



# **Manual do Usuário**

Respiratory Insufficiency Ventilator and  
Accessories

Sistema BPAP

G2S BPAP Series

**CE0123**

# Índice




1. Símbolos	1
1.1 Botões de controle	1
1.2 Símbolos do dispositivo	1
2. Avisos, Cuidados e Dicas Importantes	2
3. Indicação de uso	3
4. Contraindicações	4
5. Especificações	5
6. Terapias Disponíveis	7
7. Glossário	8
8. Modelo	10
9. Conteúdo da Embalagem	11
10. Características do Sistema	12
11. Primeira Instalação do Sistema	13
11.1 Colocar o Dispositivo	13
11.2 Instalação do Filtro de Ar e Tampa do Filtro	14
11.3 Ligar a Alimentação de Energia	14
11.4 Ligar a Bloqueador do Cabo de Alimentação	15
11.5 Montagem do Tudo e Máscara	16
11.6 Utilizar Oxigênio com o Dispositivo	17
11.7 Inserir o Cartão SD (Somente para o dispositivo equipado com cartão SD)	18
11.8 Utilização do Kits Opcionais	19
11.9 Iniciar o Tratamento	19
12. Utilização de Rotina	19
12.1 Ligação do Tubo	19
12.2 Ajuste do Tubo	19
12.3 Ligar o Fluxo de Ar	20
12.4 Aquecimento de Água	20
12.5 Utilização do Botão Rampa	20
12.6 Desligar o Dispositivo	20
13. Umidificador Aquecido	21
13.1 Enchimento da Câmara de Água	21
13.1.1 Retirar a Câmara de Água	21
13.1.2 Enchimento com Água	21
13.1.3 Inserindo a Câmara de Água	22
13.2 Esvaziar a Câmara de Água	22
13.3 Definição do Nível de Umidade	23
14. Navegação no Menu do Paciente	24
14.1 Passos para Navegar no Menu do Paciente	24

---













14.1.1	Entrar na Interface do Menu	24
14.1.2	Entrar na Interface de Definição Inicial	25
14.1.3	Entrar na Interface de Definições	25
14.1.4	Seleção de Opções	26
14.1.5	Ajustar Opções	26
14.1.6	Confirmação de Ajustes	26
14.1.7	Virar Páginas	27
14.1.8	Sair do Menu do Paciente	27
14.2	Opções do Menu do Paciente e Descrições Correspondentes	28
15.	Alarme	29
15.1	Classificação para Alarme e Descrição	30
15.2	Alarme Visual	30
15.3	Alarme Auditivo	30
15.4	Silêncio do Alarme	31
15.5	Informação e Descrição do Alarme	31
15.6	Informação e Descrição do Alarme	34
15.7	Diário do Alarme	34
16.	Limpeza e Desinfecção	35
16.1	Limpeza da Máscara e Suporte de Cabeça	35
16.2	Limpeza do kits opcionais	35
16.3	Limpeza da Câmara de Água	36
16.4	Limpeza do Revestimento	36
16.5	Limpeza do Tubo	36
16.6	Substituição do Filtro de Ar	37
16.7	Desinfecção	37
17.	Viajar com o Dispositivo	38
18.	Transferência do Dispositivo Para Outro Paciente	39
19.	Reordenar	39
20.	Suporte Técnico	39
21.	Eliminação	39
22.	Solução de problemas	40
22.1	Problemas Comuns em Pacientes e Soluções Correspondentes	40
22.2	Problemas Comuns no Dispositivo e Soluções Correspondentes	42
23.	Requisitos EMC	43
24.	Garantia Limitada	46

# 1. Símbolos

## 1.1 Botões de controle

	Botão de Rampa
	Botão de Silêncio
	Botão Rotativo

## 1.2 Símbolos do dispositivo

	Siga as Instruções para Utilizar
	Instruções de Operação
	Peça tipo BF aplicada (máscara)
	Classe II (isolamento duplo)
	Somente para uso no interior
	Alimentação CA
	Energia DC
<b>IP22</b>	≥ 12,5 mm de diâmetro, Gotejamento (15° inclinado)
	Existe alta tensão; tenha cuidado com choque elétrico
	Superfície Quente
	Número de série do produto
	Fabricante
	Representante autorizado da Comunidade Europeia



Não use o produto se a embalagem estiver danificada



Desmontagem é proibida

CE0123

Declaração de conformidade Europeia da CE



O produto destina-se para uso somente por um paciente

LOT

Número do lote



Radiação Não Ionizante

SD

Cartão SD



Entrada de ar



Saída de ar



Marcação WEEE



Logotipo de BMC Medical Co., Ltd.

## ***2. Avisos, Cuidados e Dicas Importantes***

### ***AVISO!***

Um aviso indica a possibilidade de lesões ao usuário ou ao operador.

### ***CUIDADO!***

Cuidado indica a possibilidade de danos no equipamento.

### ***DICA IMPORTANTE!***

Ênfase na característica de operação.

Avisos, Cuidado e Dicas Importantes aparecem neste manual conforme necessário.

### ***3. Indicação de uso***

O sistema BPAP (G2S BPAP Series) é um equipamento Bilevel (Dispositivo com dois níveis de pressão) concebido para um tratamento de ventilação não invasiva em pacientes com Apneia Obstrutiva do Sono (OSA) e Insuficiência Respiratória. Estes dispositivos destinam-se a pacientes adultos com prescrição em ambientes de casa ou hospital/institucional.

O módulo SpO<sub>2</sub> opcional usado com a G2S BPAP Series destina-se à monitoração do SpO<sub>2</sub> e pulsação do paciente de forma auxiliar.

#### ***AVISO!***

- O uso deste equipamento destina-se apenas a adultos.
- O uso deste equipamento não se destina como equipamento de suporte de vida.
- As instruções neste manual não se destinam a substituir os protocolos médicos estabelecidos.
- Não traga o dispositivo ou acessórios para o ambiente de Ressonância Magnética (RM), que pode causar um risco inaceitável para pacientes ou danificar o dispositivo ou dispositivos médicos de RM. O dispositivo ou acessórios não foram avaliados para a segurança num ambiente RM.
- Não use o dispositivo nem acessórios num ambiente com equipamentos eletromagnéticos, tais como TC, Diatermia, RFID e sistemas de segurança eletromagnéticos (detectores de metal), que pode causar risco inaceitável para os pacientes ou danos no dispositivo. Algumas fontes eletromagnéticas podem não ser aparentes, se detectar quaisquer alterações inexplicáveis no desempenho deste dispositivo, ou com sons invulgares ou irritantes, desconecte o cabo de alimentação e pare o uso. Entre em contato com o seu fornecedor de cuidados domésticos.
- Não se aproximem de EQUIPAMENTO CIRÚRGICO HF ativo e da sala protegida RF de um SISTEMA ME para imagiologia por ressonância magnética, onde a intensidade de DISTÚRBIOS EM é elevada.
- Estão disponíveis vários acessórios de modo a tornar o seu tratamento com o dispositivo o mais prático e confortável possível. De modo a garantir que receba uma terapia segura e eficaz que lhe foi prescrita, utilize apenas os acessórios da BMC.

#### ***CUIDADO!***

- A venda deste equipamento está controlada sob uma prescrição médica.
- O dispositivo serve para ser utilizado por pessoas treinadas ou experientes em equipamento semelhantes.
- O paciente é o usuário pretendido.
- A limpeza e desinfecção podem ser realizadas pelo paciente.

#### ***IMPORTANTE!***

- Leia e compreenda todo o manual do usuário antes de utilizar o equipamento. Se tiver questões relativas à utilização do equipamento, contate o seu prestador de cuidados de saúde ou médico.

## **4. Contraindicações**

Se tiver alguma das seguintes condições, consulte o seu médico antes de usar este dispositivo:

- Unidade respiratória insuficiente para suportar breves interrupções na terapia de ventilação não-invasiva
- Sinusite aguda ou otite média
- Epistaxe causando risco de aspiração pulmonar
- Condições predisponentes a um risco de aspiração de conteúdo gástrico
- Habilidade de limpar secreções prejudicada
- Hipotensão ou depleção significativa de volume intravascular
- Pneumotórax ou Pneumomediastino
- Trauma craniano recente, vazamento de líquido cefalorraquidiano ou cirurgia
- Obviamente não cooperativo ou extremamente tenso

Os seguintes efeitos secundários poderão acontecer durante o tratamento:

- Secura da boca, nariz e garganta
- Inchaço abdominal
- Desconforto nos ouvidos ou nariz
- Irritação nos olhos
- Irritação da pele devido à utilização da máscara
- Desconforto no peito

### ***IMPORTANTE!***

- Horários de sono irregulares, consumo de álcool, obesidade, comprimidos para dormir ou sedativos poderão agravar os seus sintomas.
- Favor usar a máscara que atende ISO 17510:2015 e ISO 18562.

### ***CUIDADO!***

- Contate o seu profissional de saúde caso sinta sintomas de apnéia do sono. Contate o seu profissional de saúde se tiver alguma dúvida sobre a sua terapia.

## 5. Especificações

### **Tamanho do Equipamento**

Dimensões: 274 mm × 184 mm × 115 mm

Peso: 1,9 kg

Capacidade de água: Linha de enchimento máximo de 360 mL

### **Utilização, Transporte e Armazenamento do produto**

Operação	Transporte e armazenamento
Temperatura: 5°C a 35°C (41°F a 95°F)	-25°C a 70°C (-13°F a 158°F)
Umidade: 15% a 93% Sem condensação	15% a 93% Sem condensação
Pressão atmosférica: 760 a 1060 hPa	760 a 1060 hPa

### **Umidificador Aquecido**

Definições de aquecimento: Desligar, 1 a 5 (95°F a 154,4°F / 35°C a 68°C)

Saída de Umidade: Não inferior a 10 mg H<sub>2</sub>O/L

Condições Ambientais: Fluxo de ar máximo, 35°C, 15% de umidade relative

### **Modo de Funcionamento**

Contínuo

### **Modo de Trabalho**

CPAP, S, AutoS, AutoCPAP, S/T, T

### **Cartão SD**

Cartão SD pode gravar os dados do paciente e informações de falhas.

### **Consumo de Energia CA**

100 – 240 V AC, 50 / 60 Hz, máx. 2 A

### **Oferta de Dispositivo Principal para porta de comunicação de USB**

5 V  $\overline{\text{---}}$  2,0 A

### **Tipo de Protecção Contra Choques Elétricos**

Equipamento da Classe II

### **Nível de Protecção Contra Choques Elétricos**

Peça tipo BF aplicada

### **Nível de Protecção Contra Entrada de Água**

IP22

### **Alcance de Pressão**

IPAP: 4,0 ~ 20,0 hPa (só se aplica a G2S B20A, G2S B20S, G2S B20T);

4,0 ~ 25,0 hPa (só se aplica a G2S B25A, G2S B25S, G2S B25T, G2S LAB);  
a pressão número aumenta ou diminui em 0,5 hPa.

EPAP: 4,0 ~ 20,0 hPa (só se aplica a G2S B20A, G2S B20S, G2S B20T);

4,0 ~ 25,0 hPa (só se aplica a G2S B25A, G2S B25S, G2S B25T, G2S LAB);  
a pressão aumenta ou diminui em 0,5 hPa.



modo CPAP e AutoCPAP: 4,0 ~ 20,0 hPa.

Sob condições de falha única,  $\leq 30$  hPa para modo CPAP,  $\leq 40$  hPa para o resto dos modos.

### **Precisão de Exibição de Pressão**

$\pm(0,8 \text{ hPa} + 4\%)$

### **Estabilidade da Pressão Estática**

$\pm 0,5$  hPa

### **Rampa**

O hora de rampa varia entre 0 a 60 minutos.

### **Nível de Pressão do Som**

< 30 dB, quando o equipamento está a trabalhando com uma pressão de 10 hPa.

