



EN DeVilbiss® Vacu-Aide® QSU Suction Unit Instruction Guide 7314 Series

RX ONLY

Made in U.S.A.

ES Guía de Instrucciones para la Unidad de Succión de la Serie 7314 de DeVilbiss® Vacu-Aide® QSU

RX ÚNICAMENTE

Hecho en EE.UU.

FR Manuel utilisateur de l'aspirateur de mucosités Vacu-Aide® QSU Série 7314

UNIQUEMENT SUR PRESCRIPTION

Fabriqué aux U.S.A.

IT Aspiratore serie 7314 DeVilbiss® Vacu-Aide® QSU Guida dell'utente

SOLO RX

Prodotto in USA

NL Gebruikershandleiding voor DeVilbiss® Vacu-Aide® QSU Model 7314 uitzuigapparaat

ALLEEN RX

Geproduceerd in de Verenigde Staten

PT DeVilbiss® Vacu-Aide® QSU Manual de Instruções da Unidade de Sucção Série 7314

APENAS RX


















Feito nos EUA.

EN ENGLISH.....	EN-2
ES ESPAÑOL	ES-11
FR FRANÇAIS.....	FR-20
IT ITALIANO.....	IT-29
NL NEDERLANDS.....	NL-38
PT PORTUGUESE	PT-47

TABLE OF CONTENTS

IEC Symbols.....	EN - 2
Important Safeguards.....	EN - 2
International Travel.....	EN - 3
Introduction.....	EN - 3
Accessory/Replacement Items.....	EN - 3
Important Parts of Your 7314 Series DeVilbiss Suction Unit	EN - 4
Set-Up & Operation.....	EN - 5
Battery Charging & Filter Maintenance	EN - 6
Cleaning Instructions.....	EN - 7
Provider's Notes.....	EN - 8
Troubleshooting.....	EN - 9
Specifications/Classifications	EN - 9
Guidance and Manufacturer's Declaration.....	EN - 10

SYMBOL DEFINITIONS

	Attention, consult instruction guide		Center positive polarity indicator		Battery charging
	Consult instructions for use		Type BF equipment-applied part		Low battery
	Date of manufacture		"On" compressor		Keep dry
	Direct current		"Off" compressor (external battery charging)		Do not get wet
	Alternating current		External power		Federal (U.S.A.) law restricts this device to sale by or on the order of a physician.
	Choking Hazard – Small parts not for children under 3 years or any individuals who have a tendency to place inedible object in their mouths.				
IP12	Protected against solid foreign objects of ≥ 50 mm AND vertically falling water drops when enclosure is tilted up to 15°				
	This device contains electrical and/or electronic equipment that must be recycled per EU Directive 2012/19/EU- Waste Electrical and Electronic Equipment (WEEE)				

IMPORTANT SAFEGUARDS

When using electrical products, especially when children are present, basic safety precautions should always be followed. Read all instructions before using. Important information is highlighted by these terms:

DANGER– Urgent safety information for hazards that will cause serious injury or death.

WARNING– Important safety information for hazards that might cause serious injury.

CAUTION– Information for preventing damage to the product.

NOTE– Information to which you should pay special attention.

**READ ALL INSTRUCTIONS BEFORE USING THIS DEVICE.
SAVE THESE INSTRUCTIONS.**

DANGER

To reduce the risk of electrocution:

1. Do not use while bathing.
2. Do not place or store product where it can fall or be pulled into a tub or sink.
3. Do not place in or drop into water or other liquid.
4. Do not reach for a product that has fallen into water. Unplug immediately.

WARNING

To reduce the risk of burns, electrocution, fire or injury to persons:

1. Close supervision is necessary when this product is used by, on, or near children or physically incapacitated individuals.
2. Use this product only for its intended use as described in this guide.
3. Keep the power cord away from heated surfaces.
4. Never use while drowsy or asleep.
5. Do not cover the unit or the AC to DC adapter while power is applied.
6. Never operate this product if
 - a. It has a damaged power cord or plug.
 - b. It is not working properly.
 - c. It has been dropped or damaged.
 - d. It has been dropped into water.

Instead return the product to an authorized DeVilbiss Healthcare service center for examination and repair.

INTERNATIONAL TRAVEL

The 7314 series is equipped with an AC to DC adapter allowing operation on any AC voltage (100-240 VAC, 50/60 Hz). However the correct power cord must be used to connect to adaptable wall power.

NOTE– Check power cord for adaptability before using.

INTRODUCTION

Your DeVilbiss suction unit is a compact medical suctioning device which has been designed for reliable, portable operation. Following the recommended operating and maintenance procedures outlined in this instruction guide will maximize the life of this product.

Intended Use Statement

The device is to be used to remove fluids from the airway or respiratory support system and infectious materials from wounds. The device creates a negative pressure (vacuum) that draws fluids through disposable tubing that is connected to a collection container. The fluids are trapped in the collection container for proper disposal. It is for use on the order of a physician only.

Contraindications

The Vacu-Aide QSU should not be used for:

- thoracic drainage
- nasogastric suction

DANGER

The DeVilbiss Vacu-Aide is a vacuum suction device designed for the collection of nonflammable fluid materials in medical applications only. Improper use during medical applications can cause injury or death. For all medical applications:

1. All suctioning should be done in strict accordance with appropriate procedures that have been established by a licensed medical authority.
2. Some attachments or accessories may not fit the tubing supplied. All attachments or accessories should be checked prior to use to assure proper fit.

ACCESSORY/REPLACEMENT ITEMS

The following items can be purchased separately as accessories or replacement items for your 7314 Series DeVilbiss Suction Unit:

Description	Part No.	Description	Part No.
6' patient tubing	6305D-611	12V DC power cord (1 each)	7304D-619
Collection Container Kit (Internal filter cartridge, splash guard, 800 ml container, 4 $\frac{3}{8}$ " and 6' tubing package)	7305D-633	AC to DC adapter/charger (see Specifications for manufacturer information)	7314P-613
800 ml disposable container with internal filter cartridge, splash guard and 4 $\frac{3}{8}$ " tubing (48 each)	7305D-632	Power cord for US	DV51D-606
Filter cartridge (12 pack) (For Disposable Container)	7305D-635	Power cord for Continental Europe	DV51D-607
Collection Container Kit (1200 ml reusable container, external bacteria filter, elbow, 4 $\frac{3}{8}$ " tubing)	7314D-603	Power cord for UK	DV51D-608
1200 ml reusable container (external bacteria filter, elbow, 4 $\frac{3}{8}$ " tubing) (6 pack)	7314D-604	Power cord for Australia	DV51D-609
External bacteria filter (non-sterile) (12 pack) For reusable container	7305D-608	Power cord for Japan	DV51D-613
Carrying case	7314D-606		

NOTE– The use of electrical cables and accessories other than those specified in this manual or referenced documents may result in increased electromagnetic emissions from the product or decreased electromagnetic immunity of the product.

IMPORTANT PARTS

7314 Series DeVilbiss Vacu-Aide QSU Suction Unit

with Disposable Container and Filter Cartridge

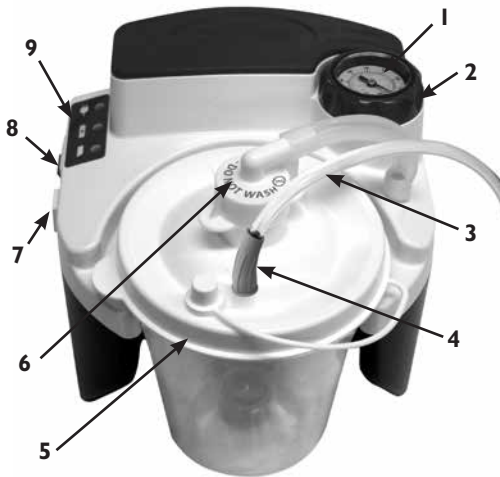
1. Vacuum gauge
2. Vacuum regulator knob
3. 6' patient tubing
4. Patient tubing connector
5. Disposable container with lid (float shut off incorporated into lid) and filter cartridge
6. Filter cartridge with 4 $\frac{3}{8}$ " tubing
7. DC power input (on side)
8. Power switch
9. LED power lights

AC to DC adapter (not shown)

DC power cord (not shown) optional

Internal rechargeable battery (not shown) 7314P series only

Carrying case (not shown) 7314P series only



with Reusable Container and External Bacteria Filter

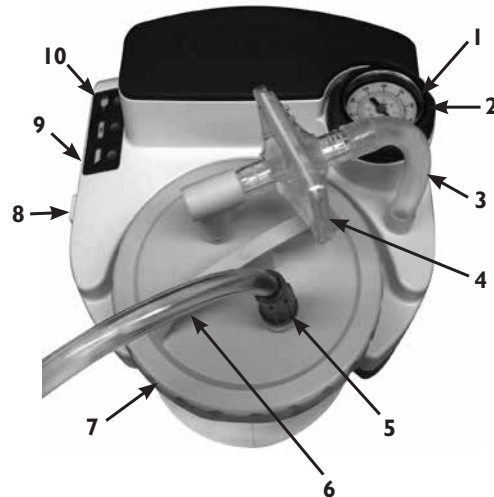
1. Vacuum gauge
2. Vacuum regulator knob
3. 4 $\frac{3}{8}$ " connection tubing
4. External bacteria filter
5. Patient tubing connector
6. 6' patient tubing
7. Lid
8. DC power input (on side)
9. Power switch
10. LED power lights

AC to DC adapter (not shown)

DC power cord (not shown) optional

Internal rechargeable battery (not shown) 7314P series only

Carrying case (not shown) 7314P series only



Disposable Container with Filter Cartridge and Splash Guard

1. 4 $\frac{3}{8}$ " connection tubing
2. Filter cartridge (Do not get wet)
3. Lid
4. Jar
5. Splash guard
6. Patient tubing connector

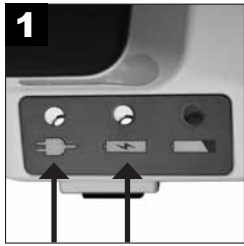


Reusable Container with External Bacteria Filter

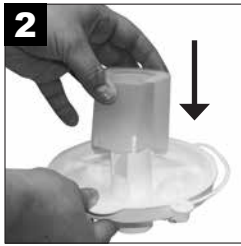
1. 4 $\frac{3}{8}$ " connection tubing
2. Lid with o-ring
3. Overflow valve
4. Jar
5. Patient tubing connector
6. Connection elbow
7. Bacteria filter



SET-UP & OPERATION



1 Fully charge battery for 17 HOURS. (7314P series only)



2 If applicable, ensure splash guard is securely attached to inside of lid over filter cartridge.



3 Securely attach lid to container.



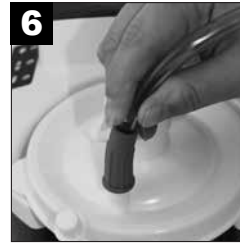
4 Insert container into holder and gently push into place.
NOTE – Do not use excessive force. Pushing container down too hard could cause potential leak or loss of suction.



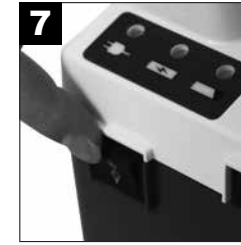
5A Disposable Container w/ internal filter cartridge
Connection: Attach 4 $\frac{3}{8}$ " tubing from filter cartridge to tubing connector on unit.



5B Reusable Container w/external Bacteria Filter Connection: Connect either end of the 4-3/8" tubing to the tubing connector then connect the other end to the bacteria filter. Ensure that the clear side of the bacteria filter is toward elbow and bottle when installing. Do not reverse direction of filter. The bacteria filter should then be connected to the 90° elbow connection, and the elbow should be connected to the top of the container lid where it says <Vacuum>.



6 Attach 6' patient tubing to container lid at outlet labeled <Patient>.



7 Ensure power switch is in the "off" position.

NOTE–Inspect suction tubing and container for leaks, cracks, etc. and assure that all connections are secure and without leaks before using.



7A 7314P - Select desired power source. (Skip steps 8 if using internal battery power.)

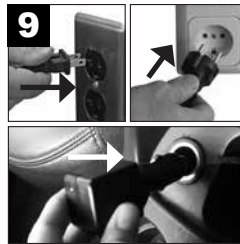


7B 7314D series (non-battery label)

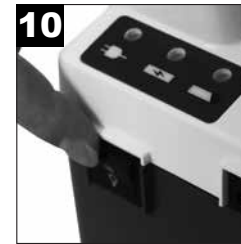
NOTE– The 7314D series is not factory equipped with an internal rechargeable battery. 7314P series is factory equipped with an internal rechargeable battery and all information regarding battery operation in this guide is applicable.



8 If using AC or DC power, plug the small connector into the DC power input on the side of unit.



9 Plug the other end into an AC wall outlet or DC receptacle.
NOTE– The AC adapter may become warm to the touch during charging or running of the unit. This is normal.



10 Turn the unit to the "on" position.



11 Adjust the suction level.



12 Verify suction level.
NOTE - Always verify suction level before beginning by occluding open end of patient tubing while observing gauge. Adjust knob to desired level.

WARNING

If the unit is not receiving power from an external source or the battery was not recharged, the low battery indicator light will remain on and the performance of the unit will drop off rapidly. Switch to another power source immediately after the low battery light appears to avoid an interrupted suction procedure.

NOTE– Gauge is for reference only. If the unit sustains a severe drop, accuracy of the gauge must be checked.

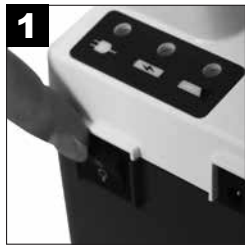
CAUTION– When automatic float shut-off is activated, contents of the collection container should be emptied. Further suctioning could cause damage to the vacuum pump.

CAUTION– Should fluid be aspirated back into the unit, equipment provider servicing is necessary as possible vacuum pump damage may result.

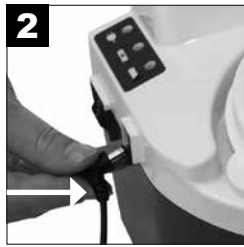
BATTERY CHARGING & FILTER MAINTENANCE

Battery Charging (7314P Series Only)

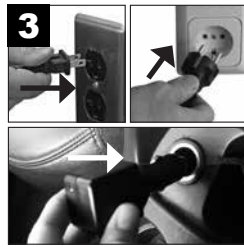
On 7314P series, the units are equipped with a factory-installed rechargeable battery. The unit will have a light for low battery and charge indication.



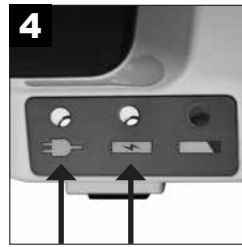
1 Ensure power switch is "off".



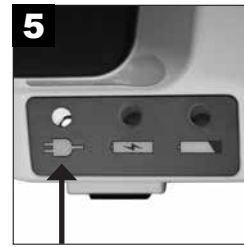
2 Plug the small connector of the AC or DC adapter into the DC power input.



3 Plug the other end into an AC wall outlet or DC receptacle.



4 Battery charging begins; 17 hours for full charge.



5 Battery charging complete.

LED Explanations:



Green— Illuminated when external power is supplied to unit from an AC or DC power source.



Yellow— Battery is being charged. Light will go out when battery is fully charged.



Red— Low battery. Seek another power source and charge battery as soon as possible when light illuminates.

NOTE – Charge battery for a minimum of 17 hours before first use.

NOTE – Fully recharge battery after each use. The unit will continue to float charge the battery after the charge indicator turns off, so leave the unit connected to AC when not in use.

CAUTION– Discharging the battery completely will shorten the life of the battery. Do not operate the unit more than a few minutes if the low battery indicator light is lit. Recharge as soon as possible.

NOTE – Unit run time will decrease as the battery ages.

NOTE – Unit run time will also be reduced by letting the battery sit at a discharged state for extended periods.

STORAGE NOTE - Battery should be charged for a minimum of 17 hours prior to storage, and at least once every 6 months. Important - If battery recharge is delayed beyond 6 months, battery may be able to provide full run time after completion of 3 full charge and discharge cycles.

NOTE– A fully charged battery will provide approximately 60 minutes of continuous operation at a zero vacuum level (free flow). Operation time will decrease with higher vacuum levels.

NOTE– When charging the battery, use an external power source and verify that the charge light illuminates when the unit is in the "Off" position. If the battery does not charge, please be sure the model you are using has a battery installed prior to contacting your authorized DeVilbiss Healthcare provider.

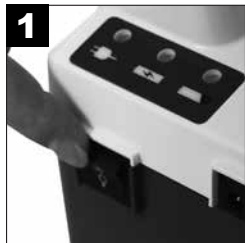
NOTE– The internal rechargeable battery is sealed lead-acid. Contact your local authorities for instruction on proper disposal.

NOTE– Do not connect the AC adapter to an outlet controlled by a switch to ensure power is supplied to unit at all times.

NOTE– Do not connect the DC power cord to an outlet that is not constantly energized.

Changing Filter Cartridge (single-patient use) Disposable Container

Change filter cartridge if overflow occurs or every two months, whichever comes first.



1 Turn unit "off".



2 Remove filter cartridge and 4 1/8" tubing.



3 Install new cartridge and attach tubing.

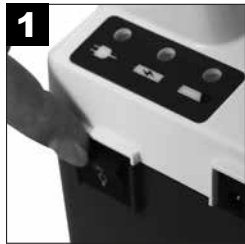
NOTE– Do not substitute any other material for this filter cartridge. Substitution may lead to contamination or poor performance; use only DeVilbiss filter cartridges.

NOTE– The filter cartridge contains a hydrophobic filter. If the filter media becomes wet, air flow will be stopped. The filter cartridge must then be replaced. Do not remove filter media from filter cartridge.

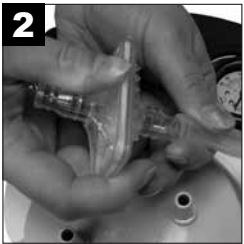
NOTE– Filter cartridges are included with each disposable container. They are also available separately (7305D-635 12/pack).

Changing Bacteria Filter (single-patient use) Reusable Container

Change bacteria filter if overflow occurs or every two months, whichever comes first.



1 Turn unit "off".



2 Remove filter by disconnecting it from suction unit and lid assembly.



3 Replace with a clean DeVilbiss bacteria filter (non-sterile) and remount to suction unit and lid. Ensure that the clear side of the bacteria filter is toward elbow and bottle when installing. Do not reverse direction of filter. Additional filters (7305D-608 12/pack) may be purchased from your authorized DeVilbiss Healthcare provider.

NOTE– Do not substitute any other material for this bacteria filter. Substitution may lead to contamination or poor performance; use only DeVilbiss filters.

NOTE– Bacteria filter must be changed between patients.

CLEANING INSTRUCTIONS

WARNING

To prevent possible risk of infection from contaminated cleaning/disinfection solutions, always prepare fresh solution for each cleaning cycle and discard solution after each use.

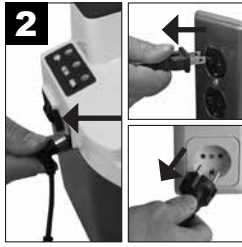
NOTE– Disinfection information is based on AARC Clinical Practice Guideline Suctioning of the Patient in the Home.

Disposable Collection Container (with Internal Filter Cartridge)

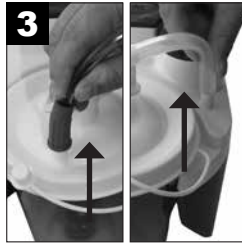
NOTE– The disposable collection container and lid are meant for single-patient use.



Turn unit "off" and allow vacuum to drop.



Disconnect from power source.



Disconnect tubing and remove container from holder.



Carefully remove lid and empty contents. **NOTE**– Container should be emptied and cleaned after each use.



Remove filter cartridge and 4 3/8" tubing and set aside.



Filter **MUST NOT** get wet. The filter material cannot be removed from the elbow.



Wash container, lid and splash guard in warm water/ dishwashing solution. Rinse with clean, warm water.



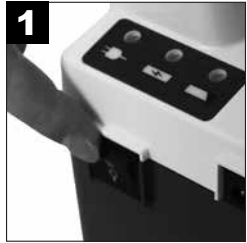
Soak in 1 part vinegar (>=5% acetic acid concentration) to 3 parts water (131°F-149°F/55°C-65°C) solution for 60 minutes. Rinse with clean, warm water and air dry.



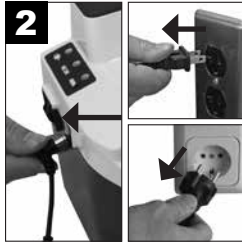
WARNING- Do not remove float ball from lid. If removed, float ball may pose a choking hazard.

NOTE– The disassembled container may also be washed in a dishwasher, top shelf only, using a cycle with a water temperature between 131°F-149°F/55°C-65°C.

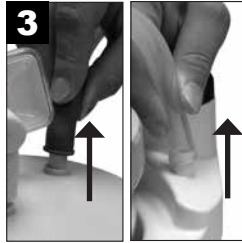
Reusable Collection Container (with External Bacteria Filter)



Turn unit "off" and allow vacuum to drop.



Disconnect from power source.



Disconnect tubing and remove container from holder.



Carefully remove lid and empty contents. **NOTE**– Container should be emptied and cleaned after each use.



Remove bacteria filter, elbow, and 4 3/8" tubing and set aside.



Wash jar, lid, o-ring, and overflow valve in a solution of warm water with a mild, liquid detergent (e.g. Dawn or Palmolive) and rinse with clean, warm tap water. Then disinfect using one of the following methods.

For single patient use:

1. Soak in 1 part vinegar (>=5% acetic acid concentration) to 3 parts water (131°F-149°F/55°C-65°C) solution for 60 minutes. Rinse with clean, warm water and air dry in a clean environment.
2. Soak with a commercial (bacterial-germicidal) disinfectant. Follow disinfectant manufacturer's recommended dilution rates and instructions carefully.

For multi patient use:

1. After parts are completely dry, place jar and lid in autoclave with the open end down. Ensure parts are not touching. Run one sterilization steam cycle at 250°F (121°C) for 15 minutes. **NOTE**– Jar is guaranteed up to 30 cycles of autoclave sterilization at the indicated conditions.
2. Dispose of and replace filter, tubing and elbow between patients.

6' Patient Tubing (single-patient use)



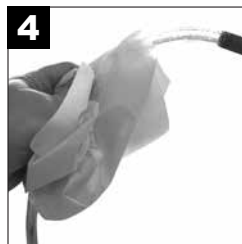
1 Disconnect from lid.



2 Rinse thoroughly by running warm tap water through it.



3 Follow by soaking in a solution of 1 part vinegar (>=5% acetic acid concentration) to 3 parts water (131°F-149°F/55°C-65°C) for 60 minutes. Rinse with clean, warm water and air dry.

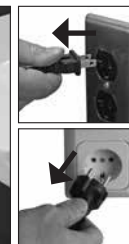


4 Keep outer surface clean by wiping with clean, damp cloth.

AC to DC Adapter



1 Disconnect AC to DC adapter from unit and from power source.

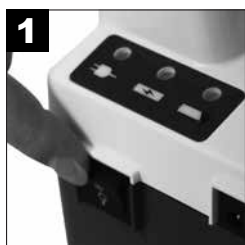



2 Wipe AC to DC adapter housing and cords with a dry cloth.

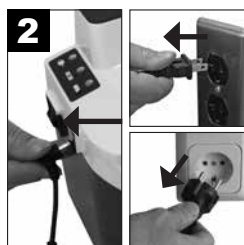
Suction Unit (single-patient use)

CAUTION– Do not submerge in water as this will result in damage to the vacuum pump.

NOTE–Do not use any cleaners or disinfectants that contain ammonia, benzene and/or acetone to clean the unit.



1 Turn unit  "off" and allow vacuum to drop.



2 Disconnect from power source.



3 Wipe the housing with a clean cloth and any commercial (bacterial-germicidal) disinfectant.

Carrying Case (single-patient use)



1 Wipe with clean cloth dampened with detergent or disinfectant.

Suction Unit (multi-patient use)

Device Cleaning and Disinfection When There is a Patient Change

When medical devices have already been used with a patient, contamination with human pathogenic germs should be assumed (unless there is evidence to the contrary), and the next patient, user or third party should be protected by appropriate handling and preparation. Therefore, when there is a patient change, people must be protected during the transport and handling of the device and the device must be fully processed, i.e., cleaned and disinfected, by suitably trained personnel before reuse to protect the next patient. The complete processing may only be done by the manufacturer or by a qualified DeVilbiss provider/service technician.

NOTE – When the unit is used as per instructions under normal conditions the interior of the unit is protected from exposure to pathogens by the in-line filter on the collection container, hence no disinfection of internal components is necessary.

NOTE – If the unit is used without an in-line filter then the interior of the unit has been exposed to pathogens and the unit cannot be disinfected.

NOTE – If the following processing of the unit by a qualified DeVilbiss provider/technician is not possible, the unit must not be used by another patient!

DeVilbiss Healthcare recommends that at least the following procedures be carried out by the manufacturer or a qualified third party between uses by different patients.

1. Dispose of all accessory components that are not suitable for reuse, i.e., collection container, filter, tubing and carrying case.
2. With the power switch in the "Off" position, disconnect the DeVilbiss Suction Unit from all external power sources.
3. Visually inspect unit for any damage, missing parts, etc.
4. Wipe the housing with a clean cloth and a commercial (bacterial-germicidal) disinfectant that meets the requirements listed in the NOTE below and is used as per the disinfectant manufacturer's recommended dilution rates and instructions.

CAUTION – Do not submerge in water as this will result in damage to the vacuum pump.

NOTE – Do not use any cleaners or disinfectants that contain ammonia, benzene and/or acetone to clean the unit.

PROVIDER'S NOTES

No routine calibration or service is required provided the device is used in accordance with the manufacturer's directions. In case of a change of patient, the device must be reconditioned to protect the user. Reconditioning must only be carried out by the manufacturer or service provider. Between patients:

1. Visually inspect unit for any damage, missing parts etc.
2. Ensure that unit and accessories are clean.
3. Use an independent vacuum gauge to verify the unit provides the proper vacuum level as stated in Specifications.
4. Discard and replace collection container, filter, and tubing between patients.
5. Wipe the surface using a clean cloth dampened with disinfectant.

TROUBLESHOOTING

DANGER

Electric shock hazard. Do not attempt to open or remove cabinet, there are no user-serviceable internal components. If service is required, return unit to a qualified DeVilbiss Healthcare provider or an authorized service center. Opening or tampering with the unit will void warranty.

NOTE– Your DeVilbiss Suction Unit contains no user-serviceable parts. If you believe your unit is not working properly, BEFORE YOU RETURN IT TO YOUR DEVILBISS HEALTHCARE PROVIDER WHERE YOU PURCHASED IT, PLEASE TAKE A FEW MOMENTS TO CHECK FOR THESE POSSIBLE CAUSES:

PROBLEM	ACTION
Unit does not turn on when external power is connected. Green external power light does not illuminate.	<ol style="list-style-type: none"> 1. Check power sources and connections. 2. Ensure wall outlet is live by plugging in a lamp.
Pump runs, but there is no suction.	<ol style="list-style-type: none"> 1. Check that all tubing is connected properly. 2. Check tubing connections for breaks or leaks. 3. Ensure that float shut-off in collection container is not activated or filter cartridge occluded. 4. Check for leaks or cracks in collection container assembly.
Low suction.	<ol style="list-style-type: none"> 1. Use vacuum regulator knob to increase suction level. 2. Check system for leaks.
Unit does not turn on (no external power is connected). 7314P Series Only	<ol style="list-style-type: none"> 1. Check that battery is fully charged and/or charge battery.
Battery will not charge (external power and charge indicator lights should be illuminated during charge mode) 7314P Series Only	<ol style="list-style-type: none"> 1. Verify that both external power and charge indicator lights illuminate. 2. Check power sources and connections. 3. Ensure wall outlet is live by plugging in a lamp.

SPECIFICATIONS/CLASSIFICATIONS

Size (including container)	8.3 H x 8.0 W x 8.5 D (21.1 cm x 20.3 cm x 21.6 cm) (not including AC to DC adapter)
Weight (including container)	7314P Series - 6.6 lb. (3 kg) (not including AC to DC adapter) 7314D Series - 4.3 lb. (2.0 kg)
Typical Operating Sound Level	55 dBA
Electrical Requirements	100-240V~, 50/60Hz, 1.2A max. —●—+; 12V —=—; 33 W Max
Vacuum Range	50-550 mm Hg +/- 10%*
Air Flow @ Pump Inlet	27 LPM (free flow) typical (may be less when running from internal battery)* (NOTE – Using Flovac Liners may impair the device's performance.)
Disposable Collection Container Capacity	800 ml (cc)
Reusable Collection Container Capacity	1200 ml (cc)
Warranty	Two-years limited, excluding internal battery (7314P series only) and collection container
Internal Battery (7314P Series Only)	90-day
Approvals	IEC 60101-1-2; CSA-C22.2 # 601.1; UL 60601-1; EN 60601-1-2; ISO 10079-1; IEC 60601-1; IEC 60529 IP12; IEC 60601-1-6; CENELEC EN 60601-1
Adapter Manufacturer Information	Emerson Model # AD5012N2LM or Autec Power Systems Model # DTM36-12 or SL Power/Ault Model # MENB1040A1240N02
Environmental Conditions	
Operating Temperature Range	32°F (0°C) - 104°F (40°C)
Operating Relative Humidity	0-95%
Operating Atmospheric Pressure	10.2 psi (70 kPa) - 15.4 psi (106 kPa)
Storage & Transport Temperature Range	-40°F (-40°C) - 158°F (70°C)
Storage & Transport Relative Humidity	0-95%
Storage & Transport Atmospheric Pressure	7.3 psi (50 kPa) - 15.4 psi (106 kPa)
Equipment Classifications	
With respect to protection from electric shock	Class II and internally powered
Degree of protection against electric shock	Type BF Applied Parts
Degree of protection against ingress of liquids	IP12 and ordinary power supply
Mode of Operation	Intermittent Operation: 30 minutes on, 30 minutes off
Equipment not suitable for use in the presence of a flammable anaesthetic mixture with air or with oxygen or nitrous oxide.	
ISO Classification	
7314P series only - Electrically powered medical suction equipment for field and transport use according to EN ISO 10079-1 : 2009	
High Flow/High Vacuum	
7314D series only - Electrically powered medical suction equipment for non-transport use according to EN ISO 10079-1 : 2009	

* Conditions may vary based on altitude above sea level, barometric pressure, and temperature.

Manufacturer's Note

Thank you for choosing a DeVilbiss Suction Unit. We want you to be a satisfied customer. If you have any questions or comments, please send them to our address on the back cover.

For Service Call Your Authorized DeVilbiss Healthcare Provider:

Phone	Purchase Date	Serial #
-------	---------------	----------

DEVILBISS GUIDANCE AND MANUFACTURER'S DECLARATION

WARNING

Medical Electrical Equipment needs special precautions regarding Electromagnetic Compatibility (EMC) and needs to be installed and put into service according to the EMC information provided in the accompanying documents.

Portable and Mobile RF Communications Equipment can affect Medical Electrical Equipment.

The equipment or system should not be used adjacent to or stacked with other equipment and that if adjacent or stacked use is necessary, the equipment or system should be observed to verify normal operation in the configuration in which it will be used.

NOTE– The EMC tables and other guidelines provide information to the customer or user that is essential in determining the suitability of the Equipment or System for the Electromagnetic Environment of use, and in managing the Electromagnetic Environment of use to permit the Equipment or System to perform its intended use without disturbing other Equipment and Systems or non-medical electrical equipment.

Guidance and Manufacturer's Declaration – Emissions All Equipment and Systems

This device is intended for use in the electromagnetic environment specified below. The customer or user of this device should assure that it is used in such an environment.

