

Durante il trattamento potrebbero verificarsi o seguenti effetti collaterali:

- Secchezza della bocca, del naso e della gola
- Gonfiore addominale
- Fastidi sinusali o all'orecchio
- Irritazione agli occhi
- Irritazione cutanea dovuta all'utilizzo della maschera
- Senso di fastidio al petto

SUGGERIMENTI IMPORTANTI!

- Un'abituale irregolarità delle ore di sonno, l'assunzione di alcool, obesità, sonniferi o sedativi possono aggravare i sintomi.
- Si prega di utilizzare la maschera che si riunisce ISO 17510:2015 e ISO 18562.

ATTENZIONE!

- Contattare il proprio medico curante se si ripetono sintomi di apnea nel sonno. Contattare il proprio medico curante se si ha una qualsiasi domanda riguardo alla terapia.

5. Vantaggio clinic

- (1) Il vantaggio clinico della terapia CPAP è una riduzione di apnee, ipopnee e sonnolenza, nonché una migliore qualità della vita.
- (2) Il vantaggio clinico dell'umidificazione consiste nella riduzione degli effetti collaterali correlati alla pressione positiva delle vie aeree.

6. Specifiche

Dimensioni dell'apparecchio

Dimensioni: 159 mm × 66 mm × 72 mm

Peso: < 400 g

Utilizzo, trasporto e stoccaggio del prodotto

Utilizzo	Trasporto e Stoccaggio
Temperatura: da 5°C a 35°C (da 41°F a 95°F)	da -25°C a 70°C (da -13°F a 158°F)
Umidità: ≤ 93% senza condensazione	≤ 93% senza condensazione
Pressione atmosferica: 760 ~ 1060 hPa	760 ~ 1060 hPa

Modalità di funzionamento

Continuo

Modalità di lavoro

CPAP, AutoCPAP

Potenza assorbita in CA

100 V - 240 V \sim , 50 Hz / 60 Hz, 1,0 A max

Adattatore di alimentazione CC-CC

Ingresso CC: 12 Vdc-24 Vdc, 3 A / 2 A

Uscita CC: 19 V

Ingresso dispositivo principale

19 V, 1,26 A

Tipo di protezione dalle scariche elettriche

Apparecchiatura della Classe II

Grado di protezione dalle scariche elettriche

Parte applicata di tipo BF

Grado di protezione dalla penetrazione d'acqua

IP22

Valori di Pressione

Da 4 a 20 hPa (con incrementi da 0,5 hPa), \leq 30 hPa in condizioni di singolo errore

Accuratezza della visualizzazione della pressione

Da 0 a 20 hPa, margine di errore: $\pm(0,5 \text{ hPa} + 4\%)$

Stabilità Pressione Statica

$\pm 0,5 \text{ hPa}$

Rampa

Il tempo di rampa varia da 0 a 60 minuti.

Livello di pressione sonora

< 30 dB(A), quando l'apparecchio funziona a una pressione di 10 hPa, Incertezza: 2 dB(A).

Livello di Potenza sonora

< 38 dB(A), quando l'apparecchio funziona a una pressione di 10 hPa, Incertezza: 2 dB(A).

Flusso massimo

Pressione di prova (hPa)	4	8	12	16	20
Pressione misurata alla Porta di Connessione del Paziente (hPa)	3	7	11	15	19
Flusso medio nel punto di collegamento con il paziente (L/min)	85	125	110	110	95

Quando la pressione di lavoro è impostata sui valori elencati nella tabella, la portata media all'estremità del paziente deve essere maggiore dell'80% del valore di flusso corrispondente nella tabella.

Tubo dell'aria

	Lunghezza	Diametro interno
Tubo	6 piedi (1,83 m)	15 mm
Tubo	6 piedi (1,83 m)	19 mm

Forma e Dimensioni della Porta di Connessione del Paziente

La presa d'aria conica di 22 mm è conforme a ISO 5356-1

Filtro dell'aria

Efficienza di filtrazione: > 20% per 10 micron

Materiale: Tessuto non tessuto e poliestere

Uso del velivolo

BMC conferma che il dispositivo soddisfa i requisiti della Federal Aviation Administration (FAA) (RTCA/DO-160, sezione 20, categoria T e sezione 21, categoria M) per tutte le fasi del viaggio aereo.

Informazioni sulla qualificazione Bluetooth

Nome del prodotto: Sistema CPAP automatico

Modello: M1 Mini

DID: D051679

QDID: 154506

Modulo Bluetooth dotato di

Tecnologia: Bluetooth

Tipi di connessione: GATT

Frequenza: da 2400 a 2483 MHz

Potenza massima in uscita RF: +4 dBm

Campo di funzionamento: 10 m (Classe 2)