### **Nível de Som**

< 38 dB, quando o equipamento está a trabalhando com uma pressão de 10 hPa.

### **Fluxo Máximo**

Para modelos com pressão máxima de 20 hPa, a tabela de fluxo é a seguinte.

Pressão de Teste (hPa)	4	8	12	16	20
Pressão Medida na Porta de Conexão de Paciente (hPa)	3	7	11	15	19
Fluxo Médio na Porta de Ligação do Paciente (L/min)	90	150	150	150	145
Quando a pressão de trabalho é definida para os valores listados na tabela, a taxa de fluxo média no final do paciente deve ser superior a 80% do valor de fluxo correspondente na tabela.					

Para modelos com pressão máxima de 25 hPa, a tabela de fluxo é a seguinte.

Pressão de Teste (hPa)	4	10	15	20	25
Pressão Medida na Porta de Conexão de Paciente (hPa)	3	9	14	19	24
Fluxo Médio na Porta de Ligação do Paciente (L/min)	90	150	150	145	110
Quando a pressão de trabalho é definida para os valores listados na tabela, a taxa de fluxo média no final do paciente deve ser superior a 80% do valor de fluxo correspondente na tabela.					

Para modelos com pressão máxima de 30 hPa, a tabela de fluxo é a seguinte.

Pressão de Teste (hPa)	4	11	17	24	30
Pressão Medida na Porta de Conexão de Paciente (hPa)	3	10	16	23	29
Fluxo Médio na Porta de Ligação do Paciente (L/min)	90	150	150	120	85
Quando a pressão de trabalho é definida para os valores listados na tabela, a taxa de fluxo média no final do paciente deve ser superior a 80% do valor de fluxo correspondente na tabela.					

**SpO<sub>2</sub>**

Alcance: 0 ~ 100%

A margem de erro para SpO<sub>2</sub> entre 70% e 100% é ±3%. Não existem requisitos de precisão para SpO<sub>2</sub> abaixo de 70%.

**Taxa de Pulso**

Alcance: 40 ~ 240 BPM

Margem de Erro: ±1%

**Comprimentos de Onda**

Vermelho: 663 nanômetros

Infra-vermelhos: 890 nanômetros

**Energia de Saída Óptica Máxima**

Menos de 1,5 mW de média máxima

**Tube**

Comprimento: 6 pés (1,8 m)

**Formato e Dimensões da Porta de Conexão do Paciente**

A saída de ar cônica de 22 mm cumpre com ISO 5356-1.

**Potência de componentes de aquecimento**

38 W

## 6. Terapias Disponíveis

O dispositivo fornece as seguintes terapias:

**CPAP** – Administra Pressão positiva contínua das vias respiratórias; o CPAP mantém um nível constante de pressão ao longo do ciclo de respiração. Caso seu médico receite um incremento de pressão gradual, pressionar o botão (insert the ramp button) para reduzir a pressão e, em seguida, a pressão será aumentada de forma gradual até a pressão definida pelo seu médico, para que possa adormecer com maior conforto.

**AutoCPAP** – Oferece terapia CPAP automática. Não ofertará uma pressão de ar inferior à prescrita nas necessidades do paciente.

**AutoS** – Um modo Bi-nível que responde à sua inspiração e expiração. A pressão diferencial de IPAP e EPAP é pré-estabelecida pelo provedor de cuidados domiciliares. Ao trabalhar com a função automática, o dispositivo ajustará automaticamente o IPAP e o EPAP se ele detectar uma apnéia do sono.

**S (espontâneo)** – Um modo Bi-nível que responde à sua inspiração e expiração ao aumentar a pressão quando começa a inspirar e ao diminuir a pressão quando começa a expirar. Não existe entrega automática de respiração se não inspirar. IPAP (Pressão de Ar Positiva Inspiratória) e EPAP (Pressão de Ar Positiva Expiratória) são pré-definidos pelo prestador de cuidados de saúde.

***S/T (espontâneo controlado)*** – Um modo Bi-nível que responde à sua inspiração e expiração ao aumentar a pressão quando começa a inspirar e ao diminuir a pressão quando começa a expirar. Se não começar a inspirar dentro do hora definido, o dispositivo começa a inspiração automaticamente. Quando o dispositivo começa a inspiração, controla o hora de inspiração e diminui automaticamente a pressão de expiração dentro do ar definido.

***T (controlado)*** – Um modo Bi-nível no qual o dispositivo inicia automaticamente a inspiração e expiração, controla automaticamente o hora de inspiração e de expiração de acordo com os parâmetros pré-definidos.

## **7. Glossário**

### ***Apneia***

Uma condição caracterizada pela pausa da respiração espontânea.

### ***CPAP Automático***

Regula automaticamente a pressão para melhorar o conforto do paciente baseado na monitorização de eventos de de apneia e ronco.

### ***Auto desligado***

Quando esta função estiver ativada, o dispositivo interromperá automaticamente a terapia sempre que a máscara for retirada.

### ***Auto ligado***

Quando esta função estiver ativada, o dispositivo iniciará a terapia automaticamente quando a máscara for posicionada e a respiração iniciada.

### ***CPAP***

Pressão positiva contínua das vias respiratórias.

### ***EPAP***

Pressão de Ar Positiva Expiratória.

### ***IPAP***

Pressão de Ar Positiva Inspiratória.

### ***iCode***

Uma funcionalidade que pretende fornecer acesso a informações de gestão da terapia e de adesão. O "iCode" consiste em seis códigos separados exibidos no Menu do Paciente, cada código é uma sequência de números. O "iCode QR" e "iCode QR+" exibem códigos bidimensionais.

### ***LPM***

Litros por minuto.

### ***OSA***

Apneia obstrutiva do sono.

**Menu de configuração do paciente**

O modo de exibição no qual pode-se alterar as definições do equipamento ajustável ao paciente, tais como a pressão de partida para a função Rampa.

**Rampa**

Uma função que pode aumentar o conforto do paciente quando a terapia é iniciada. A função de Rampa reduz a pressão inicial e, em seguida, aumenta (sobe) gradualmente a pressão até à definição recomendada, para que o paciente possa adormecer com maior conforto.

**Hora subir**

Hora que o dispositivo demora a alterar de EPAP para IPAP. Pode ajustar este hora.

**Freq Resp**

Taxa de respiração. Número de respirações por minuto.

**Alívio expi**

Uma funcionalidade de terapia que fornece alívio de pressão durante a exalação caso seja ativada pelo seu prestador de cuidados de saúde ao domicílio.

**Modo de espera**

O estado do equipamento quando a alimentação está ligada mas o fluxo de ar está desligado.

**min**

Significa a unidade de hora "minuto".

**h**

Significa a unidade de hora "Hora".

**yy mm dd / mm dd yy / dd mm yy**

Significa a data.

## 8. Modelo

Modelo	Conteúdos do Produto		Modo de Funcionamento	Pressão de funcionamento máxima (hPa)
	Dispositivo principal	Acessório opcional		
G2S B20S	Dispositivo Principal (TFT de 2,4 polegadas)	Tubo, Máscara, Módulo Celular, Kit SpO <sub>2</sub> , Kit SpO <sub>2</sub> e GPRS	CPAP, S	20
G2S B20A	Dispositivo Principal (TFT de 2,4 polegadas)		CPAP, S, AutoS	20
G2S B20T	Dispositivo Principal (TFT de 2,4 polegadas)		CPAP, S, S/T, T	20
G2S B25S	Dispositivo Principal (TFT de 3,5 polegadas)		CPAP, S	25
G2S B25A	Dispositivo Principal (TFT de 3,5 polegadas)		CPAP, S, AutoS	25
G2S B25T	Dispositivo Principal (TFT de 3,5 polegadas)		CPAP, S, S/T, T	25
G2S B25VT	Dispositivo Principal (TFT de 3,5 polegadas)		CPAP, S, S/T, T	25
G2S LAB	Dispositivo Principal (TFT de 3,5 polegadas)		CPAP, S, AutoS, AutoCPAP, S/T, T	25
G2S B30T	Dispositivo Principal (TFT de 3,5 polegadas)		CPAP, S, S/T, T	30
G2S B30VT	Dispositivo Principal (TFT de 3,5 polegadas)		CPAP, S, S/T, T	30
G2S B30AT	Dispositivo Principal (TFT de 3,5 polegadas)		CPAP, S, AutoS, AutoCPAP, S/T, T	30

## 9. Conteúdo da Embalagem

Após desembalar o equipamento, certifique-se de que possui tudo o que é apresentado abaixo (Os vários tipos de produto devem abranger as partes diferentes):

Nº	Artigos	Quantidade	Notas
1	Dispositivo	1	
2	Filtro de Ar	2	
3	Adaptador de Energia	1	
4	Cabo de Alimentação	1	
5	Máscara	1	Opcional
6	Módulo Celular	1	Opcional
7	Kit SpO <sub>2</sub>	1	Opcional
8	Kit SpO <sub>2</sub> e GPRS	1	Opcional
9	Tubo	1	Opcional
10	Cartão SD	1	Opcional
11	Bolsa de Transporte	1	Opcional
12	Documentos anexados	1	
13	Bloqueador do Cabo de Alimentação	1	

Todas as partes e acessórios são feitos com látex de borracha natural.

Caso o uso, a manutenção, a limpeza e a desinfecção estejam em conformidade com o manual de usuário, a vida de serviço de dispositivo é de 5 anos.

A vida útil do tubo é de 6 meses. A vida útil da máscara é de 1 ano.

A máscara e a Sonda SpO<sub>2</sub> são parte aplicada.

### **IMPORTANTE!**

- Se qualquer uma das peças acima estiver em falta, contate o seu prestador de cuidados de saúde.
- Contate o seu prestador de cuidados de saúde para obter informações adicionais sobre os acessórios disponíveis para o dispositivo. Ao utilizar acessórios opcionais, siga sempre as instruções fornecidas com os acessórios.
- O tubo com um diâmetro de 15 mm ou 22 mm está disponível.

### **AVISO!**

- Este dispositivo só deve ser utilizado com a máscara e acessórios fabricados ou recomendados pela BMC ou recomendados pelo seu médico. A utilização de máscaras e acessórios não recomendados poderá afetar a performance do dispositivo e influenciar a eficácia da terapia.
- A utilização de acessórios, transdutores e cabos diferentes dos especificados ou fornecidos pelo fabricante deste dispositivo pode resultar num aumento das emissões eletromagnéticas ou numa diminuição da imunidade eletromagnética deste equipamento e provocar um funcionamento inadequado.

- Deve evitar-se a utilização deste dispositivo junto ou empilhado com outros equipamentos, uma vez que pode dar origem a um funcionamento inadequado. Se tal utilização for necessária, este equipamento e os outros equipamentos devem ser observados a fim de verificar se estão a funcionar normalmente.
- Quando o cabo da sonda de camada de isolamento de SpO<sub>2</sub> estiver danificado, não conecte a sonda com o paciente.
- Não empilhar o tubo longo ou o SpO<sub>2</sub> Kit levar ao pescoço de doente, uma vez que este pode envolver-se à volta da cabeça ou pescoço de doente durante o sono.
- Não conecte qualquer equipamento no dispositivo, a menos que o recomendado pelo BMC ou seu prestador de cuidados de saúde.
- Contacte o BMC para comprar o cartão SD se necessitar.