Emissions Test	Compliance	Electromagnetic Enforcement – Guidance	
RF Emissions CISPR 11	Group 1	This device uses RF energy only for its internal function. Therefore, its RF emissions are very low and are not likely to cause any interference in nearby electronic equipment.	
RF Emissions CISPR 11	Class B Radiated and Conducted Emissions	This device is suitable for use in all establishments including domestic, and those directly connected to the public low-voltage power supply network that supplies buildings used for domestic purposes.	
Harmonics IEC 61000-3-2	Class A		
Flicker IEC 61000-3-3	Complies		
Immunity Test	IEC 60601 Test Level	Compliance Level	Electromagnetic Environment - Guidance
Electrostatic Discharge (ESD) IEC 61000-4-2	±6kV contact ±8kV air	±6kV contact ±8kV air	Floors should be wood, concrete or ceramic tile. If floors are synthetic, the relative humidity should be at least 30%.
Electrical Fast Transient/ burst IEC 61000-4-4	±2kV on AC Mains	±2kV on AC Mains	Mains power quality should be that of a typical commercial or hospital environment.
Surge IEC 61000-4-5	±1kV Differential ±2kV Common	±1kV Differential ±2kV Common	Mains power quality should be that of a typical commercial or hospital environment.
Voltage dips, short interruptions and voltage variations on power supply input lines IEC 61000-4-11	>95% Dip for 0.5 Cycle 60% Dip for 5 Cycles 30% Dip for 25 Cycles >95% Dip for 5 Seconds	>95% Dip for 0.5 Cycle 60% Dip for 5 Cycles 30% Dip for 25 Cycles >95% Dip for 5 Seconds	Mains power quality should be that of a typical commercial or hospital environment. If the user of this device requires continued operation during power mains interruptions, it is recommended that the device be powered from an uninterruptible power supply or battery.
Power Frequency 50/60Hz Magnetic Field IEC 61000-4-8	3A/m	3A/m	Power frequency magnetic fields should be that of a typical location in a typical commercial or hospital environment.
Conducted RF IEC 61000-4-6	3 Vrms from 150 kHz to 80 MHz	3 Vrms	Portable and mobile RF communications equipment should be separated from the device by no less than the recommended separation distances calculated/listed below: $D=(1.2)\sqrt{P}$
Radiated RF IEC 61000-4-3	3 V/m 80 MHz to 2.5 GHz	3V/m	$D=(1.2)\sqrt{P}$ 80 to 800 MHz $D=(2.3)\sqrt{P}$ 800 MHz to 2.5 GHz Where P is the maximum power rating in watts and D is the recommended separation distance in meters. Field strengths from fixed transmitters, as determined by an electromagnetic site survey, should be less than the compliance levels (3 Vrms and 3V/m). Interference may occur in the vicinity of equipment containing a transmitter.

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

Note 1: At 80 MHz and 800 MHz, the separation distance for the higher frequency range applies.

Note 2: These guidelines may not apply in all situations. Electromagnetic propagation is affected by absorption and reflection from structures, objects, and people.

Recommended Separation Distances Between Portable and Mobile RF Communications Equipment and this device. This device and system are NOT Life-Supporting

This device is intended for use in the electromagnetic environment in which radiated disturbances are controlled. The customer or user of this device can help prevent electromagnetic interference by maintaining a minimum distance between portable and mobile RF Communications Equipment and the device as recommended below, according to the maximum output power of the communications equipment.

Maximum Output Power (Watts)	Recommended Separation Distances for the device (meters)		
	150 kHz to 80 MHz $D=(1.2)\sqrt{P}$	80 to 800MHz $D=(1.2)\sqrt{P}$	800 MHz to 2.5 GHz $D=(2.3)\sqrt{P}$
0.01	0.12	0.12	0.23
0.1	0.38	0.38	0.73
1	1.2	1.2	2.3
10	3.8	3.8	7.3
100	12	12	23

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



















Note 1: At 80 MHz and 800 MHz, the separation distance for the higher frequency range applies.

Note 2: These guidelines may not apply in all situations. Electromagnetic propagation is affected by absorption and reflection from structures, objects, and people.

INDICE

Simbolos IEC.....	ES - 11
Avisos de Precaucion Importantes.....	ES - 11
Viajes Internacionales	ES - 12
Introducción.....	ES - 12
Accesorios/Piezas de Repuesto.....	ES - 12
Partes Importantes de su Unidad de Succión de la Serie 7314 de DeVilbiss.....	ES - 13
Preparación y Operación.....	ES - 14
Carga de Baterías y Mantenimiento del Filtro.....	ES - 15
Instrucciones de Limpieza.....	ES - 16
Notas del proveedor.....	ES - 17
Guía de Detección y Solución de Problemas	ES - 18
Especificaciones/Clasificaciones.....	ES - 18
Declaración del fabricante y guía de uso de DeVilbiss.....	ES - 19

SIMBOLOS IEC

	Atención, consulte la guía de instrucciones		Indicador de polaridad positiva central		Carga de Baterías
	Consulte las instrucciones de uso		Equipo tipo BF		Batería Baja
	Fecha de Fabricación		Compresor encendido ("On")		Mantener seco
	Corriente continua		Compresor apagado ("Off") (batería externa cargándose)		No mojar
	Corriente alterna		Alimentación Externa		La ley federal (de los EE. UU.) restringe la venta de este aparato, el cual solo puede ser vendido por un médico o con la prescripción de este.
	Peligro de asfixia: las piezas pequeñas no son aptas para niños menores de 3 años ni para personas con tendencia a meterse en la boca objetos no comestibles.				
	Protección contra objetos sólidos extraños de ≥ 50 mm Y las gotas de agua que caigan verticalmente cuando la carcasa se incline hasta 15°				
	Este dispositivo contiene componentes eléctricos y/o electrónicos que se deben reciclar conforme a la directiva de la EU 2012/19/EU relativa a residuos de aparatos eléctricos y electrónicos (RAEE).				

AVISOS DE PRECAUCION IMPORTANTES

Cuando se usen aparatos eléctricos, especialmente cuando hay niños presentes, siempre se deben seguir precauciones básicas de seguridad. Lea todas las instrucciones antes de usar el aparato. La información importante se señala con estos términos:

PELIGRO– Información de seguridad urgente para situaciones peligrosas que ocasionarán lesiones serias o incluso la muerte.

ADVERTENCIA– Información de seguridad importante para situaciones peligrosas que podrían ocasionar lesiones serias.

PRECAUCION– Información para evitar el daño al aparato.

NOTA– Información a la que debe prestar atención especial.

LEA TODAS LAS INSTRUCCIONES ANTES DE USAR EL APARATO. GUARDE ESTAS INSTRUCCIONES

PELIGRO

Para reducir el riesgo de electrocución:

1. No lo use cuando esté tomando un baño.
2. No coloque ni guarde el aparato donde se pueda caer o tirar en la bañera o en el lavabo.
3. No lo coloque ni lo tire al agua ni en otro líquido.
4. No trate de tomar el aparato una vez que ha caído al agua. Desenchúfelo inmediatamente.

ADVERTENCIA

Para reducir el riesgo de quemaduras, electrocución, incendio y lesiones personales:

1. Es necesaria una supervisión cercana cuando se use este producto con o cerca de niños o personas con discapacidades físicas.
2. Utilice este aparato sólo para el fin que se describe en esta guía.
3. Mantenga el cordón lejos de las superficies calientes.
4. Nunca lo utilice cuando esté somnoliento o dormido.
5. No cubra la unidad ni el adaptador de CA a CC mientras se le esté aplicando alimentación.
6. Nunca opere este aparato si.
 - a. Tiene dañado el cordón o la clavija de enchufe.

- b. No funciona apropiadamente.
- c. Se ha caído o dañado.
- d. Se ha caído al agua.

Retorne el aparato al centro de servicio autorizado DeVilbiss Healthcare para que lo examinen y reparen.

VIAJES INTERNACIONALES

La serie 7314 está equipada con un adaptador de CA a CC que permite operación a cualquier voltaje de CA (100-240V de CA, 50/60 Hz). Sin embargo debe usarse el cordón eléctrico apropiado para conectarse al tomacorriente adaptable de pared.

NOTA– Verifique la adaptabilidad del cordón eléctrico antes de usar.

INTRODUCCION

La Unidad de succión DeVilbiss es un dispositivo médico de succión compacto, portátil y de gran fiabilidad. Siga los procedimientos recomendados de mantenimiento y uso de esta guía de instrucciones para maximizar la vida útil de este producto.

Uso para el que está destinado

El dispositivo se debe usar para eliminar fluidos del sistema respiratorio y para eliminar materias infecciosas de heridas. El dispositivo crea una presión negativa (vacío) que extrae los fluidos a través de unos tubos desechables que están conectados al contenedor de recolección. Los fluidos quedan atrapados en el contenedor de recolección para una eliminación adecuada. Se debe usar sólo bajo orden de un médico.

Contraindicaciones

La unidad Vacu-Aide QSU no se debe utilizar para:

- drenaje torácico
- succión nasogástrica

PELIGRO

La unidad de succión de DeVilbiss es un aparato de succión de vacío diseñado para recolectar fluidos no inflamables en aplicaciones médicas solamente. El uso inapropiado durante las aplicaciones médicas puede causar lesiones o incluso la muerte. Para todas las aplicaciones médicas:

1. Toda succión debe hacerse en apego estricto a los procedimientos apropiados que han sido establecidos por una autoridad médica reconocida.
2. Algunos dispositivos o accesorios pueden no ser del tamaño del conducto provisto. Todos los dispositivos o accesorios deben revisarse antes de usar para asegurar que se ajustan bien.

ACCESORIOS/PIEZAS DE REPUESTO

Los artículos siguientes pueden comprarse por separado como accesorios o piezas de repuesto para su Unidad de Succión de la Serie 7314 de DeVilbiss:

Descripción	Nº de ref.	Descripción	Nº de ref.
Tubo de 6 pies	6305D-611	Cordón de corriente CC de 12V (paquete de 1)	7304D-619
Kit de recipiente de recolección (cartucho de filtro interno, protección para salpicaduras, recipiente de 800 ml, tubos de 11 cm [4-3/8 in] y 1,8 m [6 pies])	7305D-633	Adaptador/cargador de CA a CC (la información del fabricante se encuentra en la sección de especificaciones)	7314P-613
Recipiente descartable de 800 ml con cartucho de filtro interno, protección para salpicaduras y tubos de 11 cm (4-3/8 in) (48 cada uno)	7305D-632	Cordón eléctrico para EE.UU.	DV51D-606
Cartucho de filtro (paquete de 12) (Para depósito desechable)	7305D-635	Cordón eléctrico para Europa Continental	DV51D-607
Kit de recipiente de recolección (recipiente reutilizable de 1200 ml, filtro antibacteriano externo, codo, tubos de 11 cm [4-3/8 in])	7314D-603	Cordón eléctrico para UK	DV51D-608
Recipiente reutilizable de 1200 ml (filtro antibacteriano externo, codo, tubos de 11 cm [4-3/8 in]) (paquete de 6)	7314D-604	Cordón eléctrico para Australia	DV51D-609
Filtro antibacteriano externo (no esterilizado) (paquete de 12) para recipiente descartable.	7305D-608	Cordón eléctrico para Japan	DV51D-613
Estuche portátil	7314D-606		

NOTA– Si se utilizan accesorios o cables eléctricos distintos a los especificados en este manual o en los documentos de referencia, podrían aumentar las emisiones electromagnéticas del producto o disminuir su inmunidad electromagnética.

PARTES IMPORTANTES

Unidad de succión de la serie 7314 de DeVilbiss Vacu-Aide QSU

con recipiente descartable y cartucho de filtro interno

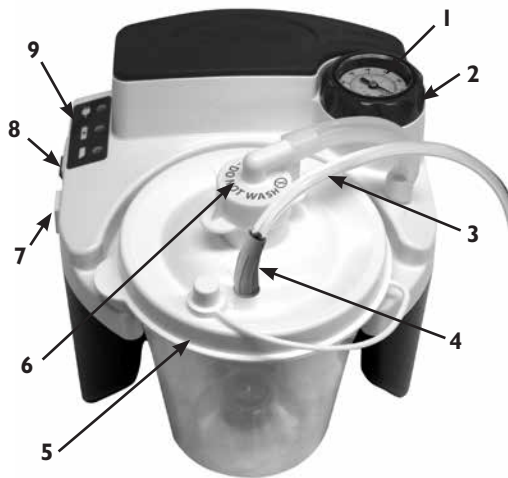
1. Manómetro de vacío
2. Perilla del regulador de vacío
3. Tubo para el paciente de 6 pies (183 cm)
4. Conector del tubo para el paciente
5. Contenedor desechable con tapa (apagado flotante incorporado en la tapa) y cartucho de filtro
6. Cartucho de filtro con tubo de 4 $\frac{3}{8}$ "
7. Entrada de corriente CC (al costado)
8. Interruptor de corriente
9. Luces de alimentación LED

Adaptador de CA a CC (no se muestra)

Cable de CC (no se muestra) opcional

Batería interna recargable (no se muestra) solo la serie 7314P

Estuche portátil (no se muestra) solo la serie 7314P



con recipiente reutilizable y filtro antibacteriano externo

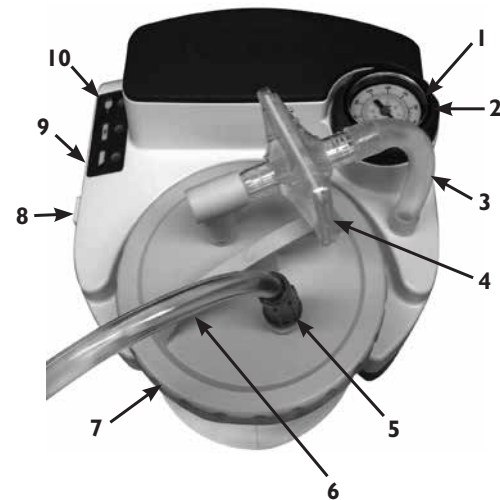
1. Manómetro de vacío
2. Perilla del regulador de vacío
3. Tubo de conexión 4 $\frac{3}{8}$ pulgadas (11,1 cm)
4. Filtro antibacteriano externo
5. Conector del tubo para el paciente
6. Tubo para el paciente de 6 pies (183 cm)
7. Tapa
8. Entrada de corriente CC (al costado)
9. Interruptor de corriente
10. Luces de alimentación LED

Adaptador de CA a CC (no se muestra)

Cable de CC (no se muestra) opcional

Batería interna recargable (no se muestra) solo la serie 7314P

Estuche portátil (no se muestra) solo la serie 7314P



Recipiente descartable con cartucho de filtro interno y protección para salpicaduras

1. Tubo de conexión 4 $\frac{3}{8}$ pulgadas (11,1 cm)
2. Cartucho de filtro (**No mojar**)
3. Tapa
4. Tarro
5. Protección para salpicaduras
6. Conector del tubo para el paciente

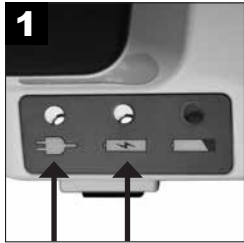


Recipiente reutilizable con filtro antibacteriano externo

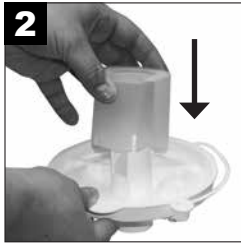
1. Tubo de conexión 4 $\frac{3}{8}$ pulgadas (11,1 cm)
2. Tapa con junta tórica
3. Válvula de control de flujo
4. Tarro
5. Conector del tubo para el paciente
6. Codo de conexión
7. Filtro antibacteriano



PREPARACIÓN Y OPERACIÓN



1
Cargar batería completamente durante **17 horas**. (solo la serie 7314P)



2
Si corresponde, asegúrese de que la protección para salpicaduras se encuentre bien colocada dentro de la tapa y sobre el cartucho de filtro.



3
Coloque correctamente la tapa en el contenedor.



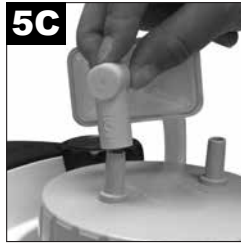
4
Coloque el recipiente en el soporte y empújelo con cuidado hasta que se ajuste en su sitio. **NOTA:** No ejerza demasiada presión. Empujar el recipiente con demasiada fuerza podría provocar fugas o pérdidas de la succión.



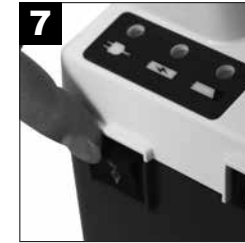
5A
Recipiente descartable con conexión de cartucho de filtro interno: Coloque los tubos de 11 cm (4-3/8 in) del cartucho de filtro en el conector del tubo de la unidad.



5B
Recipiente reutilizable con conexión de filtro antibacteriano externo: Conecte cualquiera de los extremos del tubo de 11 cm (4-3/8 in) al conector del tubo y luego conecte el otro extremo al filtro antibacteriano. Cuando lo instale, asegúrese de que el lado transparente del filtro bacteriano mire hacia el codo y la botella. No invierta la dirección del filtro. A continuación, conecte el filtro bacteriano a la conexión del codo de 90° y conecte el codo a la parte superior de la tapa del depósito donde dice <Vacuum>.



6
Unir el tubo de 6' del paciente a la tapa del contenedor en el conector de salida etiquetado <Patient> (<Paciente>).



7
Asegurar que el interruptor de corriente esté apagado (‘off’).

NOTA– Inspeccione los tubos de succión y el contenedor en busca de escapes, agujeros, etc., y asegúrese de que todas las conexiones estén bien fijadas y sin escapes antes de comenzar el uso.



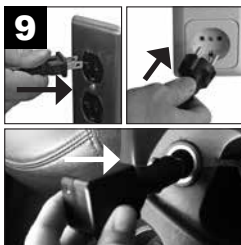
7A
7314P - Seleccionar la fuente de alimentación deseada. (Si se usa una batería interna, omitanse los pasos 8).



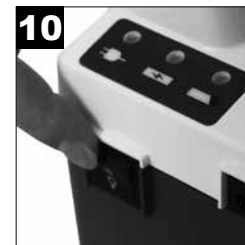
7B
Serie 7314D (etiqueta de uso sin batería)



8
Si se usa alimentación de CA o CC, conecte el conector pequeño a la entrada de CC en el lateral de la unidad.



9
Conecte el otro extremo a una toma de corriente de CA en la pared o a un receptáculo de CC. **NOTA:** El adaptador de CA puede calentarse durante la carga o mientras la unidad esté en funcionamiento. Es algo normal.



10
Encienda la unidad (‘on’).



11
Ajuste el nivel de succión

NOTA– El modelo de la serie 7314D no viene equipado de fábrica con una batería interna recargable. Los modelos de las series 7314P vienen equipados de fábrica con una batería interna recargable y se aplica toda la información con respecto al funcionamiento de la batería que aparece en esta guía.



12
Verifique el nivel de succión. **NOTA:** Verifique siempre el nivel de succión antes de empezar, tapando el extremo abierto del tubo del paciente mientras se observa la medición. Ajuste con la perilla al nivel deseado.

ADVERTENCIA

Si la unidad no recibe alimentación de una fuente externa o si la batería no se recargó, la luz indicadora de batería baja se mantendrá encendida y el rendimiento de la unidad caerá rápidamente. Cambie a otra fuente de corriente inmediatamente para evitar que se interrumpa el proceso de succión.

NOTA– El manómetro sólo se usa como referencia. Si la unidad sufre una caída severa, se debe verificar la precisión del manómetro.

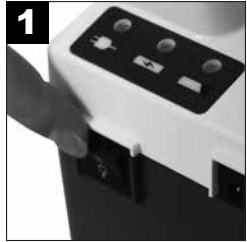
PRECAUCIÓN– Cuando se active el apagado flotante automático, el contenido del contenedor de recolección se debería vaciar. Una succión adicional podría hacer daño a la bomba de vacío.

PRECAUCIÓN– Si se aspira el fluido de regreso en la unidad sería necesario que el proveedor del equipo le diera servicio ya que la bomba podría dañarse.

CARGA DE BATERÍAS Y MANTENIMIENTO DEL FILTRO

Como Cargar La Batería (Solo la serie 7314P)

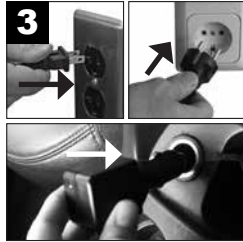
En los modelos de las series 7314P, las unidades vienen equipadas con una batería recargable instalada en la fábrica. La unidad tendrá una luz para indicar si la batería está baja y si se está cargando.



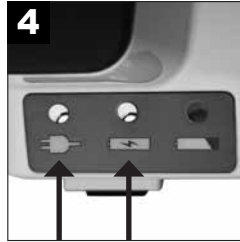
1 Asegurar que el interruptor de corriente esté apagado ("off").



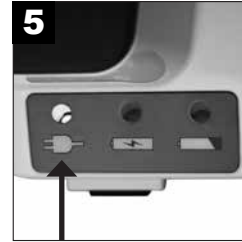
2 Conecte el conector pequeño del adaptador de CA o CC a la entrada de la fuente de alimentación de CC.



3 Conecte el otro extremo a una toma de corriente de CA en la pared o a un receptáculo de CC.



4 Comienza la carga de la batería (son necesarias entre 17 horas para completar la carga).



5 Carga de batería completa.

Explicaciones de LED:



Verde—se ilumina cuando se suministra energía externa desde una fuente de alimentación de CA o de CC.



Amarillo—indica que se debe cargar la batería. La luz se apagará cuando la batería esté completamente cargada.



Rojo—indica un nivel de batería bajo. Busque otra fuente de alimentación y cargue la batería tan pronto como sea posible cuando se ilumine la luz.

NOTA— Cargue la batería durante al menos 17 horas antes de utilizar el producto por primera vez.

NOTA— Recargue la batería por completo después de cada uso. La unidad continuará cargando la batería después de que se apague el indicador de carga, por lo tanto, mantenga la unidad conectada al adaptador de CA cuando no esté en uso.

PRECAUCION— El descargar la batería por completo acortará la vida de la misma. No opere la unidad más de pocos minutos si la luz indicadora de batería baja está encendida. Recargue la batería tan pronto como sea posible.

NOTA— El ciclo de duración de la batería de la unidad disminuirá con el tiempo.

NOTA— El ciclo de duración de la batería de la unidad también disminuirá si la deja descargada durante largos períodos.

NOTA DE ALMACENAMIENTO— La batería se debe cargar durante al menos 17 horas antes del almacenamiento, y al menos una vez cada 6 meses. Importante: Si la recarga de la batería se demora más de 6 meses, es posible que la batería pueda volver a brindar un ciclo de duración completo después de realizar 3 ciclos de carga y descarga completa.

NOTA— Una batería cargada completamente proporcionará aproximadamente unos 60 minutos de funcionamiento continuo a nivel de vacío cero (flujo libre). El tiempo de funcionamiento disminuirá si se utilizan niveles de vacío superiores.

NOTA— Al cargar la batería, utilice una toma de corriente externa y verifique que la luz de carga se encienda cuando la unidad esté en la posición de apagado ("Off"). Si su unidad no mantiene una carga, por favor asegúrese que el modelo que está usando tenga una batería instalada antes de regresarla a su proveedor autorizado de DeVilbiss Healthcare o a DeVilbiss.

NOTA— La batería interna recargable es de plomo-ácido sellada. Póngase en contacto con las autoridades locales para obtener información sobre cómo desechar el producto correctamente.

NOTA— No conecte la fuente de corriente CA a un tomacorriente controlado por un interruptor para asegurar que la corriente se suministra a la unidad en todo momento.

NOTA— No conecte el cable eléctrico CD a un tomacorriente que no tenga corriente todo el tiempo.

Cambio del recipiente descartable (para uso de un solo paciente) con cartucho de filtro

Cambie el cartucho de filtro si ocurre desbordamiento o cada dos meses, lo que ocurra primero.



1 Apague la unidad ("off").



2 Extraiga el cartucho de filtro y el tubo de 4 3/8".



3 Instale el nuevo cartucho y tubo.

NOTA— No sustituya con ningún otro material este filtro bacteriano. La sustitución puede llevar a contaminación o mal funcionamiento; use únicamente los cartuchos de filtro de DeVilbiss.

NOTA— El cartucho de filtro contiene un filtro hidrofóbico. Si el material del filtro se humedece, el flujo de aire se verá detenido. En ese caso el cartucho de filtro se debe reemplazar. No extraiga el material de filtro del cartucho de filtro.

NOTA— Los cartuchos de filtros se incluyen en cada contenedor desechable. También están disponibles por separado (7305D-635 12/paquete).

Cambio del recipiente reutilizable (para uso de un solo paciente) con filtro antibacteriano

Cambie el filtro bacteriano si ocurre desbordamiento o cada dos meses, lo que ocurra primero.



1 Turn unit "off".



2 Quite el filtro desconectándolo del ensamblaje de la unidad de succión y la tapa.



Coloque un filtro bacteriano (no estéril) limpio de DeVilbiss (7305D-608, paquete de 12) y vuelva a colocar la unidad de succión y la tapa. Asegúrese que el lado claro del filtro bacteriano apunte hacia el codo y la botella cuando lo instale / reinstale. Puede comprar filtros adicionales de su proveedor autorizado de DeVilbiss Healthcare.

NOTA— No sustituya con ningún otro material este filtro bacteriano. La sustitución puede hacer que la unidad se contamine o funcione deficientemente; utilice únicamente los filtros DeVilbiss.

NOTA— El filtro antibacteriano debe sustituirse entre pacientes.

INSTRUCCIONES DE LIMPIEZA

Depósito de recolección desechable

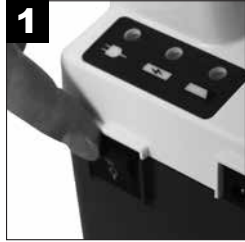
ADVERTENCIA

Para evitar un posible riesgo de infección por contaminación de la solución de limpieza, prepare una solución nueva en cada limpieza/desinfección y deséchela después de usarla.

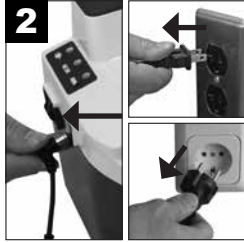
NOTA– La información sobre desinfección está basada en la obra “AARC Clinical Practice Guideline Suctioning of the Patient in the Home”.

Recipiente descartable de recolección (con cartucho de filtro interno)

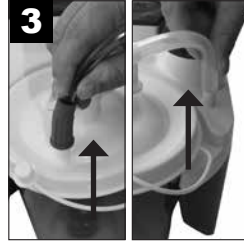
NOTA– El contenedor de recolección desechable de 800 ml y la tapa son para uso de un único paciente.



1 Apague la unidad (‘‘off’’) y permita que el vacío caiga.



2 Desconecte de la fuente de alimentación.



3 Desconecte los tubos y extraiga el contenedor del recipiente.



4 Extraiga con cuidado la tapa y vacíe el contenido. **NOTA:** La botella recolectora debe vaciarse y limpiarse después de cada uso.



5A Extraiga el cartucho de filtro y el tubo de 4 3/8" y déjelos a un lado.



5B El filtro NO SE DEBE mojar. El material del filtro no se puede eliminar del codo.

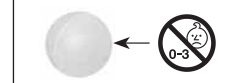


6 Limpie el recipiente, la tapa y la protección para salpicaduras con agua tibia y detergente para lavavajillas. Enjuáguelos con agua limpia y tibia.



7 Sumérjalo durante 60 minutos en una solución formada por una parte de vinagre (concentración de ácido acético $\geq 5\%$) y tres partes de agua (55 C-65 C). Enjuáguelo con agua limpia y tibia y déjelo secar al aire.

ADVERTENCIA: No retire la bola flotante del tapa. Si la retira, la bola podría ahogar al paciente.

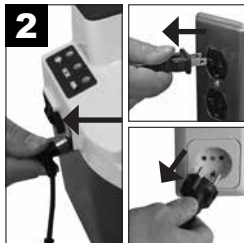


NOTA– el contenedor desmontado también se puede lavar en un lavavajillas, en la cesta superior, utilizando un ciclo con la temperatura del agua entre 55 °C-65 °C.

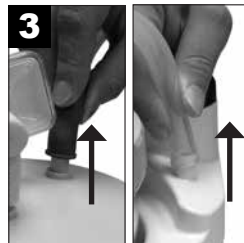
Recipiente reutilizable de recolección (con de filtro antibacteriano externo)



1 Apague la unidad (‘‘off’’) y permita que el vacío caiga.



2 Desconecte de la fuente de alimentación.



3 Desconecte los tubos y extraiga el contenedor del recipiente.



4 Extraiga con cuidado la tapa y vacíe el contenido. **NOTA:** La botella recolectora debe vaciarse y limpiarse después de cada uso.



5 Extraiga el filtro antibacteriano, el tubo de 4 3/8" y el codo de conexión y déjelos a un lado. Retire la junta tórica y la válvula de control de flujo de la tapa.



6 Lave el tarro, la tapa, la junta tórica y la válvula de control de flujo con una solución de agua caliente y detergente líquido suave (por ejemplo, Dawn o Palmolive) y aclárelos con agua caliente del grifo. Tras lavar las piezas, desinfectelas usando uno de los siguientes métodos.

Para uso de un único paciente:

1. Sumérjalo durante 60 minutos en una solución formada por una parte de vinagre (concentración de ácido acético $\geq 5\%$) y tres partes de agua (55 °C-65 °C). Enjuáguelo con agua limpia y tibia y déjelo secar en un entorno limpio.
2. Sumérjalo en un desinfectante comercial (bactericida-germicida). Seguir con atención las instrucciones y las proporciones de dilución recomendadas por el fabricante del desinfectante.

Para uso de varios pacientes:

1. Una vez que se hayan secado las piezas, coloque el tarro y la tapa en la autoclave con la abertura hacia abajo. Asegúrese de que las piezas no se tocan. Ejecute un ciclo de vapor de esterilización a 121°C (250°F) durante 15 minutos. **NOTA**–en las condiciones indicadas, se garantiza que el tarro tendrá hasta 30 ciclos de esterilización con autoclave.
2. Deseche y sustituya el filtro, el tubo y el codo entre un paciente y otro.

Tubo de 1,8 m (6 pies) del paciente (para uso de un solo paciente)



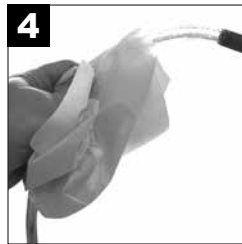
1 Desconectar de la tapa.



2 Enjuague a fondo haciéndolo pasar agua tibia del grifo.



3 A continuación, suméjalo durante 60 minutos en una solución formada por una parte de vinagre (>=5% concentración de ácido acético) y tres partes de agua (55 C-65 C). Enjuáguelo con agua limpia y tibia y déjelo secar al aire.

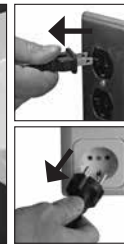


4 Limpie la superficie externa con un paño limpio y ligeramente húmedo.

Adaptador CA-CC



1 Desconecte el adaptador CA-CC de la unidad y de la toma de corriente.



2 Limpie los cables y la carcasa del adaptador CA-CC con un paño seco.

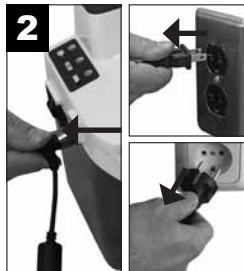
Unidad de Succión (para uso de un solo paciente)

PRECAUCION– No sumerja en agua ya que esto dañaría la bomba de vacío.

NOTA–No utilice limpiadores o desinfectantes que contengan amoníaco, bencina o acetona para limpiar la unidad.



1 Apague la unidad (‘‘off’’) y permita que el vacío caiga.



2 Desconecte de la fuente de alimentación.



3 Limpie el recipiente con un paño limpio y cualquier desinfectante (germicida-bacteriano) comercial.

Estuche Portátil (para uso de un solo paciente)



1 Limpiar con un paño limpio, humedecido ligeramente con detergente o desinfectante.

Unidad de Succión (para uso de varios pacientes)

Limpieza y desinfección de la unidad cuando se realiza un cambio de un paciente a otro

Cuando ya se han utilizado dispositivos médicos con un paciente, se debe suponer que existe contaminación con gérmenes patógenos (a menos que se pruebe lo contrario) y se debe proteger al próximo paciente, usuario o tercero a través de una manipulación y una preparación adecuadas. Por lo tanto, cuando ocurra un cambio de pacientes se debe proteger a las personas durante el traslado y la manipulación del dispositivo, y la unidad debe someterse a un proceso completo de limpieza y desinfección, realizado por personal capacitado, antes de volver a utilizarlo con el fin de proteger al próximo paciente. El proceso completo debe ser realizado exclusivamente por el fabricante, un técnico de mantenimiento o un proveedor de DeVilbiss capacitado.

NOTA – Si la unidad se utiliza conforme a las instrucciones en condiciones normales, el interior de la unidad está protegido contra la exposición a agentes patógenos por el filtro en línea del recipiente de recolección, por lo tanto, no es necesario realizar una desinfección de los componentes internos.

NOTA – Si la unidad se utiliza sin un filtro en línea, el interior de la unidad queda expuesto a agentes patógenos y la unidad no puede desinfectarse.

NOTA – Si el siguiente proceso para la unidad no puede ser realizado por un técnico o un proveedor de DeVilbiss calificado, la unidad no debe ser utilizada por otro paciente.

