör

Konformitätserklärung (DoCzur R&TTE-Richtlinie)

ResMed erklärt, dass das Air Curve 10 Gerät die wesentlichen Anforderungen und sowie sonstige einschlägige Bestimmungen der Richtlinie 1999/5/EC erfüllt. Ein Exemplar der Konformitätserklärung (DoC) finden Sie unter www.ResMed.com/ProductSupport.

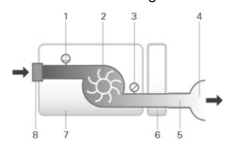
Betriebsdruckbereich

S, ST, T: 2 bis 25 cm H₂O(2 bis 25 hPa) CPAP: 4 bis 20 cm H₂O(4 bis 20 hPa)

Zusätzliche Sauerstoffgabe

Maximaler Huss: 15 l/min

Pneumatischer Luftweg



- 1. Husssensor
- 2. Gebläse
- 3. Drucksensor
- 4. Maske
- 5. Atemschlauch
- 6. Seitenabdeckung
- 7. Gerät
- 8. Filter der Lufteinlassöffnung

Voraussichtliche Leb	ensdauer		
Gerät, Netzteil:		ahre	
Reinigbarer Befeuchter:	2,5	Jahre	
Atemschlauch:	6N	lonate	
Allgemeines			
Der Patient gehört zu de	en vorgesehenen Bedienern.		
Atemschlauch			
Atemschlauch	Material	Länge	Innendurchmesser
OimateLineAir	Rexible Kunststoff- und elektrische Kompo	nenten 2 m	15 mm
SimLine	Rexibler Kunststoff	1,80 m	15 mm
Standard	Rexibler Kunststoff	2 m	19 mm
Überhitzungsschutz des	beheizbaren Atemschlauchs: □41 °C		
Das elektrische Ans kompatibel und darfKeine elektrisch leit	lt sich das Recht vor, diese technischen Date schlussstück des beheizbaren Schlauchsyste f nicht an die Maske angeschlossen werden enden oder antistatischen Atemschläuche v stellungen für Temperatur und relative Luftf	ms ist nur mit der Luftauslass erwenden.	öffnung auf der Geräteseite
Angezeigte Werte			
Wert	Bereich	Auflösung	
Drucksensor am Luftaus	slass:		

Wert	Bereich	Auflösung	
Drucksensor am Luftauslass:			
Maskendruck	$2-25 \text{ cm H}_2\text{O}(2-25 \text{ hPa})$	$0,1 \text{ cm H}_{2}\text{O}(0,1 \text{ hPa})$	
Hussbezogene Werte:			
Leck	0–120 l/min	1 l/min	
Tidalvolumen	0–4000 ml	1 ml	
Atemfrequenz	0–50 Az/min	1 Az/min	
Atemminutenvolumen	0–30 l/min	0,1 l/min	
Ti	0,1 -4 ,0 s	0,1 s	
I:E-Verhältnis	1:100–2:1	0,1	
Wert	Genauigkeit ¹		
Druckmessung ¹ :			
Maskendruck ²	$\pm [0,5 \text{ cm H}_2O(0,5 \text{ hPa}) + 4\% \text{ des}$	gemessenen Wertes]	
Fluss und flussbezogene Werte ¹ :			
Huss	±61/min oder 10 % des Messwer 1501/min positiven Russes	rts, je nachdem welcher Wert größer ist, bei 0 bis	
Ledkage ²	±12 l/min oder 20 % des Messwertes, je nachdem welcher Wert größer ist, bei 0 bis 60 l/min		
Tidalvolumen ^{2,3}	±20 %		
Atemfrequenz ²³	±1,0 Az/min		
Atemminutenvolumen ^{2,3}	±20 %		
1			

¹ Die Ergebnisse werden bei ATPD (Umgebungstemperatur und Druck, trocken) angegeben.

² Die Genauigkeit kann durch Leckagen, zusätzliche Sauerstoffgabe, ein Tidalvolumen von <100 ml oder ein Atemminutenvolumen von <3 l/min beeinträchtigt werden.

³ Messgenauigkeit verifiziert gemäß EN ISO 10651-6:2009 für Heimbeatmungsgeräte zur Atemunterstützung (Abbildung 101 und Tabelle 101) unter Verwendung des Nenn-Flusswertes an der Luftauslassöffnung von ResMed Masken.