## 10. Características do Sistema

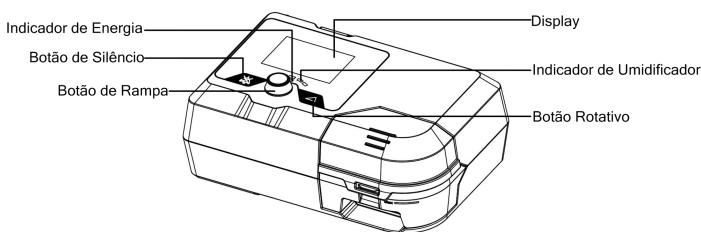


Fig. 10-1

Nome	Função
Indicador de Umidificador	Indica o nível de humidade. Existem cinco níveis disponíveis. O número de luzes indicadoras azuis que se acendem é diretamente proporcional ao nível de humidade. Se nenhum indicador se ligar, significa que o Umidificador está desligado
Botão de Silêncio	Pressione este botão para desligar o som do alerta. No entanto, se o problema que causou o alerta não for resolvido, o alerta irá soar novamente dois minutos depois
Botão Rotativo	Inicia o tratamento e ajusta as definições do dispositivo
Botão de Rampa	Ativa a função de Rampa
Display	Exibe os menus para operação, mensagens, monitorização de dados, etc
Indicador de Energia	Indica o estado de fornecimento de energia com a luz indicadora verde

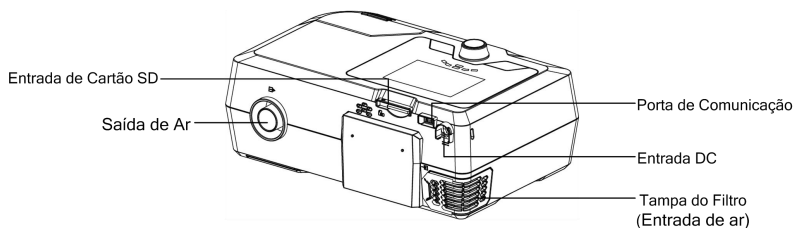


Fig. 10-2

Nome	Função
Entrada de Cartão SD	Insira o cartão SD nesta entrada
Saída de Ar	Oferece ar pressurizado; ligado ao tubo
Porta de Comunicação	Ligação ao equipamento externo (Não deve ser usado para conexão de dispositivos não-recomendados)
Entrada DC	Entrada de alimentação DC
Tampa do Filtro (Entrada de ar)	Coloque a tampa no filtro de ar, que é utilizado para filtrar pó e pólen do ar que entrar no dispositivo

**CUIDADO!**

- As figuras neste manual são apenas para referência; se forem diferentes do objeto material, este último prevalecerá.

**11. Primeira Instalação do Sistema****11.1 Colocar o Dispositivo**

Coloque o dispositivo numa superfície firme e plana.

**AVISO!**

- Se o dispositivo tiver caído no chão ou tiver sido utilizado incorretamente, se o revestimento estiver danificado, ou se tiver entrado água no revestimento, desligue o cabo de alimentação e interrompa a utilização. Contate o seu fornecedor de cuidados de saúde de imediato.
- Se a temperatura ambiente for superior a 95°F (35°C), o fluxo de ar produzido pelo aparelho dispositivo pode exceder 109,4°F (43°C). Enquanto o paciente usa o equipamento, a temperatura ambiente tem de ser mantida abaixo de 95°F (35°C).

**CUIDADO!**

- Se o dispositivo tiver sido exposto a temperaturas muito quentes ou muito frias, deixe-o ajustar-se à temperatura ambiente (aproximadamente 2 horas) antes de começar a configuração.
- Certifique-se de que o dispositivo está afastado de equipamentos de arrefecimento ou aquecimento (por exemplo, ventiladores de ar forçado, radiadores, ar condicionado, etc.).
- O dispositivo não é adequado para ser utilizado em ambientes com umidade alta.



Certifique-se que não entrará água no dispositivo.

- Certifique-se que a cama, cortinas e outros objetos (como insetos) não bloqueiem nem entrem no filtro ou entradas do dispositivo.
- Mantenha animais de estimação, pragas ou as crianças afastadas do aparelho e evite que pequenos objetos sejam inalados ou ingeridos.
- De modo a evitar explosão, este dispositivo não deve ser utilizado na presença de gases inflamáveis (ex. anestésicos).
- O fumo do tabaco pode causar acumulação de alcatrão dentro do dispositivo, conduzindo ao mau funcionamento do dispositivo.
- O ar deve circular livremente à volta do dispositivo para garantir o funcionamento correcto.

## **11.2 Instalação do Filtro de Ar e Tampa do Filtro**

(1) Encaixe a tampa ao filtro de ar, como mostra a Fig. 11-1.

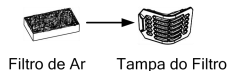


Fig. 11-1

(2) Instale o filtro de ar juntamente com a tampa no dispositivo principal, como mostra a Fig. 11-2.

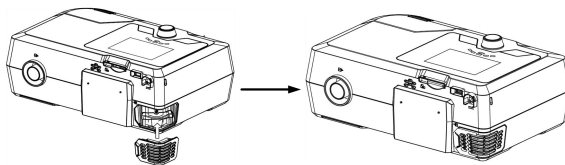


Fig. 11-2

### **CUIDADO!**

- O filtro de ar deve estar colocado quando o dispositivo estiver em funcionamento.
- Desligue o dispositivo da tomada quando for instalar o filtro de ar e a tampa.

## **11.3 Ligar a Alimentação de Energia**

- (1) Insira o cabo do adaptador de energia à Entrada DC na parte de trás do dispositivo;
- (2) Ligue o cabo de alimentação ao adaptador de energia;
- (3) Ligue a outra ponta do cabo de alimentação à saída de energia.

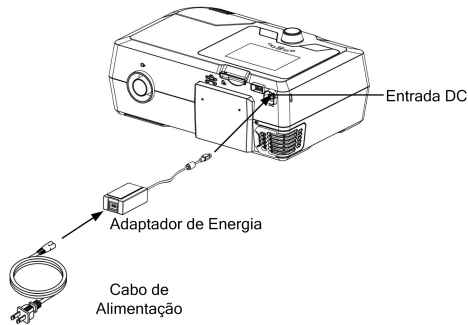



Fig. 11-3

*Nota: O comprimento do cabo e adaptador de alimentação é de 1,5 m e 1,8 m respectivamente, sem a função de prevenção de interferência electromagnética.*

### **AVISO!**

- O dispositivo pode ser ligado quando o cabo de alimentação e o adaptador de energia são ligados. O **Botão Rotativo**  liga e desliga a ventoinha.
- A utilização do dispositivo com voltagem AC para além do classificado (consulte a Secção 5 "Consumo de Energia CA") pode danificar ou causa falha ao dispositivo.
- Conecte a alimentação apropriada para a operação correta do dispositivo.

### **CUIDADO!**

- Inspeccione o cabo de alimentação regularmente para verificar quaisquer sinais de danos. Substitua imediatamente um cabo danificado.

### **IMPORTANTE!**

- Após a interrupção e restauração da fonte de alimentação, o dispositivo irá restaurar automaticamente o estado de funcionamento antes da interrupção.
- Para desligar a energia AC, desligue o cabo de alimentação da tomada.

## **11.4 Ligar a Bloqueador do Cabo de Alimentação**

(1) Monte o bloqueador do cabo de alimentação no dispositivo direcionado pela ranhura de posicionamento.

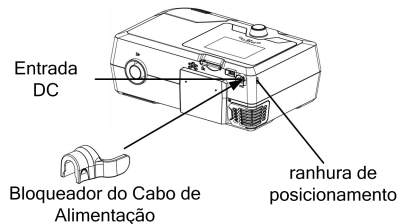


Fig. 11-4

(2) Abra o bloqueador do cabo de alimentação, ligue o cabo à tomada e pressione o armário para baixo para fixar o cabo na tomada.

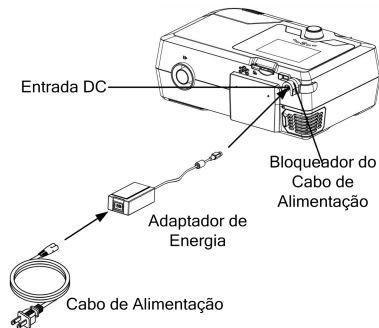


Fig. 11-5

A função do bloqueador é de prevenir que o cabo de alimentação caia da tomada.

### ***11.5 Montagem do Tudo e Máscara***

(1) Ligue uma ponta do tubo à saída de ar do dispositivo principal, como mostrado na Fig. 11-6.

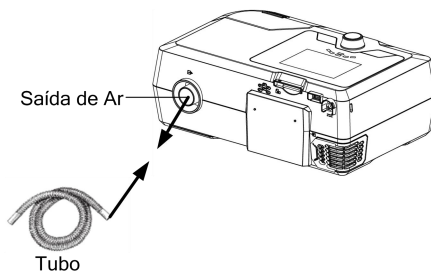


Fig. 11-6

(2) Ligue a outra ponta do tubo à máscara de acordo com o manual do utilizador. Coloque a máscara.

#### ***AVISO!***

- Se o dispositivo (por exemplo, equipamento de aluguel) for utilizado por vários pacientes, deve-se instalar um filtro de bacteriológico no fluxo principal de baixa resistência alinhado entre o dispositivo e o tubo do circuito. As pressões devem ser verificadas pelo seu prestador de cuidados de saúde, quando instalados acessórios opcionais ou alternativos.
- Se tiver que utilizar uma máscara com uma porta de expiração integrada, ligue o conector da máscara ao tubo flexível.
- Se tiver que utilizar uma máscara com uma válvula de expiração separada, ligue o tubo

flexível à válvula de expiração. Coloque a válvula de expiração de modo a que o ar ventilado flua afastado do rosto do paciente. Ligue o conector da máscara à válvula de expiração.

- Se estiver a utilizar uma máscara facial (uma máscara que cobre a boca e o nariz), a máscara deverá ser equipada com uma válvula de segurança.
- Para minimizar o risco de re-inalação de CO<sub>2</sub>, o paciente deve seguir as seguintes instruções:
  - Recomenda-se o uso do tubo e máscara fornecidos pela BMC.
  - Não utilize a máscara durante mais alguns minutos depois de desligar o dispositivo.
  - Só utilize máscaras com orifícios de ventilação. Não bloqueio nem tente fechar os orifícios de ventilação da válvula de expiração.

### ***CUIDADO!***

- Ao usar o tubo com um diâmetro de 15 mm, configure o tubo do Menu do Paciente para 15 mm (veja Secção 14.2 "Opções do Menu do Paciente e Descrições Correspondentes").

## ***11.6 Utilizar Oxigênio com o Dispositivo***

É possível adicionar oxigênio à ligação da máscara. Preste atenção aos avisos listados abaixo ao utilizar oxigênio com o dispositivo.

### ***AVISO!***

- Ligue o tubo de oxigênio à entrada de oxigênio da máscara.
- A fonte de oxigênio deve respeitar os regulamentos locais relacionados com oxigênio médico.
- Ligue o dispositivo antes de ligar o oxigênio e desligue o oxigênio antes de desligar o dispositivo. Explicação de Aviso: Quando o dispositivo está desligado, mas ainda existir fluxo de oxigênio, este pode acumular-se dentro do revestimento do dispositivo e aumentar o risco de incêndio. Se desligar o oxigênio antes de desligar o dispositivo, irá prevenir esta acumulação e reduzir o risco de incêndio. Este aviso aplica-se à maioria dos dispositivos.
- O oxigênio é bom condutor de combustão. Mantenha o dispositivo e o recipiente de oxigênio longe do calor, chamas, substâncias oleosas e outras fontes de ignição. NÃO fume na área próxima ao sistema BPAP nem ao recipiente de oxigênio.
- As fontes de oxigênio devem ser colocadas a mais de 1 m de distância do dispositivo.
- Quanto utiliza oxigênio com este sistema, uma Válvula de Pressão deve ser colocada em linha com o circuito do paciente entre o dispositivo e a fonte de oxigênio. A válvula de pressão ajuda a evitar o refluxo de oxigênio a partir do circuito do paciente para o dispositivo quando a unidade está desligada. A utilização de válvula de pressão errada pode resultar em perigo de incêndio.
- Não conecte o dispositivo com uma fonte de oxigênio não regulada ou de alta pressão. A pressão da fonte de oxigênio não pode exceder a pressão de trabalho do dispositivo.

