Information on Electro Magnetic Compatibility (EMC) & EMC Declarations (IEC 60606-1-2)

Manufacturer Declaration- electromagnetic emissions

Classification of Equipment (CISPR11/EN 55011)

(7)

WARNING: "Use of this equipment adjacent to or stacked with other equipment should be avoided because it could result in improper operation. If such use is necessary, this equipment and the other equipment should be observed to verify that they are operating normally."

WARNING: "Portable RF communications equipment (including peripherals such as antenna cables and external antennas) should be used no closer than 30 cm (12 inches) to any part of the AG Cuffill including cables specified by the manufacturer. Otherwise, degradation of the performance of this equipment could result."

WARNING: "Avoid using equipment in case the display flickers with no ability to read the value during the disturbance".

Compliance Test Compliance		Electromagnetic environment -guidance			
RF emissions Group 1 CISPR 11		AG Cuffill belongs to this group of equipment where RF energy is used only for internal function.			
RF emissions Class B CISPR 11 Manufacturer declaration – electromagnet		AG Cuffill belongs to this group which offers suitable protection in both domestic (residential) environment and in hospitals, and any other facilities were ventilated patients are taken care of (e.g. outpatient clinics).			
IMMUNITY test IEC 60601- TESTLEVE			Compliance level	Electromagnetic environment –guidance	
Electrostatic discharge (ESD) IEC 61000-4-2	8 kV contact 2, 4, 8, 15kV air		8 kV contact 2, 4, 8, 15kV air	Fioors should be wood, concrete or ceramic tile. If floors are covered with synthetic material, the relative humidity should be at least 30 %.	
Power frequency(50/60 Hz) magnetic field IEC 61000-4-8	30 (/	A/m)	30 (A/m)	Power frequency magnetic fields should be at levels characteristic of atypical location in a typical commercial or hospital environment.	
Radiated RF IEC 61000-4-3	10V/m 3V from 0.15 to 80MHz; 6V from 0.15 to 80MHz and 80% AM at 1kHz 10V/m from 80MHz to 2.7GHz 20V/m 100kHz — 150KHz 20V/m 13.5MHz — 13.6MHz		10V/m 3V from 0.15 to 80MHz; 6V from 0.15 to 80MHz and 80% AM at 1kHz 20V/m from 80MHz to 2.5GHz 10V/m from 2.5GHz to 2.7GHz	Portable and mobile RF communications equipment should be used no closer to any part of the AG Cuffill including cables, than the recommended separation distance calculated from the equation applicable to the frequency of the transmitter. Recommended separation distance.	
Mil-STD-461E Radiated immunity			20V/m 100kHz – 150KHz 20V/m 13.5MHz – 13.6MHz	where P is the maximum output power rating of the transmitter in watts (W) according to the transmitter manufacturer and d is the recommended separation distance in meters (m). Field strengths from fixed RF transmitters, as determined by an electromagnetic site survey, should be less than the compliance level in each frequency range. Interference may occur in the vicinity of equipment marked with the following symbol:	

Recommended separation distances between portable and mobile RF communications equipment and the AG Cuffill

maximum output power of transmitter (W)	150 kHz to 80 MHz outside ISM bands $d = [\frac{3.5}{V_1}]\sqrt{P}$	150 kHz to 80 MHz in ISM bands $d = \left[\frac{12}{V2}\right]\sqrt{P}$	80 MHz to 800 MHz $d = \left[\frac{12}{E_1}\right]\sqrt{P}$	800 MHz to 2,5 GHz $d = \left[\frac{23}{E_1}\right]\sqrt{P}$
0.01	0.12	0.2	0.4	1
0.1	0.37	0.64	1.3	2.6
1	1.17	2	4	8
10	3.7	6.4	13	26
100	11.7	20	40	80

Test specifications for ENCLOSURE PORT IMMUNITY to RF wireless communications equipment