DeVilbiss Healthcare recomienda que al menos el siguiente procedimiento sea realizado por el fabricante o un tercero calificado entre los usos por diferentes pacientes.

1. Deseche todos los accesorios que no sean aptos para volver a utilizar, en especial el recipiente de recolección, el filtro, el tubo y el estuche para transporte.
2. Con el interruptor de corriente en la posición ‘‘Apagado’’, desconecte la unidad de succión de DeVilbiss de todas las fuentes de alimentación externas.
3. Inspeccione visualmente la unidad en busca de daños, piezas perdidas, etc.
4. Limpie la cubierta con un paño limpio y un desinfectante comercial (antibacteriano-germicida) que cumpla con los requisitos que se enumeran en la NOTA a continuación. Utilice el desinfectante conforme a las instrucciones y los índices de dilución recomendados por el fabricante.

PRECAUCIÓN – No sumergir en agua, hacer esto dañará la bomba de vacío.

NOTA – No utilizar limpiadores ni desinfectantes que contengan amoníaco, bencina o acetona para limpiar la unidad.

NOTAS DEL PROVEEDOR

El dispositivo no necesita ningún servicio de mantenimiento ni calibración rutinario siempre que se utilice de acuerdo con las indicaciones del fabricante. Si se cambia de paciente, el dispositivo se debe reacondicionar para proteger al usuario. El reacondicionamiento solo debe llevarlo a cabo el fabricante o el proveedor de servicios. Entre un paciente y otro:

1. Inspeccione visualmente la unidad para detectar si se ha producido algún daño, si faltan piezas, etc.
2. Asegúrese de que la unidad y los accesorios estén limpios.
3. Con un manómetro independiente, compruebe que la unidad proporcione el nivel de vacío adecuado según lo establecido en las especificaciones.
4. Deseche y sustituya el contenedor de recolección, el filtro y los tubos.
5. Limpie la superficie utilizando un paño limpio humedecido con desinfectante.

GUÍA DE DETECCIÓN Y SOLUCIÓN DE PROBLEMAS

PELIGRO

Riesgo de descargas eléctricas. No trate de abrir ni quitar la cubierta, no tiene componentes que requieran servicio por parte del usuario. Si se requiere servicio, regrese la unidad a un proveedor calificado DeVilbiss Healthcare o a un centro de servicio autorizado. El abrir o alterar la unidad invalidará la garantía.

NOTA– Su Unidad de Succión de DeVilbiss no tiene componentes que requieran servicio por parte del usuario. Si cree que su unidad no está funcionando apropiadamente, ANTES DE REGRESARLA AL PROVEEDOR DEL EQUIPO MEDICO PARA EL HOGAR DONDE LA COMPRO O A DEVILBISS HEALTHCARE, por favor sírvase tomar un momento para revisar estas posibles causas:

PROBLEMA	ACCIÓN
La unidad no se enciende aunque sí hay alimentación externa conectada. La luz verde de alimentación externa no se ilumina.	<ol style="list-style-type: none"> 1. Compruebe las fuentes de alimentación y las conexiones. 2. Asegúrese de que la toma de corriente funciona conectando una lámpara para comprobarlo.
La bomba funciona, pero no hay succión.	<ol style="list-style-type: none"> 1. Revise que todos los conductos estén conectados apropiadamente. 2. Revise que las conexiones de los conductos no tengan fugas ni estén dobladas. 3. Asegúrese de que el apagado flotante en el contenedor de recolección no esté activado o que el cartucho de filtro no esté ocluido. 4. Busque escapes o agujeros en la junta del contenedor de recolección.
Succión baja.	<ol style="list-style-type: none"> 1. Use la perilla reguladora de vacío para aumentar el nivel de succión. 2. Revise que el sistema no tenga fugas.
La unidad no se enciende (no hay alimentación externa conectada). solo la serie 7314P	<ol style="list-style-type: none"> 1. Compruebe que la batería esté completamente cargada y/o cargue la batería.
La batería no se carga (las luces indicadoras de alimentación externa y carga deberían estar iluminadas en el modo de carga) solo la serie 7314P	<ol style="list-style-type: none"> 1. Compruebe que tanto la luz indicadora de alimentación externa como la de carga emiten luz. 2. Compruebe las fuentes de alimentación y las conexiones. 3. Asegúrese de que la toma de corriente funciona conectando una lámpara para comprobarlo.

ESPECIFICACIONES/CLASIFICACIONES

Tamaño (incluido contenedor)	8,3 H x 8,0 A x 8,5 P (21,1 cm x 20,3 cm x 21,6 cm) (no incluye adaptador de CA a CC)
Peso (incluido contenedor)	serie 7314P - 6,6 lb. (3 kg) (no incluye adaptador de CA a CC) serie 7314D - 4,3 lb. (2 kg)
Nivel de sonido típico durante el funcionamiento	55 dBA
Requerimientos Eléctricos	100-240 V~, 50/60 Hz, 1,2 A máx. -●—+; 12V CC; === 33 W máx
Rango de Vacío	50 a 550 mm Hg +/- 10%*
Flujo de Aire @ entrada de la bomba	27 LPM (flujo libre) típico (puede ser menor cuando se opera con la batería interna)* (NOTA – el uso de revestimientos Flovac puede afectar el desempeño del dispositivo.)
Capacidad del depósito de recolección desechable	800 ml (cc)
Capacidad del contenedor de recolección reutilizable	1200 ml (cc)
Garantía	Limitado a dos años, excluida la batería interna (solo la serie 7314P) y el contenedor de recolección
Batería Interna (Solo la serie 7314P)	90 días
Aprobaciones	IEC 60101-1-2; CSA-C22.2 # 601.1; UL 60601-1; EN 60601-1-2; ISO 10079-1; IEC 60601-1; IEC 60529 IP12; IEC 60601-1-6; CENELEC EN 60601-1
Información del fabricante del adaptador	Emerson modelo AD5012N2LM, sistema eléctrico Autec modelo DTM36-12 o SL Power/Ault modelo MENB1040A1240N02
Condiciones Ambientales	
Rango de Temperatura de Operación	32°F (0°C) - 104° F (40° C)
Humedad Relativa de Operación	0-95%
Presión Atmosférica de Operación	10.2 psi (70 kPa) - 15.4 psi (106 kPa)
Rango de Temperatura de Almacenamiento y Transporte	-40°F (-40°C) - 158°F (70° C)
Humedad Relativa de Almacenamiento y Transporte	0-95%
Presión Atmosférica de Almacenamiento y Transporte	7.3 psi (50 kPa) - 15.4 psi (106 kPa)
Clasificación del Equipo	
Con respecto a la protección contra descargas eléctricas	Clase II y con corriente interna
Grado de protección contra descargas eléctricas	Equipo Tipo BF
Grado de protección contra el ingreso de líquidos	IP12 y suministro de corriente ordinario
Modo de Operación	Operación Intermitente: 30 minutos encendida, 30 minutos apagada
El equipo no es adecuado para usarse en presencia de mezclas de anestésicos inflamables y aire u óxido nitrosos	
Clasificación ISO	
Solo la serie 7314P - Equipo de succión médica con alimentación eléctrica para uso de campo y en transporte, de acuerdo con la normativa EN ISO 10079-1 : 2009	
Alto Flujo / Alto Vacío	
Solo la serie 7314D - Equipo médico de succión alimentado por electricidad no transportable según la norma EN ISO 10079-1: 2009	

* Las condiciones pueden variar con la altitud por encima del nivel del mar y con cambios en la presión barométrica y en la temperatura

Nota Del Fabricante

Le agradecemos su preferencia por la Unidad de Succión de DeVilbiss. Deseamos que quede satisfecho. Si tiene alguna pregunta o comentario que hacemos, por favor sírvase enviarlos a nuestra dirección que aparece al reverso.

Para solicitar Servicio, Llame a su Proveedor Autorizado de DeVilbiss Healthcare:

Teléfono	Fecha de compra	No. de serie
----------	-----------------	--------------

DECLARACIÓN DEL FABRICANTE Y GUÍA DE USO DE DEVILBISS

ADVERTENCIA

Este equipo eléctrico médico exige el cumplimiento de unas medidas de precaución especiales de compatibilidad electromagnética, y se debe instalar y reparar según la información de compatibilidad electromagnética especificada en los documentos anexos.

Los equipos de comunicación de radiofrecuencia móviles y portátiles pueden afectar a los equipos eléctricos médicos.

Este equipo o sistema no se debe utilizar junto o sobre otros equipos y, si fuera necesario hacerlo, se deberá observar para comprobar que funciona con normalidad en la configuración con la que se esté utilizando.

NOTA—Tanto las tablas de compatibilidad electromagnética como el resto de instrucciones proporcionan una información esencial al cliente o usuario que permitirá determinar la idoneidad del equipo o sistema en el entorno electromagnético actual y adaptar este entorno electromagnético para permitir al equipo o sistema realizar la función a la que está destinado sin alterar el funcionamiento de otros equipos y sistemas o de otros equipos eléctricos no médicos.

Declaración del fabricante y guía de uso: emisiones de todos los equipos y sistemas			
Este dispositivo se ha diseñado para su uso en los entornos electromagnéticos especificados a continuación. Antes de utilizar el dispositivo, el cliente o usuario debe comprobar que el entorno sea adecuado.			
Prueba de emisiones	Cumplimiento	Cumplimiento electromagnético - Guía de uso	
Emisiones RF CISPR 11	Grupo 1	Este dispositivo utiliza energía de radiofrecuencia sólo para su funcionamiento interno. Por tanto, sus emisiones de radiofrecuencia son muy bajas y no es probable que cause interferencias en los equipos electrónicos próximos.	
Emisiones RF CISPR 11	Clase B Emisiones radiadas y conducidas	Este dispositivo es apto para su uso en todo tipo de emplazamientos, incluidas viviendas particulares y otros emplazamientos conectados directamente con la red de suministro eléctrico de bajo voltaje utilizada con fines domésticos.	
Harmónicos IEC 61000-3-2	Clase A		
Parpadeo IEC 61000-3-3	Cumple		
Prueba de inmunidad	Nivel de prueba IEC 60601	Nivel de cumplimiento	Entorno electromagnético - Guía de uso
Descarga electrostática IEC 61000-4-2	±6kV contacto ±8kV aire	±6kV contacto ±8kV aire	El suelo debe ser de madera, cemento o azulejos. Si el suelo es sintético, la humedad relativa debe ser de al menos el 30%.
Transitorios eléctricos rápidos en ráfagas IEC 61000-4-4	±2kV en CC	±2kV en CC	La calidad de la red eléctrica debe ser la típica de un entorno hospitalario o comercial.
Sobretensión IEC 61000-4-5	±1kV diferencial ±2kV común	±1kV diferencial ±2kV común	La calidad de la red eléctrica debe ser la típica de un entorno hospitalario o comercial.
Caídas de voltaje, breves interrupciones y variaciones de voltaje en líneas de alimentación eléctrica IEC 61000-4-11	>95% de caída durante 0,5 ciclos 60% de caída durante 5 ciclos 30% de caída durante 25 ciclos >95% de caída durante 5 segundos	>95% de caída durante 0,5 ciclos 60% de caída durante 5 ciclos 30% de caída durante 25 ciclos >95% de caída durante 5 segundos	La calidad de la red eléctrica debe ser la habitual de un entorno hospitalario o comercial. Si el usuario de este dispositivo requiere un funcionamiento continuo durante las interrupciones del suministro eléctrico, se recomienda conectar el dispositivo a una batería o una fuente de alimentación continua.
Campo magnético de 50/60 Hz de frecuencia eléctrica IEC 61000-4-8	3A/m	3A/m	Los campos magnéticos de frecuencia eléctrica deben ser los habituales de un entorno hospitalario o comercial.
RF conducida IEC 61000-4-6	3 Vrms desde 150 kHz hasta 80 MHz	3 Vrms	Los equipos de comunicación de radiofrecuencia móviles y portátiles deben mantenerse alejados del dispositivo a una distancia no inferior a las distancias recomendadas en la siguiente lista: $D=(1,2)\sqrt{P}$
RF radiada IEC 61000-4-3	3 V/m Entre 80 MHz y 2,5 GHz	3V/m	$D=(1,2)\sqrt{P}$ Entre 80 y 800 MHz $D=(2,3)\sqrt{P}$ Entre 800 MHz y 2,5 GHz Donde P es la potencia de salida máxima en vatios y D la distancia de separación recomendada en metros. Las fuerzas de los campos de los transmisores fijos, como se determina en un estudio de características electromagnéticas, no debe ser inferior a los niveles de cumplimiento (3 Vrms y 3V/m). Se pueden producir interferencias en la proximidad de equipos que contengan un transmisor.

Para los transmisores con una potencia de salida máxima no incluidos anteriormente, la distancia de separación recomendada (D) en metros (m) se puede estimar mediante la ecuación aplicable a la frecuencia del transmisor, donde P es la potencia de salida máxima del transmisor en vatios (W), según el fabricante del transmisor.

Nota 1: a 80 MHz y 800 MHz, se aplica la distancia de separación para los intervalos de frecuencia más elevados.

Nota 2: es posible que estas pautas no se apliquen en todas las situaciones. La propagación electromagnética se ve afectada por la absorción y reflexión de estructuras, objetos y personas.

Distancias de separación recomendadas entre equipos de comunicación de radiofrecuencia móviles y portátiles y este dispositivo. Este dispositivo y su sistema NO están destinados a su uso como aplicaciones de soporte vital.

Este dispositivo está destinado a su uso en entornos electromagnéticos en los que las perturbaciones radiadas estén controladas. Para evitar las interferencias electromagnéticas, el cliente o el usuario de este dispositivo pueden mantener una distancia mínima entre equipos de comunicación de radiofrecuencia móviles y portátiles y el dispositivo según las siguientes recomendaciones, según la potencia de salida máxima del equipo de comunicación.

Potencia de salida máxima (vatios)	Distancias de separación recomendadas para el dispositivo (metros)		
	Entre 150 kHz y 80 MHz $D=(1,2)\sqrt{P}$	Entre 80 y 800 MHz $D=(1,2)\sqrt{P}$	Entre 800 MHz y 2,5 GHz $D=(2,3)\sqrt{P}$
0,01	0,12	0,12	0,23
0,1	0,38	0,38	0,73
1	1,2	1,2	2,3
10	3,8	3,8	7,3
100	12	12	23

Para los transmisores con una potencia de salida máxima no incluidos anteriormente, la distancia de separación recomendada (D) en metros (m) se puede estimar mediante la ecuación aplicable a la frecuencia del transmisor, donde P es la potencia de salida máxima del transmisor en vatios (W), según el fabricante del transmisor.



















Nota 1: a 80 MHz y 800 MHz, se aplica la distancia de separación para los intervalos de frecuencia más elevados.

Nota 2: es posible que estas pautas no se apliquen en todas las situaciones. La propagación electromagnética se ve afectada por la absorción y reflexión de estructuras, objetos y personas.

TABLE DES MATIÈRES

Symboles CEI.....	FR - 20
Consignes de sécurité importantes.....	FR - 20
Voyage à l'Étranger.....	FR - 21
Introduction.....	FR - 21
Accessoires/Pièces de Recharge.....	FR - 21
Pièces Importantes de l'Unité d'Aspiration Série 7314 De'Vilbiss.....	FR - 22
Configuration et fonctionnement.....	FR - 23
Charge de la batterie et entretien du filtre.....	FR - 24
Instructions de Nettoyage.....	FR - 25
Notes destinées au prestataire.....	FR - 26
Dépannage.....	FR - 27
Spécifications/Classifications.....	FR - 27
Recommandations et déclaration du fabricant pour De'Vilbiss.....	FR - 28

SYMBOLES CEI

	Attention, consulter le guide d'instructions		Voyant de polarité positive de centre		Charge de la batterie
	Consultez les instructions d'utilisation		Partie appliquée de type BF		Batterie faible
	Date de fabrication		"Marche" du compresseur		Garder au sec
	Courant continu		"Arrêt" du compresseur (Chargement de la batterie)		Ne pas exposer à l'humidité
	Courant alternatif		Alimentation externe		En vertu de la législation fédérale des États-Unis, cet appareil peut être uniquement vendu ou prescrit par un médecin.
	Risque d'étouffement : les petites pièces peuvent être dangereuses pour les enfants de moins de 3 ans ou toute personne ayant tendance à mettre des objets non comestibles dans la bouche.				
	Protégé contre les objets solides externes de plus de 50 mm ET des chutes verticales de gouttes d'eau lorsque la fermeture est penchée à 15°				
	Cet appareil contient des équipements électriques et/ou électroniques qui doivent être recyclés d'après la directive 2012/19/EU relative aux déchets d'équipements électriques et électroniques (DEEE)				

CONSIGNES DE SECURITE IMPORTANTES

Lors de l'utilisation d'appareils électriques, plus particulièrement en présence d'enfants, il faut impérativement suivre des consignes de sécurité fondamentales. Lire les instructions dans leur intégralité avant toute utilisation. Les informations importantes sont soulignées de la façon suivante:

DANGER– Information de sécurité urgente concernant les risques qui entraînent de graves blessures corporelles voire la mort.

AVERTISSEMENT– Importante information de sécurité concernant les risques qui risquent d'entraîner de graves blessures corporelles.

ATTENTION– Information visant à éviter d'endommager le produit.

REMARQUE– Information à laquelle il faut prêter une attention particulière.

LIRE LES INSTRUCTIONS DANS LEUR INTEGRALITE AVANT TOUTE UTILISATION.

CONSERVER CES INSTRUCTIONS

DANGER

Pour diminuer tout risque d'électrocution :

1. Ne pas utiliser ce produit en prenant un bain.
2. Ne pas placer ni entreposer ce produit dans un endroit où il pourrait tomber dans une baignoire ou un lavabo.
3. Ne pas placer ni faire tomber dans l'eau ou tout autre liquide.
4. Ne pas toucher un produit qui serait tombé dans l'eau. Débrancher immédiatement.

AVERTISSEMENT

Pour diminuer tout risque de brûlures, d'électrocution, d'incendie ou de blessures corporelles :

1. Une surveillance attentive est nécessaire lorsque ce produit est utilisé par, sur ou près d'enfants ou de personnes handicapées.
2. Utiliser ce produit uniquement comme il l'est indiqué dans ce guide.
3. Tenir le cordon d'alimentation à l'écart des surfaces chaudes.
4. Ne jamais utiliser en cas de somnolence ou d'assoupissement.
5. Ne couvrez pas l'appareil ou l'adaptateur CA/CC lorsque l'alimentation est allumée.
6. Ne jamais faire fonctionner ce produit dans les situations suivantes:

- a. Le cordon d'alimentation ou la fiche est endommagé(e).
- b. Il ne fonctionne pas correctement.
- c. Le produit est tombé ou celui-ci est endommagé.
- d. Ce produit est tombé dans l'eau.

Retourner ce produit au centre de réparation agréé DeVilbiss Healthcare pour toute inspection et réparation.

VOYAGE À L'ÉTRANGER

L'appareil 7314 series est équipé d'un adaptateur universel CA/CC permettant un fonctionnement sur toute tension en CA (100-240 V CA., 50/60 Hz). Néanmoins, il faut utiliser le cordon d'alimentation adapté pour pouvoir le brancher dans la prise murale appropriée.

REMARQUE– Vérifier l'adaptabilité du cordon d'alimentation avant toute utilisation.

INTRODUCTION

Votre appareil d'aspiration DeVilbiss est un appareil médical compact d'aspiration qui a été conçu pour un fonctionnement portable et fiable. Le respect des procédures d'utilisation et d'entretien mentionnées dans ce guide d'instructions augmentera la durée de vie de ce produit.

Déclaration d'utilisation prévue :

L'appareil est destiné à aspirer les fluides obstruant le système respiratoire et les substances infectieuses des plaies. L'appareil crée une pression négative (aspiration) qui aspire les fluides par un tube jetable relié à un récipient de collecte. Les fluides sont recueillis dans le récipient de collecte pour une élimination adéquate. L'appareil ne peut être utilisé que sur ordonnance médicale.

Contre-indications

L'aspirateur de mucosités Vacu-Aide ne doit en aucun cas être utilisé dans les cas suivants :

- Drainage thoracique
- Aspiration nasogastrique

DANGER

L'unité d'aspiration DeVilbiss est un dispositif d'aspiration conçu pour recueillir des matières liquides ininflammables dans le cadre des applications médicales uniquement. Un usage abusif dans le cadre des applications médicales risque d'entraîner des blessures corporelles voire la mort. Pour toutes les applications médicales:

1. Toute aspiration doit être effectuée en stricte conformité avec les procédures appropriées qui ont été établies par une autorité médicale homologuée.
2. Certains accessoires risquent de ne pas s'adapter sur les tubes fournis. Vérifier l'ensemble des accessoires avant toute utilisation pour vérifier leur bonne adaptabilité.

ACCESSOIRES/PIÈCES DE RECHANGE

Les articles suivants peuvent être achetés séparément comme accessoires ou pièces de rechange pour l'Unité d'aspiration Série 7314 DeVilbiss:

Description	N° pièce :	Description	N° pièce :
Tuyaux de 6 diamètre	6305D-611	Cordon d'alimentation 12 V DC (1/paquet)	7304D-619
Kit de récipient de collecte (cartouche de filtration, capot de protection, récipient de 800 ml et tubes de 11 cm et 1,8 m)	7305D-633	Adaptateur/chargeur CA/CC (Voir les caractéristiques pour les informations fabricant)	7314P-613
Récipient jetable de 800 ml avec cartouche de filtration interne, capot de protection et tubes de 11 cm (48 chacun)	7305D-632	Cordon d'alimentation pour USA	DV51D-606
Cartouche de filtration (paquet de 12) (Pour récipient jetable)	7305D-635	Cordon d'alimentation pour l'Europe continentale	DV51D-607
Kit de récipient de collecte (récipient réutilisable 1200 ml, filtre antibactérien externe, coude, tube de 11 cm)	7314D-603	Cordon d'alimentation pour UK	DV51D-608
Récipient réutilisable 1200 ml (filtre antibactérien externe, coude, tube de 11 cm) (pack de 6)	7314D-604	Cordon d'alimentation pour l'Australie	DV51D-609
Filtre antibactérien externe (non stérile) (pack de 12) pour récipient réutilisable.	7305D-608	Cordon d'alimentation pour l'Japan	DV51D-613
Mallette de transport	7314D-606		

REMARQUE–L'utilisation de câbles électriques et d'accessoires différents de ceux indiqués dans ce manuel ou dans les documents de référence peut entraîner une augmentation des émissions électromagnétiques du produit ou une diminution de l'immunité électromagnétique du produit.

PIÈCES IMPORTANTES

L'unité d'aspiration DeVilbiss Vacu-Aide QSU Série 7314

avec récipient jetable et cartouche de filtration interne

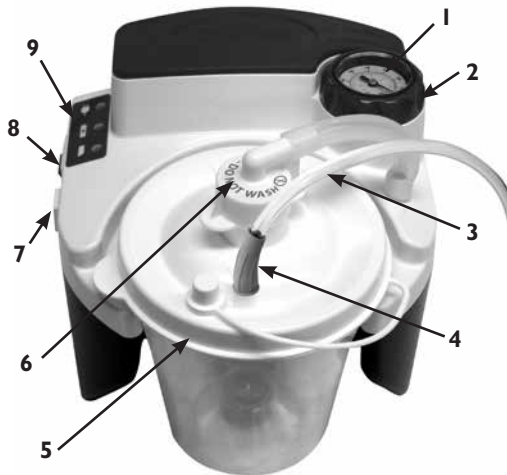
1. Vacuomètre
2. Bouton régulateur de dépression
3. Tuyau de 1,82 m (6 feet) pour patient
4. Connecteur de tube pour patient
5. Récipient jetable avec un couvercle (flotteur d'arrêt incorporé dans le couvercle) et une cartouche de filtration.
6. Cartouche de filtration avec un tube de 11,1 cm (4 3/8 po)
7. Arrivée secteur DC (sur le côté)
8. Commutateur d'alimentation
9. Voyants d'alimentation

Adaptateur universel CA/CC (non illustré)

Câble d'alimentation CC (non illustré) en option

Batterie rechargeable interne (non montré) Série 7314P uniquement

Mallette de transport (non montré) Série 7314P uniquement



avec récipient réutilisable et filtre antibactérien externe

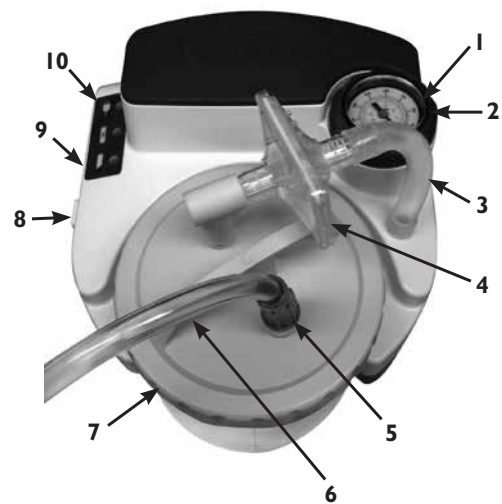
1. Vacuomètre
2. Bouton régulateur de dépression
3. Tuyau de 11,1 cm (4 3/8 inches)
4. Filtre antibactérien externe
5. Connecteur de tube pour patient
6. Tuyau de 1,82 m (6 feet) pour patient
7. Couvercle
8. Arrivée secteur DC (sur le côté)
9. Commutateur d'alimentation
10. Voyants d'alimentation

Adaptateur universel CA/CC (non illustré)

Câble d'alimentation CC (non illustré) en option

Batterie rechargeable interne (non montré) Série 7314P uniquement

Mallette de transport (non montré) Série 7314P uniquement



Récipient jetable avec cartouche de filtration interne et capot de protection

1. Tuyau de 11,1 cm (4 3/8 inches)
2. Cartouche de filtration (Ne pas exposer à l'humidité)
3. Couvercle
4. Bocal
5. Capot de protection
6. Connecteur de tube pour patient

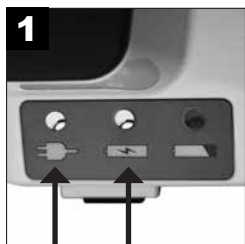


Récipient réutilisable avec filtre antibactérien externe

1. Tuyau de 11 cm (4 3/8 inches)
2. Couvercle équipé de joint torique
3. Valve de débordement
4. Bocal
5. Connecteur de tube pour patient
6. Raccord coudé
7. Filtre antibactérien



CONFIGURATION ET FONCTIONNEMENT



1
Batterie charge pleine de 17 HEURES. (Série 7314P uniquement)



2
Le cas échéant, assurez-vous que le capot de protection soit correctement fixé à l'intérieur du couvercle au-dessus de la cartouche de filtre.



3
Fixez correctement le couvercle au récipient.



4
Insérez le récipient dans son emplacement et mettez-le délicatement à sa place. **REMARQUE** : Ne forcez pas. Pousser le récipient trop fort peut provoquer une fuite ou entraîner une perte de puissance d'aspiration.



5A
Connexion du récipient jetable avec cartouche de filtration interne : Fixez le tube de 11 cm entre la cartouche de filtration et le connecteur du tube sur l'unité.



5B
Connexion du récipient réutilisable avec filtre antibactérien externe : Connectez l'une des extrémités du tube de 11 cm (réutilisable) au connecteur du tube, puis connectez l'autre extrémité au filtre antibactérien. Lors de l'installation, assurez-vous que le côté transparent du filtre antibactérien est tourné vers le coude et le flacon. Ne retournez pas le filtre. Le filtre antibactérien doit être relié au coude formant un angle droit, lequel doit être relié à la partie supérieure du couvercle du récipient portant la mention <Vacuum>.



6
Attachez le tube de 1,8 m (6 pieds) du patient au couvercle du récipient de collecte sur la prise marquée <Patient>.



7
Vérifiez que le commutateur d'alimentation est sur \odot « off ».

REMARQUE—inspectez le tube d'aspiration et le récipient pour détecter les fuites, fissures, etc., et vous assurer que toutes les connexions sont sécurisées et ne fuient pas.



7A
7314P - Sélectionnez la source d'alimentation souhaitée. (Passez les étapes 8 si vous utilisez une alimentation par batterie interne).

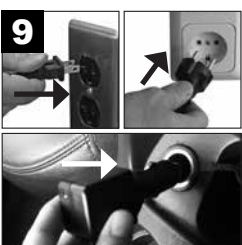


7B
Série 7314D (Batterie non-étiquette)

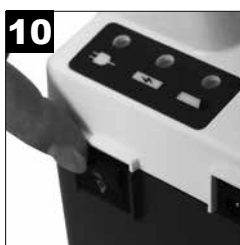
REMARQUE— Le modèle Série 7314D n'est pas équipé en usine d'une batterie rechargeable interne. Les modèles Séries 7314P sont équipés en usine d'une batterie rechargeable interne et toutes les informations concernant son fonctionnement figurant dans ce guide sont applicables.



8
Si vous utilisez l'alimentation CA ou CC, connectez le petit connecteur dans l'entrée d'alimentation CC sur le côté de l'appareil.



9
Connectez l'autre extrémité dans une prise murale CA ou une prise de courant CC. **REMARQUE** : l'adaptateur AC peut être chaud pendant la charge ou lors de l'utilisation de l'appareil. Cela est normal.



10
Mettez l'appareil sur \odot « on ».



11
Ajustez le niveau d'aspiration.



12
Vérifiez le niveau d'aspiration. **REMARQUE** : vérifiez toujours le niveau d'aspiration avant de commencer en bouchant l'extrémité du tube d'un patient, en regardant la jauge. Ajustez le bouton au niveau souhaité.

AVERTISSEMENT

Si l'appareil n'est pas alimenté par une source externe ou si la batterie n'est pas chargée, le voyant de batterie faible reste allumé et le rendement de l'appareil d'aspiration diminue rapidement. Passer immédiatement à une autre source d'alimentation pour éviter toute interruption de procédure d'aspiration.

REMARQUE— Le vacuomètre ne sert qu'à titre indicatif. Si l'unité subit une baisse sévère, l'exactitude du vacuomètre doit être vérifiée.

ATTENTION— Lorsque le flotteur d'arrêt automatique est activé, le contenu du récipient de collecte doit être vidé. Aspirer davantage risquerait d'endommager la pompe à dépression.

ATTENTION— Si le fluide était ré-aspiré dans l'unité, il faudrait faire réparer l'équipement par le fournisseur étant donné que la pompe à dépression risquerait d'être éventuellement endommagée.

CHARGE DE LA BATTERIE ET ENTRETIEN DU FILTRE

Pour Charger la Batterie (Série 7314P uniquement)

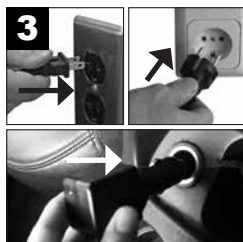
Sur les Séries 7314P, les unités sont équipées d'une batterie rechargeable installée en usine. L'unité sera munie d'un voyant indiquant une batterie déchargée et le niveau de charge.



1 Vérifiez que le commutateur d'alimentation est sur « off ».



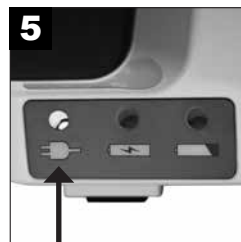
2 Branchez le petit connecteur de l'adaptateur universel CA ou CC dans la prise d'alimentation CC.



3 Connectez l'autre extrémité dans une prise murale CA ou une prise de courant CC.



4 La charge de batterie commence ; 17 heures pour une charge complète.



5 Charge de la batterie terminée.

Explication des voyants :

	Vert – Allumé lorsque l'alimentation externe est fournie à l'unité à partir d'une source d'alimentation CA ou CC.		Jaune – La batterie est en charge. Le voyant s'éteint lorsque la batterie est complètement chargée.		Rouge – Batterie faible. Cherchez une autre source d'alimentation et chargez la batterie dès que possible lorsque le voyant s'allume.
--	--	--	--	--	--

REMARQUE – Chargez la batterie pendant au moins 17 heures avant la première utilisation.

REMARQUE – Rechargez complètement la batterie après chaque utilisation. L'unité continuera de charger la batterie en mode « entretien » après que l'indicateur de la charge se soit éteint ; laissez donc l'unité branchée au CA lorsque vous ne l'utilisez pas.

ATTENTION– Décharger complètement la batterie raccourcira la durée de vie de la batterie. Ne pas faire fonctionner l'unité pendant plus de quelques minutes si le voyant de batterie déchargée est allumé. Recharger la batterie aussi rapidement que possible.

REMARQUE – La durée de fonctionnement de l'unité diminuera selon l'ancienneté de la batterie.