## 11.7 Inserir o Cartão SD (Somente para o dispositivo equipado com cartão SD)

Insira o cartão SD na entrada de Cartão SD, como mostrado na Fig. 11-7.

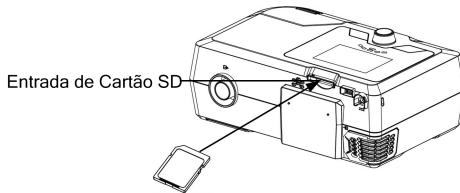
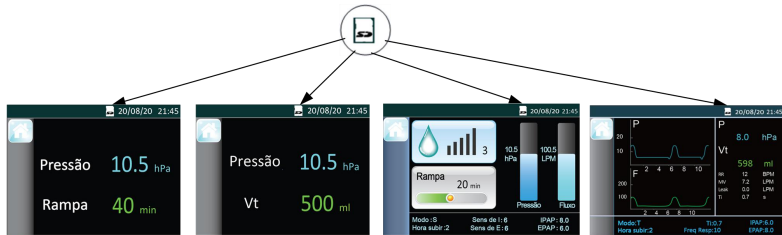
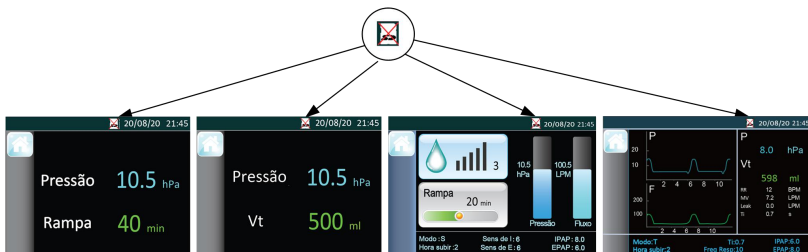


Fig. 11-7

Se o cartão SD estiver inserido corretamente, um símbolo de inserção correta irá aparecer na Interface Principal do display do dispositivo, como mostrado na Fig. 11-8.



Se o cartão SD for inserido incorretamente, um símbolo de inserção incorreta ou falta de cartão SD irá aparecer na Interface Principal do display do dispositivo, como mostrado na Fig. 11-9.



### **CUIDADO!**

- Se o cartão SD não for inserido, não haverá um símbolo aparecendo na Interface Principal da tela do dispositivo.
- De modo a evitar perda de dados ou danos ao cartão SD, o mesmo só pode ser removido depois do dispositivo parar de produzir ar.

## **11.8 Utilização do Kits Opcionais**

Kits opcionais incluem o Kit KS-CM01 SpO<sub>2</sub>, Módulo Celular WL-200, Kit SpO<sub>2</sub>, Kit SpO<sub>2</sub> e GPRS SG-200. Para mais detalhes, consulte o manual do usuário correspondente do kit.

### **CUIDADO!**

- Nenhum alarme de SpO<sub>2</sub> ao configurar o kit SG-200 SpO<sub>2</sub>&GPRS e Kit KS-CM01 SpO<sub>2</sub>.
- O dispositivo só pode usar o Kit SG-200 SpO<sub>2</sub>&GPRS, Kit KS-CM01 SpO<sub>2</sub> e Módulo Celular WL-200 que foram configurados para o dispositivo.
- Quando houver falha de alimentação, nenhuma operação especial é necessária após a restauração de alimentação. O dispositivo irá continuar a trabalhar de acordo com a configuração anterior.

## **11.9 Iniciar o Tratamento**

Ligue o dispositivo à tomada, e pressione o **Botão Rotativo**  para o dispositivo começar a emitir ar.

### **AVISO!**

- Certifique-se que segue as instruções do seu médico no ajuste das definições! Para comprar qualquer acessório não incluído neste dispositivo, contate o seu fornecedor de equipamento.
- NÃO ligue nenhum equipamento auxiliar a este dispositivo, ao menos, o recomendado pela BMC ou pelo seu médico. Se sofrer desconforto no peito, falta de ar, inchaço no estômago ou dores de cabeça severas durante a utilização do dispositivo, contate de imediato o seu médico ou uma pessoa qualificada.

## **12. Utilização de Rotina**

### **12.1 Ligação do Tubo**

Ligue corretamente o cabo de alimentação, adaptador de energia e o tubo de acordo com as instruções na Primeira Instalação do Sistema (Capítulo 11). Instale a máscara e os acessórios de acordo com o manual do utilizador da máscara.


### **CUIDADO!**

- Antes de cada utilização, verifique se o tubo está danificado ou tem detritos. Se necessário, limpe o tubo para remover o detrito. Substitua o tubo danificado. Certifique-se que a máscara não tenha vazamentos.

### **12.2 Ajuste do Tubo**

Deite-se na cama e ajuste o tubo para que fique solto o suficiente para que se possa mexer durante o sono. Ajuste a máscara e o suporte de cabeça até que fique confortável e até que o fluxo de ar não vaze para os seus olhos.

## 12.3 Ligar o Fluxo de Ar

Pressione o **Botão Rotativo**  para ligar o fluxo de ar. O display irá exibir a pressão de tratamento e outras informações.


## 12.4 Aquecimento de Água

Preste atenção às luzes indicadoras do Umidificador durante a utilização do dispositivo. As luzes indicam o estado Ligar / Desligar o Umidificador. Se estiver desligado, todas as luzes estarão desligadas também.


### **CUIDADO!**

- Verifique o nível da água na câmara antes de utilizar o Umidificador. Certifique-se que existe água suficiente na câmara e evite aquecer o Umidificador quando a câmara estiver sem água.


## 12.5 Utilização do Botão Rampa

Sempre que o **Botão de Rampa**  for pressionado, a pressão irá regressar para a pressão inicial, e aumentar gradualmente para a pressão de tratamento prescrita de acordo com o hora de rampa pré-definido. O display exibe uma contagem decrescente em hora real do hora de rampa restante em minutos.

### **CUIDADO!**

- Pode pressionar o **Botão de Rampa**  quantas vezes desejar durante o sono.
- A função de rampa não está disponível para todos os pacientes.

## 12.6 Desligar o Dispositivo

Retire a máscara e o suporte de cabeça, pressione e mantenha o **Botão Rotativo**  durante dois segundos, e o dispositivo irá parar de produzir ar. Desligue o cabo de alimentação da tomada para desligar o dispositivo.

### **CUIDADO!**

- Não posicione o dispositivo de modo que seja difícil alcançar o dispositivo de desconexão.
- Desligue o cabo para isolar o dispositivo da tomada.

## 13. Umidificador Aquecido

O Umidificador pode reduzir a secura nasal e a irritação uma vez que ele emite umidade (e calor, se aplicável) ao fluxo de ar.

### 13.1 Enchimento da Câmara de Água

#### 13.1.1 Retirar a Câmara de Água

Pegue a câmara de água e retire-a do dispositivo, como mostrado na figura abaixo.

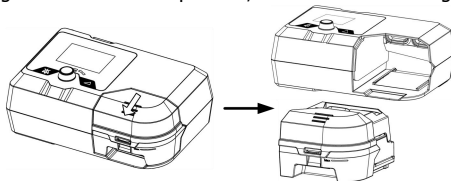


Fig. 13-1

#### **AVISO!**

- Desligue o dispositivo e aguarde aproximadamente 15 minutos para que a placa de aquecimento e a água arrefeçam.

#### 13.1.2 Enchimento com Água

Abra a tampa como mostrado na Fig. 13-2, e encha a câmara de água com cerca de 360 ml de água como mostrado na Fig. 13-3. Certifique-se que a água não excede a linha de nível máximo.

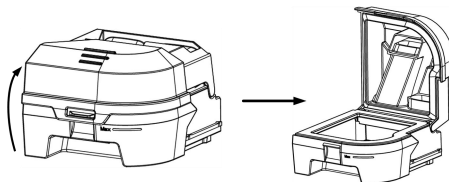


Fig. 13-2

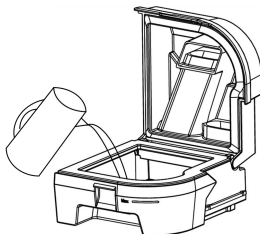


Fig. 13-3



**AVISO!**

- Troque a água antes de cada utilização e não ultrapasse a linha de enchimento MAX.

**CUIDADO!**

- Esvazie a câmara de água quando o Umidificador não for utilizado.
- Recomendamos a utilização de água destilada.

**13.1.3 Inserindo a Câmara de Água**

Feche a tampa depois que ela está cheia de água como mostrado na Fig. 13-4, e recoloque-a no dispositivo como mostrado na Fig. 13-5.

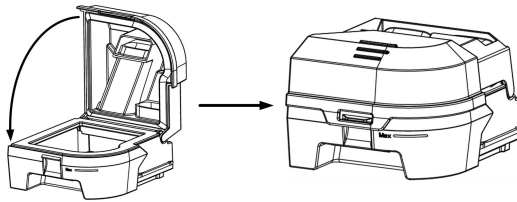


Fig. 13-4

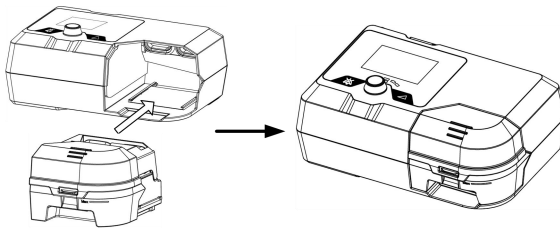


Fig. 13-5

**AVISO!**

- Para sua segurança, o Umidificador cheio deve ser colocado numa superfície mais baixa que a cabeça do paciente quando este estiver deitado na cama, para que a condensação flua de volta para a câmara de água ao invés de ficar no tubo a impedir a respiração.

**CUIDADO!**

- Evite mover ou inclinar o Umidificador quando a câmara de água estiver com água.
- Certifique-se que protege a mobília de danos contra água.

**13.2 Esvaziar a Câmara de Água**

- (1) **Retire a câmara de água** de acordo com as instruções em 13.1.1.
- (2) **Esvaziar a câmara de água:** Abra a tampa, como mostrado abaixo e despeje a água restante para fora da câmara de água.

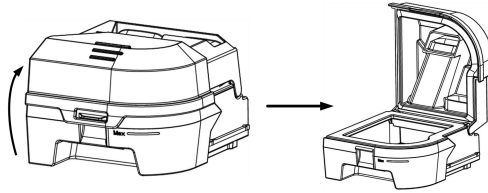



Fig. 13-6

**CUIDADO!**

- Esvazie e deixe a câmara de água secar quando o Umidificador não for utilizado.

(3) **Recoloque a câmara** de água de acordo com as instruções em 13.1.3.

**13.3 Definição do Nível de Umidade**

Após o dispositivo principal estar ligado, gire o **Botão Rotativo**  para ligar ou desligar o Umidificador e para ajustar o nível de umidade de acordo com as instruções no ecrã do dispositivo principal.

Existem cinco níveis de umidade disponíveis, e o número das luzes indicadoras azuis que se acendem é directamente proporcional ao nível de umidade. Se nenhuma luz indicadora se ligar, significa que o Umidificador está desligado.

A temperatura da água na câmara mantém um nível definido constante. As três luzes indicadoras acendem-se quando a umidade está ajustada para o nível 3, como mostrado na Fig. 13-7.

