

MPVMEDICAL



MicroDrop[®] Family2

Gebrauchsanweisung | *Instruction Manual*

DE

EN

www.mpvmedical.com

Inhalt

	Seite
Produktbeschreibung	3
Ausstattung	4
Zubehör des MicroDrop® Family2	5
Zusammensetzung des Verneblers RF6 plus	6
Garantiebedingungen	7
Wichtige Hinweise	8
Gebrauchsanweisung	10
Anschlusschema	11
Anwendung des RF6 plus Verneblers mit Anti-Umkippsystem	12
Reinigung, Desinfektion und Sterilisation	14
Luftfilter und Wechsel des Luftfilters	17
Problembeseitigung	18
Entsorgung	19
Elektromagnetische Verträglichkeit	19
Technische Daten	20
Symbole	21
Bestellinformationen	22

Produktbeschreibung

MicroDrop® Family2

Inhalationsgerät für die ganze Familie

Wir beglückwünschen Sie zu Ihrem Kauf und danken Ihnen für Ihr Vertrauen.

Wir haben uns zum Ziel gesetzt, den Vorstellungen unserer Kunden gerecht zu werden und moderne Produkte für die Behandlung von Atemwegserkrankungen anzubieten. Lesen Sie die Gebrauchsanweisung aufmerksam durch und bewahren Sie sie sorgfältig auf, damit Sie diese auch später noch zu Rate ziehen können. Das Gerät soll entsprechend der Gebrauchsanweisung eingesetzt werden.

Es handelt sich um ein Medizinprodukt für die Anwendung zu Hause oder in Kliniken und Praxen. Es soll mit vom Arzt verschriebenen oder empfohlenen Arzneimitteln verwendet werden, die er zuvor auf die Indikation des Patienten abgestimmt hat.

Auf der Internet-Seite www.mpvmedical.com können Sie sich über die gesamte Produktpalette von **MPV MEDICAL** informieren.

Indikationen

Das Inhalationsgerät **MicroDrop® Family2** dient der Behandlung von Atemwegserkrankungen, wie beispielsweise Bronchitis, Asthma bronchiale, Pilz-erkrankungen (Mykosen), etc., durch ein Aerosol, dass aus einem inhalationsfähigen, vom Arzt verschriebenen, Medikament erzeugt wird.

Kontraindikation

Anwendung bei dauerhaft mittels mechanischem Beatmungsgerät beatmeten Patienten.