REMARQUE – La durée de fonctionnement de l'unité diminuera également si la batterie reste déchargée pendant de longues périodes.

REMARQUE POUR LE STOCKAGE - La batterie doit être chargée pendant au moins 17 heures avant le stockage, et ce, au moins tous les 6 mois. Important - Si le chargement de la batterie a lieu après la période des 6 mois, la batterie ne pourra fournir une durée de fonctionnement complète qu'après 3 cycles de décharges et de charges complètes.

REMARQUE– Une batterie entièrement chargée offre environ 60 minutes d'utilisation continue au niveau zéro d'aspiration (flux libre). Le temps d'utilisation se réduit à des niveaux plus élevés d'aspiration.

REMARQUE– Lorsque vous chargez la batterie, utilisez une source d'alimentation externe et vérifiez que le voyant de charge s'allume lorsque l'appareil est en position « Off ». Si l'unité ne tient pas la charge, vérifiez que le modèle utilisé est bien équipé d'une batterie avant de le retourner au fournisseur agréé DeVilbiss Healthcare ou à DeVilbiss Healthcare.

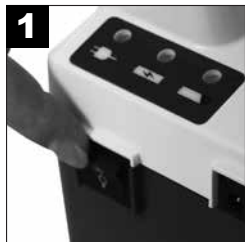
REMARQUE– La batterie interne rechargeable est une batterie au plomb acide scellée. Contactez les autorités locales pour obtenir des instructions sur l'élimination adéquate.

REMARQUE– Ne pas connecter la source d'alimentation AC à une prise contrôlée par un commutateur pour s'assurer que l'unité est sous tension à tout moment.

REMARQUE– Ne pas connecter le cordon d'alimentation DC à une prise contrôlée par un commutateur afin que l'unité reste sous tension en permanence.

Remplacement de la cartouche de filtration (usage unique) du récipient jetable

Changer la cartouche de filtration en cas de trop-plein ou tous les deux mois, le premier des deux prévalant.



1 Mettez l'appareil sur « off ».



2 Enlevez la cartouche de filtration et le tube de 11,1 cm (4 3/8 po).



3 Installez une nouvelle cartouche et un nouveau tube.

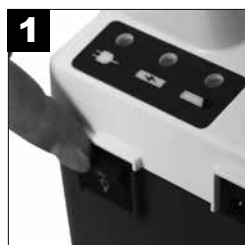
REMARQUE– Ne pas substituer d'autre matériau à ce filtre bactérien. Le remplacement peut entraîner une contamination ou de faibles performances, utilisez uniquement des cartouches de filtration DeVilbiss.

REMARQUE– la cartouche de filtration contient un filtre hydrophobe. Si l'élément filtrant vient à être mouillé, la circulation de l'air s'arrête. La cartouche de filtration doit alors être remplacée. N'enlevez pas l'élément filtrant de la cartouche de filtration.

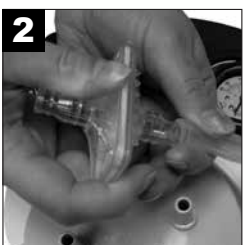
REMARQUE– Les cartouches de filtre sont incluses avec chaque récipient jetable. Elles sont également disponibles séparément (7305D-635 en pack de 12).

Remplacement du filtre antibactérien (usage unique) du récipient réutilisable

Changer le filtre bactérien en cas de trop-plein ou tous les deux mois, le premier des deux prévalant.



1 Mettez l'appareil sur « off ».



2 Retirer le filtre en le déconnectant de l'ensemble unité d'aspiration et couvercle.



Remplacer avec un filtre bactérien (non-stérile) propre DeVilbiss (7305D-608 12/ paquet) et remonter l'unité d'aspiration et le couvercle. S'assurer lors de l'installation que la partie claire du filtre soit dirigée vers la bouteille. On peut acheter des filtres supplémentaires auprès d'un fournisseur agréé DeVilbiss Healthcare.

REMARQUE– Ne pas substituer d'autre matériau à ce filtre bactérien. Le remplacement peut entraîner une contamination ou de faibles performances, utilisez uniquement des cartouches de filtration DeVilbiss.

REMARQUE– Le filtre antibactérien doit être changé entre chaque patient.

INSTRUCTIONS DE NETTOYAGE

AVERTISSEMENT

Pour empêcher tout risque d'infection provenant de solutions de nettoyage ou de désinfection contaminées, préparez une nouvelle solution pour chaque cycle de nettoyage et jetez-la après utilisation.

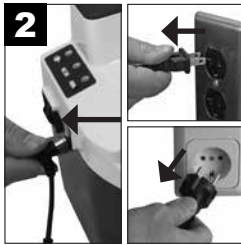
REMARQUE– Les renseignements concernant la désinfection s'appuient sur les Instructions de pratiques cliniques pour l'aspiration de patients à domicile de l'AARC.

Récipient de collecte jetable avec cartouche de filtration interne

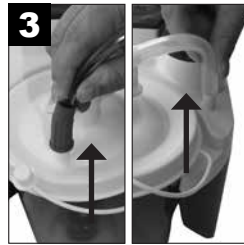
REMARQUE– Le récipient de collecte jetable et le couvercle sont à usage unique.



1 Mettez l'appareil sur « off » pour arrêter l'aspiration.



2 Déconnectez l'appareil de la source d'alimentation.



3 Déconnectez le tube et enlevez le récipient de son emplacement.



4 Enlevez avec précaution le couvercle et videz le contenu. **REMARQUE** : Vider et nettoyer le flacon collecteur après chaque utilisation.



5A Enlevez la cartouche de filtration et le tube de 11,1 cm (4 3/8 po) et mettez-les de côté.



5B Le filtre NE DOIT PAS être exposé à l'humidité. Le filtre ne peut pas être retiré du coude.



6 Lavez le récipient, le couvercle et le capot de protection avec de l'eau chaude et du produit vaisselle. Rincez avec de l'eau chaude et claire.



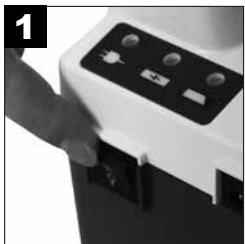
7 Laissez tremper dans une solution composée d'un quart de vinaigre (concentration en acide acétique supérieure ou égale à 5 %) et de trois quarts d'eau chaude (entre 55 et 65 °C) pendant 60 minutes. Rincez à l'eau claire chaude et laissez sécher à l'air libre.

REMARQUE – le récipient démonté peut également être passé au lave-vaisselle, dans le tiroir supérieur uniquement et avec un cycle dans lequel la température de l'eau est comprise entre 55 et 65 °C.

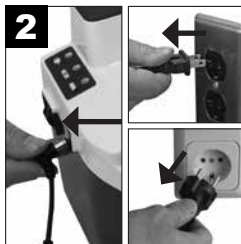
AVERTISSEMENT :
N'enlevez pas le flotteur de la couvercle. Il peut présenter des risques d'étouffement.



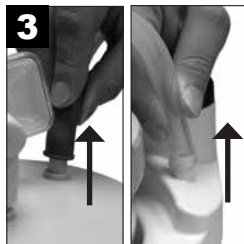
Récipient de collecte réutilisable (avec de filtration antibactérien externe)



1 Mettez l'appareil sur « off » pour arrêter l'aspiration.



2 Déconnectez l'appareil de la source d'alimentation.



3 Déconnectez le tube et enlevez le récipient de son emplacement.



4 Enlevez avec précaution le couvercle et videz le contenu. **REMARQUE** : Vider et nettoyer le flacon collecteur après chaque utilisation.



5 Enlevez le filtre antibactérien, le tube de 11,1 cm (4 3/8 po) et le coude de connexion, et mettez-les de côté. Enlevez le joint torique et la vanne de décharge du couvercle.



6 Lavez le bocal, le couvercle, le joint torique et la vanne de décharge dans une solution d'eau chaude et de détergent liquide doux (par exemple, Dawn ou Palmolive), et rincez-les sous l'eau chaude du robinet. Une fois les pièces lavées, désinfectez-les au moyen de l'une des méthodes suivantes.

Pour un usage unique :

1. Laissez tremper dans une solution composée d'un quart de vinaigre (concentration en acide acétique supérieure ou égale à 5 %) et de trois quarts d'eau chaude (entre 55 et 65 °C) pendant 60 minutes. Rincez à l'eau claire chaude et laissez sécher à l'air libre dans un environnement propre.
2. Laissez-les tremper dans un désinfectant commercial (antibactérien). Suivez attentivement les taux de dilution et les instructions recommandées par le fabricant.

Pour une utilisation sur plusieurs patients :

1. Une fois que les pièces sont complètement sèches, placez le bocal et le couvercle dans un autoclave avec l'ouverture vers le bas. Vérifiez que les pièces ne se touchent pas. Lancez un cycle de stérilisation à la vapeur à 121 °C (252 °F) pendant 15 minutes. **REMARQUE**–Le bocal est garanti jusqu'à 30 cycles de stérilisation à l'autoclave, selon les conditions indiquées.
2. Jetez et remplacez le filtre, les tubes et le coude entre deux patients.

Tube de 1,8 m pour patient (usage unique)



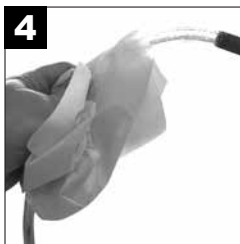
Déconnectez-le du couvercle.



Rincez soigneusement à l'eau chaude du robinet.



Ensuite, laissez tremper dans une solution composée d'un quart de vinaigre (concentration en acide acétique supérieure ou égale à 5 %) et de trois quarts d'eau chaude (entre 55 et 65 °C) pendant 60 minutes. Rincez à l'eau claire chaude et laissez sécher à l'air libre.



Laissez les surfaces extérieures propres en les essuyant avec un chiffon propre et humide.

Adaptateur CA/CC



Déconnectez l'adaptateur CA/CC de l'appareil et de la source d'alimentation.




Essuyez le logement et les câbles de l'adaptateur CA/CC avec un chiffon sec.

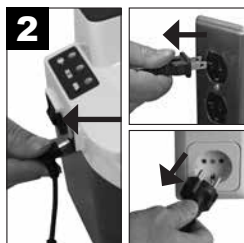
Unité d'aspiration (usage unique)

ATTENTION– Ne pas immerger l'unité dans l'eau car ceci risquerait d'endommager la pompe à dépression.

REMARQUE– N'utilisez aucun produit de nettoyage ou désinfectant contenant de l'ammoniac, du benzène et/ou de l'acétone pour nettoyer l'unité.



Mettez l'appareil sur « off »  pour arrêter l'aspiration.



Déconnectez l'appareil de la source d'alimentation.



Essuyez le logement avec un chiffon humide et un désinfectant commercial (antibactérien).

Mallette de transport (usage unique)



Essuyez avec un chiffon propre et imbibé de détergent ou de désinfectant.

Unité d'aspiration (utilisation sur plusieurs patients)

Nettoyage et désinfection de l'appareil lorsqu'il y a changement de patient

Lorsqu'un appareil médical a déjà été utilisé avec un patient, il faut partir du principe qu'il y a eu contamination par des germes pathogènes humains (sauf preuve du contraire). Par conséquent, le prochain patient, utilisateur ou tout autre tiers doit être dûment protégé par une manipulation et une préparation adéquates. Ainsi, lors d'un changement de patient, les personnes doivent être protégées au cours du transport et de la manipulation de l'appareil. Avant sa réutilisation par le patient suivant, l'appareil doit être intégralement traité (c'est-à-dire nettoyé et désinfecté) par un personnel qualifié. L'ensemble du processus ne doit être effectué que par le constructeur, ou l'un des fournisseurs ou techniciens de maintenance DeVilbiss.

REMARQUE – Lorsque l'unité est utilisée selon les instructions et sous des conditions normales, l'intérieur de l'unité est protégé contre les germes pathogènes grâce au filtre en ligne sur le récipient de collecte ; par conséquent il n'est pas nécessaire de désinfecter les composants internes.

REMARQUE - Si l'unité est utilisée sans un filtre en ligne, alors l'intérieur de l'unité aura été exposé aux germes pathogènes et l'unité ne pourra pas être désinfectée.

REMARQUE - En cas d'impossibilité pour un fournisseur ou un technicien de maintenance DeVilbiss de suivre la procédure complète détaillée ci-dessous, l'appareil ne doit pas être utilisé par un autre patient !

Voici les procédures minimales recommandées par DeVilbiss Healthcare, à faire effectuer par le constructeur ou un tiers qualifié, entre deux patients.

1. Mettez au rebut tous les composants jetables, notamment le récipient de collecte, le filtre, le tuyau et l'étui de transport.
2. Après avoir placé l'interrupteur en position « Off », déconnectez l'unité d'aspiration DeVilbiss de toutes les sources externes d'alimentation.
3. Inspectez visuellement tout dommage, pièce manquante, etc., sur l'unité.
4. Essuyez le logement avec un chiffon propre et un désinfectant commercial (bactérien-germicide) qui répond aux exigences énumérées dans la REMARQUE ci-dessous et qui est utilisé selon les taux de dilution et les instructions recommandés par le fabricant du désinfectant.

ATTENTION - Ne pas immerger l'unité dans l'eau car ceci risquerait d'endommager la pompe à dépression.

REMARQUE - N'utilisez aucun produit de nettoyage ou désinfectant contenant de l'ammoniac, du benzène et/ou de l'acétone pour nettoyer l'unité.

NOTES DESTINÉES AU PRESTATAIRE

Aucun étalonnage ou entretien régulier n'est requis si l'appareil est utilisé selon les instructions du fabricant. Pour garantir une bonne hygiène et la sécurité de chaque utilisateur, il convient de reconditionner l'équipement à chaque changement de patient. Cette opération peut être effectuée uniquement par le fabricant ou le prestataire de soins. À chaque changement de patient :

1. Inspectez visuellement tout dommage, pièce manquante, etc., sur l'unité.
2. Assurez-vous que l'unité et les accessoires sont propres.
3. En utilisant une jauge d'aspiration indépendante, vérifiez que l'unité offre le bon niveau d'aspiration spécifié dans les caractéristiques.
4. Jetez et remplacez le récipient de collecte, le filtre et les tubes entre deux patients.
5. Essuyez la surface avec un chiffon propre trempé dans du désinfectant.

DÉPANNAGE

DANGER

Risque d'électrocution. Ne pas essayer d'ouvrir ou de déposer l'appareil, il ne s'y trouve aucun élément réparable par l'utilisateur. Pour toute réparation, retourner l'unité à un fournisseur qualifié DeVilbiss Healthcare ou à un centre de service agréé. Ouvrir ou altérer l'unité annulera la garantie.

REMARQUE – Cette unité d'aspiration DeVilbiss ne contient aucune pièce réparable. Si l'unité semble mal fonctionner, AVANT DE LA RETOURNER AU FOURNISSEUR D'EQUIPEMENT MEDICAL A DOMICILE AUPRES DUQUEL L'UNITE A ETE ACHETEE OU A DeVilbiss Healthcare, prendre quelques minutes pour vérifier ces causes éventuelles:

PROBLÈME	ACTION
L'appareil ne s'allume pas lorsqu'une alimentation extérieure est connectée. Le voyant lumineux vert ne s'allume pas.	1. Vérifiez les sources d'alimentation et les connexions. 2. Assurez-vous que la prise murale fonctionne en y branchant une lampe.
La pompe fonctionne, mais il n'y a pas d'aspiration.	1. Vérifier que l'ensemble de la tubulure est correctement branché. 2. Vérifier que les connexions de tubulure ne comportent ni fuites ni pincements. 3. Assurez-vous que le flotteur d'arrêt situé dans le récipient de collecte n'est pas activé ou que la cartouche de filtration n'est pas obstruée. 4. Vérifiez que le récipient de collecte ne comporte ni fuite ni fissure.
Faible aspiration.	1. Utilisez le bouton de réglage pour augmenter le niveau d'aspiration. 2. Vérifier le système pour voir s'il y a des fuites.
L'appareil ne s'allume pas (aucune alimentation extérieure n'est connectée). Série 7314P uniquement	1. Vérifiez que la batterie est complètement chargée et/ou chargez la batterie.
La batterie ne se charge pas (les voyants lumineux d'alimentation externe et de charge doivent être allumés pendant la charge). Série 7314P uniquement	1. Vérifiez que les voyants d'alimentation externe et de charge s'allument. 2. Vérifiez les sources d'alimentation et les connexions. 3. Assurez-vous que la prise murale fonctionne en y branchant une lampe.

SPÉCIFICATIONS/CLASSIFICATIONS

Taille (récipient inclus)	21,1 cm x 20,3 cm x 21,6 cm (8,3 H x 8,0 L x 8,5 P) (adaptateur universel CA/CC non inclus)
Poids (récipient inclus)	Série 7314P - 3 kg (6,6 lb.) (adaptateur universel CA/CC non inclus) Série 7314D - 2 kg (4,3 lb.)
Niveau sonore de service typique	55 dBA
Electricité	100-240 V~, 50/60 Hz, 1,2 A max - ● — +; 12 V CC —; 33 W max.
Plage de dépression	50 à 550 mm Hg +/- 10%*
Débit d'air à l'orifice d'aspiration	27 LPM (écoulement libre) type (peut être moindre lors du fonctionnement sur batterie interne)* (REMARQUE : L'utilisation de revêtements Flovac peut nuire au bon fonctionnement de l'appareil.)
Capacité de collecte du récipient jetable	800 ml (cc)
Capacité de collecte du récipient réutilisable	1200 ml (cc)
Garantie	Limité à deux ans, batterie interne (série 7314P uniquement) et récipient de collecte exclus
Batterie interne (Série 7314P uniquement)	90 jours
Approbatons	IEC 60101-1-2; CSA-C22.2 # 601.1; UL 60601-1; EN 60601-1-2; ISO 10079-1; IEC 60601-1; IEC 60529 IP12; IEC 60601-1-6; CENELEC EN 60601-1
Informations fabricant sur l'adaptateur	Emerson Modèle n AD5012N2LM ou Autec Power Systems Modèle n DTM36-12 ou SL Power/Ault Modèle n MENB1040A1240N02
Conditions environnementales	
Plage de températures de fonctionnement	0°C (32°F) à 40°C (104°F)
Humidité relative opérationnelle	0 à 95%
Pression atmosphérique opérationnelle	70 kPa (10,2 psi) à 106 kPa (15,4 psi)
Plage de températures d'entreposage et de transport	-40°C (-40°F) à 70°C (158°F)
Humidité relative d'entreposage et de transport	0 à 95%
Pression atmosphérique d'entreposage et de transport	50 kPa (7,3 psi) à 106 kPa (15,4 psi)
Classifications de l'équipement	
En ce qui concerne la protection contre tout risque d'électrocution	Classe II et sous tension intérieurement
Degré de protection contre tout risque d'électrocution	Pièces appliquées de type BF
Degré de protection contre l'entrée de liquides	IP12 et alimentation ordinaire
Mode de fonctionnement	Fonctionnement intermittent: 30 minutes marche, 30 minutes arrêt
Equipement ne peut s'utiliser en présence d'un mélange anesthésique inflammable avec de l'air ou d'oxyde nitreux	
Classification ISO	
Série 7314P uniquement - Équipement électrique médical d'aspiration à usage sur le terrain ou lors du transport conformément à la norme EN ISO 10079-1 : 2009	
Débit élevé/Dépression élevée	
Série 7314D uniquement - Équipement électrique médical d'aspiration non destiné au transport conformément à la norme ISO 10079-1: 2009	

* Les conditions peuvent varier en fonction de l'altitude au-dessus du niveau de la mer, de la pression barométrique et de la température.

Note du fabricant

Nous vous remercions d'avoir sélectionné une unité d'aspiration DeVilbiss. Votre satisfaction est notre priorité. Nous vous demandons d'envoyer vos questions et commentaires à l'adresse figurant sur la couverture arrière.

Pour tout entretien, contacter le fournisseur agréé DeVilbiss Healthcare:

Téléphone	Date d'achat	Numéro de série
-----------	--------------	-----------------

RECOMMANDATIONS ET DÉCLARATION DU FABRICANT POUR DEVLBISS

AVERTISSEMENT

L'équipement médical électrique nécessite des précautions spéciales en ce qui concerne la CEM et doit être installé et mis en service conformément aux informations sur la compatibilité électromagnétique [CEM] spécifiées dans les documents joints.

L'équipement portatif et mobile de communications HF peut affecter le matériel médical électrique.

L'équipement ou le système de prêts est utilisé à côté ou empilé avec un autre équipement et, si son utilisation alors qu'il est adjacent ou empilé est nécessaire, l'équipement ou le système doit être observé afin de vérifier le fonctionnement normal dans la configuration qui sera utilisée.



















REMARQUE—Les tableaux de CEM et autres directives fournissent au client ou à l'utilisateur des informations qui sont essentielles pour déterminer la pertinence de l'équipement du système quant à une utilisation dans un environnement électromagnétique et dans la gestion de l'environnement électromagnétique d'utilisation afin de permettre à l'équipement au système de fonctionner comme prévu sans gêner d'autres équipements et systèmes ou un équipement électrique non médical.

Recommandations et déclaration du fabricant – Émissions pour tous les équipements et systèmes			
Cet appareil est prévu pour être utilisé dans l'environnement électromagnétique ci-dessous. Son acheteur ou utilisateur doit s'assurer qu'il est utilisé dans un tel environnement.			
Test d'émission	Conformité	Application électromagnétique – Recommandations	
Émissions HF CISPR 11	Groupe 1	Cet appareil n'utilise l'énergie radioélectrique que pour son fonctionnement interne. Il n'émet donc que peu de radiofréquences et il est peu probable qu'il interfère avec les appareils électroniques à proximité.	
Émissions HF CISPR 11	Classe B Émissions rayonnées et conduites	Cet appareil peut être utilisé dans tous les bâtiments, y compris dans les bâtiments résidentiels ou ceux directement connectés au réseau électrique public à basse tension approvisionnant les résidences.	
Harmoniques IEC 61000-3-2	Class A		
Scintillation IEC 61000-3-3	Conforme		
Test d'immunité	IEC 60601 Test Level	Niveau de conformité	Environnement électromagnétique - Recommandations
Décharges électrostatiques (ESD) IEC 61000-4-2	±6kV contact ±8kV air	±6kV contact ±8kV air	Le sol doit être en bois, en ciment ou à carreaux de céramique. S'il est recouvert d'un matériau synthétique, l'humidité relative doit être au moins de 30 %.
Courants transitoires rapides/pointes de tension IEC 61000-4-4	±2kV sur secteur CA	±2kV sur secteur CA	La qualité du courant du secteur doit être celle d'un environnement commercial ou hospitalier typique.
Surtensions IEC 61000-4-5	±1 kV Différentiel ±2 kV Commun	±1 kV Différentiel ±2 kV Commun	La qualité du courant du secteur doit être celle d'un environnement commercial ou hospitalier typique.
Chutes de tension, courtes interruptions et variations de courant sur les lignes de courant d'alimentation IEC 61000-4-11	>95 % de chute pour 0,5 cycle 60 % de chute pour 5 cycles 30 % de chute pour 25 cycles >95 % de chute pour 5 secondes	>95 % de chute pour 0,5 cycle 60 % de chute pour 5 cycles 30 % de chute pour 25 cycles >95 % de chute pour 5 secondes	La qualité du courant du secteur doit être celle d'un environnement commercial ou hospitalier typique. Si un fonctionnement continu du dispositif est requis pendant une interruption de l'alimentation secteur, il est recommandé d'utiliser une alimentation permanente (UPS) ou une batterie.
Champ magnétique à la fréquence du réseau de 50/60 Hz IEC 61000-4-8	3A/m	3A/m	Les champs magnétiques de fréquence du réseau doivent se trouver aux niveaux typiques d'un environnement commercial ou hospitalier.
HF conduite IEC 61000-4-6	3 Vrms de 150 kHz à 80 MHz	3 Vrms	Les équipements de communication HF portables et mobiles doivent être séparés de l'appareil par au minimum les distances de séparation recommandées calculées/indiquées ci-dessous : $D=(1,2)\sqrt{P}$
HF rayonnée IEC 61000-4-3	3 V/m 80 MHz à 2,5 GHz	3V/m	$D=(1,2)\sqrt{P}$ 80 MHz à 800 MHz $D=(2,3)\sqrt{P}$ 800 MHz à 2,5 GHz Où P est la puissance nominale maximale et d est la distance de séparation recommandée en mètres. L'intensité des champs des transmetteurs HF fixes, telle que déterminée par une étude électromagnétique du site, doit être inférieure aux niveaux de conformité (3 Vrms et 3V/m). Des interférences sont possibles à proximité de l'équipement contenant un transmetteur
Dans le cas de transmetteurs dont le courant de sortie maximum n'est pas listé ci-dessus, le dégagement recommandé, d, en mètres (m), peut être estimé au moyen de l'équation applicable à la fréquence du transmetteur, dans laquelle P est le courant de sortie nominal maximum du transmetteur en watts (W), indiqué par son fabricant. Remarque 1 : à 80 et 800 MHz, la plage des fréquences les plus hautes est celle qui s'applique. Remarque 2 : ces recommandations peuvent ne pas s'appliquer à toutes les situations. La propagation électromagnétique dépend de l'absorption et de la réflexion par les structures, les objets et les personnes.			
Distances recommandées de séparation entre les équipements de communication HF portables et mobiles et ce dispositif. Cet appareil et ce système NE SONT PAS conçus pour la réanimation.			
Cet appareil est prévu pour être utilisé dans l'environnement électromagnétique où les perturbations rayonnées sont contrôlées. L'acheteur ou l'utilisateur de cet appareil peut réduire le risque d'interférences radioélectriques en maintenant une distance minimum entre les équipements de communication à HF mobiles et portatifs et cet appareil, telle que la distance recommandée ci-dessous, en fonction du courant de sortie maximum de l'équipement de communication en question.			
Sortie électrique maximum (Watts)	Distances de séparation recommandées pour l'appareil (mètres)		
	150 kHz à 80 MHz $D=(1,2)\sqrt{P}$	80 à 800 MHz $D=(1,2)\sqrt{P}$	800 MHz à 2,5 GHz $D=(2,3)\sqrt{P}$
0,01	0,12	0,12	0,23
0,1	0,38	0,38	0,73
1	1,2	1,2	2,3
10	3,8	3,8	7,3
100	12	12	23
Dans le cas de transmetteurs dont le courant de sortie maximum n'est pas listé ci-dessus, le dégagement recommandé, d, en mètres (m), peut être estimé au moyen de l'équation applicable à la fréquence du transmetteur, dans laquelle P est le courant de sortie nominal maximum du transmetteur en watts (W), indiqué par son fabricant. Remarque 1 : à 80 et 800 MHz, la plage des fréquences les plus hautes est celle qui s'applique. Remarque 2 : ces recommandations peuvent ne pas s'appliquer à toutes les situations. La propagation électromagnétique dépend de l'absorption et de la réflexion par les structures, les objets et les personnes.			

INDICE

Simboli IEC.....	IT - 29
Avvertenze Importanti.....	IT - 29
Uso All'Estero.....	IT - 30
Introduzione.....	IT - 30
Accessori/Ricambi.....	IT - 30
Parti fondamentali Dell'Aspiratore DeVilbiss Serie 7314.....	IT - 31
Preparazione.....	IT - 32
Caricamento della batteria e manutenzione del filtro.....	IT - 33
Pulizia.....	IT - 34
Note del fornitore.....	IT - 35
Problemi e Soluzioni.....	IT - 36
Specifiche/Classificazioni.....	IT - 36
DeVilbiss – Guida e dichiarazione del produttore.....	IT - 37

SIMBOLI IEC

	Attenzione, consultare la guida di istruzioni		Indicatore di polo positivo centrale		Caricamento della batteria
	Consultare le istruzioni per l'uso		Apparecchiatura di tipo BF		Livello di batteria basso
	Data di fabbricazione		Compressore attivo (ON)		Mantenere asciutto
	Corrente continua		Compressore disattivato (OFF - caricabatteria esterno)		Non bagnare
	Corrente alternata		External power		La legge federale statunitense limita la vendita di questo dispositivo ai medici o a seguito di loro prescrizione.
	Pericolo di soffocamento – Le parti di piccole dimensioni non sono adatte ai bambini al di sotto dei 3 anni o a individui che abbiano la tendenza a mettere in bocca oggetti non commestibili.				
	Protetto contro oggetti estranei solidi ≥ 50 mm E dalle gocce in caduta verticale con copertura posizionata entro un angolo non superiore ai 15°				
	Il dispositivo contiene attrezzatura elettrica e/o elettronica che deve essere riciclata secondo la Direttiva della Comunità Europea 2012/19/EU – Rifiuti di apparecchiature elettriche ed elettroniche (RAEE)				

AVVERTENZE IMPORTANTI

Nell'impiego di dispositivi elettrici, specialmente in presenza di bambini, è sempre necessario adottare alcune misure di sicurezza basilari. Leggere tutte le istruzioni prima dell'uso. Le informazioni importanti sono evidenziate dai seguenti termini:

PERICOLO – Informazioni di sicurezza essenziali per evitare il rischio di lesioni gravi o di morte.

ATTENZIONE – Informazioni di sicurezza importanti per evitare il rischio di lesioni gravi.

AVVERTENZA – Informazioni per evitare danni al prodotto.

NOTA – Informazioni alle quali occorre prestare particolare attenzione.

LEGGERE TUTTE LE ISTRUZIONI PRIMA DELL'USO. CONSERVARE QUESTE ISTRUZIONI

PERICOLO

Per evitare il rischio di folgorazione:

1. Non usare il dispositivo in bagno.
2. Non collocare il dispositivo in luoghi da cui potrebbe cadere a terra o dentro un lavandino.
3. Evitare che il dispositivo venga a contatto con liquidi.
4. Non toccare il dispositivo se questo è venuto a contatto con acqua. Scollegarlo immediatamente dalla rete elettrica.

ATTENZIONE

Per evitare il rischio di ustioni, folgorazione, incendio o lesioni personali:

1. In caso di utilizzo del dispositivo da parte di individui con disabilità fisiche o adolescenti è necessaria un'attenta supervisione.
2. Usare il dispositivo solo per il fine previsto nelle modalità descritte in questa guida.
3. Tenere il cavo di alimentazione lontano dalle fonti di calore.
4. Non utilizzare il dispositivo in presenza di sintomi di sonnolenza o durante il sonno.
5. Non coprire l'unità o l'adattatore da CA a CC quando il dispositivo è alimentato.
6. Non utilizzare mai il dispositivo nei seguenti casi:
 - a. Il cavo o la presa di alimentazione presentano segni di danneggiamento.
 - b. Il dispositivo non funziona correttamente.
 - c. Il dispositivo presenta segni di danneggiamento o ha subito una caduta.
 - d. Il dispositivo è venuto a contatto con l'acqua.

In tal caso, consegnare il dispositivo ad un centro di assistenza DeVilbiss Healthcare per l'eventuale riparazione.

USO ALL'ESTERO

Il dispositivo serie 7314 è provvisto di un adattatore da CA a CC che ne consente l'utilizzo su qualsiasi tensione di alimentazione CA (100-240 VCA, 50/60 Hz). Tuttavia, è necessario dotarsi del cavo di alimentazione appropriato al tipo di presa elettrica.

NOTA– Prima dell'utilizzo, verificare l'adeguatezza del cavo di alimentazione.

INTRODUZIONE

L'aspiratore DeVilbiss è un dispositivo medico di aspirazione affidabile e portatile. L'applicazione scrupolosa delle procedure di utilizzo e manutenzione fornite in questa guida consentirà di prolungare al massimo la durata del dispositivo.

Dichiarazione di utilizzo

Il dispositivo è inteso per la rimozione di fluidi dalle vie respiratorie o dal sistema di supporto alla respirazione e di materiale infettivo dalle ferite. Il dispositivo crea una pressione negativa (aspirazione) che estrae i fluidi attraverso un tubo monouso collegato a un contenitore di raccolta. I fluidi vengono intrappolati nel flacone di raccolta per essere opportunamente smaltiti. L'utilizzo deve essere prescritto solo da un medico.

Controindicazioni

L'aspiratore Vacu-Aide QSU non deve essere utilizzato per:

- drenaggio toracico
- aspirazione nasogastrica

PERICOLO

L'aspiratore DeVilbiss è un dispositivo di aspirazione progettato esclusivamente per la raccolta di fluidi non infiammabili nell'ambito di procedure mediche. L'uso improprio del dispositivo durante l'esecuzione di procedure mediche può causare lesioni o la morte. Per tutte le applicazioni mediche:

1. L'aspirazione deve essere effettuata in stretta conformità alle procedure indicate dal responsabile sanitario autorizzato.
2. Alcuni collegamenti o accessori possono risultare inadatti ai condotti forniti in dotazione. Tutti i collegamenti ed accessori devono essere testati prima dell'uso al fine di verificarne l'accoppiamento appropriato.