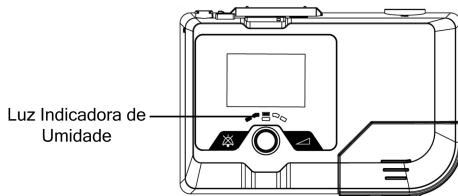


Fig. 13-7

**CUIDADO!**

- Normalmente, a umidade dentro da máscara é mais baixa quando a temperatura da água é baixa.
- Quanto maior a diferença entre a temperatura dentro do tubo de ar e a temperatura do quarto, mais facilmente a condensação ocorre dentro do tubo.
- Se existir só algumas gotas de água condensada dentro do tubo de manhã após a terapia, significa que o nível de umidade está correcto; se existirem muitas gotas de água condensada dentro do tubo e / ou da máscara, significa que o nível de umidade está demasiado alto e deve ser definido para mais baixo. Secura nasal significa que o nível de umidade está demasiado baixo e deve ser definido para mais alto.

**AVISO!**

- Não toque na placa de aquecimento do Umidificador quando estiver em funcionamento, ou poderá queimar-se. Desligue a placa de aquecimento quando o Umidificador não estiver a ser utilizado.

**14. Navegação no Menu do Paciente****14.1 Passos para Navegar no Menu do Paciente****14.1.1 Entrar na Interface do Menu**

Ligue o cabo de alimentação e o adaptador de energia. O display exibirá a Interface Principal como mostrado na Fig. 14-1 ou a Interface Principal como mostrado na Fig. 14-2 ou a Interface Principal como mostrado na Fig. 14-3 ou a Interface Principal como mostrado na Fig. 14-4.



Fig. 14-1

*Nota: O interface acima só se aplica a G2S B20S, G2S B20A.*



Fig. 14-2

*Nota: O interface acima só se aplica a G2S B20T.*

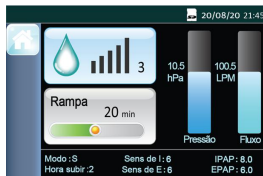


Fig. 14-3

*Nota: O interface acima só se aplica a G2S B25A, G2S B25S.*

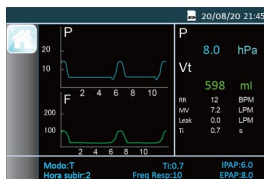


Fig. 14-4

*Nota: O interface acima só se aplica a G2S B25T, 2S B25VT, G2S B30T, G2S B30VT, G2S B30AT, G2S LAB.*

### 14.1.2 Entrar na Interface de Definição Inicial






Na Interface Principal, como mostrado na Fig. 14-1 ou Fig. 14-2 ou Fig. 14-3 ou Fig. 14-4, pressione e mantenha o **Botão de Rampa**  durante três segundos. O display exibirá a Interface de Definição Inicial do Menu do Paciente, como mostrado na Fig. 14-5.



Fig. 14-5

O primeiro ícone  do lado esquerdo do display indica a Interface Principal, e o segundo ícone  indica a Interface de Definição Inicial, terceiro ícone  indica a interface de ICode. Conforme gira o **Botão Rotativo** , o cursor alterna entre os três ícones, e a interface exibido no display muda de acordo.

### 14.1.3 Entrar na Interface de Definições



Quando o cursor estiver no ícone , o display exibe a Interface de Definições. Entre na Interface de Definições ao pressionar no **Botão Rotativo** . A primeira opção da Interface de Definições será exibida em azul, como mostrado na Fig. 14-6.



Fig. 14-6

### 14.1.4 Seleção de Opções

Conforme gira o **Botão Rotativo** para a direita, o cursor move-se para baixo de uma opção para a outra. Conforme o gira para a esquerda, o cursor move-se para cima. Quando o cursor estiver na opção desejada, pressione o **Botão Rotativo**, e a opção é destacada em amarelo, significando que pode ajustar, como mostrado pela opção **Umidificador** na Fig. 14-7.



Fig. 14-7

### 14.1.5 Ajustar Opções

Ajuste a opção girando o **Botão Rotativo**. Como mostrado na Fig. 14-7, a opção **Umidificador** está selecionada. Conforme gira o **Botão Rotativo** para a direita, o número aumenta, indicando um nível de umidade mais alto. Conforme girar o **Botão Rotativo** para a esquerda, o número diminui, indicando um nível de umidade mais baixo. Neste momento, a opção **Umidificador** ainda está destacada a amarelo, como mostrado na Fig. 14-8.



Fig. 14-8

### 14.1.6 Confirmação de Ajustes

Confirme o seu ajuste ao pressionar no **Botão Rotativo**. A opção muda para azul, como mostrado na Fig. 14-9.



Fig. 14-9

### 14.1.7 Virar Páginas

Quando o cursor estiver em **Brilho**, a última opção mostrada na Fig. 14-9, as opções restantes aparecerão numa nova página se continuar a girar o **Botão Rotativo** para a direita, como mostrado na Fig. 14-10.

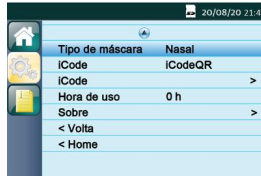




Fig. 14-10

Nota:   são os símbolos de virar a página.

### 14.1.8 Sair do Menu do Paciente

(1) Regressar a Interface de Definição Inicial

Mova o cursor para a opção **Volta** girando o **Botão Rotativo**, como mostrado na Fig. 14-11.



Fig. 14-11

Pressione o **Botão Rotativo** e o cursor irá saltar para o segundo ícone no lado esquerdo do display. O display exibe a Interface de Definições Inicial, como mostrado na Fig. 14-12.



Fig. 14-12

(2) Regressar a Interface Principal






Mova o cursor para a opção **Home** girando o **Botão Rotativo** , como mostrado na Fig. 14-13.



Fig. 14-13

Pressione o **Botão Rotativo**  para sair do Menu do Paciente. O display irá exibir a Interface Principal, como mostrado na Fig. 14-1 ou Fig. 14-2 ou Fig. 14-3 ou Fig. 14-4.

## 14.2 Opções do Menu do Paciente e Descrições Correspondentes

Opção	Alcance	Descrição
Umidificador	Desligar/ 1~5	Existem cinco níveis de umidade disponíveis. Conforme o número aumenta, a umidade aumenta de acordo. "Desligar" significa que o Umidificador está desligado
Tubo	15 mm / 22 mm	Definir o diâmetro do tubo através do ajuste dessa opção
Alívio expi	Desligar/ 1 ~ 3	Esta função permite o dispositivo reduzir automaticamente a pressão de tratamento quando o paciente expira, para que fique mais confortável. Quanto mais alto o número, mais reduzida é a pressão do dispositivo. "Desligar" significa que esta função está desligada
Hora rampa	0 ~ Rampa Máxima	Para aumentar o conforto e ajudar o paciente a adormecer mais rapidamente, a pressão pode aumentar gradualmente, quando a função de Rampa está ligada. O hora de rampa durante o qual a pressão inicial aumenta para a pressão de tratamento prescrita pode de ajustada. Conforme gira o <b>Botão Rotativo</b>  para o ponto mais próximo, o número aumenta ou diminui em 5 minutos. O display exibe uma contagem decrescente em hora real do hora de rampa em minutos
Demora	Ligar / Desligar	Quando o Umidificador está ligado, esta função permite o fluxo de ar continuar durante 15 minutos em baixa pressão (aprox. 2 hPa) após pressionar o <b>Botão Rotativo</b>  para descontinuar o tratamento. Isto irá expelir o vapor restante no Umidificador para evitar danos ao dispositivo. Quando esta função está definida para "Desligar", significa que está desligada, e o fluxo de ar pára instantaneamente após pressionar o <b>Botão Rotativo</b> 

<b>Opção</b>	<b>Alcance</b>	<b>Descrição</b>
Data	2000-01-01 — 2099-12-31	Definição da data ao ajustar esta opção
Hora	00:00 — 23:59	Definição da hora ao ajustar esta opção
Brilho	Alto / Baixo	Definição do brilho do display ao ajustar esta opção
Tipo de máscara	Facial/ Nasal/ Pillows/ Outras	Existem três tipos de máscaras disponíveis: Facial (máscara de facial completa) Nasal (máscara nasal) e Pillows (máscara nasal com almofada). Mas o paciente pode escolher outras máscaras que se adequem melhor às necessidades. Quando seleccionar máscaras da BMC para além dos três tipos descritos, o paciente pode identificar as máscaras como Outras
iCode	iCode/ iCode QR/ iCode QR +	iCode oferece acesso aos dados do paciente durante um período de hora recente. O modo iCode exhibe dados em sequências de números e o modo iCode QR / iCode QR+ exhibe dados em códigos bidimensionais
Hora de uso	0-50000 h	O hora de utilização exhibe quanto hora o dispositivo está a ser utilizado pelo utilizador. O hora de utilização pode ser apagado
Sobre	Modelo; NS; Versão; ID; PIN	Exibem as informações relevantes de dispositivo. Este é somente para a leitura, e não pode ser editado. Modelo: modelo do dispositivo; NS: Número de Série do dispositivo; Versão: Versão de software do dispositivo; ID: Contém informação como a galeria e idioma; PIN: Código de identificação pessoal

## **15. Alarme**

Este capítulo descreve os alarmes do dispositivo e as respostas que os operadores realizam para os diferentes alarmes.

Após executar, desconecte o dispositivo da alimentação desligando o cano de alimentação; vai ouvir um sinal auditivo como “bip bip bip, bip-bip, bip bip bip, bip-bip”, o que significa que o sistema do alarme do dispositivo funciona normalmente.

### **AVISO!**

- Para evitar a avaria de alarme, não configure o limite do alarme para o valor-limite.



## 15.1 Classificação para Alarme e Descrição

A classificação para alarme e descrição deste equipamento é apresentada abaixo:

Grau	Sinal de Classificação	Descrição
Alta	!!!	Requer que o operador realize uma resposta instantânea
Intermédio	!!	Requer que o operador realize uma resposta instantânea a tempo
Baixa	!	Requer que o operador seja mais cuidadoso sobre a alteração do estado do equipamento

## 15.2 Alarme Visual

A classificação do alarme visual é expressa pelo fundo da informação de alarme no topo da tela e a cor da luz LED por baixo da tecla de silêncio, que é descrita a seguir:

Grau	Visual	Descrição
Alta	Vermelho	Luz vermelha piscando - alarme de alta classificação
Intermédio	Amarelo	Luz amarela piscando - alarme intermédio
Baixa	Amarelo	Luz amarela indica de forma fixa - alarme de classificação baixa

## 15.3 Alarme Auditivo


No caso de alarme, vão ocorrer sons de alarme em classificações diferentes e são descritos a seguir:

Grau	Visual	Descrição
Alta	●●● ●●      ●●● ●●	bip bip bip    bip bip bip bip bip    bip bip
Intermédio	● ● ●	bip bip bip
Baixa	●	bip

De acordo com os requisitos dos padrões relevantes, o volume do sinal de alarme auditivo cumpre com os requisitos, e a faixa de pressão sonora do alarme auditivo medido é descrita a seguir:

Condição do Alarme	Nível de pressão sonora medida (dB)	Nível de pressão sonora ponderado A com base em média na superfície de medição (dB)	Observações
Prioridade alta	52,2	38,5	Volume máximo
Prioridade média	51,8	39,6	Volume máximo
Prioridade baixa	51,8	37,2	Volume máximo

## 15.4 Silêncio do Alarme

Quando a máquina de respiração emitir um alarme, pressione a tecla de silêncio  do alarme e ficará sem som durante 100 a 120 segundos, voltando a soar imediatamente após o fim do silêncio; se a tecla de silêncio for pressionada novamente durante o período de silêncio, este será temporizado novamente.

