



ResMed

AirCurve™ 10 VAUTO

S

ST



User guide
Português

Bem-vindo

O AirCurve™ 10 VAuto, o AirCurve 10 S e o AirCurve 10 ST são dispositivos de dois níveis de pressão positiva nas vias aéreas.

AVISO

Leia todo o manual antes de utilizar este dispositivo.

PRECAUÇÃO

Nos EUA, a lei federal limita a venda deste dispositivo a médicos ou por ordem destes.

Indicações de utilização

AirCurve 10 VAuto

O dispositivo AirCurve 10 VAuto é indicado para o tratamento da apneia obstrutiva do sono (AOS) em pacientes com peso superior a 30 kg (66 lb). Ele é indicado para uso domiciliar e hospitalar.

O umidificador deve ser usado por um único paciente no ambiente doméstico e pode ser reutilizado em ambiente hospitalar/institucional.

AirCurve 10 S

O dispositivo AirCurve 10 S é indicado para o tratamento da apneia obstrutiva do sono (AOS) em pacientes com peso superior a 30 kg (66 lb). Ele é indicado para uso domiciliar e hospitalar.

O umidificador deve ser usado por um único paciente no ambiente doméstico e pode ser reutilizado em ambiente hospitalar/institucional.

AirCurve 10 ST

O dispositivo AirCurve 10 é indicado no tratamento da apneia obstrutiva do sono (AOS) em pacientes com peso superior a 30 kg (66 lb). Ele é indicado para uso domiciliar e hospitalar.

O umidificador deve ser usado por um único paciente no ambiente doméstico e pode ser reutilizado em ambiente hospitalar/institucional.

Contraindicações

A terapia por pressão positiva nas vias respiratórias pode ser contraindicada em alguns pacientes com as seguintes doenças preexistentes:

- doença pulmonar bolhosa grave
- pneumotórax ou pneumomediastino
- pressão arterial patologicamente baixa, principalmente se associada à depleção do volume intravascular
- desidratação
- vazamento de líquido cefalorraquidiano, trauma ou cirurgia craniana recente.

Efeitos adversos

Caso sinta dor torácica atípica, dor de cabeça forte ou maior dificuldade de respiração, informe ao médico que prescreveu a terapia. Uma infecção aguda no trato respiratório superior pode exigir a interrupção temporária do tratamento.

Os seguintes efeitos colaterais podem ocorrer durante o tratamento com o dispositivo:

- ressecamento do nariz, boca ou garganta
- hemorragia nasal
- inchaço
- mal-estar no ouvido ou seio nasal
- irritação nos olhos
- erupções cutâneas.

Visão Geral

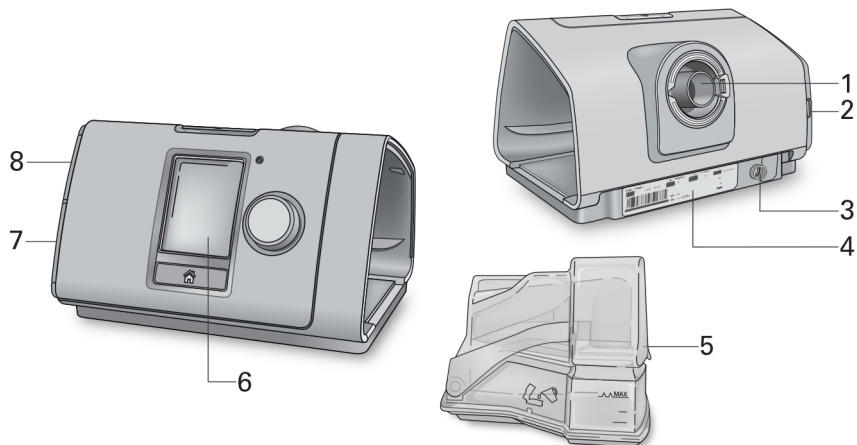
O AirCurve 10 inclui o seguinte:

- Dispositivo com umidificador integrado HumidAir™
- Reservatório de água
- Tubulação de ar
- Unidade de fonte de alimentação
- Bolsa de transporte
- Cartão SD (não disponível em todos os dispositivos).

Entre em contato com o profissional que cuida da sua saúde para conhecer a linha de acessórios disponíveis para uso com o dispositivo, incluindo:

- Tubulação de ar (aquecido e não aquecido): ClimateLineAir™, SlimLine™, ClimateLineAir Oxy, Standard
- Reservatório de água: Reservatório de água standard, reservatório de água lavável (pode ser desinfetada)
- Tampa lateral para uso sem o umidificador
- Filtro: Filtro hipoalergênico, filtro standard
- Conversor CC/CC Air10™
- Leitor de cartão SD
- Adaptador de oxímetro Air10
- Adaptador USB Air10
- Central elétrica II
- Cotovelo da tubulação do Air10.

Sobre o seu dispositivo



- | | | | |
|---|---|---|--------------------|
| 1 | Saída de ar | 5 | Câmara de água |
| 2 | Tampa do filtro de ar | 6 | Tela |
| 3 | Entrada de energia | 7 | Tampa do adaptador |
| 4 | Número de série e número do dispositivo | 8 | Tampa do cartão SD |

Sobre o painel de controle



Botão Iniciar/Parar

Pressione para iniciar/parar a terapia.

Pressione e mantenha pressionado por três segundos para entrar no modo de economia de energia.



Botão giratório

Gire para navegar no menu e pressione para selecionar uma opção.

Gire para ajustar uma opção selecionada e pressione para armazenar sua mudança.



Botão Início

Pressione para voltar à tela Início.

Ícones diferentes podem ser exibidos na tela em diferentes momentos, incluindo:



Tempo de Rampa



Intensidade do sinal da rede sem fio (verde)



Umidade



Transferência por rede sem fio não habilitada (cinza)



Aquecimento do umidificador



Conexão sem fio não encontrada

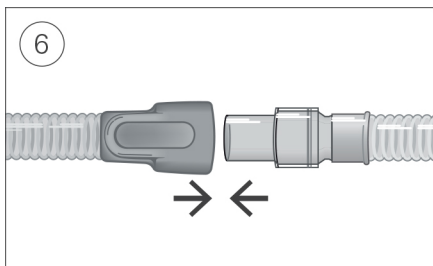
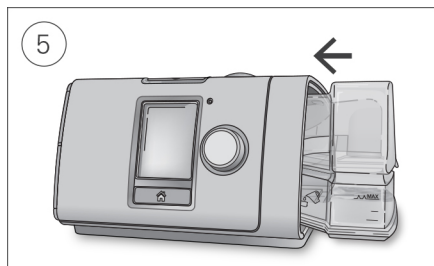
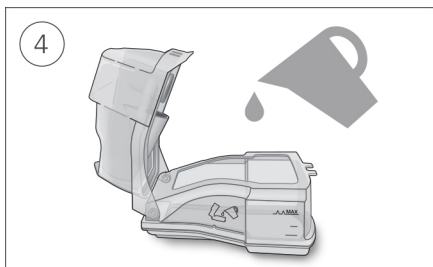
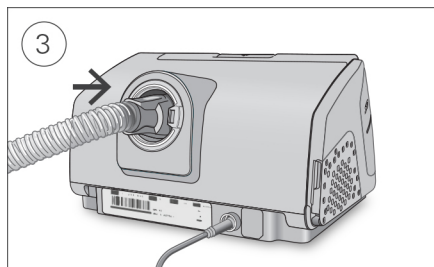
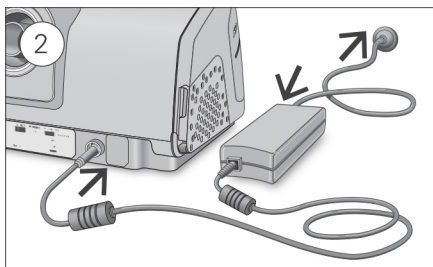
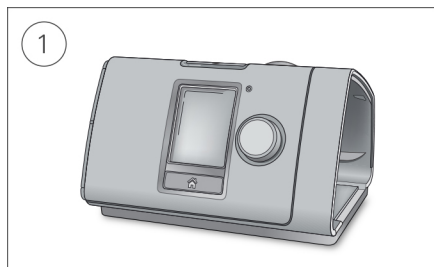


Resfriamento do umidificador



Modo avião

Instalação



PRECAUÇÃO

Não encha demais o reservatório de água para evitar que a água entre no dispositivo e na tubulação de ar.