Ausstattung

Abb. A



Abb. B



Abb. C



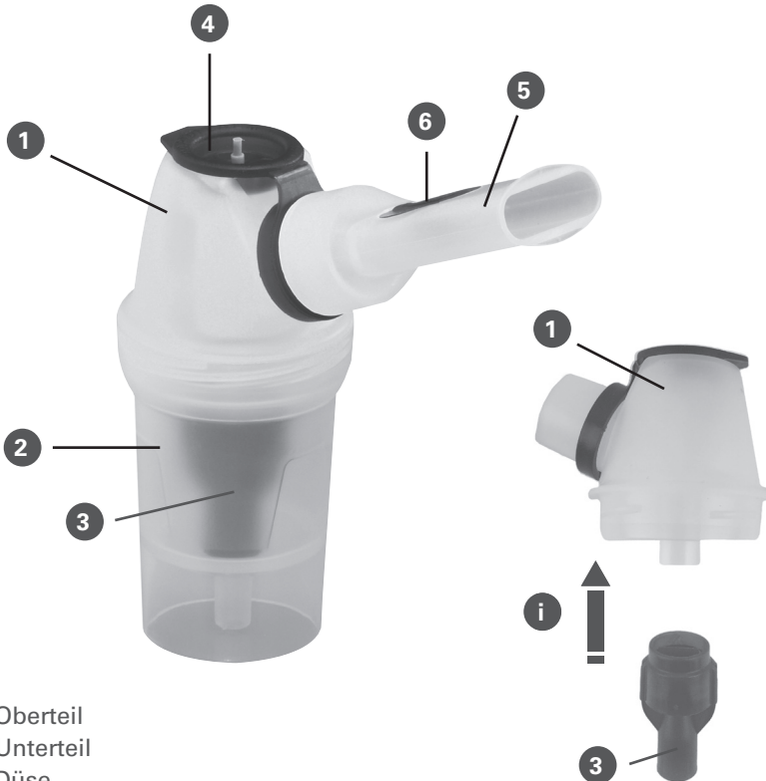
A1: Kompressor
A2: Ein-/Ausschalter

B3: Schlauchanschluss
B4: Luftfilter
B5: Tragegriff

C6: Verneblerhalter
C7: Kabelraum
C8: Netzkabel

Abb. D Das komplette Zubehör des MicroDrop® Family2

- D1: Soft-Maske für Kinder
- D2: Soft-Maske für Erwachsene
- D3: Mundstück
- D4: Einatmungsventil
- D5: Vernebler RF6 plus
- D6: Ausatemventil
- D7: Filter Kompressor
- D8: Druckluftschlauch

Abb. E Zusammensetzung des Verneblers RF6 plus

- E1: Oberteil
- E2: Unterteil
- E3: Düse
- E4: Einatmungsventil
- E5: Mundstück
- E6: Ausatemventil

Info (i):

Düse (3) von unten fest in das in das Oberteil (1) stecken!

Garantiebedingungen

- Es wird eine **Garantie von 4 Jahren ab Kaufdatum** gewährt und zwar für alle Defekte die durch Design und verwendete Materialien entstanden sind.
- Die Garantie besteht aus kostenloser Reparatur oder Austausch der defekten Teile mittels Originalersatzteilen.
- Die Garantie erstreckt sich nicht auf das mit dem Gerät gelieferte Zubehör oder die Teile, die normalem Verschleiß unterliegen.
- Das Gerät darf nur beim autorisierten Händler oder im MPV MEDICAL Service-Center repariert werden.
- Das Gerät muss innerhalb von 8 Tagen nach Auftreten des Defekts zur Reparatur eingeschickt werden.
- Kosten für den Transport des Geräts gehen zu Lasten des Kunden. Reparaturen, die nicht unter die Garantiebedingungen fallen, gehen zu Lasten des Kunden.
- Die Garantie deckt keine Schäden ab, die durch missbräuchliche Verwendung, falsche Benutzung, absichtliche Beschädigung, Fallen lassen des Geräts, höherer Gewalt oder beim Transport entstanden sind.
- Die Garantie schließt keine Ersatzleistungen für jegliche Personen- oder Sachschäden ein, weder direkt oder indirekt, die aus einer Nichtfunktion des Geräts entstanden sind.
- Die Garantie ist ab dem Kaufdatum auf dem Kaufbeleg (Kassenbeleg oder Rechnung) gültig.

Wichtige Hinweise

Vor der ersten Verwendung und in regelmäßigen Abständen während der Lebensdauer des Produkts muss die Unversehrtheit der Gerätestruktur und des Stromkabels geprüft werden, um sicherzustellen, dass keine Beschädigungen vorliegen; falls Beschädigungen vorhanden sein sollten, den Stecker nicht einstecken und das Gerät sofort zu MPV MEDICAL oder zu einem autorisierten Fachhändler bringen.

- Dieses Gerät ist für den direkten Gebrauch am Patienten bestimmt.
- Die durchschnittliche Lebensdauer des Zubehörs ist ein Jahr. Es wird allerdings empfohlen, den Vernebler bei intensivem Gebrauch alle 6 Monate oder früher, falls der Vernebler verstopft ist, zu wechseln, um immer einen maximalen therapeutischen Effekt zu erzielen.
- Wenn das Gerät nicht den Spezifikationen entspricht, wenden Sie sich bitte an einen autorisierten Fachhändler (Sanitätshaus / Apotheke).
- In der Gegenwart von Kindern und pflegebedürftigen Personen muss das Gerät unter der strengen Aufsicht eines Erwachsenen, der die Gebrauchsanweisung gelesen hat, eingesetzt werden.
- Einige Einzelteile des Gerätes sind so klein, dass sie von Kindern verschluckt werden können; deshalb das Gerät außer Reichweite von Kindern aufbewahren.
- Verwenden Sie den Schlauch und die Kabel des Gerätes zu keinem anderen als dem angegebenen Zweck, da die Gefahr der Strangulation besteht. Besonderes Augenmerk muss auf Kinder und Personen mit speziellen Einschränkungen gelegt werden. Üblicherweise sind diese Personen nicht in der Lage, die Gefahr korrekt einzuschätzen.
- Das Gerät darf nicht mit anästhetischer Mischung gebraucht werden, die sich bei Kontakt mit Luft oder Sauerstoff oder Distickstoffmonoxid (Lachgas) entzünden können.
- Stromkabel immer fernhalten von warmen Oberflächen.
- Halten Sie das Stromkabel fern von Tieren (z.B. Nagetieren), da sie die Isolierung der Stromkabel beschädigen können.
- Fassen Sie das Gerät nicht mit nassen Händen an, und verwenden Sie das Gerät nicht in feuchten Räumen (zum Beispiel beim Duschen oder Baden). Tauchen Sie das Gerät nicht ins Wasser. Falls es doch passieren sollte, ziehen Sie sofort den Stecker heraus. Holen Sie das Gerät nicht aus dem Wasser und berühren Sie es bitte auch nicht, bevor Sie nicht den Stecker herausgezogen haben. Bringen Sie das Gerät sofort zu Ihrem Fachhändler.