## 15.5 Informação e Descrição do Alarme

Mensagem de Alerta	Prioridade do Alarme	Tipo de Alarme	Descrição
Falha de energia!!!	Prioridade alta	Alarme de Tecnologia	Um alerta sonoro irá soar se o dispositivo for desligado acidentalmente da alimentação durante o seu funcionamento. O tempo de duração do alarme é superior a 30 s. <b>Nota:</b> (1) O alerta não irá soar se ocorrer falha de energia quando o dispositivo estiver em estado de stand by. (2) Nenhuma mensagem de alerta no display durante a falha de energia.
Falha de dispositivo!!!	Prioridade alta	Alarme de Tecnologia	Um alerta sonoro irá soar se nenhum fluxo de ar sair da máquina; o display irá exibir " <b>Falha de dispositivo!!!</b> "
Tubo desconectado!!! (só se aplica a G2S B20T, G2S B25T, G2S B25VT, G2S B30T, G2S B30VT, G2S B30AT, G2S LAB)	Prioridade alta	Alarme de Função	Quando o fluxo de ar está ligado, um alerta sonoro irá soar se o tubo for desligado acidentalmente. O display irá exibir " <b>Tubo desconectado!!!</b> "
Pressão alta!!!	Prioridade alta	Alarme de Função	Quando o fluxo de ar está ligado, um alerta sonoro irá soar se a pressão de ar exceder o limite de aviso; o display irá exibir " <b>Pressão alta!!!</b> " <b>Nota</b> Limites para os diferentes modelos: Desligar, 5 ~ 21 hPa aplica-se a G2S B20T, a pressão número aumenta ou diminui em 0,5 hPa; a


			<p>definição padrão é "<b>20 hPa</b>";</p> <p>Desligar, 5 ~ 26 hPa aplica-se a G2S B25T, G2S B25VT, G2S LAB, a pressão número aumenta ou diminui em 0,5 hPa; a definição padrão é "<b>25 hPa</b>"</p> <p>Desligar, 5 ~ 31 hPa aplica-se a G2S B30T, G2S B30VT, G2S B30AT, a pressão número aumenta ou diminui em 0,5 hPa; a definição padrão é "<b>30 hPa</b>"</p>
Pressão baixa!!	Prioridade média	Alarme de Função	<p>Quando o fluxo de ar está ligado, um alerta sonoro irá soar quando a pressão for inferior ao limite de aviso. O display irá exibir "<b>Pressão baixa!!</b>"</p> <p><b>Nota</b> Limites para os diferentes modelos:</p> <p>Desligar, 3 ~ 19 hPa aplica-se a G2S B20T, a pressão número aumenta ou diminui em 0,5 hPa; a definição padrão é "<b>4 hPa</b>"</p> <p>Desligar, 3 ~ 24 hPa aplica-se a G2S B25T, G2S B25VT, G2S LAB, a pressão número aumenta ou diminui em 0,5 hPa; a definição padrão é "<b>4 hPa</b>"</p> <p>Desligar, 3 ~ 29 hPa aplica-se a G2S B30T, G2S B30VT G2S B30AT, a pressão número aumenta ou diminui em 0,5 hPa; a definição padrão é "<b>4 hPa</b>"</p>
FR baixa!!! (só se aplica a G2S B20T, G2S B25T, G2S B25VT, G2S B30T, G2S B30VT, G2S B30AT, G2S LAB)	Prioridade alta	Alarme de Função	<p>Quando o fluxo de ar está ligado, um alerta sonoro irá soar se a taxa de respiração estiver abaixo do limiar. O display irá exibir "<b>FR baixa!!!</b>"</p> <p>Desligar, 4 ~ 40 BPM, a pressão número aumenta ou diminui em 1 BPM; a definição padrão é "<b>6 BPM</b>"</p> <p><b>Nota</b> Esta função está disponível sob modo S/T ou T.</p>

SpO <sub>2</sub> baixa!!!	Prioridade alta	Alarme de Função	Quando o Kit SpO <sub>2</sub> está ligado, um alerta sonoro irá soar quando o valor de SpO <sub>2</sub> for inferior que o limite de aviso. O display irá exibir <b>"SpO<sub>2</sub> baixa!!!"</b> Desligar, 70% ~ 100%, a pressão número aumenta ou diminui em 1%; a definição padrão é <b>"85%"</b> <b>Nota</b> Esta função está disponível só quando o dispositivo está equipado com Kit SpO <sub>2</sub> .
Fuga!!	Prioridade média	Alarme de Função	Quando o fluxo de ar estiver ligado, um alerta sonoro irá soar se a taxa de vazamento de ar exceder os 150 L/min; o display exhibe <b>"Fuga!!"</b> O tempo de duração do alarme é superior a 30 s.
Bloqueio de máscara!! (só se aplica a G2S B20T, G2S B25T, G2S B25VT, G2S B30T, G2S B30VT, G2S B30AT, G2S LAB)	Prioridade média	Alarme de Função	Quando o fluxo de ar está ligado, um alerta sonoro irá soar quando as entradas da máscara estiverem bloqueadas; O display irá exibir <b>"Bloqueio de máscara!!"</b>
Ventilação por minuto baixa!! (só se aplica a G2S B20T, G2S B25T, G2S B25VT, G2S B30T, G2S B30VT, G2S B30AT, G2S LAB)	Prioridade média	Alarme de Função	Quando o fluxo de ar está ligado, um alerta sonoro irá soar quando o volume de minuto estiver abaixo do limite de aviso. O display irá exibir <b>"Ventilação por minuto baixa!!"</b> Desligar, 1 ~ 30 L/min, a pressão número aumenta ou diminui em 1 L/min; a definição padrão é <b>"1 L/min"</b>
Entrada de voltagem baixa!!	Prioridade média	Alarme de Função	Se a tensão fornecida pelo adaptador de alimentação for inferior a 22 V, um alerta sonoro irá soar quando a bateria estiver baixa; o display irá mostrar <b>"Entrada de voltagem baixa!!"</b>

<p>Frequência respiratória alta!! (só se aplica a G2S B20T, G2S B25T, G2S B25VT, G2S B30T, G2S B30VT, G2S B30AT, G2S LAB)</p>	<p>Prioridade média</p>	<p>Alarme de Tecnologia</p>	<p>Quando o fluxo de ar está ligado, um alerta sonoro irá soar se a taxa de respiração estiver acima do limiar. O display irá exibir <b>"Frequência respiratória alta!!"</b></p> <p>Desligar, FR baixa ~ 80 BPM, a pressão número aumenta ou diminui em 1 BPM, a definição padrão é <b>"40 BPM"</b></p> <p><b>Nota</b> Esta função está disponível sob o modo S/T ou T.</p>
<p>Falha no Umidificador!!</p>	<p>Prioridade média</p>	<p>Alarme de Função</p>	<p>Quando o Umidificador estiver ligado, um alerta sonoro irá soar quando o Umidificador parar de funcionar. O display irá exibir <b>"Falha no Umidificador!!"</b></p>
<p>Por favor, troque o filtro!</p>	<p>Prioridade baixa</p>	<p>Alarme de Tecnologia</p>	<p>Quando a função de Alerta de Filtro estiver ativa, vai ouvir um alerta se o tempo da reposição da pré-configuração terminar mas sem substituir o filtro de ar; o display irá exibir <b>"Por favor, troque o filtro!"</b></p>
<p>Cartão SD cheio!</p>	<p>Prioridade baixa</p>	<p>Alarme de Tecnologia</p>	<p>O display irá exibir <b>"Cartão SD cheio!"</b> se o cartão SD alcançar a sua capacidade máxima.</p>
<p>Reinsira o cartão SD!</p>	<p>Prioridade baixa</p>	<p>Alarme de Tecnologia</p>	<p>O display irá exibir <b>"Reinsira o cartão SD!"</b> se o cartão SD parar de funcionar.</p>

*Nota: O tempo de atraso do sistema de alarme deste dispositivo é inferior a 1s.*

## 15.6 Informação e Descrição do Alarme

Após a eliminação dos defeitos do alarme, a informação de alarme residual ainda existe (a informação de alarme é exibida no topo da tela sem qualquer alarme visual ou sonoro), e gire o botão  para a esquerda ou direita para reduzir a informação de alarme residual.

## 15.7 Diário do Alarme

O diário do alarme foi projetado para a máquina de respiração registrar as últimas 6 informações de alarme. Reservado dentro da máquina, o diário do alarme não será perdido após interrupção da alimentação e o alarme mais recente vai substituir o anterior com 6 reservados.

### AVISO!

- Antes de usar o equipamento, os operadores devem examinar a pré-definição do alarme

atual para verificar se é aplicável para cada caso de paciente, e essa pré-definição somente deve ser alterada por médicos profissionais e não deve ser modificada pelos pacientes em casa.

- No caso de suspensão de alimentação ou perda de alimentação durante mais de 30 segundos, vai restaurar o último valor de alarme definido na operação seguinte.

## ***16. Limpeza e Desinfecção***

### ***AVISO!***

- A limpeza regular do dispositivo e seus acessórios é muito importante para a prevenção de infecções respiratórias.
- De modo a evitar choque eléctrico, desligue sempre o dispositivo antes de limpar.
- Utilize detergente líquido que seja não tóxico e que não cause alergias.
- Siga as instruções do fabricante de quando limpar a máscara e o tubo e na determinação da frequência de limpeza.
- Antes de limpar, verifique se a câmara de água do Umidificador esfriou. Certifique-se que a placa de aquecimento esfriou até à temperatura ambiente, para que não se queime.
- Não abra ou modifique o dispositivo. Não há peças para o uso de usuário dentro. Reparação e manutenção só devem ser realizadas por um agente de serviço autorizado.
- Não manter o dispositivo em uso.

### ***CUIDADO!***

- O sobreaquecimento dos materiais pode conduzir ao desgaste destes materiais.
- Não utilize soluções que contenham cal clorada, cloro ou perfumes para limpar o dispositivo e seus acessórios. O detergente líquido que contenha agentes umidificantes ou anti micróbios também não devem ser utilizados.
- Não limpe nem seque o dispositivo e seus acessórios quando a temperatura for mais alta que 80°C (176°F). As temperaturas altas podem reduzir o hora de funcionamento do produto.
- NÃO mergulhe o equipamento em quaisquer fluidos.

### ***16.1 Limpeza da Máscara e Suporte de Cabeça***

Para mais detalhes, consulte as instruções de limpeza no manual do utilizador da máscara.

### ***16.2 Limpeza do kits opcionais***

Para mais detalhes, consulte as instruções de limpeza no manual do utilizador da kit correspondente.

### ***CUIDADO!***

- Recomenda-se limpar o Módulo Celular / Kit SpO<sub>2</sub> / Kit SpO<sub>2</sub> e GPRS uma vez por semana.

## 16.3 Limpeza da Câmara de Água

(1) **Abrir a Câmara de Água:** Abra a tampa da câmara de água como mostrado na Fig. 16-1.

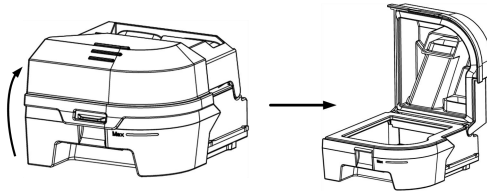


Fig. 16-1

(2) Pode também limpar com um pano macio (mergulhe-o em líquido de limpeza se necessário), passe bem por água, e seque-as com um pano suave.

(3) **Recoloque a câmara de água** de acordo com as instruções em 13.1.3.

### **AVISO!**

- Esvazie e limpe a câmara de água diariamente para prevenir o crescimento de bolor e bactérias.
- Deixe a água na câmara arrefecer até à temperatura ambiente antes de a retirar do Umidificador.

### **CUIDADO!**

- Limpe a câmara de água quando a água arrefecer. Certifique-se que a água não entre no dispositivo principal.
- Após limpar, passe todas as peças por água limpa para se certificar que não fica com nenhum líquido de limpeza; passe um pano sem fibra de algodão em todas as peças para secar, e prevenir acumular de calcário.
- Verifique se a câmara de água possui alguma fuga ou dano. Substitua a câmara de água se existir algum dano.
- É aconselhável fazer a limpeza diária da câmara de água.

## 16.4 Limpeza do Revestimento

Limpe a superfície do dispositivo com um pano suave e ligeiramente molhado.