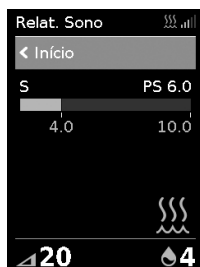
1. Coloque o dispositivo em uma superfície plana estável.
2. Conecte o conector de energia na parte posterior do dispositivo. Conecte uma extremidade do cabo de alimentação à unidade de alimentação e a outra extremidade à tomada de energia.
3. Conecte a tubulação de ar firmemente à saída de ar localizada na parte posterior do dispositivo.
4. Abra a câmara de água e encha-a com água destilada até a marca de nível máximo de água. Não encha a câmara de água com água quente.
5. Feche a câmara de água e insira-a na lateral do dispositivo.
6. Conecte firmemente a extremidade livre da tubulação de ar à máscara montada. Consulte o manual do usuário da máscara para informações detalhadas.

As máscaras recomendadas estão disponíveis em www.resmed.com.

Iniciar a terapia

1. Ajuste sua máscara.
2. Pressione Iniciar/Parar ou respire normalmente se o SmartStart estiver ativo.

Você saberá que a terapia está ligada quando a tela **Relat. Sono** for exibida.



A barra de pressão mostra as pressões inspiratória e expiratória em verde. A barra verde se expande e contrai quando você inspira e expira.

A tela ficará preta automaticamente após um curto período de tempo. Você pode pressionar Início ou o botão giratório para religá-la. Se a energia for interrompida durante a terapia, o dispositivo reiniciará a terapia automaticamente quando a energia for restaurada.

O dispositivo AirCurve 10 tem um sensor de luz que ajusta o brilho da tela de acordo com a luz do ambiente.

Parar a terapia

1. Remova sua máscara.
2. Pressione Iniciar/Parar ou, caso o SmartStart esteja ativo, a terapia parará automaticamente após alguns segundos.

O **Relat. Sono** agora lhe proporciona um resumo da sua sessão de terapia.



Horas de uso—Indica o número de horas de terapia que você recebeu na última sessão.

Vedação da máscara—Indica a qualidade de vedação da sua máscara:

😊 Boa vedação da máscara.

😞 Precisa de ajuste, consulte Ajuste da máscara.

Umidificador—Indica se o seu umidificador está funcionando adequadamente:

😊 Umidificador funcionando.

😞 Umidificador pode estar com problema, entre em contato com o profissional que cuida da sua saúde.

Caso seja configurado pelo profissional que cuida de sua saúde, você também verá:

Eventos por hora—Indica o número de apneias e hipoapneias ocorridas por hora.

Mais Info—Gire o botão giratório para rolar para baixo para visualizar dados mais detalhados sobre utilização.

Modo de economia de energia

Seu dispositivo AirCurve 10 registra seus dados da terapia. Para permitir que você transmita os dados ao profissional que cuida da sua saúde, você não deve retirar o dispositivo da tomada. Entretanto, você pode colocá-lo no modo de economia de energia para economizar energia.

Para entrar no modo de economia de energia:

- Mantenha o botão Iniciar/Parar pressionado por três segundos. A tela fica preta.

Para sair do modo de economia de energia:

- Pressione uma vez o botão Iniciar/Parar. A tela Início é exibida.

Minhas opções

Seu dispositivo AirCurve 10 foi configurado para suas necessidades pelo profissional que cuida de sua saúde, mas você pode desejar fazer pequenos ajustes para tornar sua terapia mais confortável.



Destaque **Minhas opções** pressione o botão giratório para visualizar suas configurações atuais. Deste ponto, você pode personalizar suas opções.

Tempo de Rampa

Projetado para tornar o início da terapia mais confortável, o Tempo de rampa é o período em que a pressão aumenta de uma baixa pressão inicial para a pressão prescrita para o tratamento.

Você pode definir seu Tempo de rampa para Desl. ou entre 5 e 45 minutos.



Para ajustar o Tempo de rampa:

1. Em **Minhas opções**, gire o botão giratório para destacar **T. rampa** e então pressione o botão giratório.
2. Gire o botão giratório para ajustar o tempo de rampa para sua configuração de preferência e pressione o botão giratório para armazenar a mudança.

Nível de umidade

O umidificador umedece o ar e foi projetado para tornar a terapia mais confortável. Se seu nariz ou boca estiver ficando seco, aumente a umidade. Se você estiver recebendo umidade em sua máscara, diminua a umidade.

Você pode configurar a Umidade como Desl ou entre 1 e 8, sendo que 1 é a configuração mais baixa de umidade e 8 é a mais alta.



Para ajustar o Nível de umidade:

1. Em **Minhas opções**, gire o botão giratório para destacar **Umidade** e então pressione o botão giratório.
2. Gire o botão giratório para ajustar o nível de umidade e pressione o botão giratório para armazenar a mudança.

Se seu nariz ou boca continuar a ficar seco, ou receber umidade em sua máscara, considere usar a tubulação ClimateLineAir de ar aquecido. ClimateLineAir juntamente com o Climate Control resultam em uma terapia mais confortável.

Ajuste da Máscara

O Ajuste Másc foi projetado para ajudar você a avaliar e identificar possíveis fugas de ar ao redor da máscara.



Para verificar o Ajuste da máscara:

1. Ajuste a máscara conforme descrito no manual do usuário da máscara.
2. Em **Minhas opções**, gire o botão giratório para destacar **Ajustar máscara** e então pressione o botão giratório. O dispositivo começa a ventilar ar.
3. Ajuste a máscara, a almofada da máscara e o arnês até obter um resultado **Bom**.

Para interromper o Ajuste Másc, pressione o botão giratório ou Iniciar/Parar. Se você não conseguir obter boa vedação de máscara, fale com o profissional que cuida da sua saúde.

Mais opções

Existem mais algumas opções que você pode personalizar no seu dispositivo.

Alerta de fuga* Quando o alerta de fuga está ativado, o dispositivo emite um sinal sonoro se houver muita fuga de ar pela máscara ou se você retirar a máscara durante a terapia.

SmartStart* Quando o SmartStart está habilitado, a terapia inicia automaticamente quando você respira na máscara. Ao remover a máscara, para automaticamente após alguns segundos.

*Quando habilitado pelo profissional que cuida da sua saúde.

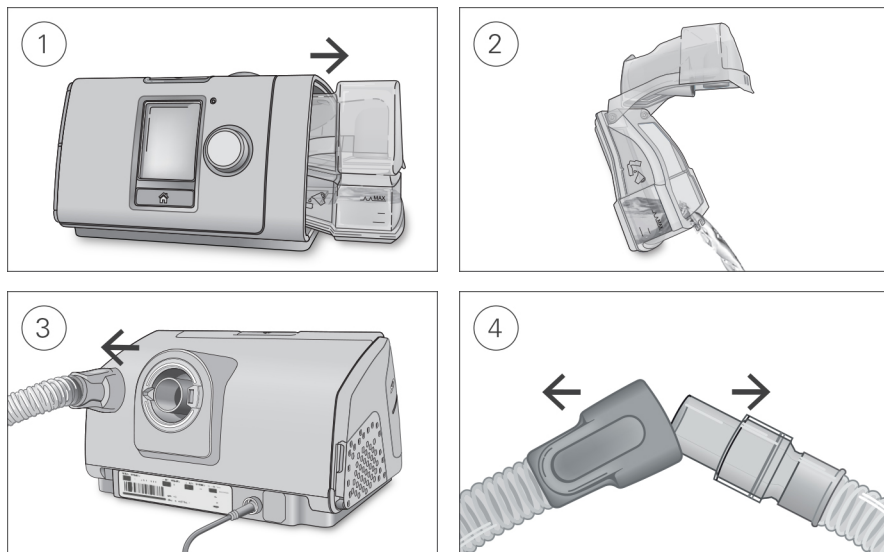
Cuidar de seu dispositivo

É importante que você limpe regularmente seu dispositivo AirCurve 10 para certificar-se de obter uma terapia ideal. As seções que seguem irão ajudá-lo na desmontagem, limpeza, verificação e remontagem de seu dispositivo.