Гest	Banda	Service ^{a)}	Modulation ^b	Maximum	Distance	IMMUNITY	Compliance
requency	(MHz)			power	(m)	TEST	level
(MHz)				(W)		LEVEL	(V/m)
						(V/m)	
385	380 –390	TETRA 400	Pulse modulation ^{b)} 18 Hz	1.8	0.3	27	27
450	430 – 470	GMRS 460, FRS 460	FM° ± 5 kHz deviation 1 kHz sine	2	0.3	28	28
710	704 – 787	LTE Band 13, 17	Pulse modulation ^{b)} 217 Hz	0.2	0.3	9	9
745							
780			217 112				
810	800 – 960	GSM 800/900, TETRA 800,	TETRA 800, modulation ^{b)} iDEN 820, 18 Hz CDMA 850,	2	0.3	28	28
870							
930		CDMA 850, LTE Band 5					
1720	1 700 –1 990	GSM 1800; CDMA 1900;	Pulse modulation ^{b)} 217 Hz	2	0.3	28	28
1845							
1970		GSM 1900; DECT; LTE Band 1, 3, 4, 25; UMTS					
2450	2400 –2570	Bluetooth, WLAN, 802.11 b/g/n, RFID 2450, LTE Band 7	Pulse modulation ^{b)} 217 Hz	2	0.3	28	28
5240	5100 –5 800	WLAN 802.11 a/n	Pulse modulation ^{b)} 217 Hz	0.2	0.3	9	9
5500							
5785							

NOTE: If necessary to achieve the IMMUNITY TEST LEVEL, the distance between the transmitting antenna and the ME EQUIPMENT or ME SYSTEM may be reduced to 1 m. The 1 m test distance is permitted by IEC 61000-4-3.

- a) For some services, only the uplink frequencies are included.
- b) The carrier shall be modulated using a 50 % duty cycle square wave signal.
- c) As an alternative to FM modulation, 50 % pulse modulation at 18 Hz may be used because while it does not represent actual modulation, it would be worst case.

Safety Compliance:	Safety Compliance: IEC 60601-1edition 3.1	
EMC Compliance:	EC 60601-1-2 2014: RF emissions CISPR 11 Group 1 Class B; EC 61000-4-3; IEC 61000-4-8; IEC 61000-4-2;	



order of a physician or properly

licensed practitioner (Rx ONLY)

Qsite EU. Gerrit van

Qsite EU. Gerrit van der Veenstraat 84HS, 1077 EL Amsterdam, Niederlande Tel.: +31 20 811 0550 Fax: +31 842 2131 42 E-Mail: QsiteEU@qsitemed.com



Hospitech Respiration 15 AtirYeda Kfar Saba 4464312 Israel Tel: +972 3 919 1648 Fax: +972 3 919 1647 E-mail: info@hospitech.co.il

(€₀₄₈₃



AG Cuffill

EN
INSTRUCTIONS FOR USE

DE
GEBRAUCHSANLEITUNG

Hospitech Respiration Proprietary Information

Distributed by: Einsteinstrasse 1 | 72172 Sulza.N. | Germany Tel.: +49 7454 / 95 96 0 | Fax: +49 7454 / 95 96 33 e-mail:info@vbm-medical.de | www.vbm-medical.de

und vorgesehene Anwender AG Cuffill Verwendungszweck

<u>-</u>

Bedienungsanleitung

Regulierung des inneren Cuffdru Endotracheal- und Tracheotomie Larynxmasken (supraglottische A Verwendungszweck(Anwendungsbereich): racheotomietuben sowie raglottische Atemwegshilfen). sung und

Vorgesehene Anwender:
Der Hospitech AG Cuffill darf nur unter ärzliicher
Aufsicht in Kliniken, Präklinik (RD), Einrichtungen zur
Langzeitbehandlung und Ambulanzen, in denen
Patienten intubiert werden können, verwendet

Der AG Cuffill sollte nicht zur kontinuierlichen Überwachung verwendet werden. Er sollte nach jeder Verwendung getrennt werden. Der AG Cuffill ist für die Verwendung mit einem luftgefüllten Cuff vorgesehen und darf nicht mit Flüssigkeiten verwendet werden, weil dies zu Schäden führen kann.

Lagerung und Transport des AG Cuffill müssen in einer trockenen Umgebung

 \triangleright Stellen Sie sicher, dass der Luer-Anschluss an der Spitze des Cuffill nicht blockiert ist und für den Umgebungsdruck offen ist.

Modell HSCUFF0031: 0-99 mmHg Modell HSCUFF0041: 0-99 cmH₂O Spezifikationen: ich des messbaren Cuffdrucks

Genauigkeit des gemessenen Cuffdru Modell HSCUFF0031: ± 2 mmHg Modell HSCUFF0041: ± 2 cmH₂O

Größe: Länge: 13 cm; Durchmesser: (ID) 15 mm Gewicht: 18 g

Geliefertes Volumen: 0-10 ml in 1-ml-Abstufungen

95

Temperatur -30 ... +60 °C Relative Luffleuchtigkeit ohne Kondensation: 30 ... 95 % Umgebungsdruck: 700 HPa bis 1060 hPa Ohne Naturlatex hergestellt.