	Standard-Atemschlauch		SlimLine Atemschlauch
Chne Befeuchtung	± 0.5 cm $H_2O(\pm 0.5$ hPa)		$\pm 0.5 \text{cm} \text{H}_2 \text{O} (\pm 0.5 \text{hPa})$
Mit Befeuchtung	$\pm 0,5$ cm H ₂ O($\pm 0,5$ hPa)		$\pm 0.5 \text{cm} \text{H}_2 \text{O} (\pm 0.5 \text{hPa})$
Maximale Änderung des d	dynamischen Drucks g	emäß EN ISO 17510-1:20	009
Gerät ohne Befeuchtung und	d Standard-Atemschlauch	/ Gerät mit Befeuchtung (und Standard-Atemschlauch
Druck [cm H ₂ O(hPa)]	10 AZ/min	15 AZ/min	20 AZ/min
4	0,5 / 0,5	0,5 / 0,5	0,8 / 0,8
8	0,5 / 0,5	0,5 / 0,5	0,8 / 0,8
12	0,5 / 0,5	0,5 / 0,5	0,8 / 0,8
16	0,5 / 0,5	0,5 / 0,5	0,8 / 0,8
20	0,5 / 0,5	0,5 / 0,5	0,8 / 0,8
25	0,3 / 0,3	0,5 / 0,4	0,7 / 0,7
Gerät ohne Befeuchtung und	d SimLine Atemschlauch	/ Gerät mit Befeuchtung u	ınd SimLine Atemschlauch
Druck [cm H₂O (hPa)]	10 AZ/min	15 AZ/min	20 AZ/min
4	0,5 / 0,5	0,5 / 0,5	0,8 / 0,8
8	0,5 / 0,5	0,5 / 0,5	0,8 / 0,8
12	0,5 / 0,5	0,5 / 0,5	0,8 / 0,8
16	0,5 / 0,5	0,5 / 0,5	0,8 / 0,8
20	0,5 / 0,5	0,5 / 0,5	0,8 / 0,8
25	0,4 / 0,3	0,6 / 0,5	0,8 / 0,8

Die folgenden Symbole erscheinen eventuell auf dem Produkt oder der Verpackung.

Vor Gebrauch die Gebrauchsanweisung lesen. 🛆 Deutet auf eine Warnung oder einen
Vorsichtshinweis hin. 🕮 Vor Gebrauch die Gebrauchsanweisung befolgen. 🛏 Hersteller.
EC REP Bevollmächtigter in Europa. LOT Chargencode. REF Artikelnummer.
SN Seriennummer. DN Gerätenummer 🖰 Start / Stopp. 🖺 Gewicht des Gerätes. IP22 Geschützt
gegen Gegenstände von der Größe eines Fingers sowie gegen Tropfwasser bei einer Neigung, die
um bis zu 15 Grad von der vorgegebenen Ausrichtung abweicht. —— Gleichstrom.
Anwendungsteil vom Typ BF. Gerät der Schutzklasse II. Stuftfeuchtigkeitsbereich.
Temperaturbereich. Nicht-ionisierende Strahlung. Chinesisches Umweltschutzlogo 1.
Thinesisches Umweltschutzlogo 2. Rx Only Verschreibungspflichtig. (In den USA dürfen
diese Geräte laut Bundesgesetz nur von einem Arzt oder aufgrund einer ärztlichen Verschreibung
erworben werden.) MAX Maximaler Wasserstand. Verwenden Sie ausschließlich
destilliertes Wasser. 🗩 Betriebshöhe. 👺 Begrenzung des Atmosphärendrucks. 🕞 Entspricht
RTCA DO-160 Abschnitt 21. Kategorie M.



Das Produkt darf nicht als Hausmüll, sondern muss separat entsorgt werden. Lassen Sie das Gerät von einem entsprechenden Entsorgungs- oder Wiederverwertungs- bzw. Recyclingunternehmen in Ihrer Region entsorgen. Wirksame Entsorgung entlastet natürliche Ressourcen und verhindert, dass gefährliche Substanzen in die Umwelt gelangen.

Weitere Informationen zu diesen Entsorgungsmöglichkeiten erhalten Sie von Ihrer örtlichen Müllabfuhr. Die durchgestrichene Mülltonne weist auf diese Entsorgungsmöglichkeiten hin. Wenn Sie Informationen zur Entsorgung Ihres ResMed-Gerätes wünschen, wenden Sie sich bitte an Ihre ResMed-Geschäftsstelle, Ihren Fachhändler oder besuchen Sie die ResMed-Website unter www.resmed.com/environment.

Service

Wenn das AirCurve 10 Gerät entsprechend den von ResMed mitgelieferten Gebrauchsanweisungen betrieben wird, wird es einen sicheren und zuverlässigen Betrieb bereitstellen. Bei Anzeichen von Verschleiß oder Fehlfunktionen empfiehlt ResMed, das AirCurve 10 Gerät von einem durch ResMed autorisierten Servicedienst untersuchen und prüfen zu lassen. Ansonsten sollten die Produkte während ihrer Lebensdauer keine Wartung oder Prüfung benötigen.