AVISO

Limpe regularmente a união dos tubos, a tubulação de água e a máscara para o tratamento ideal e para prevenir o crescimento de germes que possam afetar de forma adversa sua saúde.

Desmontagem



1. Segure o reservatório de água no topo e na base, pressione-o gentilmente e retire-o do dispositivo.
2. Abra o reservatório de água e descarte a água restante.
3. Segure a luva da tubulação de ar e gentilmente puxe-a para longe do dispositivo.
4. Segure ambas a luva da tubulação de ar e a articulação da máscara, em seguida separe-as gentilmente.

Limpeza

Você deve limpar o dispositivo semanalmente, conforme descrito. Consulte o manual do usuário da máscara para instruções detalhadas sobre a limpeza de sua máscara.

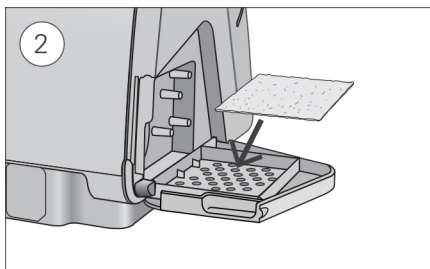
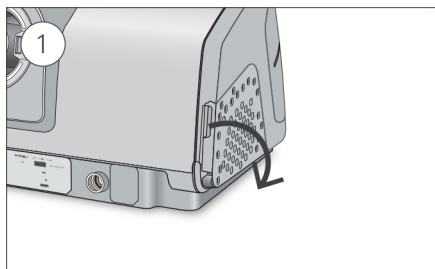
1. Lave o reservatório de água e a tubulação de ar em água morna e detergente suave. Não lave em máquinas de lavar roupas ou máquinas de lavar louça.
2. Enxague o reservatório de água e a tubulação de ar completamente e deixe secar fora da luz direta do sol e/ou longe de calor.
3. Limpe o exterior do dispositivo com um pano seco.

Verificação

Você deve verificar a câmara de água, a tubulação de ar e o filtro de ar regularmente em busca de qualquer dano.

1. Verifique a câmara de água:
 - Substitua a câmara de água caso esteja vazando ou tenha rachado, esteja opaca ou quebrada.
 - Substitua-a caso a vedação esteja quebrada ou rasgada.
 - Limpe depósitos de pó branco usando uma solução de uma parte de vinagre doméstico para 10 partes de água.
2. Verifique a tubulação de ar e substitua-a caso haja buracos, rasgos ou rachados.
3. Verifique o filtro de ar e substitua-o pelo menos a cada seis meses. Substitua-o com mais frequência caso haja orifícios ou bloqueios por sujeira ou pó.

Para substituir o filtro de ar:



1. Abra a tampa do filtro de ar e remova o filtro de ar antigo.
O filtro de ar não é lavável nem reutilizável.
2. Coloque um novo filtro de ar na tampa do filtro de ar e em seguida feche-a.
Certifique-se de que o filtro de ar esteja sempre encaixado para evitar que água e pó entrem no dispositivo.

Remontagem


Quando a câmara de água e a tubulação de ar estiverem secas, você pode remontar as peças.

1. Conecte a tubulação de ar firmemente à saída de ar localizada na parte posterior do dispositivo.
2. Abra a câmara de água e encha-a com água destilada em temperatura ambiente até a marca de nível máximo de água.
3. Feche a câmara de água e insira-a na lateral do dispositivo.
4. Conecte firmemente a extremidade livre da tubulação de ar à máscara montada.

Dados da terapia

Seu dispositivo AirCurve 10 registra os dados da terapia para você e para o profissional que cuida da sua saúde, de modo que vocês possam visualizar e efetuar alterações em sua terapia, caso necessário. Os dados são registrados e, depois, transferidos para o profissional que cuida da sua saúde através de rede sem fio ou cartão SD.

Rede sem fio

O dispositivo AirCurve 10 é equipado com comunicação via celular. Isso possibilita que os dados da terapia sejam transmitidos sem fio para o profissional que cuida da sua saúde a fim de aumentar a qualidade do seu tratamento. Isso também possibilita que as configurações da terapia sejam atualizadas de forma mais rápida ou que o software do dispositivo seja atualizado. O ícone de intensidade do sinal da rede sem fio  exibido na parte superior direita da tela indica a qualidade do sinal.

Os dados geralmente são transmitidos após a terapia ser interrompida. Para garantir que seus dados sejam transferidos, deixe seu dispositivo conectado à tomada elétrica todo o tempo e certifique-se de que ele não esteja no modo avião.

Observações:

- Os dados da terapia podem não ser transmitidos se você usá-lo fora do país ou região de compra do dispositivo.
- Os dispositivos com comunicação por celular podem não estar disponíveis em todas as regiões.

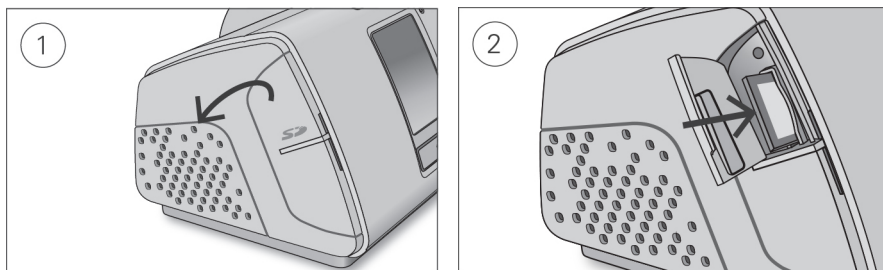
Lembre-se de que, dentro da rede sem fio, muitas coisas podem afetar a disponibilidade e a qualidade do serviço, incluindo: capacidade da rede, seu dispositivo, geografia da área, prédios, vegetação e clima. A comunicação sem fio depende da disponibilidade da rede. A cobertura não está disponível em todos os locais e varia de acordo com o serviço.

Cartão SD

Uma forma alternativa para a transferência dos dados de sua terapia ao profissional que cuida de sua saúde é via cartão SD. O profissional que cuida de sua saúde pode lhe pedir para enviar o cartão SD pelo correio ou para leva-lo até ele. Quando instruído pelo profissional que cuida de sua saúde, remova o cartão SD.

Não retire o cartão SD do dispositivo quando a luz SD estiver piscando, pois há dados sendo gravados no cartão.

Para remover o cartão SD:



1. Abra a tampa do cartão SD.
2. Empurre o cartão SD para liberá-lo. Retire o cartão SD do dispositivo.
Coloque o cartão SD no estojo de proteção e envie-o para o profissional que cuida de sua saúde.

Para mais informações sobre o cartão SD, consulte o estojo de proteção do cartão SD fornecido com o dispositivo.

Observação: O cartão SD não deve ser usado para nenhuma outra finalidade.

Viagens

Você pode levar o seu dispositivo AirCurve 10 com você onde quer que vá. Apenas mantenha em mente o que segue:

- Utilize a bolsa de viagem fornecida para evitar dano ao dispositivo.
- Esvazie a câmara de água e empacote-a separadamente na bolsa de viagem.
- Certifique-se de que tenha o cabo de alimentação adequado para a região para onde está viajando. Para informações sobre compra, entre em contato com o profissional que cuida de sua saúde.
- Se você estiver usando uma bateria externa, você deve desligar o umidificador para maximizar a vida de sua bateria. Faça-o girando o **Nível de umidade** para Desl.