### **CUIDADO!**

- O dispositivo só pode ser utilizado após o revestimento estar completamente seco, para que não entre nenhuma umidade para o dispositivo.
- Recomenda-se limpar o revestimento vez por semana.

## 16.5 Limpeza do Tubo

(1) Retire o tubo do dispositivo e da máscara antes de limpar.

(2) Limpe o tubo em água quente que contenha detergente líquido, e passe bem por água

limpa.

(3) Depois da limpeza, deixe o tubo secar ao ar livre num área fresca e bem ventilada, e evite a luz directa do sol. Demora aproximadamente 30 minutos para o tubo secar completamente ao ar livre. Verifique se o tubo está bem seco antes de voltar a utilizar.

### **CUIDADO!**

- Recomenda-se limpar o Módulo tubo uma vez por semana.

## **16.6 Substituição do Filtro de Ar**

- (1) Abra a tampa do filtro de ar para retirar o filtro.
- (2) Coloque o novo filtro de ar na área do mesmo, e volte a colocar corretamente a tampa.

### **CUIDADO!**

- Para evitar danos materiais, não coloque o filtro de ar de substituição sob a luz direta do sol, em ambientes úmidos ou temperaturas abaixo do ponto de congelamento. O filtro de ar deve ser substituído a cada 6 meses (pode ser substituído mais frequentemente baseado nas condições sanitárias).
- A operação do dispositivo com um filtro de ar sujo poderá fazer com que pare de funcionar corretamente e poderá causar danos ao dispositivo.
- Desligue da tomada quando substituir o filtro de ar e tampa.

## **16.7 Desinfecção**

Normalmente, se tiver seguido rigorosamente as instruções de limpeza acima, não tem de desinfetar o dispositivo e / ou Umidificador. Se o dispositivo estiver contaminado ou for utilizado em experiências clínicas, compre desinfetantes em farmácias para desinfetar o dispositivo.

### **Desinfecção da Câmara Água:**

Antes da desinfecção, limpe a câmara de água de acordo com a Secção 16.3 "Limpeza da Câmara de Água". Os métodos de desinfecção são os seguintes:

- (1) Desinfecção por calor: Desinfete a câmara de água mergulhando-a em água limpa a  $75^{\circ}\text{C} \pm 2^{\circ}\text{C}$  durante 30 minutos.
- (2) Utilize desinfetantes suaves.

### **Desinfecção da Sonda SpO<sub>2</sub>:**

Consulte a secção de Desinfecção do manual do utilizador do Kit SpO<sub>2</sub> mais informações sobre a desinfecção da Sonda SpO<sub>2</sub>.

### **CUIDADO!**

- Os desinfetantes tendem a danificar os materiais e a reduzir o hora de funcionamento dos componentes. Tente seleccionar o desinfetante correto, e siga as instruções e recomendações do fabricante do mesmo.
- Após a desinfecção, procure por sinais de danos no componente desinfetado. Substitua todos os componentes danificados de imediato.



**AVISO!**

- Após a desinfecção, passe todos os componentes desinfetados por água limpa, especialmente os componentes que entram em contacto com o paciente, como a máscara, apoio de cabeça e tubo, para prevenir que resíduos de desinfetante danifiquem a pele, trato respiratório ou que cause alergias.
- O dispositivo não deve ser reparado nem limpo enquanto estiver a ser utilizado pelo paciente.
- Não é permitida a esterilização deste dispositivo e seus componentes de outra forma para além da recomendada.

**17. Viajar com o Dispositivo**

(1) Utilize a bolsa de transporte BMC para transportar o dispositivo e acessórios consigo. Não os coloque na sua bagagem despachada.

(2) Este dispositivo funciona com alimentação de 100 – 240 v e 50 / 60 Hz, e é adequado para a utilização em qualquer país do mundo. Não é necessário o ajuste especial, mas deve descobrir quais as tomadas utilizadas no seu país de destino. Traga consigo, se necessário, um adaptador de tomada que pode encontrar em lojas de eletrônicos.

(3) Lembre-se de trazer consigo um filtro de ar de substituição e documentos de emergência (preenchidos e assinados pelo seu médico) sobre este dispositivo. Se planeja viajar de avião, lembre-se de trazer documentos de emergência em outros idiomas sobre a terapia respiratória, no caso dos oficiais de fronteiras e alfândega do seu país de destino inspecionarem o dispositivo. Com os documentos de emergência, poderá provar que é um dispositivo médico.

(4) Estações de segurança: Para sua conveniência em estações de segurança, existe uma nota no fundo do dispositivo declarando que é um equipamento médico. Poderá ser útil trazer este manual juntamente consigo para ajudar o pessoal de segurança a compreender o dispositivo.

**CUIDADO!**

- Esvazie a câmara de água do Umidificador antes de embalar o dispositivo, para prevenir a água restante de entrar no dispositivo.
- Utilizar o dispositivo numa elevação incorreta pode provocar pressões de fluxo de ar superiores às recomendadas. Verifique sempre a elevação ao viajar ou realocar.
- Se o dispositivo for utilizado quando a pressão atmosférica estiver fora da classificação (Veja Secção 5), a precisão do alerta de vazamento será afetada.

## **18. Transferência do Dispositivo Para Outro Paciente**

Se o dispositivo for transferido para outro paciente, os componente de contacto directo com o proprietário anterior, incluindo a máscara, acessório de cabeça e filtro de ar, devem ser limpos e desinfetados para prevenir infecções.

## **19. Reordenar**

Contate o seu prestador de cuidados de saúde ao para encomendar acessórios ou filtros de substituição.

### **AVISO!**

- Se observar quaisquer alterações inexplicáveis no desempenho do dispositivo, se estiver a emitir ruídos desagradáveis ou pouco comuns, se tiver sofrido uma queda ou se foi utilizado de forma incorreta, se o invólucro estiver partido ou se tiver entrado água no mesmo, interrompa a utilização. Contate o seu prestador de cuidados de saúde ao domicílio.
- Se o dispositivo não estiver funcionando corretamente, contate imediatamente o seu prestador de cuidados de saúde. Nunca tente abrir o invólucro do dispositivo. As reparações e ajustes devem ser efetuados por pessoal autorizado da assistência técnica da BMC. Uma assistência desautorizada pode provocar lesões, invalidar a garantia, ou resultar em danos dispendiosos.
- Caso seja necessário, contate o seu revendedor local autorizado ou a BMC Medical Co., Ltd. para apoio técnico e documentos.

## **20. Suporte Técnico**

Contate a BMC diretamente que necessitar da imagem do circuito do dispositivo e da lista de componentes para certos propósitos como a manutenção ou conexão a outro equipamento. A BMC irá fornecer a imagem de circuito e / ou outros documentos técnicos num todo ou em parte de acordo com as suas necessidades.

## **21. Eliminação**

Quando o dispositivo chegar ao fim do período de funcionamento, elimine o dispositivo e embalagem de acordo com as leis e regulamentos vigentes.

## 22. Solução de problemas

A tabela abaixo lista problemas comuns que podem surgir com o dispositivo e possíveis soluções para esses problemas. Se nenhuma das acções corretivas resolver o problema, contate o seu prestador de cuidados de saúde ao domicílio.

### AVISO!

- Devido à degradação de desempenho de sensores ou à degradação do desempenho do equipamento que provoque uma utilização anormal ou outros problemas, por favor pare de utilizar e contate o fabricante.

### 22.1 Problemas Comuns em Pacientes e Soluções Correspondentes

Problema	Causa Possível	Solução (ões)
Nariz seco, frio e congestionado; constipação	O nariz reage ao fluxo de ar e frio. Devido ao fluxo de ar rápido, o ar fica frio, conduzindo à irritação mucosa nasal e subsequente secura e inchaço	Aumente a definição de umidade do Umidificador. Contate o seu médico e continue o tratamento, a não ser que ele sugira o contrário
Boca e garganta seca	Provavelmente devido ao paciente dormir com a boca aberta e o ar pressurizado entrar através da boca, conduzindo à secura nasal e da garganta	Utilize uma quexeira para prevenir a boca de se abrir durante o sono, ou utilize uma máscara facial. Contate o seu médico para mais detalhes
Irritação ocular	O tamanho ou modelo da máscara não é o correcto, ou a máscara não está corretamente posicionada, conduzindo ao vazamento de ar	Diminua a distância entre o apoio da testa da máscara e da testa. Repare que ao apertar demasiado, a máscara poderá deixar marcas no rosto do paciente. Contate o seu fornecedor do equipamento para uma máscara mais apropriada
	Almofada da máscara (a parte suave da máscara) fica dura	Substitua a máscara ou a almofada da mesma
Vermelhidão facial	Máscara demasiado apertada	Alargue o suporte de cabeça
	A distância entre o apoio da testa da máscara e da testa não está correta	Experimente uma distância diferente. O ângulo e tamanho do apoio de testa difere de acordo com o tipo de máscaras
	Tamanho da máscara está errado	Contate o seu fornecedor do equipamento para uma máscara mais apropriada
	O paciente é alérgico aos materiais da máscara	Contate o seu médico e fornecedor de equipamento. Utilize uma máscara que não é feita com látex de borracha natural. Coloque uma proteção entre a pele e a máscara

<b>Problema</b>	<b>Causa Possível</b>	<b>Solução (ões)</b>
Água na máscara	Quando o Umidificador for utilizado, o ar humidificado tende a condensar-se no tubo frio e na máscara se a temperatura ambiente for baixa	Baixe a definição de umidade, ou aumente a temperatura ambiente. Coloque o tubo debaixo do cobertor, ou utilize uma cobertura para o tubo
Dor nasal ou nos ouvidos	Inflamação nasal ou de ouvido médio	Contate o médico de imediato
Desconforto devido à incapacidade de adaptar à pressão de tratamento	O paciente irá sentir-se desconfortável quando a pressão de tratamento é mais alta que 13 hPa. No entanto, a pressão de tratamento é determinada de acordo com as condições do paciente, e não pode tratar a apneia do sono se a pressão de tratamento estiver demasiado baixa	Demora ao máximo de quatro semanas para se habituar ao ar pressurizado. Relaxe e respire através do nariz. Se o problema persistir, contate o seu médico
Sintomas de apneia do sono obstrutiva continuam	Provavelmente porque o paciente dorme com a boca aberta, e o ar pressurizado sai pela boca, conduzindo ao bloqueio do trato respiratório	Utilize uma quexeira para prevenir a boca de se abrir durante o sono, ou utilize uma máscara facial. Contate o seu médico para mais detalhes
Dispositivo Ruidoso	O tubo não está corretamente ligado	Volte a ligar o tubo
Ar anormal / quente	A entrada de ar do dispositivo poderá estar parcialmente bloqueada, conduzindo ao fluxo de ar insuficiente no dispositivo	Substitua o filtro de ar (consulte 16.6 Substituição do Filtro de Ar), e limpe a entrada do ar Coloque o dispositivo numa área onde o ar flua livremente, e certifique-se que o dispositivo está pelo menos a 20 centímetros de distância da parede, cortinas e outros objetos

## 22.2 Problemas Comuns no Dispositivo e Soluções Correspondentes

Problema	Causa Possível	Solução (ões)
Dispositivo não funciona quando está ligado	A função de Ligar / Desligar Automático está ligada	Respire fundo algumas vezes com a máscara colocada, e o dispositivo irá iniciar automaticamente
	Energia não ligada corretamente	Assegure-se que o cabo de alimentação, adaptador de energia e o dispositivo estão corretamente ligados
	Sem voltagem	Verifique se um curto circuito ocorre ao ligar uma luz. Se tem a certeza que o dispositivo está avariado, contate o seu fornecedor de equipamento para reparação
	Impossível encontrar causa	Contate o seu fornecedor de equipamento
O dispositivo está funcionando, mas a pressão dentro da máscara difere da pressão de tratamento definida	O tubo não está correctamente ligado	Volte a ligar o tubo
	Existem buracos na máscara ou no tubo de sensibilidade de pressão	Contate o seu fornecedor de equipamento
	Dispositivo avariado	Contate o seu fornecedor de equipamento
O dispositivo produz pressões muito baixas	A entrada de ar do dispositivo poderá estar bloqueada	Substitua o filtro de ar (consulte 16.6 Substituição do Filtro de Ar) e limpe a entrada de ar. Certifique-se que a entrada de ar está desbloqueada
	A pressão de tratamento foi alterada acidentalmente	Contate o seu médico
	Quando a função Rampa está ligada, demora algum hora para a pressão inicial aumentar para a pressão de tratamento. Isto é normal?	Se necessário, desligue a função de Rampa, ou defina um hora de rampa mais pequeno
Depois de o dispositivo ser ligado, o display exhibe intermitentemente ou não exhibe nada	O sistema de operação do dispositivo precisa de ser reajustado ou reiniciado	Desligue o cabo de alimentação do dispositivo e volte a ligar 20 segundos mais tarde
O dispositivo está em suspensão e não liga	O sistema de operação do dispositivo precisa de ser reajustado ou reiniciado	Desligue o cabo de alimentação do dispositivo e volte a ligar 20 segundos mais tarde

## 23. Requisitos EMC

Os cabos devem ser fornecidos por BMC. As informações relativas a cada cabo são as seguintes:

(1) Cabo de Alimentação: 1800 mm  $\pm$  30 mm, não blindado .