ACCESSORI/RICAMBI

I componenti elencati di seguito possono essere acquistati separatamente come accessori o ricambi per l'aspiratore DeVilbiss serie 7314:

Descrizione	N. parte	Descrizione	N. parte
Tubo 6' per paziente	6305D-611	Cavo di alimentazione 12V CC (1 pz)	7304D-619
Kit contenitore di raccolta (confezione con cartuccia filtro interno, paraspruzzi, contenitore da 800 ml, tubo da 11 cm e 1,8 m)	7305D-633	Adattatore/Caricabatterie da CA a CC (per informazioni sul produttore vedere le Specifiche)	7314P-613
Contenitore monouso da 800 ml con cartuccia filtro interno, paraspruzzi e tubo da 11 cm (48 ciascuno)	7305D-632	Cavo di alimentazione per USA	DV51D-606
Cartuccia filtro (12 pz) (Per contenitore monouso)	7305D-635	Cavo di alimentazione per continentale Europa	DV51D-607
Kit contenitore di raccolta (contenitore riutilizzabile da 1200 ml, filtro antibatterico esterno, raccordo, tubo da 11 cm)	7314D-603	Cavo di alimentazione per UK	DV51D-608
Contenitore riutilizzabile da 1200 ml (filtro antibatterico esterno, raccordo, tubo da 11 cm) (6 pz)	7314D-604	Cavo di alimentazione per Australia	DV51D-609
Filtro antibatterico esterno (non sterile) (12 pz) per contenitore riutilizzabile	7305D-608	Cavo di alimentazione per Japan	DV51D-613
Custodia per trasporto	7314D-606		

NOTA– L'utilizzo di accessori e cavi elettrici diversi da quelli specificati in questo manuale o nei documenti di riferimento possono portare a un aumento delle emissioni elettromagnetiche dal prodotto o a una diminuzione dell'immunità elettromagnetica del prodotto.

Aspiratore serie 7305 DeVilbiss Vacu-Aide QSU

Con contenitore monouso e cartuccia filtro interno

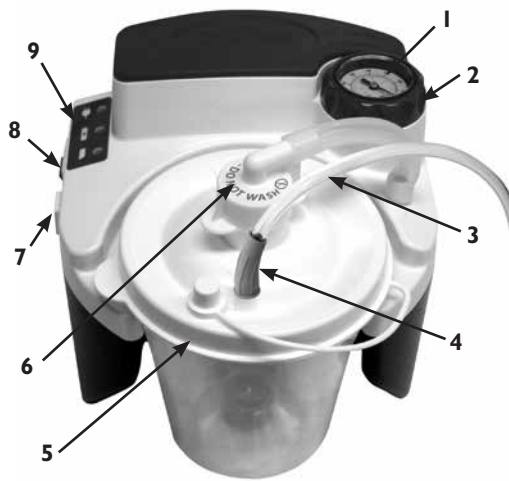
1. Indicatore di depressione
2. Manopola di regolazione depressione
3. Tubo per paziente da 6'
4. Connettore tubo paziente
5. Contenitore monouso con coperchio (interruttore a galleggiante incorporato nel coperchio) e cartuccia filtro
6. Cartuccia filtro con tubi da 4 $\frac{3}{8}$ "
7. Ingresso tensione CC (lato)
8. Interruttore di accensione
9. Indicatori LED di alimentazione

Adattatore da CA a CC (non mostrato)

Cavo di alimentazione CC (non mostrato) opzionale

Batteria interna ricaricabile (non mostrato) Solo serie 7314P

Custodia per trasporto (non mostrato) Solo serie 7314P



Con contenitore riutilizzabile e filtro antibatterico esterno

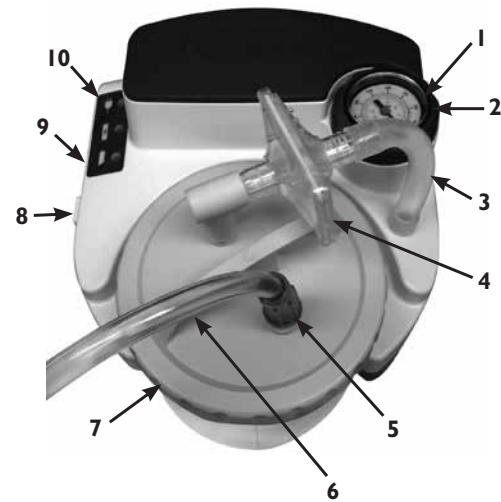
1. Indicatore di depressione
2. Manopola di regolazione depressione
3. Tubo di collegamento da 4 $\frac{3}{8}$ "
4. Filtro antibatterico esterno
5. Connettore tubo paziente
6. Tubo per paziente da 6'
7. Coperchio
8. Ingresso tensione CC (lato)
9. Interruttore di accensione
10. Indicatori LED di alimentazione

Adattatore da CA a CC (non mostrato)

Cavo di alimentazione CC (non mostrato) opzionale

Batteria interna ricaricabile (non mostrato) Solo serie 7314P

Custodia per trasporto (non mostrato) Solo serie 7314P



Contenitore monouso con cartuccia filtro interno e paraspruzzi

1. Tubo di collegamento da 4 $\frac{3}{8}$ "
2. Cartuccia filtro (**Non bagnare**)
3. Coperchio
4. Contenitore
5. Paraspruzzi
6. Connettore tubo paziente

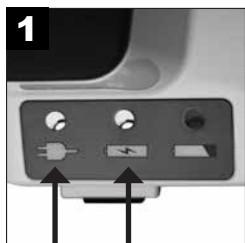


Contenitore riutilizzabile con filtro antibatterico esterno

1. Tubo di collegamento da 4 $\frac{3}{8}$ "
2. Coperchio con guarnizione circolare
3. Valvola di traboccamento
4. Contenitore
5. Connettore tubo paziente
6. Raccordo
7. Filtro antibatterico



PREPARAZIONE



1
Caricare completamente la batteria per **17 ORE**. (Solo serie 7314P)



2
Se opportuno, accertarsi che il paraspruzzi sia fissato saldamente all'interno del coperchio sulla cartuccia filtro.



3
Fissare saldamente il coperchio al contenitore.



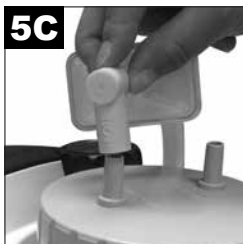
4
Inserire il contenitore nel supporto e spingere delicatamente in posizione. **NOTA** – Non forzare eccessivamente. Una pressione eccessiva sul contenitore potrebbe causare possibili perdite o perdita di aspirazione.



5A
Collegamento del contenitore monouso con cartuccia filtro interno:
Collegare il tubo da 11 cm dalla cartuccia filtro al connettore apposito sull'unità.




5B
Collegamento del contenitore riutilizzabile con filtro antibatterico esterno: Collegare un'estremità del tubo da 11 cm (riutilizzabile) al connettore e l'altra estremità al filtro antibatterico. Durante il montaggio, verificare che il lato libero del filtro antibatterico sia rivolto verso il raccordo e il recipiente di raccolta. Non invertire la direzione di flusso del filtro. Collegare il filtro antibatterico al raccordo a 90°, quindi collegare quest'ultimo alla sommità del coperchio del contenitore in corrispondenza della scritta <Vacuum>.



6
Attaccare il tubo da 6' al coperchio del contenitore in corrispondenza della scritta <Patient>.



7
Accertarsi che l'interruttore dell'alimentazione sia su  "off" (spento).

NOTA–Verificare che il tubo di aspirazione ed il recipiente di raccolta non presentino perdite, incrinature, ecc. e verificare che tutti i collegamenti risultino ben fissi e non presentino perdite.



7A
7314P - Selezionare la sorgente di alimentazione desiderata. (saltare i passaggi 8 usando l'alimentazione interna della batteria).

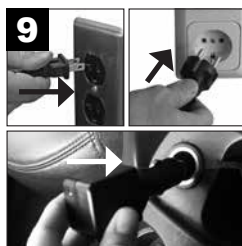
NOTA– Il modello 7314D non è equipaggiato di serie con la batteria ricaricabile. Il modello 7314P è equipaggiato con batteria interna ricaricabile e pertanto si presta all'applicazione di tutte le procedure descritte in questa guida.



7B
Serie 7314D (etichetta assenza batteria)




8
Se si utilizza l'alimentazione CA o CC, inserire il piccolo connettore nell'ingresso in CC sul lato dell'unità.



9
Connettere l'altra estremità alla presa a muro CA o alla presa CC. **NOTA**– L'adattatore CA può scaldarsi durante la carica o il funzionamento dell'unità. Tale comportamento è da ritenersi normale.



10
Attivare l'unità (interruttore in posizione  "on").



11
Regolare il livello di suzione.



12
Verificare il livello di suzione. **NOTA**– Verificare sempre il livello di suzione prima di cominciare occludendo l'estremità aperta del tubo del paziente osservando il manometro. Regolare la manopola al livello desiderato.

ATTENZIONE

Se l'unità non riceve tensione da una sorgente esterna oppure la batteria è scarica, la spia di batteria scarica rimane accesa e le prestazioni dell'unità decadono rapidamente. Utilizzare immediatamente un'altra sorgente di alimentazione per evitare di interrompere la procedura di aspirazione.

NOTA– Lo strumento fornisce una misura puramente indicativa. In caso di urti violenti, occorre verificare la precisione della misura fornita dallo strumento.

AVVERTENZA– Quando il livello del liquido raggiunge l'interruttore a galleggiante provocando l'interruzione automatica dell'aspirazione è necessario svuotare il contenitore di raccolta. In caso contrario, la pompa di aspirazione può danneggiarsi.

AVVERTENZA– In caso di ritorno di fluido nell'unità, consultare un centro di assistenza per determinare eventuali danni alla pompa di aspirazione.

CARICAMENTO DELLA BATTERIA E MANUTENZIONE DEL FILTRO

Caricamento della batteria (Solo serie 7314P)

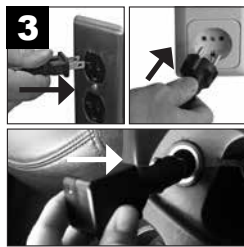
I modelli della serie 7314P sono equipaggiati di serie con una batteria interna ricaricabile. Tali modelli sono dotati di spia del livello di carica della batteria.



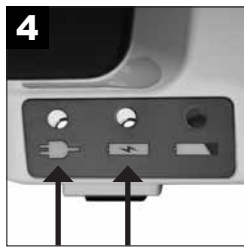
1 Accertarsi che l'interruttore dell'alimentazione sia su \circ "off" (spento).



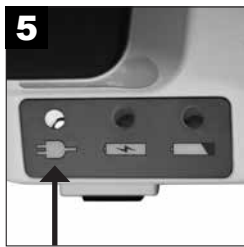
2 Collegare il connettore piccolo dell'adattatore CA o CC nell'ingresso in CC.



3 Connettere l'altra estremità alla presa a muro CA o alla presa CC.



4 Inizio della fase di carica; sono necessarie 17 ore per la carica completa.



5 Caricamento della batteria completo.

Indicazioni LED:



Verde– Acceso quando l'aspiratore è alimentato dall'esterno da una fonte in CA o CC.



Giallo– Batteria in carica. Si spegne quando la batteria è carica.



Rosso– Batteria scarica. Se il LED si accende, utilizzare un'altra sorgente di alimentazione e ricaricare la batteria non appena possibile.

NOTA– Caricare la batteria per almeno 17 ore prima del primo utilizzo.

NOTA– Ricaricare completamente la batteria dopo ogni utilizzo. L'unità continuerà a caricare completamente la batteria dopo lo spegnimento della spia di segnalazione del livello di carica, quindi lasciare l'unità collegata alla c.a. quando non è in uso.

AVVERTENZA– La scarica completa della batteria ne accorcia la vita operativa. Quando la spia di batteria scarica è accesa, non utilizzare l'unità per un tempo superiore a pochi minuti. Ricaricare la batteria non appena possibile.

NOTA– La durata di funzionamento dell'unità si ridurrà con l'uso della batteria.

NOTA– La durata di funzionamento dell'unità sarà inoltre ridotta lasciando la batteria scarica per periodi prolungati.

NOTA PER L'IMMAGAZZINAGGIO– La batteria deve essere caricata per almeno 17 ore prima dell'immagazzinaggio e almeno una volta ogni 6 mesi. Importante: se la ricarica della batteria è effettuata oltre i 6 mesi, possono essere necessari 3 cicli completi di carica ed esaurimento per riportare la batteria alla capacità massima.

NOTA– Una batteria completamente carica garantisce un'autonomia di funzionamento di circa 60 minuti con livello di depressione zero (flusso libero). Il tempo di funzionamento diminuirà all'aumentare del livello di aspirazione.

NOTA– Durante la fase di carica della batteria, utilizzare una fonte di alimentazione esterna e verificare che la spia di carica si illumini quando l'unità è in posizione "Off". Se l'unità non mantiene la carica, verificare che sia dotata di batteria interna prima di portarla presso un centro autorizzato De'Vilbiss Healthcare.

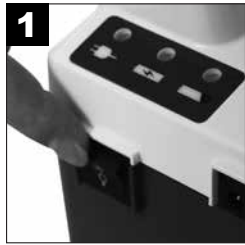
NOTA– La batteria interna ricaricabile è di tipo piombo-acido. Contattare le autorità locali per le istruzioni sul corretto smaltimento.

NOTA– Per evitare interruzioni accidentali dell'alimentazione, non collegare mai l'adattatore CA ad una presa controllata da interruttore.

NOTA– Non collegare mai il cavo di alimentazione CC ad una sorgente di alimentazione discontinua.

Sostituzione della cartuccia filtro (utilizzo monopaziente) per contenitore monouso

Il la cartuccia filtro deve essere sostituito ogni due mesi o in caso di saturazione.



1 Disattivare l'unità (interruttore in posizione \circ "off").



2 Rimuovere la cartuccia filtro e il tubo da 4 3/8".



3 Installare la nuova cartuccia e il tubo.

NOTA– Non utilizzare altri materiali in sostituzione del filtro antibatterico. In caso contrario possono esservi rischi di contaminazione o decadimento delle prestazioni; usare esclusivamente cartucce filtro De'Vilbiss.

NOTA– La cartuccia contiene un filtro idrofobico. Se il filtro diventa umido, il flusso dell'aria sarà arrestato. Perciò, la cartuccia filtro deve essere sostituita. Non rimuovere il filtro dalla cartuccia filtro.

NOTA– Le cartucce filtro sono incluse in ogni contenitore monouso. Le cartucce sono anche disponibili separatamente (7305D-635 conf. 12 pz).

Sostituzione del filtro antibatterico (utilizzo monopaziente) per contenitore riutilizzabile:

Il filtro deve essere sostituito ogni due mesi o in caso di saturazione.



1 Disattivare l'unità (interruttore in posizione \circ "off").



2 Rimuovere il filtro scollegandolo dal gruppo unità di aspirazione/coperchio.



Sostituire con un filtro antibatterico De'Vilbiss non sterile e rimontare nel gruppo unità di aspirazione/coperchio. Durante il montaggio/smontaggio, verificare che il lato libero del filtro antibatterico sia rivolto verso il raccordo e il recipiente di raccolta. Non invertire la direzione di flusso del filtro. Filtri aggiuntivi possono essere acquistati presso il rivenditore autorizzato De'Vilbiss Healthcare.

NOTA– Non utilizzare altri materiali in sostituzione del filtro antibatterico. In caso contrario possono esservi rischi di contaminazione o decadimento delle prestazioni; usare esclusivamente cartucce filtro De'Vilbiss.

NOTA– Il filtro antibatterico deve essere sostituito tra un paziente e l'altro.

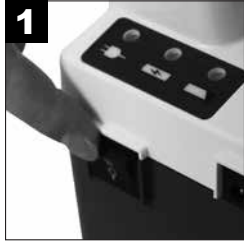
AVVERTENZA

Per prevenire eventuali rischi di infezioni dovute a soluzioni detergenti/disinfettanti contaminate, preparare sempre nuove soluzioni per ciascun ciclo di pulizia ed eliminare la soluzione dopo l'uso.

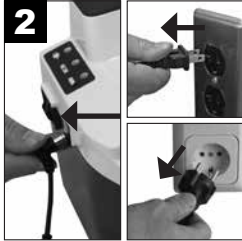
NOTA – Le informazioni relative alla disinfezione sono basate sulle Linee guida dell'AARC per la broncoaspirazione per pazienti a casa (AARC Clinical Practice Guideline Suctioning of the Patient in the Home).

Contenitore di raccolta monouso (con cartuccia filtro interno)

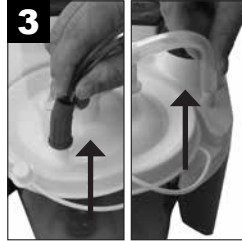
NOTA – Il contenitore di raccolta monouso e il relativo coperchio vanno usati per un solo paziente.



1 Arrestare l'unità (posizionato l'interruttore su "off") e attendere che il livello di depressione si abbassi.



2 Disconnettere dalla fonte di alimentazione.



3 Disconnettere il tubo e rimuovere il contenitore dal supporto.



4 Rimuovere il coperchio con cura e svuotare il contenuto. **NOTA**– Il recipiente di raccolta deve essere svuotato e pulito dopo ogni utilizzo.



5A Rimuovere la cartuccia filtro e il tubo da 4 3/8" e metterli da parte.



5B È necessario NON bagnare il filtro. Il materiale del filtro non può essere rimosso dal raccordo.

AVVERTENZA– Non rimuovere la sfera galleggiante dalla coperchio. Se rimossa, la sfera galleggiante può rappresentare un pericolo di soffocamento.



6 Lavare il contenitore, il coperchio e il paraspruzzi con una soluzione di acqua calda e detergente per stoviglie. Sciacquare con acqua pulita e calda.



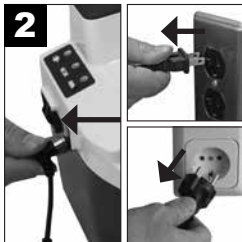
7 Immergere in una soluzione di 1 parte di aceto (>=5% concentrazione acido acetico) e 3 parti di acqua (55 °C-65 °C) per 60 minuti. Risciacquare con acqua calda e pulita e lasciare asciugare all'aria.

NOTA– Il contenitore smontato può anche essere lavato in una lavastoviglie, solo sul vassoio superiore, usando un programma di lavaggio con temperatura dell'acqua compresa tra 55 °C-65 °C.

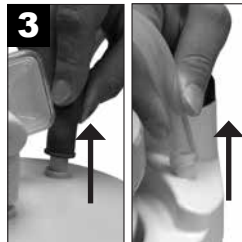
Contenitore di raccolta riutilizzabile (con cartuccia filtro antibatterico eterno)



1 Arrestare l'unità (posizionato l'interruttore su "off") e attendere che il livello di depressione si abbassi.



2 Disconnettere dalla fonte di alimentazione.



3 Disconnettere il tubo e rimuovere il contenitore dal supporto.



4 Rimuovere il coperchio con cura e svuotare il contenuto. **NOTA**– Il recipiente di raccolta deve essere svuotato e pulito dopo ogni utilizzo.



5 Rimuovere il filtro antibatterico, il tubo da 4 3/8" e il raccordo e metterli da parte. Rimuovere la guarnizione circolare e la valvola di traboccamento dal coperchio.



6 Lavare il contenitore, il coperchio e la valvola di traboccamento in una soluzione di acqua calda e detergente liquido neutro (ad es. Dawn o Palmolive) e risciacquare con acqua calda corrente. Dopo il lavaggio, disinfettare usando uno dei metodi seguenti.

Per l'utilizzo mono-paziente:

1. Immergere in una soluzione di 1 parte di aceto (>=5% concentrazione acido acetico) e 3 parti di acqua (55 °C-65 °C) per 60 minuti. Risciacquare con acqua calda e pulita e lasciare asciugare all'aria in un ambiente pulito.
2. Lavare con un disinfettante commerciale (battericida-germicida). Seguire scrupolosamente le istruzioni e i valori di diluizione forniti dal produttore.

Per l'utilizzo multi-paziente:

1. Una volta che i vari componenti siano completamente asciutti, posizionare il contenitore e il coperchio in autoclave con parti terminali aperte rivolte verso il basso. Verificare che i vari componenti non siano in contatto. Eseguire un ciclo di sterilizzazione a vapore a 121 °C (250 °F) per 15 minuti. **NOTA**– Il contenitore è garantito fino a 30 cicli di sterilizzazione in autoclave alle condizioni indicate.
2. Sostituire e sostituire il filtro, il tubo e il raccordo tra un paziente e l'altro.

Tubo paziente da 1,8 m (utilizzo monopaziente)



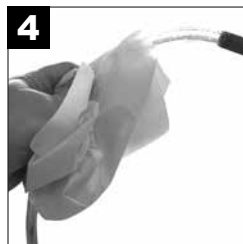
1 Disconnettere dal coperchio.



2 Risciacquare accuratamente facendo scorrere acqua calda corrente al suo interno.



3 Continuare immergendo in una soluzione di 1 parte di aceto (>=5% concentrazione acido acetico) e 3 parti di acqua (55 C-65 C) per 60 minuti. Risciacquare con acqua calda e pulita e lasciare asciugare all'aria.

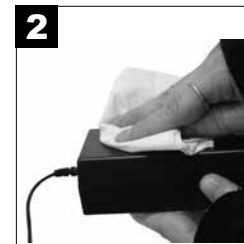


4 Tenere pulita la superficie esterna pulendo con un panno inumidito pulito.

Adattatore da CA a CC



1 Scollegare l'adattatore da CA a CC dall'unità e dalla fonte di alimentazione.



2 Pulire l'alloggiamento dell'adattatore da CA a CC e i cavi con un panno asciutto.

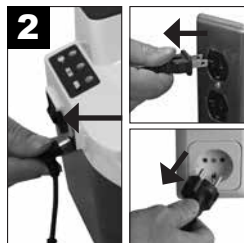
Aspiratore (utilizzo monopaziente)

AVVERTENZA– Non immergere il dispositivo in acqua poiché potrebbe danneggiarsi la pompa di aspirazione.

NOTA–Non utilizzare detergenti o disinfettanti contenenti ammoniaca, benzene e/o acetone per pulire l'unità.



1 Arrestare l'unità (posizionato l'interruttore su \circ "off") e attendere che il livello di depressione si abbassi.



2 Disconnettere dalla fonte di alimentazione.



3 Pulire l'unità con un panno pulito inumidito con disinfettante (battericida-germicida).

Custodia per trasporto (utilizzo monopaziente)



1 Pulire con un panno pulito, inumidito con detergente o disinfettante.

Aspiratore (utilizzo multi-paziente)

Pulizia e disinfezione del dispositivo in caso di cambio di paziente

Quando i dispositivi medici sono già stati utilizzati con un paziente, si deve presumere (fino a prova contraria) una contaminazione da germi patogeni umani e il paziente, l'utente o altri soggetti terzi seguenti devono essere protetti tramite misure di manipolazione e preparazione adeguate. Di conseguenza, in caso di cambio di paziente, le persone devono essere protette durante il trasporto e la manipolazione del dispositivo e quest'ultimo deve essere totalmente trattato, vale a dire pulito e disinfettato, da personale qualificato prima del riutilizzo per proteggere il paziente successivo. Il trattamento completo può essere effettuato esclusivamente dal produttore o da un fornitore/tecnico dell'assistenza DeVilbiss qualificato.

NOTA – Quando l'unità viene utilizzata secondo le istruzioni in condizioni normali, l'interno dell'unità è protetto dall'esposizione agli agenti patogeni grazie al filtro in linea del contenitore di raccolta, quindi non è necessaria la disinfezione dei componenti interni.

NOTA – Se l'unità è stata utilizzata senza un filtro in linea, l'interno dell'unità è stato esposto agli agenti patogeni e l'unità non può essere disinfettata.

NOTA – Qualora non fosse possibile effettuare il seguente trattamento dell'unità da parte di un fornitore/tecnico DeVilbiss, il dispositivo non deve essere utilizzato da un altro paziente!

DeVilbiss Healthcare raccomanda che almeno le procedure seguenti siano eseguite dal produttore o da soggetti terzi qualificati tra un utilizzo e l'altro da parte di pazienti diversi.

1. Smaltire tutti i componenti accessori non idonei per il riutilizzo, ovvero il contenitore di raccolta, il filtro, il tubo e la custodia da trasporto.
2. Con l'interruttore principale in posizione OFF, scollegare l'aspiratore DeVilbiss dall'eventuale sorgente di alimentazione esterna.
3. Verificare visivamente che non vi siano danni, elementi mancanti, ecc.
4. Pulire l'unità con un panno pulito inumidito con un disinfettante commerciale (battericida-germicida) che soddisfi i requisiti indicati nella NOTA sottostante e utilizzato secondo le istruzioni e i valori di diluizione raccomandati dal produttore.

ATTENZIONE – Non immergere il dispositivo in acqua poiché potrebbe danneggiarsi la pompa di aspirazione.

NOTA – Non utilizzare detergenti o disinfettanti contenenti ammoniaca, benzene e/o acetone per pulire l'unità.

NOTE DEL FORNITORE

Non è necessaria alcuna manutenzione o calibrazione di routine a condizione che il dispositivo venga utilizzato conformemente alle istruzioni del produttore. In caso di cambio di paziente, è necessario effettuare la rigenerazione del dispositivo per proteggere l'utente. La rigenerazione deve essere eseguita unicamente dal produttore o dal fornitore del servizio. Tra un paziente e l'altro:

1. Verificare visivamente che non vi siano danni, elementi mancanti, ecc.
2. Accertarsi che l'aspiratore e gli accessori siano puliti.
3. Utilizzare un manometro indipendente, per verificare che l'aspiratore garantisca il livello di aspirazione appropriato e definito nelle Specifiche.
4. Eliminare e sostituire il contenitore di raccolta, il filtro e i tubi tra un paziente e l'altro.
5. Pulire la superficie con un panno pulito inumidito con disinfettante.

PROBLEMI E SOLUZIONI

PERICOLO

Pericolo di scosse elettriche. Non cercare di aprire o togliere il modulo; non vi sono componenti interni riparabili dall'utente. Se occorre assistenza, portare l'unità presso un rivenditore DeVilbiss Healthcare qualificato od un centro di assistenza autorizzato. L'apertura o la manomissione dell'unità provoca il decadimento della garanzia.

NOTA– L'aspiratore DeVilbiss non contiene componenti riparabili dall'utente. Se si ritiene che l'unità non funzioni correttamente, PRIMA DI CONSEGNA LA AL RIVENDITORE DI APPARECCHIATURE MEDICALI PRESSO IL QUALE È STATA ACQUISTATA O DIRETTAMENTE ALLA DeVilbiss Healthcare, verificare se la causa dell'anomalia rientra tra quelle elencate di seguito:

PROBLEMA	SOLUZIONE
L'unità non si attiva quando è connessa a una presa di alimentazione esterna. La spia verde esterna non si illumina.	1. Verificare la funzionalità della sorgente di alimentazione e i collegamenti. 2. Verificare che la presa di corrente sia attiva collegandovi una lampada.
La pompa funziona ma non effettua la suzione.	1. Verificare che i tubi siano collegati correttamente. 2. Verificare che i punti di collegamento dei tubi non presentino perdite o incrinature. 3. Accertarsi che l'interruzione automatica dell'aspirazione in un contenitore di raccolta non sia attivata o che la cartuccia filtro non sia occlusa. 4. Verificare che il contenitore di raccolta non presenti perdite o incrinature.
Basso livello di suzione.	1. Azionare la manopola di regolazione per aumentare il livello di suzione. 2. Verificare che l'unità non presenti segni di perdita.
L'unità non si attiva (l'unità non è connessa a una presa di alimentazione esterna). Solo serie 7314P	1. Controllare che la batteria sia completamente carica e/o caricare la batteria.
Non è possibile caricare la batteria (le spie esterne di alimentazione e carica dovrebbero illuminarsi quando la batteria è sotto carica) Solo serie 7314P	1. Verificare che la spia esterna di alimentazione e la spia di carica siano illuminate. 2. Verificare la funzionalità della sorgente di alimentazione e i collegamenti. 3. Verificare che la presa di corrente sia attiva collegandovi una lampada.

SPECIFICHE E CLASSIFICAZIONI

Dimensioni (incluso il contenitore)	21,1 cm x 20,3 cm x 21,6 cm (adattatore da CA a CC non incluso)
Peso (incluso il contenitore)	Serie 7314P - 3 kg (adattatore da CA a CC non incluso) Serie 7314D - 2.0 kg
Livello sonoro operativo tipico	55 dBA
Requisiti elettrici	100-240 V~, 50/60 Hz, 1,2 A max $\text{---} \bullet \text{---} +$; 12 V $\text{---} \text{---}$; 33 W max
Livelli di depressione	da 50 a 550 mm Hg +/- 10%*
Flusso aria (ingresso pompa):	27 LPM (flusso libero) tipico (può essere inferiore con alimentazione a batteria)* (NOTA – L'utilizzo di Liner Flovac può compromettere le prestazioni del dispositivo.)
Capacità contenitore di raccolta monouso	800 ml (cc)
Capacità contenitore di raccolta riutilizzabile	1200 ml (cc)
Garanzia	Due anni, esclusa batteria interna (solo serie 7314P) e contenitore di raccolta
Batteria interna (Solo serie 7314P)	90 gg
Approvazioni	IEC 60101-1-2; CSA-C22.2 # 601.1; UL 60601-1; EN 60601-1-2; ISO 10079-1; IEC 60601-1; IEC 60529 IP12; IEC 60601-1-6; CENELEC EN 60601-1
Informazioni sul produttore dell'adattatore	Modello Emerson N. AD5012N2LM o modello Autec Power Systems N. DTM36-12 o modello SL Power/Ault N. MENB1040A1240N02
Condizioni ambientali	
Temperatura operativa	da 0 °C a 40 °C
Umidità relativa operativa	0-95%
Pressione atmosferica operativa	10.2 psi (70 kPa) - 15.4 psi (106 kPa)
Temperatura di immagazzinamento e trasporto	da -40 °C a 70 °C
Umidità relativa di immagazzinamento e trasporto	0-95%
Pressione atmosferica di immagazzinamento e trasporto	7.3 psi (50 kPa) - 15.4 psi (106 kPa)
Classificazioni del dispositivo	
Protezione dai rischi di scosse elettriche	Classe II e alimentazione interna
Grado di protezione da scosse elettriche	Dispositivo di tipo BF
Grado di protezione dalla penetrazione di liquidi	IP12 e alimentazione ordinaria
Modo d'impiego	Funzionamento intermittente: 30 minuti acceso, 30 minuti spento
Apparecchiatura non idonea all'uso in presenza di miscele di anestetico infiammabile all'aria o protossido d'azoto.	
Classificazione ISO	
Solo serie 7314P - Dispositivo medico di aspirazione ad alimentazione elettrica per impiego locale e in trasferta conforme alle norme EN ISO 10079-1 : 2009	
Alto flusso/Alta depressione	
Solo serie 7314D - Dispositivo medico di aspirazione ad alimentazione elettrica per impiego locale conforme alla norma EN ISO 10079-1 : 2009	

* Le condizioni possono variare in base all'altitudine sul livello del mare, alla pressione barometrica e alla temperatura.

Nota del produttore

Grazie per avere scelto un'unità di aspirazione DeVilbiss®. Desideriamo la soddisfazione dei nostri clienti. Eventuali domande o commenti possono essere inviati all'indirizzo riportato sulla retrocopertina.

Per contattare il rivenditore autorizzato DeVilbiss Healthcare:

Telefono	Data di acquisto	Numero di serie
----------	------------------	-----------------

DEVILBISS – GUIDA E DICHIARAZIONE DEL PRODUTTORE

AVVERTENZA

Le apparecchiature elettromedicali necessitano di attenzioni particolari in merito alla compatibilità elettromagnetica e devono essere installate e messe in funzione in conformità alle informazioni sulla compatibilità elettromagnetica fornite dalla documentazione di corredo.

Le apparecchiature di comunicazione a radiofrequenza portatili e mobili possono influire sul funzionamento degli strumenti elettromedicali.

Evitare di usare l'apparecchiatura o il sistema in diretta prossimità di altre apparecchiature. Qualora ne fosse necessario l'uso a fianco o direttamente sopra o sotto altri dispositivi, osservarne attentamente il funzionamento in relazione alla configurazione usata.