Viagem de avião

Seu dispositivo AirCurve 10 pode ser levado a bordo como bagagem de mão. Dispositivos médicos não são incluídos no limite de bagagem de mão.

Você pode usar seu dispositivo AirCurve 10 em um avião, uma vez que ele atende às exigências da Federal Aviation Administration (FAA). Cartas com declaração de cumprimento de exigências em viagens aéreas podem ser baixadas e impressas a partir do website www.resmed.com.

Ao usar o dispositivo em um avião:

- Certifique-se de que o reservatório de água esteja completamente vazio e inserido no dispositivo. O dispositivo não funcionará sem o reservatório de água inserido.
- Ative o **Modo avião**.



Para ativar o modo avião:

1. Em **Minhas opções**, gire o botão giratório para destacar **Modo avião** e então pressione o botão giratório.
2. Gire o botão giratório para selecionar **Lig** e então pressione o botão giratório para armazenar a mudança.

O ícone Modo avião ✈ é exibido no canto superior direito da tela.

PRECAUÇÃO



Não use o dispositivo com água no reservatório de água no avião devido ao risco de inalação de água durante turbulência.

Resolução de problemas

Caso você tenha qualquer problema, consulte a seguinte lista de tópicos de resolução de problemas. Caso você não consiga resolver o problema, entre em contato com o profissional que cuida de sua saúde ou com a ResMed. Não tente abrir o dispositivo.



Resolução de problemas gerais

| Problema/Causa possível | Solução |
|---|---|
| Há vazamento de ar em torno da máscara | |
| A máscara pode estar mal ajustada. | Certifique-se de que sua máscara esteja corretamente ajustada. Consulte o manual do usuário da máscara para instruções de ajuste ou utilize a função Ajuste de Máscara para verificar o encaixe e vedação da máscara. |
| Meu nariz está ficando seco e entupido | |
| A configuração do Nível de umidade pode estar muito baixa. | Para ajustar o Nível de umidade. Se você possuir ClimatLineAir tubulação de ar aquecida, consulte o manual do usuário de ClimatLineAir. |
| Há gotas de água em meu nariz, na máscara e na tubulação de ar | |
| A configuração do Nível de umidade pode estar muito alta. | Para ajustar o Nível de umidade. Se você possuir ClimatLineAir tubulação de ar aquecida, consulte o manual do usuário de ClimatLineAir. |
| Minha boca está muito seca e desconfortável | |
| Pode estar ocorrendo escape de ar pela sua boca. | Aumente o Nível de umidade. Talvez você precise uma faixa no queixo para manter sua boca fechada ou uma máscara facial. |
| A pressão de ar na minha máscara parece muito alta (parece que estou recebendo muito ar) | |
| Rampa pode estar desligado. | Utilize a opção T. rampa. |
| A pressão de ar na minha máscara parece muito baixa (parece que não estou recebendo ar suficiente) | |
| Rampa pode estar sendo executado. | Aguarde o aumento da pressão do ar ou desligue T. rampa. |
| Minha tela está preta | |
| A luz de fundo da tela pode estar desligada. Ela desliga automaticamente após um breve período de tempo. | Pressione Início ou o botão giratório para ligá-la novamente. |
| A fonte de alimentação pode não estar conectada. | Conecte a fonte de alimentação e certifique-se de que o plugue esteja totalmente inserido. |
| Eu interrompi a terapia, mas o dispositivo ainda está ventilando ar | |
| O dispositivo está esfriando. | O dispositivo ventila uma pequena quantidade de ar para evitar a condensação na tubulação de ar. Ele para automaticamente após 30 minutos. |

| Problema/Causa possível | Solução |
|---|---|
| Meu reservatório de água está vazando | |
| A câmara de água pode não estar montada corretamente. | Verifique se está danificada e remonte a câmara de água corretamente. |
| A câmara de água pode estar avariada ou rachada. | Contate o profissional que cuida da sua saúde para uma substituição. |
| Os dados da minha terapia não foram enviados ao profissional que cuida da minha saúde | |
| A rede sem fio pode não estar com bom sinal. | Certifique-se de que o dispositivo seja colocado onde haja sinal (ou seja, na mesa de cabeceira, não em uma gaveta ou no chão). O ícone de intensidade do sinal da rede sem fio  indica que o sinal está bom quando todas as barras são exibidas e que o sinal está ruim quando poucas barras são exibidas. |
| O ícone Conexão sem fio não encontrada  é exibido no canto superior direito da tela. Não há redes sem fio disponíveis. | Certifique-se de que o dispositivo seja colocado onde haja sinal (ou seja, na mesa de cabeceira, não em uma gaveta ou no chão). Envie o cartão SD para o profissional que cuida da sua saúde, se ele solicitar. O cartão SD também contém os dados da sua terapia. |
| O dispositivo pode estar no Modo avião. | Desative o Modo avião e consulte Viagens de avião. |
| A transferência de dados não está habilitada no seu dispositivo. | Converse com o profissional que cuida da sua saúde a respeito das suas configurações. |
| A tela e os botões estão piscando | |
| O software está sendo atualizado. | A atualização do software demora aproximadamente 10 minutos para ser concluída. |

Mensagens do dispositivo

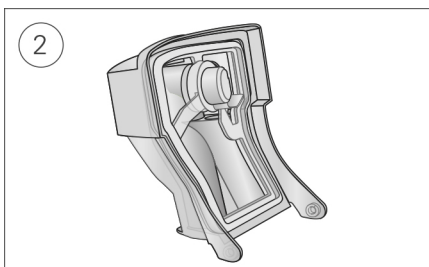
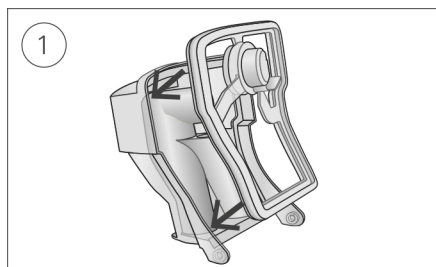
| Mensagem do dispositivo/causa possível | Solução |
|--|---|
| Fuga alta detect.; verif. reserv. água, vedação reserv./tampa lateral | |
| O reservatório de água pode não estar adequadamente inserido. | Certifique-se de que o reservatório de água esteja corretamente inserido. |
| A vedação do reservatório de água pode não estar inserida corretamente. | Abra o reservatório de água e certifique-se de que a vedação seja corretamente inserida. |
| Fuga alta detectada, conecte sua tubulação | |
| A tubulação de ar pode não ter sido devidamente conectada. | Certifique-se de que a tubulação de ar esteja firmemente conectada em ambas as extremidades. |
| A máscara pode estar mal ajustada. | Certifique-se de que sua máscara esteja corretamente ajustada. Consulte o manual do usuário da máscara para instruções de ajuste ou utilize a função Ajuste de Máscara para verificar o encaixe e vedação da máscara. |

| Mensagem do dispositivo/causa possível | Solução |
|--|--|
| Tubo obstruído; verifique o tubo | |
| A tubulação de ar pode estar bloqueada. | Verifique a tubulação de ar e remova eventuais obstruções. Pressione o botão giratório para apagar a mensagem e, depois, pressione Iniciar/Parar para reiniciar o dispositivo. |
| Erro no cartão SD; remova o cartão e pressione Início para começar a terapia | |
| O cartão SD pode não ter sido introduzido corretamente. | Remova e insira novamente o Cartão SD. |
| Cartão somente leitura. Remova, destrave e reinsira o cartão SD | |
| A chave do cartão SD pode estar na posição bloqueada (somente leitura). | Mude a chave do cartão SD da posição bloqueada  para a posição desbloqueada  e insira-o novamente. |
| Falha do sistema; consulte o manual do usuário Erro 004 | |
| O dispositivo pode ter sido deixado em um ambiente quente. | Deixe esfriar antes de reutilizar. Desconecte a fonte de energia e em seguida volte a conectá-la para reiniciar o dispositivo. |
| O filtro de ar pode estar bloqueado. | Verifique o filtro de ar e substitua-o se houver obstruções. Desconecte a fonte de energia e em seguida volte a conectá-la para reiniciar o dispositivo. |
| A tubulação de ar pode estar bloqueada. | Verifique a tubulação de ar e remova eventuais obstruções. Pressione o botão giratório para apagar a mensagem e, depois, pressione Iniciar/Parar para reiniciar o dispositivo. |
| Pode haver água na tubulação de ar. | Esvazie a água da tubulação de ar. Desconecte a fonte de energia e em seguida volte a conectá-la para reiniciar o dispositivo. |
| Para todas as outras mensagens de erro, como por exemplo, Falha do sistema; consulte o manual do usuário Erro 0XX | |
| Ocorreu um erro irreversível no dispositivo. | Contate o profissional que cuida da sua saúde. Não abra o dispositivo. |