<b>Declaração de orientação e do fabricante - emissões electromagnéticas</b>	
<b>O dispositivo destina-se a utilização no ambiente eletromagnético especificado abaixo. O usuário do dispositivo deve certificar-se de que é utilizado nesse ambiente.</b>	
<b>Teste de Emissões</b>	<b>Conformidade</b>
Emissões RF CISPR 11	Grupo 1
Emissões RF CISPR 11	Classe B
Emissões harmónicas IEC 61000-3-2	Classe A
Flutuações de tensão / emissões intermitentes IEC 61000-3-3	Cumpre

### **AVISO!**

- Este dispositivo pode receber interferências de outros equipamentos, mesmo que esses equipamentos cumpram com os requisitos de EMISSÃO CISPR.
- O equipamento de comunicações portáteis RF (incluindo periféricos, tais como cabos de antena e antenas exteriores) não deve ser utilizado a menos de 30 cm (12 polegadas) de qualquer parte da G2S BPAP Series, incluindo os cabos especificados pelo fabricante. Caso contrário, poderá resultar uma degradação do desempenho deste equipamento.
- Durante a operação de dispositivo, devido à interferência eletrostática, os seguintes fenómenos podem ocorrer: (1) Perda temporária de função ou degradação de desempenho, como exibição anormal da tela, etc. O dispositivo recuperara-se ao normal após ser reiniciado; (2) Reinício automático de dispositivo. Esses fenómenos não afetarão o uso normal de dispositivo e não causarão degradação permanente de desempenho ou perda de função de dispositivo.

<b>Declaração de orientação e do fabricante - imunidade electromagnética</b>		
O dispositivo destina-se a utilização no ambiente electromagnético especificado abaixo. O usuário do dispositivo deve certificar-se de que é utilizado nesse ambiente.		
<b>Teste de imunidade</b>	<b>Nível de teste IEC 60601</b>	<b>Nível de conformidade</b>
Descarga electrostática (ESD) IEC 61000-4-2	Contacto $\pm 8$ kV Ar $\pm 15$ kV	Contacto $\pm 8$ kV Ar $\pm 15$ kV
Ensaio rápido transitório / rajada eléctrico IEC 61000-4-4	$\pm 2$ kV para linhas de fonte de alimentação $\pm 1$ kV para linhas de entrada / saída	$\pm 2$ kV para linhas de fonte de alimentação $\pm 1$ kV para linhas de entrada / saída
Sobretensão IEC 61000-4-5	$\pm 1$ kV Linha a linha $\pm 2$ kV modo comum	$\pm 1$ kV Linha a linha $\pm 2$ kV modo comum
Quebras de tensão, breves interrupções e variações de tensão nas linhas de entrada da fonte de alimentação IEC 61000-4-11	0% $U_T$ ; 0,5 ciclo Em 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° e 315° 0% $U_T$ ; 1 ciclo 70% $U_T$ ; 25 / 30 ciclo Em 0° 0% $U_T$ ; 250 / 300 ciclo	0% $U_T$ ; 0,5 ciclo Em 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° e 315° 0% $U_T$ ; 1 ciclo 70% $U_T$ ; 25 / 30 ciclo Em 0° 0% $U_T$ ; 250 / 300 ciclo
Campo magnético da potência (50 / 60 Hz) IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m
NOTA: $U_T$ é a alimentação eléctrica CA anterior à aplicação do nível de teste.		

<b>Declaração de orientação e do fabricante - imunidade electromagnética</b>		
O dispositivo destina-se a utilização no ambiente electromagnético especificado abaixo. O usuário do dispositivo deve certificar-se de que é utilizado nesse ambiente.		
<b>Teste de imunidade</b>	<b>Nível de teste IEC 60601</b>	<b>Nível de conformidade</b>
RF conduzidas IEC 61000-4-6	3 V 0,15 MHz ~ 80 MHz 6 V em ISM e as bandas de rcertificar-se de que é utili	3 V 0,15 MHz ~ 80 MHz 6 V em ISM e as bandas de rcertificar-se de que é utili
RF radiadas IEC 61000-4-3	10 V/m 80 MHz a 2,7 GHz	10 V/m 80 MHz a 2,7 GHz
NOTA 1: A 80 MHz e 800 MHz, o intervalo de frequência mais elevado foi aplicado.		
NOTA 2: Estas diretrizes não se aplicam em todas as situações. A propagação electromagnética é afetada pela absorção e reflexão a partir de estruturas, objetos e pessoas.		
<sup>a</sup> As resistências do campo a partir de transmissores fixos, como estações de base para telefones rádios (telemóveis / sem fios) e rádios móveis terrestres, rádio amador, radiodifusão FM e AM e radiodifusão televisiva não podem ser previstas teoricamente com precisão. Para acionar ao ambiente eletromagnético devido a transmissores das RF fixos, deve ser considerada uma pesquisa do local electromagnético. Se a resistência do campo medida no local em que o dispositivo é utilizado exceder o nível aplicável de conformidade das RF acima, o dispositivo deve ser observado para verificar o funcionamento normal. Se for observado um desempenho anormal, podem ser necessárias medidas adicionais como, por exemplo, nova orientação ou localização do dispositivo.		
<sup>b</sup> Acima do intervalo de frequência de 150 kHz a 80 MHz, as resistências do campo devem ser inferiores a 10 V/m.		

### Distâncias de separação recomendadas entre o equipamento de comunicação de RF portátil e móvel e o dispositivo

O dispositivo deve ser utilizado num ambiente electromagnético no qual os distúrbios RF radiados são controlados. O cliente ou utilizador do dispositivo pode ajudar a prevenir interferência electromagnética ao manter uma distância mínima entre o equipamento de comunicação RF móvel e portátil (transmissores) e o dispositivo como recomendado abaixo, de acordo com a energia de saída máxima do equipamento de comunicação.

Saída máxima classificada do transmissor W	150 kHz ~ 80 MHz $d = 1,17\sqrt{p}$	80 MHz ~ 800 MHz $d = 0,35\sqrt{p}$	800 MHz ~ 2,5 GHz $d = 0,70\sqrt{p}$
0,01	0,12	0,04	0,07
0,1	0,37	0,12	0,23
1	1,17	0,35	0,70
10	3,70	1,11	2,22
100	11,7	3,50	7,00

NOTA 1: A 80 MHz e 800 MHz, o intervalo de frequência mais elevado foi aplicado.

NOTA 2: Estas diretrizes não se aplicam em todas as situações. A propagação electromagnética é afetada pela absorção e reflexão a partir de estruturas, objetos e pessoas.

Para transmissores com uma potência de saída máxima não estão listados acima, a distância de separação recomendada em metros (m) pode ser estimada com o uso da equação aplicável à frequência do transmissor, em que  $p$  é a classificação de potência de saída máxima do transmissor em watts (W), de acordo com o fabricante.

### As distâncias de separação recomendadas entre o equipamento de comunicação de RF portátil e móvel e o dispositivo

O dispositivo deve ser utilizado num ambiente electromagnético no qual os distúrbios RF radiados são controlados. O cliente ou utilizador do dispositivo pode ajudar a prevenir interferência electromagnética ao manter uma distância mínima entre o equipamento de comunicação RF equipamentos de comunicação sem fio e o dispositivo como recomendado abaixo, de acordo com a energia de saída máxima do equipamento de comunicação.

Frequência MHz	Poder Máximo W	Distância	IEC 60601 Nível de teste	Nível de conformidade
385	1,8	0,3	27	27
450	2	0,3	28	28
710	0,2	0,3	9	9
745				
780				
810	2	0,3	28	28
870				
930				
1720	2	0,3	28	28
1845				
1970				
2450	2	0,3	28	28
5240	0,2	0,3	9	9
5500				
5785				

NOTA: Estas diretrizes não se aplicam em todas as situações. A propagação electromagnética é afetada pela absorção e reflexão a partir de estruturas, objetos e pessoas.



## **24. Garantia Limitada**

A BMC Medical Co., Ltd. garante que o equipamento dispositivo não deverá conter defeitos de material ou de fabricação e actuará de acordo com as especificações do produto durante um (1) ano para a unidade principal e três (3) meses para todos os acessórios a partir da data de compra pela BMC Medical Co., Ltd. ao revendedor. Caso o produto não esteja em conformidade com as especificações do produto, a BMC Medical Co., Ltd. irá reparar ou substituir, a seu critério, o material ou parte com defeito. A BMC Medical Co., Ltd. pagará apenas as despesas de transporte normal a partir da BMC Medical Co., Ltd. até ao local do revendedor. Esta garantia não cobre os danos provocados por acidente, utilização inadequada, abuso, alteração e outros defeitos que não estejam relacionados com a fabricação ou o material.

A BMC MEDICAL CO., LTD. NÃO É RESPONSÁVEL POR PREJUÍZOS ECONÔMICOS, PERDA DE PRIVILÉGIOS, DANOS DO ESPAÇO OU CONSEQUENTES QUE PODEM SER CONSIDERADOS PROVENIENTES DA VENDA OU UTILIZAÇÃO DESTE PRODUTO. ALGUNS ESTADOS NÃO PERMITEM A EXCLUSÃO OU LIMITAÇÃO DE DANOS ACIDENTAIS OU DIRETOS, ASSIM, A LIMITAÇÃO OU EXCLUSÃO ACIMA PODE NÃO SE APLICAR A SI.

Para exercer os seus direitos nos termos desta garantia, contate os seus revendedores autorizados locais ou:

### **FABRICANTE:**

#### **BMC Medical Co., Ltd.**

Room 110 Tower A Fengyu Building, No. 115 Fucheng Road, Haidian, 100036  
Beijing, PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

Tel: +86-10-51663880

Fax: +86-10-51663880 Ext. 810

URL: en.bmc-medical.com

E-mail: intl@bmc-medical.com

### **LOCAL DE MANUFATURA:**

#### **BMC (Tianjin) Medical Co., Ltd.**

2ºandar North Area e 3ºandar, Building No.4, No.1 Xinxing Road, Wuqing District,  
(301700) Tianjin, P.R.China

Tel: + 86-22-82939881

### **REPRESENTANTE AUTORIZADO DA UE:**

#### **Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europe)**

Eiffestraße 80, 20537 Hamburg, Alemanha

Tel: 0049-40-2513175

Fax: 0049-40-255726

Data de emissão: 8 de junho de 2021