NOTA–Le sulla compatibilità elettromagnetica e le altre linee guida offrono al cliente o all'utente informazioni essenziali per determinare l'idoneità dell'apparecchiatura o del sistema nell'ambiente elettromagnetico di utilizzo e per gestire tale ambiente in modo da permettere all'apparecchiatura o al sistema di funzionare come previsto senza disturbare altri dispositivi o altre apparecchiature elettriche non destinate all'uso medico.

Guida e dichiarazione del produttore – Emissioni di tutti gli apparecchi e sistemi

Questo dispositivo è stato progettato per l'uso negli ambienti elettromagnetici specificati sotto. Spetta all'acquirente o all'operatore del dispositivo assicurarsi che lo strumento venga usato in tale ambiente.

Test delle emissioni	Conformità	Ambiente elettromagnetico – Guida
Emissione di RF CISPR 11	Gruppo 1	Il dispositivo usa energia a radiofrequenza solamente per le funzioni interne. Pertanto, le sue emissioni di RF sono molto basse e non dovrebbero interferire con le apparecchiature elettroniche nei pressi del sistema.
Emissione di RF CISPR 11	Classe B Emissioni irradiate e condotte	Il dispositivo è adatto per l'uso in tutti gli ambienti, inclusi quelli adibiti ad uso residenziale e direttamente in connessione con la rete di alimentazione pubblica a bassa tensione comunemente usata nelle abitazioni.
Emissione di armoniche IEC 61000-3-2	Classe A	
Flicker IEC 61000-3-3	Conforme	

Test di immunità	Livello test IEC 60601	Livello di conformità	Ambiente elettromagnetico – Guida
Scariche elettrostatiche (ESD) IEC 61000-4-2	±6 kV contatto ±8 kV aria	±6 kV contatto ±8 kV aria	I pavimenti devono essere di legno, cemento o in piastrelle di ceramica. Se sono di materiale sintetico, l'umidità relativa deve essere almeno del 30%.
Transitori veloci/burst IEC 61000-4-4	±2 kV rete di alimentazione principale in CA	±2 kV rete di alimentazione principale in CA	La qualità della rete elettrica deve corrispondere a quella prevista in un tipico ambiente commerciale od ospedaliero.
Sovratensione transitoria IEC 61000-4-5	±1 kV differenziale ±2 kV comune	±1 kV differenziale ±2 kV comune	La qualità della rete elettrica deve corrispondere a quella prevista in un tipico ambiente commerciale od ospedaliero.
Cadute di tensione, brevi interruzioni e variazioni di tensione sulle linee di alimentazione in ingresso IEC 61000-4-11	>95% calo per 0,5 cicli >60% calo per 5 cicli >30% calo per 25 cicli >95% calo per 5 secondi	>95% calo per 0,5 cicli >60% calo per 5 cicli >30% calo per 25 cicli >95% calo per 5 secondi	La qualità della rete elettrica deve corrispondere a quella prevista in un tipico ambiente commerciale od ospedaliero. Se le esigenze dell'utente del dispositivo richiedono che sia assicurato il funzionamento continuato anche durante le interruzioni di energia elettrica, si consiglia di alimentare il sistema con un gruppo di continuità o una batteria.
Campi magnetici alla frequenza di rete (50/60 Hz) IEC 61000-4-8	3A/m	3A/m	Il campo magnetico alla frequenza di rete deve corrispondere a quello di una località tipica in un tipico ambiente commerciale od ospedaliero.
RF condotta IEC 61000-4-6	3 Vrms da 150 kHz a 80 MHz	3 Vrms	Le apparecchiature di comunicazione a radiofrequenza portatili e mobili possono essere usate a una distanza dal dispositivo che non sia inferiore alla distanza consigliata, calcolata e indicata di seguito: $D=(1,2)\sqrt{P}$
RF irradiata IEC 61000-4-3	3 V/m da 80 MHz a 2,5 GHz	3V/m	$D=(1,2)\sqrt{P}$ da 80 MHz a 800 MHz $D=(2,3)\sqrt{P}$ da 800 MHz a 2,5 GHz Dove P è la potenza nominale massima in W e D è la distanza in metri consigliata. La forza del campo generato dai trasmettitori fissi, determinata tramite perizia elettromagnetica del sito, deve essere inferiore ai livelli di conformità (3 Vrms e 3V/m). Eventuali interferenze possono verificarsi nei pressi di apparecchiature contenenti un trasmettitore.

Per i trasmettitori la cui potenza nominale massima in uscita non sia elencata nella tabella qui sopra, la distanza consigliata d in metri (m) può essere calcolata in base all'equazione applicabile alla frequenza dell'apparecchio trasmettitore, dove P è la potenza nominale massima in uscita dal trasmettitore, espressa in W, secondo il produttore del trasmettitore stesso.

Nota 1. A 80 MHz e 800 MHz, applicare la distanza consigliata per la gamma di frequenza più alta.

Nota 2. Queste direttive potrebbero risultare inapplicabili in alcune situazioni. L'assorbimento e la riflessione provocati da strutture, oggetti e persone influiscono sulla propagazione elettromagnetica.

Distanze consigliate tra le apparecchiature di comunicazione a radiofrequenza portatili e mobili e questo dispositivo Questo NON è un sistema di supporto vitale.

Questo dispositivo è stato progettato per l'uso in ambienti elettromagnetici nei quali le interferenze di RF irradiata sono contenute. L'acquirente o l'operatore del dispositivo possono aiutare a prevenire le interferenze elettromagnetiche garantendo la distanza minima consigliata tra il sistema e le eventuali apparecchiature di comunicazione a radiofrequenza portatili e mobili, in base alla potenza nominale massima in uscita da tali apparecchi.

Potenza massima in uscita (W)	Distanza consigliata per il dispositivo (m)		
	da 150 kHz a 80 MHz $D=(1,2)\sqrt{P}$	da 80 MHz a 800 MHz $D=(1,2)\sqrt{P}$	da 800 MHz a 2,5 GHz $D=(2,3)\sqrt{P}$
0,01	0,12	0,12	0,23
0,1	0,38	0,38	0,73
1	1,2	1,2	2,3
10	3,8	3,8	7,3
100	12	12	23

Per i trasmettitori la cui potenza nominale massima in uscita non sia elencata nella tabella qui sopra, la distanza consigliata d in metri (m) può essere calcolata in base all'equazione applicabile alla frequenza dell'apparecchio trasmettitore, dove P è la potenza nominale massima in uscita dal trasmettitore, espressa in W, secondo il produttore del trasmettitore stesso.



















Nota 1. A 80 MHz e 800 MHz, applicare la distanza consigliata per la gamma di frequenza più alta.

Nota 2. direttive potrebbero risultare inapplicabili in alcune situazioni. L'assorbimento e la riflessione provocati da strutture, oggetti e persone influiscono sulla propagazione elettromagnetica.

INHOUDSOPGAVE

IEC-Symbolen	NL - 38
Belangrijke Veiligheidsinstructies	NL - 38
Gebruik in Het Buitenland	NL - 39
Inleiding	NL - 39
Accessoires/Vervangingsonderdelen	NL - 39
Belangrijke Onderdelen van de DeVilbiss Model 7314 Afzuigeenheid	NL - 40
Instelling en gebruik	NL - 41
Batterij opladen en filteronderhoud	NL - 42
Reinigingsinstructies	NL - 43
Nota's van de leverancier	NL - 44
Problemen Oplossen	NL - 45
Specificaties/Classificaties	NL - 45
DeVilbiss richtlijnen en fabrikantenverklaring	NL - 46

IEC-SYMBOLEN

	Waarschuwing. Raadpleeg gebruikershandleiding.		Positieve polariteitsindicator		Batterij opladen
	Raadpleeg de gebruiksinstructies		Type BF-toegepast onderdeel		Batterij bijna leeg
	Productiedatum		Compressor "Aan"		Droog bewaren
	Gelijkstroom		Compressor "Uit" (externe batterij wordt opgeladen)		Mag niet nat worden
	Wisselstroom		Externe voeding		De federale wetgeving in de Verenigde Staten schrijft voor dat dit apparaat uitsluitend mag worden verkocht door of op voorschrift van een arts.
	Verstikkingsgevaar – Bevat kleine onderdelen die niet geschikt zijn voor kinderen onder 3 jaar of personen die de neiging hebben om oneetbare voorwerpen in de mond te stoppen.				
	Beschermd tegen vaste vreemde voorwerpen van ≥ 50 mm EN verticaal vallende waterdruppels wanneer de behuizing tot 15° wordt gekanteld				
	Het apparaat bevat elektrische en/of elektronische apparatuur die moet worden gerecycled conform EU-richtlijn 2012/19/EU met betrekking tot elektrisch en elektrotechnisch afval (WEEE)				

BELANGRIJKE VEILIGHEIDSINSTRUCTIES

Wanneer gebruik wordt gemaakt van elektrische producten, vooral in aanwezigheid van kinderen, moeten altijd elementaire veiligheidsmaatregelen worden genomen. Lees alle instructies goed door voordat u dit product gaat gebruiken. Belangrijke informatie wordt aangegeven met behulp van de volgende termen:

GEVAAR– Dringende veiligheidsinformatie met betrekking tot gevaren die ernstig letsel of de dood tot gevolg kunnen hebben.

WAARSCHUWING– Belangrijke veiligheidsinformatie met betrekking tot gevaren die ernstig letsel tot gevolg kunnen hebben.

VOORZICHTIG– Informatie ter voorkoming van schade aan het product.

OPMERKING– Informatie waarop u bijzonder acht moet slaan.

LEES ALLE INSTRUCTIES DOOR VOORDAT U HET PRODUCT GEBRUIKT. BEWAAR DEZE INSTRUCTIES

GEVAAR

Doe het volgende om het risico van elektrocutie te beperken:

1. Gebruik het apparaat niet terwijl u in bad zit.
2. Plaats of bewaar het product niet op een plek waar het in een badkuip of gootsteen kan vallen.
3. Leg of dompel het apparaat niet in water of enig andere vloeistof.
4. Raak een product dat in water is gevallen niet aan. Verwijder onmiddellijk het netsnoer.

WAARSCHUWING

Doe het volgende op de kans op brandwonden, elektrocutie, brand of persoonlijk letsel te beperken:

1. Nauw toezicht is noodzakelijk wanneer dit product wordt gebruikt door of in aanwezigheid van kinderen of lichamelijk gehandicapte personen.
2. Gebruik dit product alleen voor het doel waarvoor het is bestemd (zoals beschreven in deze handleiding).
3. Zorg ervoor dat het netsnoer niet in aanraking komt met hete oppervlakken.
4. Gebruik het product nooit terwijl u slaapt of als u slaperig bent.
5. Dek het apparaat of de wisselstroomadapter niet af wanneer er stroom wordt ontvangen.
6. Gebruik dit product nooit als:
 - a. Het netsnoer of de stekker beschadigd is.
 - b. Het niet correct werkt.
 - c. Het gevallen of beschadigd is.

d. Het in het water terecht is gekomen.

Stuur het product terug naar een geautoriseerd servicecentrum van DeVilbiss Healthcare voor onderzoek en reparatie.

GEBRUIK IN HET BUITENLAND

De serie 7314 wordt geleverd met een wisselstroomadapter, waardoor het apparaat op elke willekeurige wisselspanning kan werken (100-240 V AC, 50/60 Hz). Er moet hierbij echter wel een netsnoer worden gebruikt dat geschikt is voor verschillende voltages.

OPMERKING– Controleer vóór gebruik of het netsnoer geschikt is voor verschillende voltages.

INLEIDING

Uw DeVilbiss afzuigenheid is een compact, draagbaar medisch afzuigapparaat dat is ontworpen met het oog op betrouwbaarheid. Door de aanbevolen bedienings- en onderhoudsprocedures te volgen die in dit instructiehandboekje worden beschreven, kunt u de levensduur van dit product maximaliseren.

Verklaring aangaande beoogd gebruik

Dit apparaat moet worden gebruikt voor het verwijderen van vloeistoffen uit de luchtwegen of het ademhalingsondersteuningssysteem en van besmettelijke materialen uit wonden. Het apparaat wekt een negatieve druk (vacuüm) op waarmee vloeistoffen worden afgevoerd via een slang voor eenmalig gebruik die is aangesloten op een opvangpot. De vloeistoffen worden verzameld in de opvangpot voor correcte verwijdering. Het apparaat mag uitsluitend op voorschrift van een arts worden gebruikt.

Contra-indicaties

De Vacu-Aide QSU mag niet gebruikt worden voor:

- Thoraxdrain
- Nasogastrische zuigkracht

GEVAAR

De DeVilbiss afzuigenheid is een vacuüm afzuigapparaat dat is ontworpen voor het opzuigen van niet ontvlambare vloeistoffen in uitsluitend medische toepassingen. Onjuist gebruik tijdens medische toepassingen kan persoonlijk letsel of de dood tot gevolg hebben. Voor alle medische toepassingen geldt:

1. Alle afzuigactiviteiten dienen strikt te worden uitgevoerd volgens de procedures die zijn opgesteld door een bevoegd medisch specialist.
2. Sommige hulpstukken of accessoires passen mogelijk niet op de meegeleverde slang. Alle hulpstukken of accessoires moeten vóór gebruik zorgvuldig worden gecontroleerd om er zeker van te zijn dat deze goed passen.

ACCESSOIRES/VERVANGINGSONDERDELEN

De volgende items kunnen apart worden aangeschaft als accessoires of vervangingsonderdelen voor uw DeVilbiss afzuigenheid model 7314:

Beschrijving	Onderdeelnr.	Beschrijving	Onderdeelnr.
1,8m Patiëntslang	6305D-611	Kabel voor 12V gelijkstroom (1 stuks)	7304D-619
Opvangbakset (inwendig filterpatroon, spatbescherming, 800 ml bak, 11 cm en 1,8 m slang-pakket)	7305D-633	Wisselstroomadapter/lader (zie Specificaties voor informatie van de fabrikant)	7314P-613
Wegwerpverpakking van 800 ml met inwendig filterpatroon, spatbescherming en slang van 11 cm (48 stuks)	7305D-632	Netsnoer voor USA	DV51D-606
Filterpatroon (pakket met 12 stuks) (Voor opvangpot voor eenmalig gebruik)	7305D-635	Netsnoer voor continentaal Europa	DV51D-607
Opvangbakset (herbruikbare bak van 1200 ml, uitwendige bacteriefilter, elleboog, slang van 11 cm)	7314D-603	Netsnoer voor UK	DV51D-608
1200 ml herbruikbare bak (uitwendige bacteriefilter, elleboog, slang van 11 cm) (pak van 6 stuks)	7314D-604	Netsnoer voor Australia	DV51D-609
Uitwendige bacteriefilter (niet-steriel) (pak van 12 stuks) voor herbruikbare bak.	7305D-608	Netsnoer voor Japan	DV51D-613
Draagkoffer	7314D-606		

OPMERKING– Het gebruik van andere elektrische kabels en accessoires dan die in deze handleiding of genoemde documenten zijn aangegeven, kan resulteren in toegenomen elektromagnetische emissie van het product of verminderde elektromagnetische immuniteit van het product.

BELANGRIJKSTE ONDERDELEN

7305-serie DeVilbiss Vacu-Aide QSU afzuigeenheid

Met wegwerpbak en inwendig filterpatroon

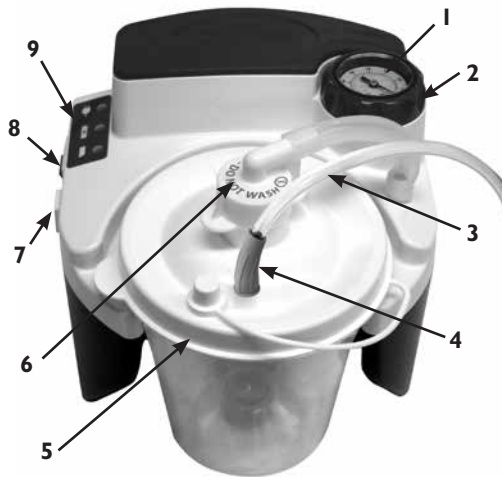
1. Vacuümmeter
2. Vacuümregelknop
3. 1,8m Patiëntslang
4. Connector voor patiëntslangr
5. Opvangpot voor eenmalig gebruik met deksel (vlotterafsluiter ingebouwd in het deksel) en filterpatroon
6. Filterpatroon met slang van 11 cm
7. Gelijkstroomingang (aan zijkant)
8. Aan/uit-schakelaar
9. LED power lights

Wisselstroomadapter (niet afgebeeld)

Gelijkstroomsnoer (niet afgebeeld) optioneel

Interne oplaadbare batterij (niet afgebeeld) Alleen model 7314P

Draagkoffer (niet afgebeeld) Alleen model 7314P



Met herbruikbare bak en uitwendige bacteriefilter

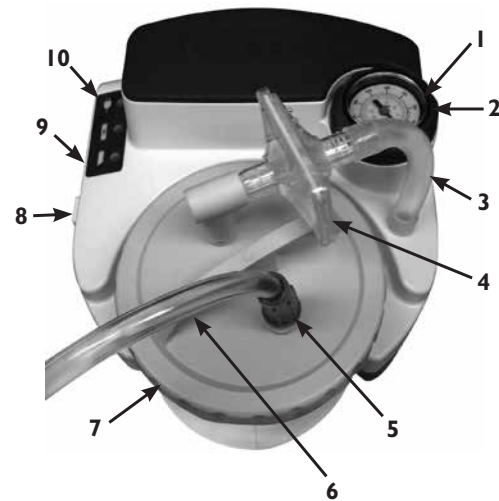
1. Vacuümmeter
2. Vacuümregelknop
3. 4 3/8" connection tubing
4. Uitwendige bacteriefilter
5. Connector voor patiëntslang
6. 1,8m Patiëntslang
7. Deksel
8. Gelijkstroomingang (aan zijkant)
9. Aan/uit-schakelaar
10. LED-lampjes

Wisselstroomadapter (niet afgebeeld)

Gelijkstroomsnoer (niet afgebeeld) optioneel

Interne oplaadbare batterij (niet afgebeeld) Alleen model 7314P

Draagkoffer (niet afgebeeld) Alleen model 7314P



Wegwerpbak met inwendig filterpatroon en spatbescherming

1. Aansluitslang van 11cm doorsnede
2. Filterpatroon (Mag niet nat worden)
3. Deksel
4. Bak
5. Spatbescherming
6. Connector voor patiëntslang

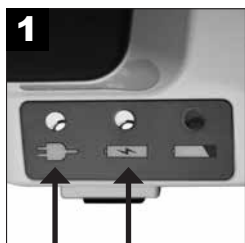


Herbruikbare bak met uitwendige bacteriefilter

1. Aansluitslang van 11cm doorsnede
2. Deksel met O-ring
3. Overloopventiel
4. Bak
5. Connector voor patiëntslang
6. Aansluitelleboog
7. Bacteriefilter



INSTELLING EN GEBRUIK



1
Laad de batterij gedurende 17 UUR volledig op. (Alleen model 7314P)



2
Zorg ervoor dat de spatbescherming, indien van toepassing, stevig is vastgemaakt aan de binnenzijde van het deksel boven het filterpatroon.



3
Bevestig het deksel aan de bak.



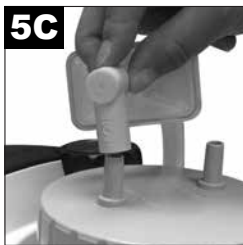
4
Plaats de bak in de houder en druk het voorzichtig vast. **OPMERKING** – Niet teveel kracht gebruiken. Als de bak te hard wordt ingedrukt kan dit leiden tot een mogelijk lek of verlies van zuigkracht.



5A
Aansluiting van wegwerp bak met inwendig filterpatroon: Sluit de slangen van 11 cm van het filterpatroon aan op de aansluiting voor slangen op het apparaat.




5B
Aansluiting van herbruikbare bak met uitwendige bacteriefilter: Sluit het ene uiteinde van de slang van 11 cm (herbruikbaar) aan op de daarvoor bestemde aansluiting en het andere uiteinde van de slang op de bacteriefilter. Controleer of de doorzichtige kant van het bacteriefilter tijdens de installatie naar de elleboog en fles is gericht. Keer de richting van het filter niet om. Het bacteriefilter moet dan op de elleboogverbinding van 90° worden aangesloten en de elleboog moet aan de bovenkant van het deksel van de houder worden aangesloten, waar <Vacuum> staat vermeld.



6
Sluit de patiëntslang van 1,8 m aan op de aansluiting op het deksel van de pot met de tekst <Patient>.



7
Zorg ervoor dat het apparaat is uitgeschakeld .

OPMERKING– Controleer voorafgaand aan gebruik de afzuigslang en opvangpot op lekken, scheuren, enzovoort en controleer of alles goed is aangesloten en niet lekt.



7A
7314P - Selecteer de gewenste voedingsbron. (Sla stappen 8 over wanneer gebruik wordt gemaakt van de interne batterij.)

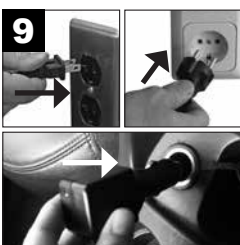


7B
7314D serie (label zonder batterij)

OPMERKING– Het model 7314D is niet af fabriek uitgerust met een interne oplaadbare batterij. Het model 7314P is wél van fabriekswege uitgerust met een interne oplaadbare batterij en alle informatie met betrekking tot het gebruik van de batterij in dit handboekje is dan ook van toepassing op dit apparaat.



8
Wanneer u gebruikmaakt van wissel- of gelijkstroom, steekt u de kleine connector in de gelijkstroomingang aan de zijkant van het apparaat.



9
Steek het andere uiteinde in een stopcontact of een gelijkstroombron. **OPMERKING**– De wisselstroomadapter kan warm aanvoelen tijdens het opladen of tijdens het gebruik van het apparaat. Dit is normaal.



10
Schakel het apparaat in .



11
Stel de afzuigsterkte in.



12
Controleer de afzuigsterkte. **Opmerking**– Controleer voordat u begint altijd de afzuigsterkte door het open uiteinde van de patiëntslang af te dichten en tegelijkertijd de drukmeter af te lezen. Stel de knop in op het gewenste niveau.

WAARSCHUWING

Als het apparaat niet is aangesloten op een externe voedingsbron of als de batterij niet opnieuw is opgeladen, blijft het lampje 'Batterij bijna leeg' branden en worden de prestaties van het apparaat snel minder. Schakel meteen over op een andere stroombron om onderbreking van de afzuiging te voorkomen.

OPMERKING– De meter dient uitsluitend ter controle. Als de eenheid valt of een zware klap krijgt, moet worden gecontroleerd of de meter nog nauwkeurig werkt.

VOORZICHTIG– Wanneer de automatische vlotterafsluiter wordt ingeschakeld, moet de opvangpot worden geleegd. Verdergaan met afzuigen kan tot schade aan de vacuümpomp leiden.

VOORZICHTIG– Als vloeistof wordt teruggezogen in het apparaat, moet onderhoud worden uitgevoerd omdat anders de vacuümpomp beschadigd kan raken.

BATTERIJ OPLADEN EN FILTERONDERHOUD

De batterij opladen (Alleen model 7314P)

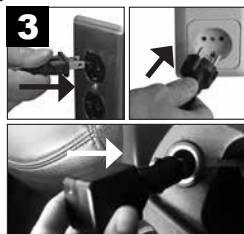
Apparaten van het model 7314P zijn van fabriekswege uitgerust met een oplaadbare batterij. Deze eenheden zijn voorzien van een lampje dat aangeeft als de batterij bijna op is en van een lampje dat aangeeft dat de batterij wordt opgeladen.



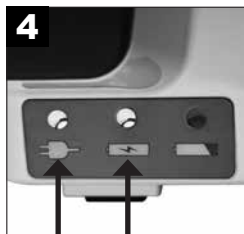
Zorg ervoor dat het apparaat is uitgeschakeld.



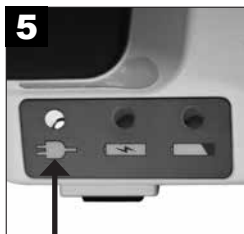
Steek de kleine connector van de wisselstroomadapter of het gelijkstroom snoer in de gelijkstroomingang.



Steek het andere uiteinde in een stopcontact of een gelijkstroombron.



Het opladen van de batterij wordt gestart. Het duurt 17 uur voordat deze volledig is opgeladen.



Batterij is volledig opgeladen.

Uitleg LED-lampjes:



Groen - Brandt wanneer er voedingsstroom aan het apparaat wordt geleverd door een wisselstroom- of gelijkstroombron.



Geel - Batterij wordt opgeladen. Het lampje gaat uit als de batterij volledig is opgeladen.



Rood - Batterij leeg. Zoek een andere voedingsbron en laad de batterij zo snel mogelijk weer op als dit lampje brandt.

OPMERKING– Laad de accu minimaal 17 uur voor het eerste gebruik op.

OPMERKING– Laad de accu na elk gebruik volledig op. Het apparaat blijft de accu druppelladen nadat het ladinglampje uitschakelt, dus laat het apparaat aan de netvoeding aangesloten wanneer het niet in gebruik is.

VOORZICHTIG– Als de batterij volledig wordt ontladen, leidt dit tot beperking van de levensduur. Werk niet langer dan enkele minuten met het apparaat als het lampje brandt dat aangeeft dat de batterij bijna leeg is. Laad de batterij zo snel mogelijk weer op.

OPMERKING– Als de accu ouder wordt zal de looptijd van het apparaat afnemen.

OPMERKING– De looptijd van het apparaat wordt ook korter als de accu gedurende langere periodes in een ontladen toestand is.

OPSLAGOPMERKING– De accu moet vóór opslag gedurende minimaal 17 uur worden opgeladen en ten minste elke 6 maanden. Belangrijk - Als het opnieuw opladen van de accu meer dan 6 maanden is vertraagd, kan de accu weer een volledige looptijd krijgen na voltooiing van 3 volledige laad- en ontlaadcycli.

OPMERKING– Bij een vacuümniveau van nul (vrije doorstroom) kan uw apparaat ongeveer 60 minuten lang ononderbroken werken op een volledig opgeladen batterij. De gebruikstijd zal afnemen met hogere vacuüm niveaus.

OPMERKING– Gebruik tijdens het opladen van de batterij een externe spanningsbron en controleer of het oplaadlampje oplicht als het apparaat in de stand 'Off' (uit) staat. Als het opladen niet lukt, controleert u eerst of het model dat u gebruikt, is voorzien van een batterij voordat u het apparaat terugstuurt naar uw geautoriseerde DeVilbiss Healthcare-leverancier of naar DeVilbiss Healthcare.

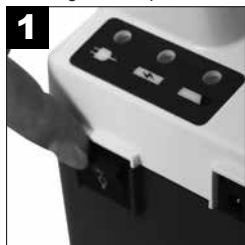
OPMERKING– De interne oplaadbare batterij is een verzegelde loodzuurbatterij. Neem contact op met de plaatselijke instanties voor instructies over correcte verwijdering.

OPMERKING– Sluit de wisselstroomadapter niet aan op een uitgang die is voorzien van een schakelaar om er zeker van te zijn dat de stroomvoorziening op het apparaat nooit wordt onderbroken.

OPMERKING– Sluit de gelijkstroomkabel niet aan op een stopcontact dat continu onder spanning staat.

Verwisselen van het filterpatroon (voor gebruik door een patiënt) wegwerp bak

Vervang de filterpatroon na een overstroming of elke twee maanden.



Schakel het apparaat uit.



Verwijder het filterpatroon en de slang van 11 cm).



Plaats een nieuwe patroon en slang.

OPMERKING– Vervang de bacteriefilter niet door enig ander materiaal. Anders bestaat de kans dat u last krijgt van verontreinigingen of slechte prestaties van het apparaat. Gebruik daarom alleen filterpatronen van DeVilbiss.

OPMERKING– Het filterpatroon bevat een hydrofoob filter. Wanneer het filtermateriaal nat wordt, stopt de luchtstroom. Het filterpatroon moet dan worden vervangen. Verwijder het filtermateriaal niet uit het filterpatroon.

OPMERKING– Filterpatronen zijn inbegrepen bij elke bak voor eenmalig gebruik. Ze zijn ook afzonderlijk beschikbaar (7305D-635 12/pak).

Verwisselen van de bacteriefilter (voor gebruik door een patiënt) herbruikbare bak

Vervang de bacteriefilter na een overstroming of elke twee maanden.



Schakel het apparaat uit.



Verwijder de filter door deze los te koppelen van de afzuigenheid en de aansluiting op de sluiting van de verzamelfles.



Vervang de filter door een schone bacteriefilter (niet steriel) van DeVilbiss en sluit de filter aan op de afzuigenheid en de sluiting. Zorg ervoor dat de open zijde van de bacteriefilter in de richting van de elleboog en de fles wijst bij het (opnieuw) installeren. Extra filters zijn verkrijgbaar bij uw geautoriseerde DeVilbiss Healthcare-leverancier.

OPMERKING– Vervang de bacteriefilter niet door enig ander materiaal. Anders bestaat de kans dat u last krijgt van verontreinigingen of slechte prestaties van het apparaat. Gebruik daarom alleen filterpatronen van DeVilbiss.

OPMERKING– De bacteriefilter dient bij elke patiënt te worden vervangen.

REINIGINGSINSTRUCTIES

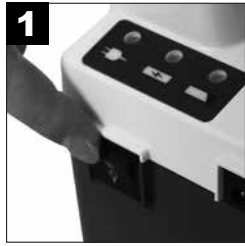
WAARSCHUWING

Om het risico op mogelijke infecties van besmette schoonmaak/ontsmettingsoplossingen te voorkomen, raden wij u aan om voor elke schoonmaakcyclus altijd een verse oplossing te bereiden en de oplossing na elk gebruik weg te gooien.

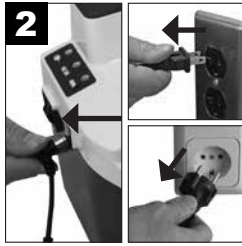
OPMERKING– De informatie over desinfectie is afkomstig van AARC Klinische Praktijkrichtlijnen: Afzuigen van de Patiënt in Thuisituaties.

Wegwerp-opvangbak (met inwendig filterpatroon)

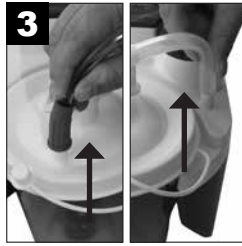
OPMERKING– De opvangpot voor eenmalig gebruik en het bijbehorende deksel zijn bedoeld voor gebruik door slechts één patiënt.



Schakel het apparaat uit en wacht totdat het vacuüm wegvalt \bigcirc .



Koppel het apparaat los van de voedingsbron.



Koppel de slangen los en neem de opvangpot uit de houder.



Verwijder het deksel voorzichtig en leeg de pot.
OPMERKING– De verzamelfles moet worden leeggemaakt en gereinigd na elk gebruik.



Verwijder het filterpatroon en de slang van 11 cm en leg deze terzijde.



De filter mag niet nat worden. Het filtermateriaal kan niet van de elleboog verwijderd worden.



Was de bak, het deksel en de spatbescherming in een sopje van warm water en afwasmiddel. Afspoelen met schoon, warm water.



Weken in een oplossing van 1 deel azijn ($\geq 5\%$ azijnzuur concentratie) op 3 delen water ($55\text{ }^{\circ}\text{C}$ - $65\text{ }^{\circ}\text{C}$) gedurende 60 minuten. Schoonsoelen met schoon, warm water en laten opdrogen.



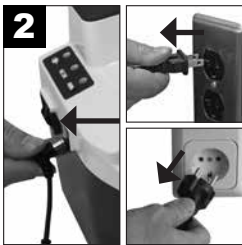
WAARSCHUWING– De vlotter niet uit het deksel verwijderen. Indien u de vlotter verwijdert, bestaat er een kans op verstikkingsgevaar.

OPMERKING– De gedemonteerde container mag ook in de vaatwasmachine worden gewassen, alleen bovenin, met een wasprogramma met een watertemperatuur tussen $55\text{ }^{\circ}\text{C}$ - $65\text{ }^{\circ}\text{C}$.

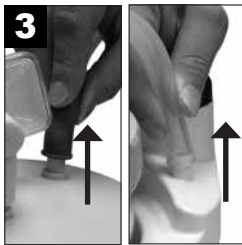
Herbruikbare opvangbak (met uitwendig bacteriefilter)



Schakel het apparaat uit en wacht totdat het vacuüm wegvalt \bigcirc .



Koppel het apparaat los van de voedingsbron.



Koppel de slangen los en neem de opvangpot uit de houder.



Verwijder het deksel voorzichtig en leeg de pot.
OPMERKING– De verzamelfles moet worden leeggemaakt en gereinigd na elk gebruik.