Remontagem de peças

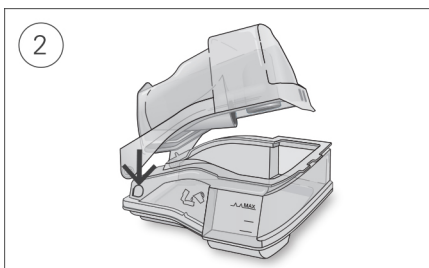
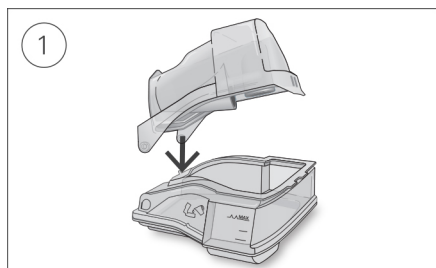
Algumas peças de seu dispositivo foram projetadas para saírem facilmente para evitar danos às peças ou ao dispositivo. Você pode remontá-las facilmente, conforme descrito abaixo.

Para inserir a vedação do reservatório de água:



1. Coloque a vedação na tampa.
2. Pressione ao longo de toda a borda da vedação até que ela encaixe firmemente no local.

Para remontar a tampa do reservatório de água:



1. Insira um lado da tampa no orifício de articulação da base.
2. Deslize o outro lado para baixo até que clique demonstrando o encaixe.

Avisos e precauções gerais

AVISO

- Certifique-se de posicionar a tubulação de ar de modo que ela não se enrosque em sua cabeça ou pescoço.
- Certifique-se de que o cabo de energia e o plugue estejam em boas condições e que o equipamento não esteja danificado.
- Mantenha o cabo de energia longe de superfícies quentes.
- Se você perceber quaisquer alterações inexplicáveis no desempenho do dispositivo, se ele estiver emitindo sons incomuns, se o dispositivo ou a fonte de alimentação forem derrubados ou mal utilizados, ou se o gabinete estiver quebrado, interrompa o uso e entre em contato com o profissional que cuida de sua saúde ou com seu Centro de Serviços da ResMed.
- Não abra nem modifique o dispositivo. Não existem peças dentro dele que possam ser reparadas pelo usuário. A manutenção e os reparos só devem ser realizados por técnicos autorizados pela ResMed.
- Tome cuidado com descargas elétricas. Não mergulhe o dispositivo, a fonte de alimentação nem o cabo de energia em água. Caso líquidos sejam derramados sobre o dispositivo ou para dentro dele, retire o dispositivo da tomada e deixe as peças secarem. Sempre retire o dispositivo da tomada antes de limpar e certifique-se de que todas as peças estejam secas antes de religar o dispositivo à tomada.
- O oxigênio suplementar não deve ser utilizado ao fumar ou próximo a uma chama.
- Sempre certifique-se de que o dispositivo esteja ligado e o fluxo de ar esteja sendo gerado antes de o fornecimento de oxigênio ser ligado. Sempre desligue o fornecimento de oxigênio antes de o dispositivo ser desligado, de modo que o oxigênio não utilizado não se acumule no gabinete do dispositivo e crie risco de incêndio.
- Não execute nenhuma tarefa de manutenção enquanto o dispositivo estiver em funcionamento.
- O dispositivo não deve ser utilizado próximo ou em cima de outro equipamento. Se for necessário utilizar o dispositivo próximo ou em cima de outro equipamento, deve verificar-se o correto funcionamento do mesmo com o tipo de configuração a ser usada.
- O uso de acessórios que não aqueles especificados para o dispositivo não é recomendado. Estes poderão resultar num aumento de emissões ou na diminuição da imunidade do dispositivo.
- Verifique regularmente o filtro antibacteriano em busca de sinais de umidade ou outros contaminantes, particularmente durante a nebulização ou umidificação. Não fazer isso pode resultar no aumento da resistência do sistema respiratório.


PRECAUÇÃO

- Utilize apenas peças e acessórios ResMed com o dispositivo. Peças que não são ResMed podem reduzir a eficiência do tratamento e/ou danificar o dispositivo.
- Com este dispositivo, utilize somente máscaras com orifícios de ventilação recomendadas pela ResMed ou prescritas pelo médico. Conectar a máscara sem que o dispositivo esteja ventilando ar pode resultar na respiração do ar exalado. Certifique-se de que os orifícios de ventilação da máscara estejam livres e desbloqueados para manter o fluxo de ar fresco na máscara.
- Cuidado para não colocar o dispositivo em local em que seja possível derrubá-lo ou onde haja probabilidade de tropeçar no cabo de energia.
- A obstrução da tubulação de ar e/ou da entrada de ar do dispositivo durante o funcionamento pode acarretar o superaquecimento do dispositivo.

- Assegure-se de que a área próxima ao dispositivo esteja seca e limpa, sem qualquer coisa (p.ex., roupa de cama ou roupas) que possa bloquear a entrada de ar ou cobrir a fonte de alimentação.
- Não coloque o dispositivo de lado, pois água poderá entrar no mesmo.
- A configuração incorreta do sistema pode resultar em leitura incorreta de pressão na máscara. Certifique-se de que o sistema seja corretamente configurado.
- Não utilize soluções a base de alvejante, cloro, álcool ou substâncias aromáticas, nem sabonetes hidratantes, bactericidas ou óleos perfumados para limpar o dispositivo, o reservatório de água ou a tubulação de ar. Esses produtos podem danificar ou afetar o desempenho do umidificador e reduzir a vida útil do equipamento.
- Caso utilize o umidificador, sempre coloque o dispositivo sobre uma superfície plana mais baixa do que sua cabeça para evitar que a tubulação de ar e a máscara encham de água.
- Deixe o reservatório de água esfriar por dez minutos antes de manusear para permitir que a água esfrie e certificar-se de que o reservatório de água não esteja muito quente para ser tocado.
- Certifique-se de que o reservatório de água esteja vazio antes de transportar o dispositivo.

Especificações técnicas

Fonte de alimentação de 90 W

| | |
|-----------------------------|---|
| Intervalo de entrada AC: | 100–240 V, 50–60 Hz 1,0-1,5 A, Classe II 115 V, 400 Hz 1,5 A, Classe II (nominal para uso em aeronave) |
| Saída CC: | 24V  3,75A |
| Consumo normal de energia: | 53 W (57 VA) |
| Consumo de energia de pico: | 104 W (108 VA) |

Condições ambientais

| | |
|--|---|
| Temperatura de funcionamento: | +5 °C a +35 °C (+41 °F a +95 °F) Observação: O fluxo de ar para respiração produzido por este dispositivo terapêutico pode ter temperatura mais alta do que a temperatura ambiente. O dispositivo permanece seguro sob condições extremas de temperatura ambiente (40 °C/104 °F). |
| Umidade de funcionamento: | 10% a 95% de umidade relativa, sem condensação |
| Altitude de funcionamento: | Nível do mar até 2.591 m (8.500 '); faixa de pressão atmosférica de 1013 hPa a 738 hPa |
| Temperatura de armazenamento e transporte: | -4 °F a +140 °F (-20 °C a +60 °C) |
| Umidade de armazenamento e transporte: | 5% a 95% de umidade relativa, sem condensação |

Compatibilidade eletromagnética

O produto AirCurve 10 encontra-se em conformidade com todos os requisitos de compatibilidade eletromagnética (EMC) de acordo com a CEI 60601-1-2:2014, para áreas residenciais, comerciais e de indústria leve. Recomenda-se que aparelhos de comunicação móvel sejam mantidos a uma distância mínima de 1 m do dispositivo.