Anweisungen für Reinigung, Desinfektion und Lagerung

ω

Allgemeine Anweisungen für Reinigung und Desinfektion:

- Das nachfolgend beschriebene Reinigungs- und Desinfektionsverfahren muss nach jedem Patienten durchgeführt werden. Der Cuffill darf höchstens 100 Mal bei einem oder verschiedenen Patienten angewendet werden.
- Verwenden Sie weiche, saubere, neue Pads, die feucht, aber nicht tropfnass sein sollen.
- Ziehen Sie den Kolben aus dem Spritzenzylinder
- Vermeiden Sie während der Reinigung oder Desinfektion das Eindringen jeglicher Flüssigkeit in den AG Cuffill-Sensor an der Spitze der schwarzen Dichtungsmanschette.

- Benetzen Sie einen sauberen Pad mit Alconox 1 % (verübnit mit destillierten Wasser) oder Septal Scrub 4 % Chloroxidin-Lösung.
 Wischen Sie die Oberfläche des Geräts (Zylinder und Kolben) ab und reinigen Sie es gründlich, bis keine Verschmutzungen mehr vorhanden sind. Wiederholen Sie dies mindestens 4 Mal.
- Wischen Sie die Oberfläche des Geräts mit einem trockenen Pad ab. Lassen Sie das Gerät eine Stunde lang auf einer sauberen Fläche im Raum an der Luft trocknen.

- Benetzen Sie einen sauberen Pad mit Alkohol IPA 70 % oder Wasserstoffperoxid 1,4 %.
- Wischen Sie die Oberfläche des Geräts (Zylinder und Kolben) ab und reinigen Sie es gründlich, bis
- Wischen Sie die Oberfläche des Geräts mit einem trockenen Pad ab. Lassen Sie das Gerät 2 Minuten lang auf einer sauberen Fläche im Raum an der Luft trocknen.
- Stecken Sie den Kolben nach Abschluss des Reinigungs- und Desinfektionsverfahrens wieder in den Spritzenzylinder. Der Cuffill kann jetzt bei einem neuen Patienten angewendet werden.

Lagerung zwischen Anwendungen bei dem gleichen oder bei verschiedenen Patienten:

- Wenn das Gerät auf einer Intensivstation immer beim gleichen Patienten eingesetzt wird, sollte es im Schrank/auf dem Tisch neben seinem Bett aufbewahrt werden.
- Wenn das Gerät bei verschiedenen Patienten eingesetzt wird, sollte es wie andere

ACHTUNG: Beim Trennen kann sich der Cuffdruck um 1 bis 2 cmH₂O/mmHg verringern.

Wird der erforderliche Druck nicht erreicht, nehmen Sie den AG Cuffill ab, ziehen Sie den Spritzenkolben 1 bis 2 ml zurück und wiederholen Sie diesen Schritt.

Trennen Sie den AG Cuffill vom Cuff-Füllventil

Ändern Sie die Position des Spritzenkolbens, bis der gewünschte Druck erreicht ist.

Schließen Sie den AG Cuffill an das Cuff-Ziehen Sie den Spitzenkolben bis etwa zur Hälfte heraus.

(J

- Benetzen Sie einen sauberen Pad mit destilliertem Wasser. Wischen Sie die Oberfläche des Geräts gründlich damit ab.

- keine Verschmutzungen mehr vorhanden sind Wiederholen Sie dies mindestens 4 Mal.

Medizinprodukte in einem verschlossenen Schrank im Lagerraum der Station aufbewahrt werden. Es wird empfohlen, das Gerät in einem Einweg-Plastikbeutel aufzubewahren.

(G)

Display

Wenn die Taste einmal gedrückt wird:
Unmittelbar nach dem Drücken der EIN-/AUS-Taste
Unmittelbar nach dem Drücken der EIN-/AUS-Taste
blinkt das Display zweimal auf, um anzuzeigen, wie
viele Anwendungen auf dem Gerät noch verfügbar
sind. Danach erscheint 00, um anzuzeigen, dass das
Gerät einsalzbereit ist.

Auf dem Display blinkt 1H: Es verbleiben noch über 1Hundert (100) Anwendungen.