Beschränkte Gewährleistung

ResMed Ltd (im Folgenden "ResMed" genannt) gewährleistet, dass Ihr ResMed-Produkt vom Tag des Kaufs an über den unten genannten Zeitraum hinweg keine Material- und Verarbeitungsschäden aufweist.

Produkt	Gewährleistungszeitraum
☐ Maskensysteme (einschließlich Maskenrahmen, Maskenkissen, Kopfband und Schläuchen) – ausgeschlossen sind Produkte für den einmaligen Gebrauch	90 Tage
□ Zubehör – ausgeschlossen sind Produkte für den einmaligen Gebrauch	
☐ Finger-Rexsensoren	
□ Wasserkammern für Atemluftbefeuchter	
□ Akkus für den Gebrauch in internen und externen Akkusystemen von PesMed	6 Monate
☐ Finger-Oip oder Softsensoren	1 Jahr
□ Datenmodule für CPAP- und Bilevel-Geräte	
□ Oximeter und Oximeteradapter für CPAP- und Bilevel-Geräte	
□ Peinigbare Atemluftbefeuchter-Wasserkammern	
□ Titrationsgeräte	
□ CPAP-, Bilevel- und Beatmungsgeräte (einschließlich externe Netzteile)	2 Jahre
□ Atemluftbefeuchter	
□ Akkuzubehör	
□ Tragbare Diagnose-/ Testgeräte	

Diese Gewährleistung wird nur dem Erstverbraucher gewährt. Sie ist nicht übertragbar.

Kommt es bei normaler Nutzung zu Fehlleistungen, verpflichtet sich ResMed, das fehlerhafte Produkt bzw. Teile davon nach eigenem Ermessen entweder zu reparieren oder zu ersetzen.

Diese beschränkte Gewährleistung gilt nicht für a) Schäden aufgrund von unsachgemäßer Benutzung, Missbrauch, Umbau oder Änderung des Produktes, b) Reparaturen, die von anderen als den von ResMed ausdrücklich für solche Reparaturen autorisierten Reparaturdiensten ausgeführt wurden, und c) Schäden oder Verunreinigung durch (E-)Zigaretten-, Pfeifen-, Zigarren- oder anderen Rauch.

Die Gewährleistung verliert bei Verkauf oder Weiterverkauf außerhalb der Region des Erstkaufs ihre Gültigkeit.

Gewährleistungsansprüche für defekte Produkte sind vom Erstkäufer an die Verkaufsstelle zu stellen.

Diese Garantie ersetzt alle anderen ausdrücklichen oder stillschweigenden Gewährleistungen einschließlich aller stillschweigenden Gewährleistungen bzgl. der Marktgängigkeit bzw. Eignung für einen bestimmten Zweck. In einigen Ländern ist eine Beschränkung der Dauer der stillschweigenden Gewährleistung nicht zulässig. Daher gilt dieser Ausschluss unter Umständen nicht für Sie.

ResMed haftet nicht für Neben- oder Folgeschäden infolge des Verkaufs, der Installation oder der Benutzung seiner Produkte. In einigen Ländern sind der Ausschluss bzw. die Einschränkung von Neben- und Folgeschäden nicht zulässig. Daher gilt dieser Ausschluss unter Umständen nicht für Sie.

Diese Gewährleistung verleiht Ihnen bestimmte Rechte. Möglicherweise haben Sie auch noch andere Rechte, die von Land zu Land unterschiedlich sein können. Weitere Informationen zu Ihren Gewährleistungsrechten erhalten Sie von Ihrem Leistungserbringer oder Ihrer ResMed Niederlassung vor Ort.

Weitere Informationen

Wenn Sie Fragen haben oder weitere Informationen zur Verwendung des Geräts benötigen, wenden sie sich bitte an Ihren Leistungserbringer.





VERTRIEB ResMed Corp 9001 Spectrum Center Boulevard San Diego CA 92123 USA EC REP ResMed (UK) Ltd 96 Jubilee Ave Milton Park Abingdon Oxfordshire OX14 4RW Großbritannien

Informationen zu weiteren Geschäftsstellen von ResMed weltweit Inden Sie unter www.resmed.com. Informationen über Patente und anderes geistiges Eigentum sind www.resmed.com/ip zu entnehmen. Air10, AirOurve, OimateLine, HumidAir, SlimLine und SmartStart sind Marken von ResMed Ltd. SimLine, GirnateLine und Smart Start sind beim US-Patent- und Markenamt eingetragen. Das SD-Logo ist eine Marke von SD-3C, LLC. © 2014 ResMed Ltd. 378140/1 2014-11

CE