As informações sobre imunidade e emissões eletromagnéticas deste dispositivo ResMed podem ser encontradas em www.resmed.com/downloads/devices

Classificação: IEC 60601-1:2005+A1:2012

Classe II (isolamento duplo), Tipo BF, grau de proteção contra elementos exteriores IP22

Sensores

| | |
|--------------------|---|
| Sensor de pressão: | Localizado internamente na saída do dispositivo, medidor de pressão do tipo analógico, -5 a +45 cm H ₂ O |
| Sensor de fluxo: | Localizado internamente na entrada do dispositivo, digital do tipo fluxo de massa, -70 a +180 L/min |

Pressão máxima de falha única em estado estável

O dispositivo se desligará na presença de uma única falha se a pressão de estado estável exceder: 30 cm H₂O por mais de 6 s ou 40 cm H₂O por mais de 1 s.

Som

Nível de pressão medido em conformidade com a norma ISO 80601-2-70:2015 (modo CPAP):

SlimLine: 25 dBA com incerteza de 2 dBA

Padrão: 25 dBA com incerteza de 2 dBA

SlimLine ou Standard e umidificação: 27 dBA com incerteza de 2 dBA

Nível de energia medido em conformidade com a norma ISO 80601-2-70:2015 (modo CPAP):

SlimLine: 33 dBA com incerteza de 2 dBA

Padrão: 33 dBA com incerteza de 2 dBA

SlimLine ou Standard e umidificação: 35 dBA com incerteza de 2 dBA

Valores de emissão de ruído de dois dígitos declarados em conformidade com ISO 4871:1996.

Físico – dispositivo e câmara de água

Dimensões (A x L x P): 116 mm x 255 mm x 150 mm
(4,57" x 10,04" x 5,91")

Saída de ar (em conformidade com a ISO 5356-1:2004): 22 mm

Peso (dispositivo e câmara de água padrão): 1248 g (44 oz)

Peso (dispositivo e câmara de água lavável): 1248 g (44 oz)

Construção do gabinete: Termoplástico de engenharia retardador de chamas

Capacidade de água: Até a linha de enchimento máximo 380 mL

Câmara de água padrão - material: Plástico moldado por injeção, aço inoxidável e vedação de silicone

Câmara de água lavável- material: Plástico moldado por injeção, aço inoxidável e vedação de silicone

Temperatura

Máxima da placa de aquecimento 68 °C (154 °F)

Corte: 74 °C (165 °F)

Temperatura máxima do gás: ≤ 41 °C (≤ 106 °F)

Filtro de ar

Standard: Material: Fibra de poliéster não entrelaçada
Capacidade média de retenção: >75% para partículas de ~7 microns

Hipoalergênico: Material: Fibras de polipropileno e acrílicas em substrato de polipropileno
Eficiência: >98% para partículas de ~7-8 microns; >80% para partículas de ~0,5 microns

Uso em aeronaves

A ResMed confirma que o dispositivo cumpre com os requerimentos da Federal Aviation Administration (FAA) (RTCA/DO-160, seção 21, categoria M) para todas as fases das viagens aéreas.

Módulo sem fio

Tecnologia usada: CDMA (somente EUA)
4G (somente EUA e Canadá)
3G
2G (todas as regiões, exceto EUA e Canadá)

Frequências: CDMA (850/1900 MHz)
4G (700/850/1900 MHz)
3G (850/900/1700/1800/1900/2100 MHz)
2G (850/900/1800/1900 MHz)

Potência máxima de saída RF

CDMA 24,5 dBm
4G 23,0 dBm
3G 24,0 dBm
2G 33,0 dBm

FCC ID: 2ACHL-AIR104G, 2ACHL-AIR103G

IC: 9103A-AIR104G, 9103A-AIR103G

O dispositivo AirCurve 10 atende às normas da FCC e às normas da Industry Canada.

O dispositivo AirCurve 10 deve ser usado a uma distância mínima de 2 cm (0,8 pol.) do corpo durante seu funcionamento.

Informações adicionais relacionadas às normas da FCC e compatibilidade IC para este dispositivo podem ser encontradas em www.resmed.com/downloads/devices

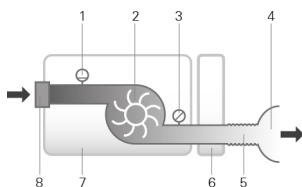
Faixa de pressão operacional

| | |
|-----------|---|
| S, ST, T: | 3 a 25 cm H ₂ O (3 a 25 hPa) |
| VAuto | 4 a 25 cm H ₂ O (4 a 25 hPa) |
| CPAP: | 4 a 20 cm H ₂ O (4 a 20 hPa) |

Oxigênio suplementar

| | |
|---------------|---|
| Fluxo máximo: | Para dispositivos VAuto: 4 L/min (CPAP, S, VAuto) Para dispositivos S: 4L/min (CPAP, S) Para dispositivos ST: 15 L/min (CPAP, S, ST, T) |
|---------------|---|

Circuito do fluxo de ar



1. Sensor de fluxo
2. Ventilador
3. Sensor de pressão
4. Másc
5. Tubulação de ar
6. Câmara de água
7. Dispositivo
8. Filtro de entrada

Vida útil

| | |
|---|----------|
| Dispositivo, fonte de alimentação: | 5 anos |
| Câmara de água lavável: | 2,5 anos |
| Câmara de água padrão, tubulação de ar: | 6 meses |

Geral

O paciente pode operar o dispositivo.

Desempenho do umidificador

| Pressão na Máscara cm H ₂ O (hPa) | Saída de UR % a 17°C (63°F) à temperatura ambiente | Saída de UR % a 22°C (72°F) à temperatura ambiente | Saída do sistema nominal UA ¹ , BTPS ² | |
|---|---|---|--|----------------|
| | Configuração 4 | Configuração 8 | Configuração 4 | Configuração 8 |
| 3 | 85 | 100 | 6 | >10 |
| 4 | 85 | 100 | 6 | >10 |
| 10 | 85 | 100 | 6 | >10 |
| 20 | 85 | 90 | 6 | >10 |
| 25 | 85 | 90 | 6 | >10 |

¹ UA - Umidade Absoluta em mg/l.

² BTPS - temperatura corporal, pressão ambiente, saturado.

Tubulação de ar

| Tubulação de ar | Material | Comprimento | Diâmetro interno |
|--------------------|---|--------------|------------------|
| ClimateLineAir | Plástico flexível e componentes elétricos | 2 m (6'6") | 15 mm (0,6") |
| ClimateLineAir Oxy | Plástico flexível e componentes elétricos | 1,9 m (6'4") | 19 mm (0,75") |
| SlimLine | Plástico flexível | 1,8 m (6') | 15 mm (0,6") |
| Standard | Plástico flexível | 2 m (6'6") | 19 mm (0,75") |

Temperatura de corte da tubulação de ar aquecida: ≤ 41 °C (≤ 106 °F)

Observações:

- O fabricante reserva-se o direito de alterar estas especificações sem aviso prévio.
- O terminal do conector elétrico da tubulação de ar aquecida é compatível apenas com a saída de ar no dispositivo e não deve ser encaixado na máscara.
- Não use tubulações de ar condutoras de eletricidade ou antiestáticas.
- As configurações de temperatura e umidade relativa exibidas não são valores medidos.