Anwendungen.

HINWEIS: Auf einem neuen Gerät kann 1H einige
Male erscheinen, bis der Zähler unter 100 fällt.

Auf dem Display blinkt 99 bis 01:

Das ist die Anzahl der noch verbleibenden

Display zeigt 00 nach dem Blinken

Display zeigt 00 bis 99 Während der Messung:

Display zeigt OP an:

Display zeigt UP an:

Unterdruck (**U**nder **P**ressure), Vakuum

Diagnose: Display zeigt E1 an und schaltet ab

Überdruck (Over Pressure), über 99 cmH₂O/mmHg

Anzahl zulässiger Anwendungen ist erreicht. **Display zeigt E2, E3 oder E4 an und schaltet ab:**Systemfehler. Gerät nicht verwendbar.

Nach dem Blinken zeigt das Display 01 oder mehr

Kalibrierung erforderlich. Kalibrierung durchführen (siehe unten).

Display flackert:

EMV-Störung: Gerät nicht verwenden (weitere Angaber siehe Abschnitt 7).

Kalibrierung

- Die Kalibrerg

 Die Kalibrerg

 wenn der Cuffill vom Atemweg gefrennt ist.

 Stellen Sie sicher, dass der Luer-Anschluss des AG

 Cuffill nicht blockiert ist.

 Drücken und halten Sie die EIN-/AUS-Taste für
 mehr als 5 Sekunden, bis '- erscheint.

 Unmittelbar nach '- folgt 00 auf dem Display.
 Wenn ein anderer Wert als 00 angezeigt wird, ist
 das Gerät nicht verwendbar.

 HINWEIS: Das Gerät schaltet sich 60 Sekunden
 nach der Aktivierung automatisch ab.

Intended User

The AG Cuffill is intended for an air-filled cuff and should not be used with liquids, which will cause damage.

9. 8 7

Push the syringe plunger in until it stops.
 Connect the AG Cuffill to the Airway cuff inflation line and read the pressure value.
 If required, cuff pressure may be reduced by pulling back the plunger until required pressure is achieved.

The AG Cuffil should not be used for continuous monitoring. It should be disconnected each time, after use.

Make sure that the luer (connector) at the tip of cuffill is clear of any obstruction and is open to

Specifications:

Model HSCUFF0031: 0-99 mmHg Model HSCUFF0041: 0-99 cmH₂0

Power: CR1632 3VDC / 130mAh battery

Storage/Operation:
Temperature: +10... +30°C (50...85°F)
Temperature: +10... +30°C (50...85°F)
Relative air humidity without condensation: 5...95%
Atmospheric Pressure: 700 hPa - 1060 hPa

..95%

ATTENTION: When disconnecting, the Cuff pressure may be may drop by 1-2 cmH₂O/mmHg

Measuring Cuff Pressure: (See the following figure.) ω Cleaning, Disinfection and Storage Instructions

disinfection: General instructions for cleaning and

- The cleaning and disinfection process described below is to be applied after each patient. The Cuffill is limited to 100 uses on the same or different
- Use soft, clean, new pads, taking care not to saturate the pads.
- Pull out the plunger from the syringe barrel.
- While cleaning or disinfection, prevent entry of any fluid into the AG Cuffill sensor at the tip of the black

Cleaning: • Soak a cle

- Soak a clean pad with Alconox 1% (diluted with distilled water) or Septal Scrub 4% Chloroxidine
- Wipe the device surfaces (barrel and plunger) and clean thoroughly until product is clean from contamination. Repeat at least 4 times.
- Soak a clean pad with distilled water. Wipe and clean the device surfaces.

4

Wipe the device surfaces with a dry pad and make sure to leave to dry for one hour on a clean surface in the room.

Disinfection:

10

- Soak a clean pad with either: Alcohol IPA 70% or Hydrogen Peroxide 1.4 %.
- Wipe the device surfaces (barrel and plunger) and clean thoroughly until product is clean from contamination. Repeat at least 4 times.
 Wipe the device surfaces with a dry pad and make sure to leave to dry for 2 minutes on a clean surface in the room.

Turn the AG Cuffill ON by pressing the power button on the right side of the display. The display will blink twice showing the number of readings left and then will display "00". (see section 6 - Display)

the plunger about half way out

After completing the cleaning process and the disinfection process, insert the plunger back to the syringe barret. The Cuffill is now ready to be used on a new patient.