Verwijder de bacteriefilter, de slang van 11 cm en de aansluitelleboog en leg deze terzijde. Verwijder de O-ring en het overloopventiel van het deksel.



Was de bak, het deksel, de O-ring en het overloopventiel in een oplossing van warm water en een zacht, vloeibaar wasmiddel (bv. Dawn of Palmolive) en spoel het schoon met warm water uit de kraan. Gebruik na het wassen één van de volgende desinfectiemethoden.

Voor gebruik door één patiënt:

1. Weken in een oplossing van 1 deel azijn ($\geq 5\%$ azijnzuur concentratie) op 3 delen water ($55\text{ }^{\circ}\text{C}$ - $65\text{ }^{\circ}\text{C}$) gedurende 60 minuten. Spoel schoon met warm water en laat opdrogen op een propere ondergrond.
2. Week dit alles in een commercieel (bacteriedodend) ontsmettingsmiddel. Volg zorgvuldig de aanbevolen verdunding en instructies van de fabrikant van het ontsmettingsmiddel.

Voor gebruik door meerdere patiënten:

1. Plaats de bak en het deksel in de autoclaaf met het open uiteinde naar beneden nadat de onderdelen volledig droog zijn. Zorg ervoor dat de onderdelen elkaar niet aanraken. Laat één sterilisatiestoomcyclus gedurende 15 minuten op $121\text{ }^{\circ}\text{C}$ draaien. **OPMERKING**– De bak is gewaarborgd voor 30 autoclaafsterilisatiecycli in de aangegeven omstandigheden.
2. Verwijder en vervang de filter, slang en elleboog tussen de patiënten.

1,8 m patiëntslang (voor gebruik door een patiënt)



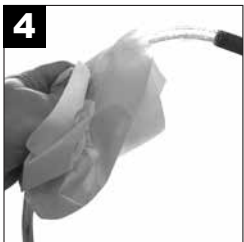
Koppel de slang los van het deksel.



Spoel de slang grondig schoon met warm kraanwater.



Hierna weken in een oplossing van 1 deel azijn (>=5% azijnzuur concentratie) op 3 delen water (55 C-65 C) gedurende 60 minuten. Spoel met schoon, warm water en laat het drogen.

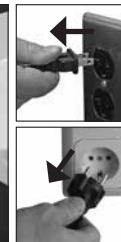


Houd de buitenkant schoon door deze af te vegen met een schone, vochtige doek.

Adapter voor overschakeling van wisselstroom op gelijkstroom



Koppel de adapter los van de spanningsbron.



Veeg de adapter af met een droge doek.

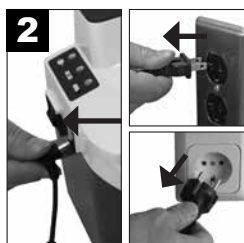
Afzuigenheid (voor gebruik door een patiënt)

VOORZICHTIG – Dompel het apparaat niet onder in water om schade aan de vacuümpomp te voorkomen.

OPMERKING – Gebruik geen schoonmaak- of desinfectiemiddelen met ammoniak, benzeen en/of aceton om het apparaat te reinigen.



Schakel het apparaat uit en wacht totdat het vacuüm wegvalt.



Koppel het apparaat los van de voedingsbron.



Veeg de behuizing af met een schone doek en een in de handel verkrijgbaar desinfecterend, bacterie- of kiemdodend middel.

Draagkoffer (voor gebruik door een patiënt)



Veeg met een schone doek die is bevochtigd met een schoonmaak- of desinfecterend middel.

Afzuigenheid (gebruik door meerdere patiënten)

Reiniging en desinfectie van de eenheid bij verandering van patiënt

Als medische instrumenten al zijn gebruikt bij een patiënt, dient te worden uitgegaan van verontreiniging met menselijke pathogene bacteriën (tenzij er bewijs beschikbaar is dat dit niet het geval is) en moet de volgende patiënt, gebruiker of derde partij worden beschermd door middel van passende verwerking en voorbereiding. Daarom moeten, bij verandering van patiënt, de mensen worden beschermd tijdens het transport en de verwerking van het instrument en moet het instrument vóór hergebruik bij de nieuwe patiënt volledig worden verwerkt (gereinigd en gedesinfecteerd) door op de juiste wijze getrainde medewerkers. De complete verwerking mag uitsluitend worden uitgevoerd door de fabrikant of door een bevoegde leverancier/servicetechnicus van DeVilbiss.

OPMERKING – Wanneer de eenheid wordt gebruikt volgens de instructies, wordt de binnenzijde van de eenheid in normale omstandigheden beschermd tegen blootstelling aan pathogenen door het slangfilter op het opvangreservoir, waardoor desinfectie van de inwendige componenten niet nodig is.

OPMERKING – Als de eenheid zonder slangfilter wordt gebruikt, zal de binnenzijde van de eenheid zijn blootgesteld aan pathogenen en kan de eenheid niet gedesinfecteerd worden.

OPMERKING – Als de volgende verwerking van de eenheid door een bevoegde leverancier/technicus van DeVilbiss niet mogelijk is, mag het instrument niet door een andere patiënt worden gebruikt!

DeVilbiss Healthcare adviseert dat ten minste de volgende procedures worden uitgevoerd door de fabrikant of een bevoegde derde partij tussen het gebruik van het instrument door verschillende patiënten in.

1. Voer alle accessoireonderdelen af die niet geschikt zijn voor hergebruik, d.w.z. opvangreservoir, filter, slangen en draagkoffer.
2. Zet de aan/uit-schakelaar uit ("Off") en koppel de DeVilbiss afzuigenheid los van alle externe voedingsbronnen.
3. Controleer de eenheid visueel op schade, ontbrekende onderdelen, enz.
4. Veeg de behuizing af met een schone doek en een commercieel (bacterie- kiemdodend) desinfectiemiddel dat voldoet aan de vereisten van de onderstaande **OPMERKING** en wordt gebruikt volgens de aanbevolen verdunningsverhoudingen en -instructies van de fabrikant van het desinfectiemiddel.

VOORZICHTIG – Dompel de eenheid niet onder in water om schade aan de vacuümpomp te voorkomen.

OPMERKING – Gebruik voor de reiniging van de eenheid geen schoonmaak- of desinfectiemiddelen met ammoniak, benzeen en/of aceton.

NOTA'S VAN DE LEVERANCIER

Als het apparaat volgens de aanwijzingen van de fabrikant wordt gebruikt, is er geen routinematige kalibratie of onderhoud vereist. In geval de patiënt zou veranderen, moet het apparaat opnieuw in goede staat worden gebracht door de gebruiker. Het opnieuw in goede staat brengen mag enkel worden uitgevoerd door de producent of dienstverlener. Tussen twee patiënten in:

1. Controleer het apparaat visueel voor enige schade, ontbrekende onderdelen, enz.
2. Zorg ervoor dat apparaat en de accessoires schoon zijn.
3. Gebruik een onafhankelijke vacuümmeter om te controleren of het apparaat zorgt voor het juiste vacuümniveau zoals vermeld in Specificaties.
4. Verwijder en vervang het recipiënt, filter, en buizenstel tussen twee patiënten in.
5. Veeg het oppervlak met een schone doek die is bevochtigd met desinfectiemiddel.

PROBLEMEN OPLOSSEN

GEVAAR

Er bestaat een risico van elektrische schokken. Probeer niet de behuizing te openen of te verwijderen. Er bevinden zich binnenin het apparaat geen onderdelen waar de gebruiker service op kan uitvoeren. Als service is vereist, stuurt u het apparaat terug naar een gekwalificeerde DeVilbiss Healthcare-leverancier of een geautoriseerd servicecentrum. Wanneer het apparaat wordt geopend of onjuist wordt gebruikt, komt de garantie te vervallen.

OPMERKING— Uw DeVilbiss afzuigenheid bevatten geen onderdelen waarop de gebruiker service kan uitvoeren. Als u van mening bent dat uw apparaat niet goed werkt, controleert u of dit één van de onderstaande mogelijke oorzaken heeft, **VOORDAT U HET APPARAAT TERUGSTUURT NAAR DE LEVERANCIER VAN MEDISCHE APPARATUUR VOOR THUISGEBRUIK WAAR U HET APPARAAT HEBT AANGESCHAFT OF NAAR DeVilbiss Healthcare:**

PROBLEEM	ACTIE
Het apparaat werkt niet wanneer er externe voeding is aangesloten. Het groene lampje voor de externe voeding brandt niet.	1. Controleer de voedingsbronnen en aansluitingen. 2. Controleer of het stopcontact werkt door er bijvoorbeeld een lamp op aan te sluiten.
De pomp draait, maar het apparaat zuigt niet.	1. Controleer of alle slangen correct zijn aangesloten. 2. Controleer de aansluitingen van de slangen op breuken of lekkages. 3. Controleer of de vlotterafsluiter in de opvangpot niet is ingeschakeld of het filterpatroon verstopt is. 4. Controleer de opvangpot op lekken of scheuren.
Geringe zuigwerking.	1. Gebruik de instelknop om de afzuigsterkte te verhogen. 2. Controleer het systeem op lekken.
Het apparaat werkt niet (er is geen externe voeding aangesloten). Alleen model 7314P	1. Controleer of de batterij volledig is opgeladen en/of laadt deze op.
De batterij laadt niet op (externe voedings- en oplaadlampjes moeten branden tijdens het opladen). Alleen model 7314P	1. Controleer of de externe voedings- en oplaadlampjes branden. 2. Controleer de voedingsbronnen en aansluitingen. 3. Controleer of het stopcontact werkt door er bijvoorbeeld een lamp op aan te sluiten.

SPECIFICATIES/CLASSIFICATIES

Grootte (inclusief pot)	21,1 cm x 20,3 cm x 21,6 cm (exclusief wisselstroomadapter)
Gewicht (inclusief pot)	Model 7314P - 3 kg (exclusief wisselstroomadapter) Model 7314D - 2 kg
Standaard geluidsniveau in bedrijf	55 dB(A)
Elektrische vereisten	100-240 V~, 50/60 Hz, 1,2 A max $\text{---} \bullet \text{---} +$; 12 V ===; 33 W max
Vacuümbereik	50 tor 550 mm Hg +/- 10%*
Luchtstroom bij pompinlaat	Standaard 27 LPM (vrije doorstroom)(mogelijk minder bij gebruik interne batterij)* (OPMERKING - Het gebruik van Flovac-voeringen kan de prestaties van het apparaat beïnvloeden.)
Capaciteit van de opvangpot voor eenmalig gebruik	800 ml (cc)
Capaciteit van de herbruikbare opvangpot	1200 ml (cc)
Garantie	Beperkte garantie van twee jaar, exclusief interne batterij (alleen 7314P-reeks) en opvanghouder
Interne batterij (Alleen model 7314P)	90-dagen
Goedkeuringen	IEC 60101-1-2; CSA-C22.2 # 601.1; UL 60601-1; EN 60601-1-2; ISO 10079-1; IEC 60601-1; IEC 60529 IP12; IEC 60601-1-6; CENELEC EN 60601-1
Informatie van adapterfabrikant	Emerson, modelnr. AD5012N2LM of Autec Power Systems, modelnr. DTM36-12 of SL Power/Ault, modelnr. MENB1040A1240N02
Omgevingscondities	
Bereik bedrijfstemperatuur	0°C - 40°C
Relatieve luchtvochtigheid in bedrijf	0-95%
Atmosferische druk in bedrijf	70 kPa - 106 kPa
Temperatuurbereik bij opslag en transport, modellen	-40°C tot 70°C
Relatieve luchtvochtigheid bij opslag en transport	0-95%
Atmosferische druk bij opslag en transport	50 kPa - 106 kPa
Apparaatclassificaties	
Ten aanzien van bescherming tegen elektrische schokken	Klasse II en intern aangedreven
Mate van bescherming tegen elektrische schokken	Type BF – Toegepaste onderdelen
Mate van bescherming tegen binnendringen van vloeistoffen	IP12 en normale voeding
Gebruiksmodus	Intermitterende werking: 30 minuten aan, 30 minuten uit
Apparaat niet geschikt voor gebruik bij een ontvlambaar mengsel van anesthesiemiddelen en lucht, zuurstof of lachgas.	
ISO-classificatie	
Alleen model 7314P - Elektrisch aangedreven medische afzuigapparatuur voor mobiel gebruik volgens EN ISO 10079-1 : 2009	
Hoge doorstroom/Krachtig vacuüm	
Alleen model 7314D - Elektrisch aangedreven medisch uitzuigapparaat voor gebruik buiten transport in overeenstemming met EN ISO 10079-1 : 2009	

* De omstandigheden kunnen variëren, afhankelijk van hoogte, luchtdruk en temperatuur.

Opmerking van de fabrikant

Hartelijk dank voor het aanschaffen van de DeVilbiss Model 7314 afzuigenheid. Wij willen graag dat u tevreden bent over onze producten. Als u vragen of opmerkingen hebt, kunt u deze sturen naar het adres op de achterkaft.

Voor service kunt u contact opnemen met uw geautoriseerde DeVilbiss Healthcare-leverancier:

Tel:	Aankoopdatum:	Serienummer:
------	---------------	--------------

DEVILBISS RICHTLIJNEN EN FABRIKANTENVERKLARING

WAARSCHUWING

Medische elektrische apparatuur vereist speciale voorzorgsmaatregelen met betrekking tot de elektromagnetische compatibiliteit (EMC) en moet worden geïnstalleerd en in gebruik worden genomen overeenkomstig de informatie met betrekking tot elektromagnetische compatibiliteit in de hier verstrekte documenten.

Draagbare en mobiele communicatieapparatuur die werkt met radiogolven kan een negatieve invloed hebben op medische elektrische apparatuur.

Het apparaat of systeem mag niet worden gebruikt in de buurt van of bovenop andere apparatuur. Als dergelijk gebruik toch noodzakelijk is, moet de uitrusting of het systeem worden geobserveerd om de normale werking ervan te controleren in de opstelling waarin deze zal worden gebruikt.

NB—De EMC-tabellen en andere richtlijnen geven de klant of gebruiker essentiële informatie om te bepalen of het apparaat/systeem geschikt is voor de elektromagnetische gebruiksomgeving en voor het beheersen van de elektromagnetische gebruiksomgeving, zodat het apparaat/systeem voor het beoogde doel kan worden gebruikt zonder andere apparaten, systemen of niet-medische elektrische apparatuur te storen.

Richtlijnen en fabrikantenverklaring: Emissies, alle apparaten en systemen

Dit apparaat is bedoeld voor gebruik in de hieronder gespecificeerde elektromagnetische omgeving. De klant of gebruiker van dit apparaat moet zorgen dat het in zo'n omgeving wordt gebruikt.

Emissietest	Conformiteit	Richtlijnen voor elektromagnetische regelhandhaving
Radiofrequentie-emissies CISPR 11	Groep 1	Dit apparaat gebruikt RF- (radiofrequente) energie uitsluitend voor interne functies. De RF-emissie is daarom zeer laag en het is niet waarschijnlijk dat deze zal interfereren met elektronische apparatuur die zich in de nabijheid bevindt.
Radiofrequentie-emissies CISPR 11	Klasse B Uitgestraalde en geleide emissies	Dit apparaat is geschikt voor gebruik in alle gebouwen, inclusief gebouwen bestemd voor bewoning en gebouwen die rechtstreeks aangesloten zijn op het openbare lichtnet dat voor bewoning gebruikte gebouwen van elektrische energie voorziet.
Harmonischen IEC 61000-3-2	Klasse A	
Flikkeremissies IEC 61000-3-3	Voldoet	

Immunitiestest	IEC 60601 testniveau	Compliant ieniveau	Richtlijnen voor elektromagnetische omgeving
Elektrostatische ontlading (ESD) IEC 61000-4-2	±6kV contact ±8kV lucht	±6kV contact ±8kV lucht	Vloeren dienen van hout, beton of keramische tegels te zijn. Als de vloeren synthetisch zijn, dient de relatieve vochtigheid minimaal 30% te zijn.
Elektrische snelle transiënte/ burstontlading IEC 61000-4-4	±2kV op AC-netspanning	±2kV op AC- netspanning	De kwaliteit van de netspanning dient de normale kwaliteit voor een bedrijfs- of ziekenhuisomgeving te zijn.
Piek IEC 61000-4-5	±1 kV differentiaal ±2 kV algemeen	±1 kV differentiaal ±2 kV algemeen	De kwaliteit van de netspanning dient de normale kwaliteit voor een bedrijfs- of ziekenhuisomgeving te zijn.
Spanningsdalingen, korte onderbrekingen en spanningsverschillen op voedingsinputleidingen IEC 61000-4-11	>95% daling voor 0,5 cyclus 60% daling voor 5 cycli 30% daling voor 25 cycli >95% daling voor 5 seconden	>95% daling voor 0,5 cyclus 60% daling voor 5 cycli 30% daling voor 25 cycli >95% daling voor 5 seconden	De kwaliteit van de netspanning dient de normale kwaliteit voor een bedrijfs- of ziekenhuisomgeving te zijn. Als de gebruiker van dit apparaat continu gebruik vereist tijdens netstroomonderbrekingen, verdient het aanbeveling het apparaat van stroom te voorzien met een noodvoeding (UPS, uninterruptible power supply) of een batterij.
Netfrequentie 50/60Hz magnetisch veld IEC 61000-4-8	3A/m	3A/m	Het magnetische veld van de vermogensfrequentie dient van een niveau te zijn dat gebruikelijk is voor een normale locatie in een normale commerciële of ziekenhuisomgeving.
Geleide RF IEC 61000-4-6	3 Vrms van 150 kHz tot 80 MHz	3 Vrms	Zorg dat draagbare en mobiele RF-communicatieapparatuur zich op de volgende minimale afstanden van het apparaat bevinden (zie de hieronder berekende, aanbevolen scheidingsafstanden): $D=(1,2)\sqrt{P}$
Uitgestraalde RF IEC 61000-4-3	3 V/m 80 MHz tot 2,5 GHz	3V/m	$D=(1,2)\sqrt{P}$ 80 tot 800 MHz $D=(2,3)\sqrt{P}$ 800 MHz tot 2,5 GHz Waarbij P het maximale vermogen is in watt en D de aanbevolen scheidingsafstand in meter. De veldsterkte van vaste zenders, zoals bepaald in een elektromagnetisch locatieonderzoek, dient kleiner te zijn dan het compliantieniveau (3 Vrms en 3V/m). In de nabijheid van apparatuur met een zender kan interferentie optreden.

Voor zenders met een hierboven niet vermeld nominaal maximaal uitgangsvermogen kan de aanbevolen scheidingsafstand d in meter (m) worden berekend met gebruik van de vergelijking die van toepassing is op de frequentie van de zender, waarbij P het volgens de fabrikant van de zender geldende nominale maximale uitgangsvermogen van de zender is in watt (W)

Opmerking 1: Bij 80 MHz en 800 MHz geldt de scheidingsafstand voor het hogere frequentiebereik.

Opmerking 2: Het kan zijn dat deze richtlijnen niet in alle omstandigheden van toepassing zijn. Overdracht van elektromagnetische energie wordt beïnvloed door absorptie en reflectie van constructies, voorwerpen en mensen.

Aanbevolen scheidingsafstand tussen draagbare en mobiele RF-communicatieapparatuur en dit apparaat. Dit apparaat en systeem zijn NIET levensondersteunend.

Dit apparaat is bedoeld voor gebruik in een elektromagnetische omgeving waarin de uitgestraalde storingen beheersbaar zijn. De afnemer of gebruiker van dit apparaat kan bijdragen aan de preventie van elektromagnetische interferentie door een minimumafstand te handhaven tussen draagbare en mobiele RF-communicatieapparatuur en het apparaat, volgens onderstaande aanbevelingen, met als maatstaf het maximale uitgangsvermogen van de communicatieapparatuur.

Maximaal uitgangsvermogen (watt)	Aanbevolen scheidingsafstand voor het apparaat (meter)		
	150 kHz tot 80 MHz $D=(1,2)\sqrt{P}$	80 tot 800MHz $D=(1,2)\sqrt{P}$	800 MHz tot 2,5 GHz $D=(2,3)\sqrt{P}$
0,01	0,12	0,12	0,23
0,1	0,38	0,38	0,73
1	1,2	1,2	2,3
10	3,8	3,8	7,3
100	12	12	23

Voor zenders met een hierboven niet vermeld nominaal maximaal uitgangsvermogen kan de aanbevolen scheidingsafstand d in meter (m) worden berekend met gebruik van de vergelijking die van toepassing is op de frequentie van de zender, waarbij P het volgens de fabrikant van de zender geldende nominale maximale uitgangsvermogen van de zender is in watt (W)


















Opmerking 1: Bij 80 MHz en 800 MHz geldt de scheidingsafstand voor het hogere frequentiebereik.

Opmerking 2: Het kan zijn dat deze richtlijnen niet in alle omstandigheden van toepassing zijn. Overdracht van elektromagnetische energie wordt beïnvloed door absorptie en reflectie van constructies, voorwerpen en mensen.

SUMÁRIO

Símbolos da IEC	PT - 47
Medidas de proteção importantes	PT - 47
Viagem Internacional	PT - 48
Introdução	PT - 48
Acessórios/Itens de reposição	PT - 48
Partes Importantes de Sua Unidade de Sucção DeVilbiss Série 7314	PT - 49
Montagem & Operação	PT - 50
Carregamento de Bateria e Manutenção do Filtro	PT - 51
Instruções de Limpeza	PT - 52
Observações do fornecedor	PT - 53
Resolução de problemas	PT - 54
Especificações/Classificações	PT - 54
Diretrizes e Declaração do Fabricante	PT - 55

DEFINIÇÕES DOS SÍMBOLOS

	Aviso: consulte o Manual de Instruções		Indicador de polaridade positiva central		Carregamento de bateria
	Consulte o manual de instruções		Equipamento tipo BF – peça aplicada		Pouca bateria
	Data da fabricação		Compressor “ligado”		Mantenha seco
	Corrente direta		Compressor “desligado” (carregamento externo de bateria)		Não molhe
	Corrente alternada		Energia externa		A lei federal (EUA) restringe a venda deste aparelho para médicos ou mediante prescrição médica.
	Risco de sufocamento – Mantenha as peças pequenas fora do alcance de crianças menores de 3 anos ou de pessoas que costumam colocar objetos não comestíveis na boca.				
IP12	Protegido contra objetos sólidos estranhos de ≥ 50 mm E gotas d’água que caem verticalmente quando o invólucro é inclinado a 15°				
	O aparelho contém equipamento elétrico e/ou eletrônico que deve ser reciclado de acordo com a diretiva 2012/19/EU da EU referente ao descarte de equipamentos elétricos e eletrônicos (WEEE).				

MEDIDAS DE PROTEÇÃO IMPORTANTES

O uso de produtos elétricos, especialmente na presença de crianças, requer a adoção de medidas básicas de segurança. Leia todas as instruções antes de usar. As informações importantes são destacadas com os seguintes termos:

PERIGO– urgentes de segurança sobre riscos que causam acidentes pessoais graves ou morte.

ATENÇÃO– Informações importantes de segurança sobre riscos que podem causar acidentes pessoais graves.

AVISO– Informações que visam evitar danos ao produto.

OBSERVAÇÃO– Informações às quais se deve prestar atenção especial.

LEIA TODAS AS INSTRUÇÕES ANTES DE USAR ESTE APARELHO. GUARDE ESTAS INSTRUÇÕES.

PERIGO

Para reduzir o risco de choques elétricos:

1. Não utilize durante o banho.
2. Não coloque ou armazene o produto em um local onde ele possa cair ou ser puxado para uma banheira ou pia.
3. Não coloque ou deixe cair na água ou em outra substância líquida.
4. Não tente pegar um produto que tenha caído na água. Desconecte-o da alimentação imediatamente.

ATENÇÃO

Para reduzir o risco de queimaduras, choques elétricos, incêndios ou acidentes pessoais:

1. É necessária supervisão quando este produto for utilizado por, ou próximo, de crianças ou pessoas com deficiências físicas.
2. Utilize este produto apenas para o uso pretendido descrito neste manual.
3. Mantenha o cabo de alimentação longe de superfícies aquecidas.
4. Nunca utilize quando estiver sonolento ou dormindo.
5. Não cubra a unidade ou o adaptador de CA/CC quando ligado.
6. Nunca opere este produto se
 - a. Ele tiver um cabo de alimentação ou plugue danificado.
 - b. Ele não estiver funcionando adequadamente.
 - c. Ele tiver sido derrubado ou danificado.
 - d. Ele tiver caído na água.

Ao invés disso, encaminhe o produto a uma Assistência Técnica Autorizada da DeVilbiss Healthcare para análise e consertos.

VIAGEM INTERNACIONAL

A série 7314 está equipada com um adaptador de CA/CC que permite a operação em qualquer voltagem CA (100-240 VAC, 50/60 Hz). No entanto, o fio de alimentação correto deve ser usado para se conectar à alimentação na parede adaptável.

OBSERVAÇÃO– Verifique o fio de alimentação quanto à adaptabilidade antes do uso.

INTRODUÇÃO

Sua unidade de sucção DeVilbiss é um aparelho médico de sucção compacto que foi projetado para operações portáteis e confiáveis. Seguir os procedimentos de operação e de manutenção presentes neste Manual de Instruções maximizará a vida útil deste produto.

Declaração de Uso Intencionado

O aparelho deve ser usado para remover fluidos das vias respiratórias ou do sistema de apoio respiratório e materiais infecciosos de feridas. O aparelho cria uma pressão negativa (aspiração) que extrai os fluidos através de um tubo descartável que é conectado ao recipiente de coleta. Os líquidos são armazenados no recipiente de coleta para o descarte apropriado. Ele só deve ser usado a pedido de um médico.

Contraindicações

O Vacu-Aide QSU não deve ser usado para:

- drenagem torácica
- sucção nasogástrica

PERIGO

A unidade de sucção DeVilbiss é um aparelho de sucção a vácuo projetado para coletar materiais fluidos não inflamáveis somente em aplicações médicas. O uso impróprio durante aplicações médicas pode causar morte ou ferimentos. Para todas as aplicações médicas:

1. Toda sucção deve ser feita exatamente de acordo com os procedimentos apropriados que foram estabelecidos por uma autoridade médica licenciada.
2. Alguns componentes adicionais e acessórios podem não se ajustar ao tubo fornecido. Todos os componentes adicionais ou acessórios devem ser verificados antes do uso para assegurar o ajuste apropriado.

ACESSÓRIOS/ITENS DE REPOSIÇÃO

Os seguintes itens podem ser adquiridos separadamente como acessórios ou itens de reposição para sua Unidade de Sucção DeVilbiss Série 7314:

Descrição	Parte Nº	Descrição	Parte Nº
Tubo de paciente de 6'	6305D-611	Fio de alimentação de CC de 12V (1 cada)	7304D-619
Kit de Recipiente de Coleta (cartucho de filtro interno, protetor anti-respingos, recipiente de 800 ml, pacote de tubos de 11 cm e 1,8 m)	7305D-633	Adaptador/carregador CA/CC (veja Especificações para obter informações sobre a fabricação)	7314P-613
Recipiente descartável de 800 ml com cartucho de filtro interno, protetor anti-respingos e tubo de 11 cm (48 cada)	7305D-632	Fio de tomada para os EUA	DV51D-606
Cartucho de filtro (pacote com 12) (Para recipiente descartável)	7305D-635	Fio de tomada para a Europa Continental	DV51D-607
Kit de Recipiente de Coleta (recipiente reutilizável de 1.200 ml, filtro de bactérias externo, cotovelo, tubo de 11 cm)	7314D-603	Fio de tomada para o Reino Unido	DV51D-608
Recipiente reutilizável de 1.200 ml (filtro de bactérias externo, cotovelo, tubo de 11 cm) (6 pacotes)	7314D-604	Fio de tomada para a Austrália	DV51D-609
Filtro de bactérias externo (não estéril) (12 pacotes). Para recipiente reutilizável.	7305D-608	Fio de tomada para o Japão	DV51D-613
Estojo de transporte	7314D-606		

OBSERVAÇÃO– O uso de cabos e acessórios elétricos, além dos especificados neste manual ou nos documentos de referência, pode resultar em aumento de emissões eletromagnéticas a partir do produto ou menos imunidade eletromagnética do produto.

PARTES IMPORTANTES

Unidade de Sucção DeVilbiss Vacu-Aide QSU Série 7314

com recipiente descartável e cartucho de filtro interno

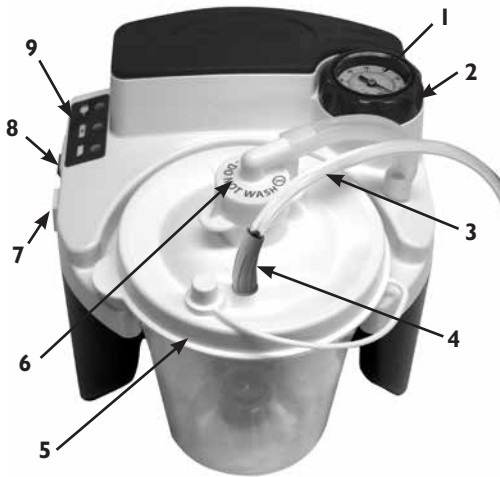
1. Medidor de aspiração
2. Botão regulador de aspiração
3. Tubo de paciente de 6"
4. Conector do tubo do paciente
5. Recipiente descartável com tampa (válvula flutuante de fechamento incorporada na tampa) e cartucho de filtro
6. Cartucho de filtro com tubo de 4 3/8"
7. Entrada de energia de CC (do lado)
8. Botão liga/desliga
9. Luzes de LED

Adaptador CA/CC (não aparece)

Fio de alimentação de CC (não aparece) opcional

Bateria interna recarregável (não aparece) Apenas série 7314P

Estojo de transporte (não aparece) Apenas série 7314P



com recipiente reutilizável com filtro de bactérias externo

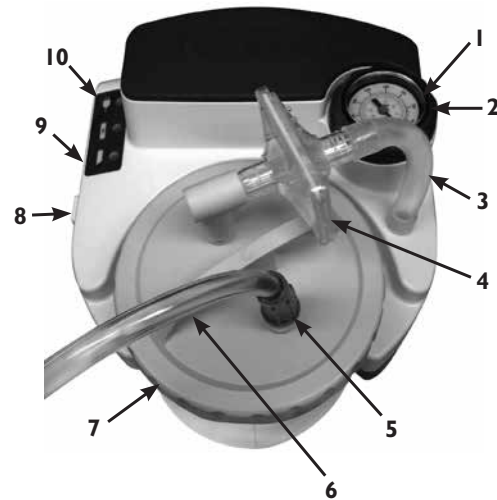
1. Medidor de aspiração
2. Botão regulador de aspiração
3. Tubo de conexão de 4 3/8"
4. Filtro de bactérias externo
5. Conector do tubo do paciente
6. Tubo de paciente de 6"
7. Tampa
8. Entrada de energia de CC (do lado)
9. Botão liga/desliga
10. Luzes de LED

Adaptador CA/CC (não aparece)

Fio de alimentação de CC (não aparece) opcional

Bateria interna recarregável (não aparece) Apenas série 7314P

Estojo de transporte (não aparece) Apenas série 7314P



Recipiente descartável com cartucho de filtro interno e proteção anti-respingos

1. Tubo de conexão de 4 3/8"
2. Cartucho de filtro (Não molhe)
3. Tampa
4. Jarro
5. Proteção anti-respingos
6. Conector do tubo do paciente

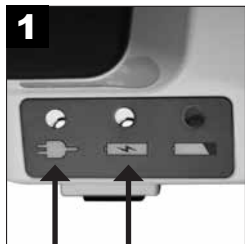


Recipiente reutilizável com filtro de bactérias externo

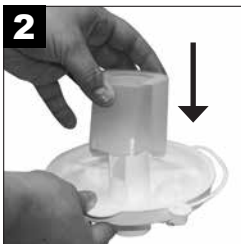
1. Tubo de conexão de 4 3/8"
2. Tampa com anel O
3. Válvula de transbordo
4. Jarro
5. Conector do tubo do paciente
6. Cotovelo de conexão
7. Filtro de bactérias



MONTAGEM & OPERAÇÃO



1
Carregue totalmente a bateria de **17 HORAS**. (Apenas série 7314P)



2
Se aplicável, garanta que a proteção anti-respingos esteja acoplada com segurança à parte interna da tampa sobre o cartucho de filtro.



3
Prensa a tampa ao recipiente com segurança.



4
Insira o recipiente ao suporte e encaixe-o delicadamente no lugar. **OBSERVAÇÃO:** não aplique força em excesso. Se o recipiente for empurrado para baixo com muito força, poderá haver vazamento ou perda de sucção.