Valores exibidos

| Valor | Faixa | Resolução de exibição |
|-----------------------------------|-------------------------------------|-----------------------------------|
| Sensor de pressão na saída de ar: | | |
| Pressão na máscara | 3–25 cm H ₂ O (3–25 hPa) | 0,1 cm H ₂ O (0,1 hPa) |
| Valores derivados do fluxo: | | |
| Fuga | 0–120 L/min | 1 L/min |
| Volume corrente | 0–4000 mL | 1 mL |
| Frequência respiratória | 0–50 bpm | 1 bpm |
| Ventilação por minuto | 0–30 L/min | 0,1 L/min |
| Ti | 0,1 – 4,0 s | 0,1 s |
| Relação I:E | 1:100–2:1 | 0,1 |

| Valor | Precisão ¹ |
|---|--|
| Medição da pressão ¹ : | |
| Pressão na máscara ² | $\pm 0,5$ cmH ₂ O (0,5 hPa) + 4% do valor medido |
| Fluxo e valores derivados do fluxo ¹ : | |
| Fluxo | ± 6 L/min ou 10% da leitura, o que for maior, de 0 a 150 L/min de fluxo positivo |
| Fuga ² | ± 12 L/min ou 20% da leitura, o que for maior, de 0 a 60 L/min |
| Volume corrente ^{2,3} | $\pm 20\%$ |
| Frequência respiratória ^{2,3} | $\pm 1,0$ bpm |
| Ventilação por minuto ^{2,3} | $\pm 20\%$ |

¹ Os resultados estão expressos em STPD (temperatura e pressão padrão, seco).

² A precisão pode ser reduzida pela presença de fugas, oxigênio suplementar, volumes correntes <100 mL ou ventilação por minuto <3 L/min.

³ Precisão da medição verificada de acordo com a ISO 10651-1:2004 para dispositivos de suporte ventilatório para assistência domiciliar (Home Care Ventilatory Support Devices) (Figura 101 e Tabela 101), usando fluxos de ventilação nominais na máscara ResMed.

Incertezas do sistema de medição

De acordo com ISO 80601-2-70:2015, a incerteza de medição do equipamento de teste do fabricante é

| | |
|---|---|
| Para medidas de fluxo | $\pm 1,5$ L/min ou $\pm 2,7\%$ da leitura (o que for maior) |
| Para medidas de volume (< 100 mL) | ± 5 mL ou 6% da leitura (o que for maior) |
| Para medidas de volume (≥ 100 mL) | ± 20 mL ou 3% da leitura (o que for maior) |
| Para medidas de pressão estática | $\pm 0,15$ cm H ₂ O (hPa) |
| Para medidas de pressão dinâmica | $\pm 0,27$ cmH ₂ O (hPa) |
| Para medidas de tempo | ± 10 ms |

Observação: As precisões especificadas na ISO 80601-2-70:2015 e resultados de testes fornecidos neste manual para estes itens já incluem a incerteza de medição pertinente da tabela acima.

Precisão da pressão

Variação máxima da pressão estática a 10 cm H₂O (10 hPa) de acordo com a norma ISO 80601-2-70:2015

| | Tubulação de ar Standard | SlimLine tubulação de ar |
|------------------|---------------------------------------|---------------------------------------|
| Sem umidificação | ± 0,5 cm H ₂ O (± 0,5 hPa) | ± 0,5 cm H ₂ O (± 0,5 hPa) |
| Com umidificação | ± 0,5 cm H ₂ O (± 0,5 hPa) | ± 0,5 cm H ₂ O (± 0,5 hPa) |

Variação máxima da pressão dinâmica de acordo com a norma ISO 80601-2-70:2015

Dispositivo sem umidificação e tubulação de ar Standard / Dispositivo com umidificação e tubulação de ar Standard.

| Pressão [cm H ₂ O (hPa)] | 10 BPM | 15 BPM | 20 BPM |
|-------------------------------------|-----------|-----------|-----------|
| 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 |

Dispositivo sem umidificação e tubulação de ar SlimLine / Dispositivo com umidificação e tubulação de ar SlimLine

| Pressão [cm H ₂ O (hPa)] | 10 BPM | 15 BPM | 20 BPM |
|-------------------------------------|-----------|-----------|-----------|
| 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 |

Precisão da pressão - dois níveis

Variação máxima da pressão dinâmica de acordo com a norma ISO 80601-2-70:2015.

Dispositivo sem umidificação e tubulação de ar Standard / Dispositivo com umidificação e tubulação de ar Standard.

| Frequência respiratória | Pressão inspiratória (cm H ₂ O [hPa]) (Média, Desvios padrão) | | | | |
|-------------------------|--|---------------------------|---------------------------|---------------------------|---------------------------|
| | 6 | 10 | 16 | 21 | 25 |
| 10 BPM | -0,09, 0,01 / -0,22, 0,01 | -0,01, 0,07 / -0,22, 0,01 | 0,07, 0,05 / -0,24, 0,01 | -0,03, 0,09 / -0,29, 0,03 | 0,12, 0,01 / -0,26, 0,02 |
| 15 BPM | 0,02, 0,08 / -0,22, 0,01 | 0,12, 0,01 / -0,22, 0,01 | 0,15, 0,01 / -0,26, 0,01 | 0,15, 0,01 / -0,31, 0,02 | 0,16, 0,12 / -0,30, 0,02 |
| 20 BPM | 0,17, 0,01 / -0,23, 0,01 | 0,21, 0,01 / -0,28, 0,01 | 0,25, 0,01 / -0,34, 0,01 | 0,21, 0,17 / -0,38, 0,02 | 0,32, 0,02 / -0,40, 0,03 |
| Frequência respiratória | Pressão expiratória (cm H ₂ O [hPa]) (Média, Desvios padrão) | | | | |
| | 2 | 6 | 12 | 17 | 21 |
| 10 BPM | -0,14, 0,01 / -0,27, 0,01 | -0,16, 0,01 / -0,29, 0,02 | -0,11, 0,10 / -0,34, 0,02 | -0,16, 0,05 / -0,33, 0,01 | -0,17, 0,05 / -0,33, 0,02 |
| 15 BPM | -0,16, 0,01 / -0,25, 0,01 | -0,20, 0,01 / -0,33, 0,02 | -0,20, 0,05 / -0,35, 0,01 | -0,21, 0,05 / -0,38, 0,02 | -0,23, 0,08 / -0,38, 0,02 |
| 20 BPM | -0,27, 0,01 / -0,37, 0,01 | -0,26, 0,02 / -0,34, 0,01 | -0,25, 0,01 / -0,38, 0,01 | -0,29, 0,01 / -0,43, 0,02 | -0,31, 0,01 / -0,45, 0,03 |

Dispositivo sem umidificação e tubulação de ar SlimLine/ Dispositivo com umidificação e tubulação de ar SlimLine.

| Frequência respiratória | Pressão inspiratória (cm H ₂ O [hPa]) (Média, Desvios padrão) | | | | |
|-------------------------|--|---------------------------|---------------------------|---------------------------|---------------------------|
| | 6 | 10 | 16 | 21 | 25 |
| 10 BPM | -0,26, 0,01 / -0,52, 0,01 | -0,25, 0,02 / -0,53, 0,02 | -0,24, 0,02 / -0,53, 0,01 | -0,25, 0,02 / -0,54, 0,02 | -0,20, 0,02 / -0,51, 0,02 |
| 15 BPM | -0,26, 0,01 / -0,51, 0,01 | -0,25, 0,01 / -0,54, 0,01 | -0,26, 0,01 / -0,56, 0,01 | -0,31, 0,03 / -0,58, 0,02 | -0,30, 0,05 / -0,60, 0,03 |
| 20 BPM | -0,25, 0,02 / -0,52, 0,01 | -0,29, 0,02 / -0,58, 0,01 | -0,34, 0,02 / -0,62, 0,01 | -0,36, 0,02 / -0,67, 0,02 | -0,36, 0,03 / -0,69, 0,02 |
| Frequência respiratória | Pressão expiratória (cm H ₂ O [hPa]) (Média, Desvios padrão) | | | | |
| | 2 | 6 | 12 | 17 | 21 |
| 10 BPM | -0,28, 0,01 / -0,43, 0,01 | -0,30, 0,03 / -0,50, 0,01 | -0,30, 0,01 / -0,54, 0,01 | -0,33, 0,01 / -0,58, 0,01 | -0,34, 0,01 / -0,60, 0,02 |
| 15 BPM | -0,24, 0,02 / -0,37, 0,01 | -0,29, 0,02 / -0,47, 0,01 | -0,35, 0,01 / -0,55, 0,01 | -0,38, 0,01 / -0,62, 0,02 | -0,42, 0,02 / -0,66, 0,01 |
| 20 BPM | 0,05, 0,21 / -0,38, 0,01 | -0,31, 0,02 / -0,50, 0,02 | -0,37, 0,02 / -0,57, 0,02 | -0,43, 0,02 / -0,65, 0,02 | -0,48, 0,02 / -0,68, 0,02 |

Observação: A tabela acima está baseada em dados que cobrem entre 60,1% e 88,8% da duração da fase inspiratória e 66,1% e 93,4% da fase expiratória. Essas janelas de dados de tempo começam imediatamente após os períodos iniciais transientes de sobredisparo/subdisparo e terminam no ponto em que o fluxo diminui para um valor absoluto equivalente ao ponto de início, em direção ao final das fases respiratórias (isso corresponde aos intervalos % de valores fornecidos imediatamente acima).