Storage Between Same or New Patients:

Adjust the plunger until the required pressure is achieved. Connect the AG Cuffill to the Airway cuff inflation line.

- While being used in an ICU for same patient: the device should be kept at the patient bedside trolley/bench.
- While stored between patients: As other medical devices, it should be kept in a closed cabinet in the unit storage room. It is recommended to store in a disposable plastic bag.

Display reads OP:

Display reads E1 and shuts down:

System error. Device unusable.

Display reads any value other than '00'

Calibration required. Perform calibration. (See below)

after blinking:

EMC interference: Do not use. (See more in chapter 7,

Calibration can only be carried out when the Cuffill is disconnected from the cuff inflation

Make sure that the AG Cuffill connector (Luer) is clear of any obstructions.

(2) Adjusting Cuff Pressure: (See the following figure.) Instructions for Use 2 Disconnect the AG Cuffill from the cuff inflation line.

of measured cuff pressure:

Size: Length: 13 cm; Diameter: (ID) 15 mm Weight: 18 gr.

Volume delivered: 0-10 cc in 1cc graduations

10



Schalten Sie den AG Cuffill durch Drücken der EIN-/AUS-Taste auf der rechten Seite des Displays ein. Das Display blinkt zweimal und zeigt dabei die verbliebene Anzahl der Ablesungen an. Danach zeigt es "00" an (siehe Abschnitt 6 – Display).

Schieben Sie den Spritzenkolben bis zum Anschlag hinein.

Schließen Sie den AG Cuffill an das Cuff-Füllventil an und lesen Sie den angezeigte Druck ab.

4. Falls erforderlich, kann der Cuffdruck durch Zurückziehen des Spritzenkolbens reduziert werden, bis der benötigte Druck erreicht ist.
5. Trennen Sie den AG Cuffill vom Cuff-Füllventil.

Bedienungsanleitung
Cuffdruck anpassen: (siehe nachfolgende

(N) Schalten Sie den AG Cuffill durch Drücken der EIN-/AUS-Taste auf der rechten Seite des Displays ein. Das Display blinkt zweimal und zeigt dabei die verbliebene Anzahl der Ablesungen an. Danach zeigt es "00" an (siehe Abschnitt 6 – Display).

Leistung: CR1632 3 VDC / 130 mAh Batterie

Anzahl der Anwendungen: 100

remperatur +10 ... +30 °C Relative Luffreuchtigkeit ohne Kondensation: 5 Umgebungsdruck: 700 hPa bis 1060 hPa Transport: Umgebungsbedingungen: Lagerung/Betrieb: Temperatur +10 ... +30 °C

AG Cuffill Intended Use and

<u>-</u>

Instructions for Use





Intended User: The Hospitech AG Cuffill is used under medical supervision in hospitals, pre-hospital (EMS), extended care facilities and outpatient clinics, where a patient may be intubated.

6

Turn ON the AG Cuffill by pressing the power button on the right side of the display. The display will blink twice showing the number of readings left and then will display "00" (see section 6 - Display)

The AG Cuffill should be kept in a dry environment during transport and storage.

M Make sure that it is

Accuracy of cuff pressure measurement:
Model HSCUFF0031: ± 2 mmHg
Model HSCUFF0041: ± 2 cmH₂0

Temperature: -30...+60 °C (-22...140°F)
Relative air humidity without condensation: 30.
Atmospheric Pressure: 700 hPa 1060 hPa
Not made with natural rubber latex.



If the required pressure is not achieved, disconnect the AG Cuffill, pull the plunger 1-2 cc backward and repeat this step. Disconnect the AG Cuffill from the Airway cuff inflation line.



(5



(G)

When first pressing the button: Immediately after pressing the power button, the display blinks twice, indicating the number of operations left and then will display 00 indicating the device is ready for use.

Display blinks 1H:
Counter – over 1 Hundred operations lei
NOTE: a new device may show 1H a fe)
Display blinking values 99 to 01:
Counter – number of operations left.

Display reads 00 after blinking:

Normal. Ready for Use.

Display reads 00 to 99: During measurement:

Display reads UP:

Over Pressure, above 99 cmH₂O /mmHg.

End of allowed user operations. Display reads E2,E3, or E4 and shuts down:

Display Flickers:

Calibration:

and hold the Power Button for more than 5

seconds ' - - ' followed by '00' should be displayed. If a value other than '00' appears, the device is not

NOTE: The device automatically turns seconds after activation. 8