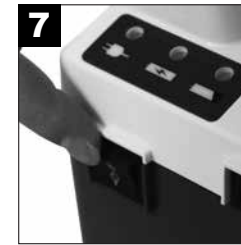
5A
Conexão do recipiente descartável com cartucho de filtro interno: Conecte o tubo de 11 cm do cartucho de filtro ao conector de tubos da unidade.



5B
Conexão do recipiente reutilizável com filtro de bactérias externo: Conecte uma das extremidades do tubo de 11 cm (reutilizáveis) ao conector de tubos e a outra extremidade ao filtro de bactérias. Ensure that the clear side of the bacteria filter is toward elbow. Ao instalar, verifique se o lado transparente do filtro de bactérias está voltado para o cotovelo e para a garrafa. Não inverta a direção do filtro. Em seguida, o filtro de bactérias deve ser conectado à conexão cotovelo de 90° e o cotovelo deve ser conectado à parte superior da tampa do recipiente no local identificado como <Vacuum> (Vácuo).



6
Prensa o tubo de 6" do paciente à tampa do recipiente na saída marcada <Paciente>.



7
Certifique-se de que o botão que liga o aparelho esteja "off".

OBSERVAÇÃO– Inspeccione o tubo de sucção e o recipiente, procurando por vazamentos, rachaduras, etc., e certifique-se de que todas as conexões estejam seguras e sem vazamentos antes do uso.



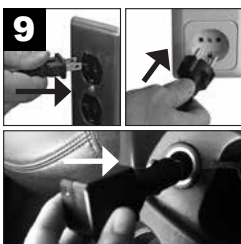
7A
7314P - Selecione a fonte de energia desejada. (Pule as etapas 8 se usar energia da bateria interna.)



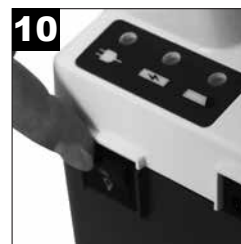
7B
Série 7314D (sem etiqueta de bateria)



8
Se usar energia CA ou CC, conecte o conector pequeno à entrada de energia de CC, na lateral da unidade.



9
Conecte a outra extremidade a uma tomada de parede de CA ou a um receptáculo de CC. **OBSERVAÇÃO**– O adaptador de CA pode ficar quente durante o carregamento da unidade ou quando a unidade estiver em funcionamento. Isso é normal.



10
Ligue a unidade "on".



11
Ajuste o nível de sucção.



12
Verifique o nível de sucção. **OBSERVAÇÃO**– Sempre verifique o nível de sucção antes de iniciar fechando a extremidade aberta do tubo do paciente enquanto observa o medidor. Ajuste o botão para o nível desejado.

ATENÇÃO

Se a unidade não estiver recebendo energia de uma fonte externa ou se a bateria não tiver sido recarregada, a luz do indicador de pouca bateria permanecerá ligada e o desempenho da unidade cairá rapidamente. Mude para outra fonte de energia imediatamente depois de a luz de pouca bateria aparecer para evitar a interrupção de um procedimento de sucção.

OBSERVAÇÃO– O medidor é somente para referência. Se a unidade mantiver severa queda, a precisão do medidor deverá ser checada.

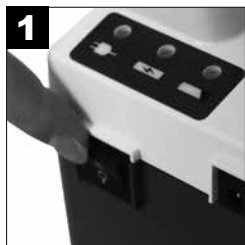
AVISO– Quando a válvula de fechamento automático for acionada, o conteúdo do recipiente de coleta deverá ser esvaziado. Mais sucção nessa hora poderá causar danos à bomba de aspiração.

AVISO– Se o líquido for aspirado de volta para dentro da unidade, será necessário que o equipamento seja vistoriado pelo fornecedor, uma vez que há risco de possível dano à bomba de aspiração.

CARREGAMENTO DE BATERIA E MANUTENÇÃO DO FILTRO

Carregamento de bateria (Apenas série 7314P)

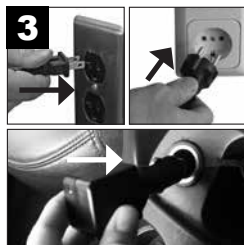
Na Série 7314P, as unidades estão equipadas com uma bateria recarregável instalada em fábrica. A unidade terá uma luz indicadora de pouca bateria e de carga.



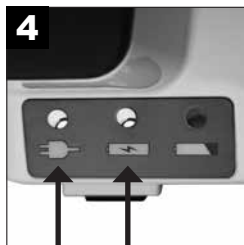
1 Certifique-se de que o botão que liga o aparelho esteja "off".



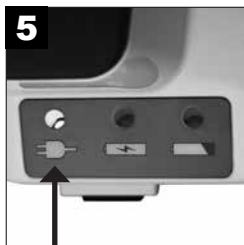
2 Conecte o conector pequeno do adaptador CA/CC à entrada de energia de CC.



3 Conecte a outra extremidade a uma tomada de parede de CA ou a um receptáculo de CC.



4 O carregamento da bateria é iniciado; são necessárias de 17 horas para carga total.



5 Carregamento de bateria completo.

Explicações sobre os LEDs:



Verde – Acesa quando a energia externa é fornecida à unidade a partir de uma fonte de energia de CA ou CC.



Amarelo – A bateria está sendo carregada. A luz irá apagar quando a bateria estiver totalmente carregada.



Vermelho – Bateria descarregada. Procure outra fonte de energia e carregue a bateria o mais rápido possível quando a luz acender.

OBSERVAÇÃO– Carregue a bateria por pelo menos 17 horas antes do primeiro uso.

OBSERVAÇÃO– Recarregue a bateria por completo após cada uso. A unidade continua a carregar a bateria depois que o indicador de carga é desligado. Portanto, deixe a unidade conectada em CA quando ela não estiver em uso.

ATENÇÃO– Deixar que a bateria descarregue completamente diminuirá a vida útil da bateria. Não opere a unidade por mais que alguns minutos se a luz indicadora de pouca bateria estiver acesa. Recarregue assim que possível.

OBSERVAÇÃO– O tempo de operação da unidade diminuirá à medida que a bateria for se esgotando.

OBSERVAÇÃO– O tempo de operação da unidade também será reduzido se a bateria ficar sem carga por longos períodos de tempo.

OBSERVAÇÃO SOBRE ARMAZENAMENTO– a bateria deve ser carregada por um período mínimo de 17 horas antes de ser armazenada e, pelo menos, a cada seis meses. Importante: se a recarga da bateria demorar mais de seis meses, a bateria poderá fornecer um tempo de execução completo após três ciclos de carga completa e descarga.

OBSERVAÇÃO– Uma bateria totalmente carregada proporcionará aproximadamente 60 minutos de operação contínua a um nível de aspiração zero (fluxo livre). O tempo da operação diminuirá com níveis altos de aspiração.

OBSERVAÇÃO– Quando for carregar a bateria, use fonte externa de energia e verifique se a luz de carga acende quando a unidade está na posição "Off". Se a bateria não carregar, verifique se o modelo que está sendo utilizado possui uma bateria instalada antes de entrar em contato com um fornecedor autorizado DeVilbiss Healthcare.

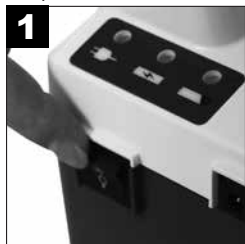
OBSERVAÇÃO– A bateria interna recarregável é lacrada e de ácido chumbo. Contate as autoridades locais para saber sobre seu descarte mais adequado.

OBSERVAÇÃO– Não conecte o adaptador de CA a uma tomada controlada por botão para garantir que a energia seja fornecida à unidade sem interrupção.

OBSERVAÇÃO– Não conecte o fio de alimentação de CC a uma tomada que não seja constantemente energizada.

Troca do recipiente descartável do cartucho de filtro (uso para um único paciente)

Troque o cartucho de filtro se houver transbordamento ou a cada dois meses, o que acontecer primeiro.



1 Desligue a unidade "off".



2 Remova o cartucho de filtro e o tubo de 4 3/8".



3 Instale novo cartucho e tubo.

OBSERVAÇÃO– Não substitua qualquer outro material por este cartucho de filtro. A substituição pode levar à contaminação ou ao baixo desempenho. Use somente cartuchos de filtro DeVilbiss.

OBSERVAÇÃO– O cartucho de filtro contém um filtro hidrofóbico. Se a meia do filtro ficar molhada, o fluxo de ar será interrompido. O cartucho de filtro deverá, então, ser trocado. Não remova a meia do filtro do cartucho de filtro.

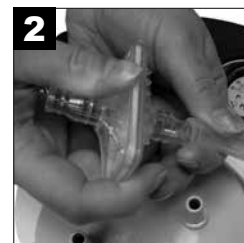
OBSERVAÇÃO– Cartucho de filtros adicionais (7305D-635, pacote com 12) podem ser adquiridos de seu fornecedor autorizado DeVilbiss Healthcare.

Troca do recipiente reutilizável do filtro de bactérias (uso para um único paciente)

Troque o filtro de bactérias se houver transbordamento ou a cada dois meses, o que acontecer primeiro.



1 Desligue a unidade "off".



2 Remova o filtro desconectando-o da unidade de sucção e do conjunto da tampa.



Substitua-o por um filtro de bactérias DeVilbiss limpo (não estéril), recoloque-o na unidade de sucção e tampe. Ao instalar, verifique se o lado transparente do filtro de bactérias está voltado para o cotovelo e para a garrafa. Não inverta a direção do filtro. Filtros adicionais (7305D-608, pacote com 12) podem ser adquiridos de seu fornecedor autorizado DeVilbiss Healthcare.

OBSERVAÇÃO– Não substitua qualquer outro material por este cartucho de filtro. A substituição pode levar à contaminação ou ao baixo desempenho. Use somente cartuchos de filtro DeVilbiss.

OBSERVAÇÃO– O filtro de bactérias deve ser trocado entre pacientes.

INSTRUÇÕES DE LIMPEZA

ATENÇÃO


Para evitar possíveis riscos de infecções por soluções de limpeza/desinfecção contaminadas, sempre prepare uma solução nova para cada ciclo de limpeza e descarte a solução após cada uso.

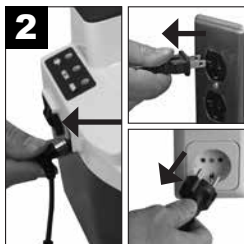
OBSERVAÇÃO – As informações de desinfecção se baseiam nas Diretrizes de Prática Clínica da AARC para Aspiração do Paciente em Casa.

Recipiente de coleta descartável com cartucho de filtro interno

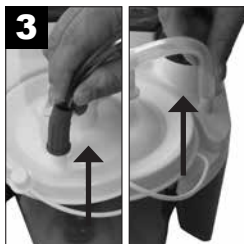
OBSERVAÇÃO – O recipiente de coleta descartável e a tampa são para uso de um único paciente.



Desligue a unidade  "off", espere até que o aspirador pare.



Desconecte da fonte de energia.



Desconecte o tubo e remova o recipiente do suporte.



Remova a tampa com cuidado e esvazie o conteúdo. **OBSERVAÇÃO**– O recipiente deve ser esvaziado e limpo após cada utilização.



Remova o cartucho de filtro e o tubo de 4 $\frac{3}{8}$ " e os ponha de lado.



O filtro **NÃO DEVE** ser molhado. O material do filtro não pode ser removido do cotovelo.

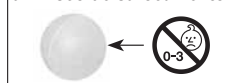


Lave o recipiente, a tampa e a proteção anti-respingos com água morna/solução com água morna/solução para lavar louça. Enxágue com água limpa e morna.



Mergulhe em 1 parte de vinagre (com concentração de ácido etanoico $\geq 5\%$) para 3 partes de solução de água (de 55 °C a 65 °C). Enxágue com água limpa e morna e deixe secar ao ar livre.


ATENÇÃO– Não remova a esfera flutuante da tampa. Se removida, a esfera flutuante pode representar um risco de sufocamento.

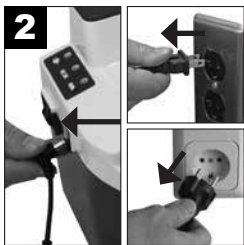


OBSERVAÇÃO – O recipiente desmontado também pode ser lavado em uma lava-louças, somente na prateleira superior, usando um ciclo cuja temperatura da água esteja entre 55 °C a 65 °C.

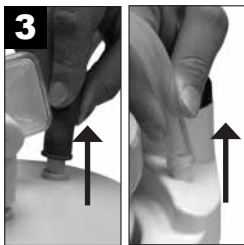
Recipiente de coleta reutilizável (com de filtro de bactérias externo)



Desligue a unidade  "off", espere até que o aspirador pare.



Desconecte da fonte de energia.



Desconecte o tubo e remova o recipiente do suporte.



Remova a tampa com cuidado e esvazie o conteúdo. **OBSERVAÇÃO**– O recipiente deve ser esvaziado e limpo após cada utilização.



Remova o filtro de bactérias, o tubo de 4 $\frac{3}{8}$ " e o cotovelo de conexão e coloque-os de lado. Remova o anel O e a válvula de transbordo da tampa.



Lave o jarro, tampa, anel O e válvula de transbordo em uma solução de água morna com um detergente líquido suave (ex.: Dawn ou Palmolive) e enxágue com água corrente limpa e morna. Depois, desinfete utilizando um dos métodos a seguir.

Para uso de um único paciente:

1. Mergulhe em 1 parte de vinagre (com concentração de ácido etanoico $\geq 5\%$) para 3 partes de solução de água (de 55 °C a 65 °C). Enxágue com água limpa e morna e deixe secar ao ar livre em um ambiente limpo.
2. Mergulhe em desinfetante comercial (bactericida-germicida). Siga corretamente as taxas de diluição recomendadas e as instruções do fabricante do desinfetante.

Para uso de vários pacientes:

1. Quando as peças estiverem completamente secas, coloque o jarro e a tampa na autoclave com a extremidade aberta voltada para baixo. Assegure que as peças não se toquem. Execute um ciclo de esterilização com vapor a 121°C (250°F) por 15 minutos. **OBSERVAÇÃO** – O jarro é garantido por até 30 ciclos de esterilização em autoclave nas condições indicadas.
2. Descarte e substitua o filtro, tubos e o cotovelo entre os pacientes.

tubo do paciente de 1,8 m (uso para um único paciente)



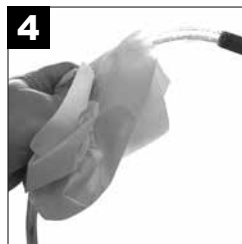
Desconecte-o da tampa.



Enxágue completamente com água corrente morna.



Continue mergulhando em uma solução de 1 parte de vinagre (com concentração de ácido etanoico >=5%) para 3 partes de água (de 55 °C a 65 °C) por 60 minutos. Enxágue com água limpa e morna e deixe secar ao ar livre.



Mantenha a superfície externa limpa passando um pano limpo e úmido.

Adaptador CA/CC



Desconecte o adaptador CA/CC da unidade e da fonte de energia.




Limpe a caixa e os fios do adaptador CA/CC com um pano seco.

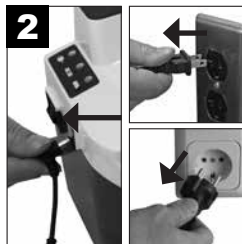
Unidade de Sucção (uso para um único paciente)

ATENÇÃO– Não afunde em água, já que isso resultará em dano para a bomba de aspiração.

OBSERVAÇÃO– Não use produtos de limpeza ou desinfetantes que contenham amônia, benzeno e/ou acetona para limpar a unidade.



Desligue a unidade  "off", espere até que o aspirador pare.



Desconecte da fonte de energia.



Limpe o gabinete com um pano limpo e qualquer desinfetante comercial (bactericida-germicida).

Estojo de Transporte (uso para um único paciente)



Limpe-o com um pano limpo e umedecido com detergente ou desinfetante.

Unidade de Sucção (uso de vários pacientes)

Limpeza e desinfecção de equipamentos quando há troca de pacientes

Quando equipamentos médicos já foram usados em um paciente, deve-se supor que houve contaminação com germes patogênicos humanos (a não ser que haja evidência do contrário). Dessa forma, o próximo paciente, usuário e terceiros devem ser protegidos por meio do manuseio e preparação adequados. Portanto, quando há troca de pacientes, as pessoas devem estar protegidas durante o transporte e o manuseio do equipamento, e o equipamento deve ser totalmente processado, isto é, limpo e desinfetado, por pessoal devidamente treinado antes de ser reutilizado, a fim de proteger o próximo paciente. O processo completo só pode ser realizado pelo fabricante ou por um fornecedor/técnico de assistência qualificado da DeVilbiss.

OBSERVAÇÃO– quando a unidade é usada de acordo com as instruções, sob condições normais, seu interior fica protegido contra a exposição a elementos patogênicos pelo filtro em linha localizado no recipiente de coleta, de modo que nenhuma desinfecção de componentes internos é necessária.

OBSERVAÇÃO– se a unidade é usada sem um filtro em linha, seu interior pode ficar exposto a elementos patogênicos, e a unidade não pode ser desinfetada.

OBSERVAÇÃO– se não for possível realizar o seguinte processamento da unidade por um fornecedor/técnico qualificado da DeVilbiss, a unidade não deverá ser usada por outro paciente!

A DeVilbiss Healthcare recomenda que ao menos os seguintes procedimentos sejam executados pelo fabricante ou terceiros qualificados entre os usos por pacientes diferentes.

1. Descarte de todos os componentes acessórios que não sejam adequados a reutilização, i.e., recipiente de coleta, filtro, tubos e estojo de transporte.
2. Com o botão liga/desliga do aparelho na posição "Off", desconecte a Unidade de Sucção DeVilbiss de todas as fontes de alimentação externas.
3. Inspeção visual da unidade para verificar se há danos, peças faltantes etc.
4. Limpeza do compartimento com um pano limpo e um desinfetante comercial (bactericida-germicida) que atenda às exigências listadas na OBSERVAÇÃO abaixo e que seja usado de acordo com as proporções e instruções de diluição recomendadas pelo fabricante.

CUIDADO– não mergulhe na água, pois isso danificará a bomba de vácuo.

OBSERVAÇÃO– não use produtos de limpeza ou desinfetantes que contenham amônia, benzeno e/ou acetona para limpar a unidade.

OBSERVAÇÕES DO FORNECEDOR

Não é necessária manutenção ou calibração de rotina, desde que o aparelho seja utilizado de acordo com as instruções do fabricante. No caso de mudança de paciente, o aparelho deve ser recondicionado para proteger o paciente. O recondicionamento só deve ser executado pelo fabricante ou por fornecedor de serviços. Entre pacientes:

1. Inspeção visualmente a unidade para verificar se há danos, peças faltando etc.
2. Verifique se a unidade e os acessórios estão limpos.
3. Use um medidor de aspiração independente para verificar se a unidade fornece o nível apropriado de aspiração como declarado nas Especificações.
4. Descarte e substitua o recipiente de coleta, o filtro e o tubo entre os pacientes.
5. Limpe a superfície com um pano limpo, umedecido com desinfetante.

RESOLUÇÃO DE PROBLEMAS

PERIGO

Perigo de choque elétrico. Não tente abrir ou remover o gabinete. Não há componentes internos úteis aos usuários. Se for necessário conserto, leve a unidade de volta ao fornecedor qualificado da DeVilbiss Healthcare ou a uma assistência técnica autorizada. Abrir ou adulterar a unidade anulará a garantia.

OBSERVAÇÃO – A Unidade de Sucção DeVilbiss não contém peças que possam ser reparadas pelo usuário. Caso você acredite que a unidade não está funcionando corretamente, verifique estas possíveis causas, ANTES DE ENVIÁ-LA AO SEU FORNECEDOR DeVilbiss Healthcare:

PROBLEMA	AÇÃO
A unidade não liga quando a alimentação externa está conectada. A luz verde de alimentação externa não acende.	1. Verifique as fontes de alimentação e conexões. 2. Certifique-se de que há energia na tomada conectando uma lâmpada.
A bomba funciona, mas não há sucção.	1. Verifique se toda a tubulação está conectada adequadamente. 2. Verifique se há rompimento ou vazamento nas conexões da tubulação. 3. Verifique se a válvula de fechamento no recipiente de coleta não está ativada ou se o cartucho do filtro está entupido. 4. Verifique se há vazamentos ou rachaduras no conjunto do recipiente de coleta.
Pouca sucção.	1. Use o botão regulador de aspiração para aumentar o nível de sucção. 2. Verifique se há vazamentos no sistema.
A unidade não liga (não há alimentação externa conectada). Apenas série 7314P	1. Verifique se a bateria está completamente carregada e/ou carregue a bateria.
Bateria não carrega (luz de alimentação externa e luz indicadora de carga devem estar acesas no modo de carga) Apenas série 7314P	1. Verifique se a luz de alimentação externa e luz indicadora de carga acendem. 2. Verifique as fontes de alimentação e conexões. 3. Certifique-se de que há energia na tomada conectando uma lâmpada.

ESPECIFICAÇÕES/CLASSIFICAÇÕES

Dimensões (incluindo recipiente)	21,1 cm alt. x 20,3 cm larg. x 21,6 cm prof. (8,3 pol. x 8,0 pol. x 8,5 pol.) (adaptador CA/CC não incluso)
Peso (incluindo recipiente)	série 7314P - 3 kg (6,6 lb.) (adaptador CA/CC não incluso) série 7314D - 2 kg (4,3 lb.)
Nível de ruído de operação típico	55 dBA
Requisitos elétricos	100 a 240 V~, 50/60Hz, 1,2 A máx. —●—+; 12 V —; 33 W máx
Faixa de aspiração	50 a 550 mmHg +/- 10%*
Vazão de ar na entrada da bomba:	27 l/min (vazão livre) padrão (pode ser menos em operação com a bateria interna)* (NOTA - Alguns revestimentos Flovac podem prejudicar o desempenho do aparelho.)
Capacidade do recipiente de coleta descartável	800 ml
Capacidade do recipiente de coleta reutilizável	1200 ml
Garantia	Dois anos de garantia limitada, com exceção da bateria interna (apenas Série 7314P) e recipiente de coleta
Bateria interna (Apenas série 7314P)	90 dias
Aprovações	IEC 60101-1-2; CSA-C22.2 nº 601.1; UL 60601-1; EN 60601-1-2; ISO 10079-1; IEC 60601-1; IEC 60529 IP12; IEC 60601-1-6; CENELEC EN 60601-1
Informações do fabricante do adaptador	Emerson modelo AD5012N2LM, Autec Power Systems modelo DTM36-12 ou SL Power/Ault modelo MENB1040A1240N02
Condições ambientais	
Faixa de temperaturas operacionais	0 °C (32 °F) a 40 °C (104 °F)
Umidade relativa operacional	0 a 95%
Pressão atmosférica operacional	70 kPa (10,2 psi) a 106 kPa (15,4 psi)
Faixa de temperaturas de armazenamento e transporte	-40 °C (-40 °F) a 70 °C (158 °F)
Umidade relativa de armazenamento e transporte	0 a 95%
Pressão atmosférica de armazenamento e transporte	50 kPa (7,3 psi) a 106 kPa (15,4 psi)
Classificações do equipamento	
Classificação do equipamento com relação à proteção contra choques elétricos	Classe II e alimentado internamente
Grau de proteção contra choque elétrico	Peças aplicadas tipo BF
Grau de proteção contra entrada de líquidos	IP12 e fonte de alimentação comum
Modo de operação	Operação intermitente: 30 minutos ligado, 30 minutos desligado
Equipamento inadequado para uso na presença de uma mistura anestésica inflamável com ar, oxigênio ou óxido nítrico	
Classificação ISO	
Apenas série 7314P - Equipamento médico de sucção eletricamente alimentado para uso em campo e durante transporte, de acordo com a EN ISO 10079-1: 2009	
Vazão alta/aspiração alta	
Apenas série 7314D - Equipamento médico elétrico de sucção para uso em campo e durante transporte, de acordo com a EN ISO 10079-1: 2009	

*As condições podem variar de acordo com a altitude acima do nível do mar, a pressão barométrica e a temperatura.

Observação do fabricante

Obrigado por escolher uma Unidade de Sucção DeVilbiss. Desejamos que você seja um cliente satisfeito. Caso você tenha alguma dúvida ou comentário, envie-os para nosso endereço localizado no verso deste manual.

Para obter serviços, entre em contato com seu fornecedor autorizado DeVilbiss Healthcare:

Telefone	Data de compra	Nº de série
----------	----------------	-------------

DIRETRIZES DEVILBISS E DECLARAÇÃO DO FABRICANTE

ATENÇÃO

Equipamentos médicos elétricos precisam de precauções especiais relativas à EMC (Compatibilidade eletromagnética) e devem ser instalados e colocados em operação de acordo com as informações de EMC indicadas nos documentos fornecidos.

Equipamentos portáteis e móveis de comunicação por RF podem afetar equipamentos médicos elétricos.

O equipamento ou sistema não deve ser utilizado próximo a outros equipamentos e, se a utilização próximo a outros equipamentos for necessária, o equipamento ou sistema deve ser observado para verificar sua operação normal na configuração em que será usado.

OBSERVAÇÃO – As tabelas de EMC e outras diretrizes fornecem informações ao cliente ou usuário que são essenciais para determinar a adequação do equipamento ou sistema ao ambiente eletromagnético de utilização e gerenciar o ambiente eletromagnético de utilização de modo a permitir que o equipamento ou sistema tenha o desempenho pretendido sem interferir em outros equipamentos ou sistemas ou equipamentos elétricos não médicos.

Diretrizes e Declaração do fabricante – Emissões de todos os equipamentos e sistemas

Este aparelho foi projetado para uso no ambiente eletromagnético especificado abaixo. O cliente ou usuário deste aparelho deve garantir que ele seja utilizado em tal ambiente.

Teste de emissões	Conformidade	Aplicação eletromagnética – Diretrizes	
Emissões de radiofrequência CISPR 11	Grupo 1	Este aparelho utiliza energia de radiofrequência apenas para seu funcionamento interno. Portanto, suas emissões de RF são muito baixas, com pouca probabilidade de provocar qualquer interferência em equipamentos eletrônicos próximos.	
Emissões de radiofrequência CISPR 11	Emissões irradiadas e conduzidas classe B	Este aparelho é adequado para utilização em quaisquer estabelecimentos, inclusive domiciliares, e naqueles conectados diretamente à rede pública de alimentação elétrica de baixa tensão que alimenta construções utilizadas com fins domiciliares.	
Harmônicas IEC 61000-3-2	Classe A		
Cintilação IEC 61000-3-3	Em conformidade		
Teste de imunidade	Nível de teste IEC 60601	Nível de conformidade	Ambiente eletromagnético – Diretrizes
Descarga eletrostática (ESD) IEC 61000-4-2	±6kV contato ±8kV ar	±6kV contato ±8kV ar	Os pisos devem ser de madeira, concreto ou cerâmica. Se o piso for sintético, a umidade relativa deve ser de pelo menos 30%.
Transiente/estouro elétrico rápido IEC 61000-4-4	±2kV em linhas de alimentação CA	±2kV em linhas de alimentação CA	A qualidade da rede elétrica pública deve ser a de um ambiente comercial ou hospitalar típico.
Surto IEC 61000-4-5	±1kV diferencial ±2kV comum	±1kV diferencial ±2kV comum	A qualidade da rede elétrica pública deve ser a de um ambiente comercial ou hospitalar típico.
Quedas de tensão, breves interrupções e variações de tensão em linhas de alimentação elétrica IEC 61000-4-1	>95% de queda por 0,5 ciclo 60% de queda por 5 ciclos 30% de queda por 25 ciclos >95% de queda por 5 segundos	>95% de queda por 0,5 ciclo 60% de queda por 5 ciclos 30% de queda por 25 ciclos >95% de queda por 5 segundos	A qualidade da rede elétrica pública deve ser a de um ambiente comercial ou hospitalar típico. Se o usuário deste aparelho precisar de operação contínua durante interrupções no fornecimento de energia, é recomendado que o aparelho seja alimentado a partir de um No-break ou uma bateria.
Frequência de potência 50/60Hz Campo magnético IEC 61000-4-8	3 A/m	3 A/m	Os campos magnéticos da frequência de potência devem ser os de um local normal em um ambiente comercial ou hospitalar típico.
RF conduzida IEC 61000-4-6	3 Vrms de 150 kHz a 80 MHz	3 Vrms	Equipamentos móveis e portáteis de comunicação por RF devem ficar separados do aparelho, no mínimo, pelas distâncias recomendadas de separação calculadas/ relacionadas a seguir: $D=(1,2)\sqrt{P}$
RF irradiada IEC 61000-4-3	3 V/m 80 MHz a 2,5 GHz	3 V/m	$D=(1,2)\sqrt{P}$ 80 a 800 MHz $D=(2,3)\sqrt{P}$ 800 MHz a 2,5 GHz Em que P é a potência nominal máxima em watts e D é a distância de separação recomendada em metros. As intensidades de campos de transmissores fixos, conforme determinado por uma pesquisa de locais eletromagnéticos, devem ser inferiores aos níveis de conformidade (3 Vrms e 3 V/m). Podem ocorrer interferências nas proximidades de equipamentos que contenham um transmissor.

Para transmissores com potência nominal máxima de saída não listada acima, a distância recomendada de separação D em metros (m) pode ser estimada utilizando a equação aplicável à frequência do transmissor, em que P é a potência nominal máxima de saída do transmissor em watts (W) de acordo com o fabricante do transmissor.

Observação 1: A 80 MHz e 800 MHz, aplica-se a distância de separação da maior faixa de frequências.

Observação 2: Estas diretrizes podem não se aplicar a todas as situações. A propagação eletromagnética é afetada pela absorção e reflexão de estruturas, objetos e pessoas.

Distâncias recomendadas de separação entre equipamentos portáteis e móveis de comunicação por RF e este aparelho. Este NÃO é um aparelho ou sistema de suporte à vida.

Este aparelho foi projetado para uso em ambiente eletromagnético no qual distúrbios irradiados sejam controlados. O cliente ou usuário deste aparelho pode ajudar a evitar a interferências eletromagnéticas mantendo uma distância mínima entre equipamentos portáteis e móveis de comunicação por RF e o aparelho, conforme recomendado abaixo, de acordo com a potência máxima de saída do equipamento de comunicação.

Potência máxima de saída (Watts)	Distâncias recomendadas de separação para o aparelho (metros)		
	150 kHz a 80 MHz $D=(1,2)\sqrt{P}$	80 a 800MHz $D=(1,2)\sqrt{P}$	800 MHz a 2,5 GHz $D=(2,3)\sqrt{P}$
0,01	0,12	0,12	0,23
0,1	0,38	0,38	0,73
1	1,2	1,2	2,3
10	3,8	3,8	7,3
100	12	12	23

Para transmissores com potência nominal máxima de saída não listada acima, a distância recomendada de separação D em metros (m) pode ser estimada utilizando a equação aplicável à frequência do transmissor, em que P é a potência nominal máxima de saída do transmissor em watts (W) de acordo com o fabricante do transmissor.

Observação 1: A 80 MHz e 800 MHz, aplica-se a distância de separação da maior faixa de frequências.

Observação 2: Estas diretrizes podem não se aplicar a todas as situações. A propagação eletromagnética é afetada pela absorção e reflexão de estruturas, objetos e pessoas.



DeVilbiss Healthcare LLC
100 DeVilbiss Drive
Somerset, PA 15501-2125
USA
800-338-1988 • 814-443-4881

DeVilbiss Healthcare Ltd
Unit 3, Bloomfield Park
Bloomfield Road
Tipton, West Midlands DY4 9AP
UNITED KINGDOM
+44 (0) 121 521 3140

DeVilbiss Healthcare Pty. Limited
15 Carrington Road, Unit 8
Castle Hill NSW 2154
AUSTRALIA
+61-2-9899-3144

DeVilbiss Healthcare SAS
13/17, Rue Joseph Priestley
37100 Tours
FRANCE
+33 (0) 2 47 42 99 42

 
DeVilbiss Healthcare GmbH
Kamenzer Straße 3
68309 Mannheim
GERMANY
+49 (0) 621-178-98-0



SE-7314-1 Rev C

DeVilbiss Healthcare LLC • 100 DeVilbiss Drive • Somerset, PA 15501 • USA
800-338-1988 • 814-443-4881 • www.DeVilbissHealthcare.com

DeVilbiss® and Vacu-Aide® QSU are registered trademarks of DeVilbiss Healthcare.

© 2015 DeVilbiss Healthcare LLC. 12.15 All Rights Reserved.

SE-7314-1 Rev. C