Fluxo (máximo) nas pressões definidas

Os itens a seguir são medidos de acordo com a norma ISO 80601-2-70:2015 na extremidade da tubulação de ar especificada:

| Pressão cm H ₂ O/ hPa | AirCurve 10 e Standard L/min | AirCurve 10, umidificação e Standard L/min | AirCurve 10 e SlimLine L/min | AirCurve 10, umidificação e ClimateLineAir L/min |
|----------------------------------|------------------------------|--|------------------------------|--|
| 4 | 180 | 143 | 162 | 151 |
| 8 | 168 | 135 | 151 | 142 |
| 12 | 157 | 136 | 140 | 135 |
| 16 | 144 | 134 | 128 | 121 |
| 20 | 131 | 123 | 117 | 109 |
| 25 | 120 | 115 | 96 | 84 |

Símbolos

Os símbolos a seguir podem aparecer no produto ou embalagem.

Leia as instruções antes de usar. Indica um aviso ou precaução. Siga as instruções antes de usar. Fabricante. Representante europeu autorizado. Código de lote. Número do produto. Número de série. Número do dispositivo. Lig / Desl. Peso do dispositivo. IP22 Protegido contra objetos de tamanho de um dedo e contra gotejamento de água quando inclinada em até 15 graus a partir da orientação especificada. Corrente contínua. Peça de aplicação tipo BF. Equipamento de Classe II. Limite de umidade. Limite de temperatura. Radiação não ionizante. Logotipo 1 de controle de poluição na China. Logotipo 2 de controle de poluição na China. **Rx Only** Somente com prescrição médica (Nos EUA, a lei federal limita a venda destes dispositivos a médicos ou por ordem destes.) **MAX** Nível máximo de água. Utilize apenas água destilada. Altitude de funcionamento. Limitação da pressão atmosférica. Está de acordo com o RTCA DO-160 seção 21, categoria M.



Informações ambientais

Este dispositivo deve ser eliminado separadamente e não como resíduo urbano indiferenciado. Para eliminar o dispositivo, use os sistemas adequados de coleta, reutilização e reciclagem disponíveis na sua região. O uso destes sistemas de coleta, reutilização e reciclagem tem o propósito de poupar os recursos naturais e evitar danos ao ambiente causados por substâncias perigosas.

Se necessitar de informações sobre estes sistemas de descarte de resíduos, entre em contato com o serviço de coleta de resíduos de sua localidade. O símbolo de reciclagem indica o uso destes sistemas de descarte de resíduos. Se necessitar de mais informações sobre coleta e descarte do dispositivo ResMed, entre em contacto com os escritórios da ResMed ou o distribuidor local, ou visite www.resmed.com/environment.

Manutenção

O dispositivo AirCurve 10 foi projetado para proporcionar um funcionamento seguro e confiável quando utilizado de acordo com as instruções fornecidas pela ResMed. Caso haja algum sinal de desgaste ou alguma preocupação com o funcionamento do dispositivo, a ResMed recomenda que o dispositivo AirCurve 10 seja examinado e consertado por uma Assistência Técnica autorizada da ResMed. Caso contrário, não deve haver necessidade de conserto ou revisão do dispositivo durante sua vida útil projetada.

Garantia limitada

A ResMed Ltd (daqui por diante 'ResMed') garante que este produto de sua fabricação está livre de defeitos de material e mão de obra pelo período de tempo abaixo especificado, a partir da data de compra.

| Produto | Período da garantia |
|---|---------------------|
| <ul style="list-style-type: none"> • Sistemas de máscara (incluindo armação da máscara, almofada, capacete e tubulação)—exceto dispositivos de utilização única • Acessórios—exceto dispositivos de utilização única • Sensores de pulso para dedo de tipo flexível • Reservatórios de água de umidificadores | 90 dias |
| <ul style="list-style-type: none"> • Baterias para utilização em sistemas de bateria ResMed internos e externos | 6 meses |
| <ul style="list-style-type: none"> • Sensores de pulso para dedo de tipo clipe • Módulos de dados de dispositivos CPAP e de dois níveis • Oxímetros e adaptadores para oxímetros de dispositivos CPAP e de dois níveis de pressão • Reservatórios de água laváveis para umidificadores • Dispositivos de controle de titulação | 1 ano |
| <ul style="list-style-type: none"> • Dispositivos CPAP, de dois níveis e de ventilação (incluindo fontes de alimentação externa) • Umidificadores • Acessórios de baterias • Dispositivos portáteis de diagnóstico/rastreamento | 2 anos |

Esta garantia só se aplica ao consumidor inicial. Não é transferível.

Se o produto sofrer avarias nas condições normais de utilização, a ResMed procederá, a seu critério, à reparação ou substituição do produto defeituoso ou de qualquer um dos seus componentes.

Esta garantia limitada não cobre: a) danos provocados por uso incorreto, uso abusivo, modificação ou alteração do produto; b) consertos efetuados por empresas de assistência técnica que não tenham sido expressamente autorizadas pela ResMed para efetuar tais serviços; e c) danos ou contaminações provocado(a)s por fumaça de cigarro, cachimbo, charuto ou outras fontes.

A garantia deixa de ser válida se o produto for vendido, ou revendido, fora da região da compra original.

Os pedidos de reparo ou substituição de um produto defeituoso no âmbito da garantia devem ser feitos pelo consumidor original no local de compra.

Esta garantia substitui todas as outras, explícitas ou implícitas, incluindo qualquer garantia implícita de comerciabilidade ou de adequabilidade para um determinado fim. Algumas regiões ou estados não permitem limitações de tempo sobre a duração de uma garantia implícita, pelo que a limitação acima pode não se aplicar ao seu caso.

A ResMed não será responsabilizada por quaisquer danos incidentais ou consequentes reivindicados como decorrentes da venda, instalação ou uso de qualquer produto ResMed. Algumas regiões ou estados não permitem a exclusão ou limitação de danos incidentais ou consequentes, pelo que a limitação acima pode não se aplicar ao seu caso.

Esta garantia confere-lhe direitos legais específicos e pode haver outros direitos que variam de região para região. Para mais informações sobre seus direitos de garantia, entre em contato com o revendedor local da ResMed ou os escritórios da ResMed.

Informações adicionais

Se você tiver dúvidas ou se precisar de informações adicionais sobre como usar o dispositivo, contate o profissional que cuida da sua saúde.



ResMed Ltd

MANUFACTURER 1 Elizabeth Macarthur Drive Bella Vista NSW 2153 Australia

See ResMed.com for other ResMed locations worldwide. AirCurve, Air10, ClimateLine, HumidAir and SlimLine are trademarks and/or registered trademarks of the ResMed family of companies. For patent and other intellectual property information, see ResMed.com/ip. SD Logo is a trademark of SD-3C, LLC. © 2017 ResMed Ltd. 378847/1 2017-11

ResMed.com



378847