- Verwenden Sie das Gerät nur in einer staubfreien Umgebung, um die Therapie nicht zu beeinflussen.
- Reinigen Sie das Gerät nicht unter fließendem Wasser und tauchen Sie es nicht in Wasser. Halten Sie das Gerät fern von Wasserspritzern oder anderen Flüssigkeiten.
- Gerät keinen extremen Temperaturschwankungen aussetzen.
- Stellen Sie das Gerät nicht in die Nähe von Wärmequellen, ins Sonnenlicht oder in zu heißen Räumen auf.
- Keine Gegenstände in den Filter und dort wo er sitzt führen bzw. diesen verstopfen.
- Verschließen Sie niemals die Belüftungsschlitze an den Seiten des Inhalationsgeräts.
- Stellen Sie es immer bei der Anwendung auf eine harte und freie Oberfläche.
- Kontrollieren Sie vor jedem Gebrauch, dass die Lüftungsöffnungen nicht verstopft sind.
- Keine Gegenstände in die Belüftungsschlitze stecken.
- Reparaturen, einschließlich des Kabelaustausches, dürfen ausschließlich von Personal durchgeführt werden, das autorisiert ist. Andernfalls erlischt die Garantie und der Benutzer kann gefährdet werden.
- Die durchschnittliche Laufzeit des Kompressors beträgt 400 Stunden.



Keinerlei Änderungen am Gerät ohne vorherige Genehmigung des Herstellers vornehmen.

- Der Hersteller, der Verkäufer und der Importeur haften nur dann für die Sicherheit, Zuverlässigkeit und Leistungsfähigkeit des Apparats, wenn:
 - a) er gemäß der Gebrauchsanleitung genutzt wird und
 - b) die elektrische Anlage des Raumes, in dem er genutzt wird, den Vorschriften und geltenden Gesetzen entspricht.
- **Wechselwirkungen:** Die verwendeten Materialien, die mit den Arzneimitteln in Kontakt kommen, wurden mit einer großen Bandbreite von Arzneimitteln getestet. Trotzdem ist es wegen der Vielfalt und der ständigen Weiterentwicklung der Arzneimittel nicht möglich, Wechselwirkungen auszuschließen. Wir empfehlen daher, Arzneimittel nach dem Öffnen so schnell wie möglich aufzubauchen und längeren Kontakt mit dem Vernebler zu vermeiden.
- Der Hersteller sollte zum Berichten von Problemen und/oder unerwarteter Vorfälle beim Gerätebetrieb kontaktiert werden. Das selbe gilt für Fragen bezüglich der Benutzung, Wartung oder Reinigung.



MicroDrop® Inhalationsgeräte sind nicht zur Verwendung mit ätherischen Ölen geeignet.

Gebrauchsanweisung

Vor jedem Gebrauch den Vernebler und die Zubehörteile wie im Abschnitt „Reinigung, Desinfektion und Sterilisation“ beschrieben reinigen. Dieses Gerät vernebelt Medikamente und Lösungen, die für eine Inhalation geeignet sind und vom Arzt verschrieben werden. Wenn das Arzneimittel oder die Lösung zu dickflüssig ist, kann eine Verdünnung mit einer geeigneten Natriumchloridlösung, wie vom Arzt verschrieben, erforderlich sein.

1. Stecken Sie das Stromkabel (Abb. C8) in eine Stromsteckdose mit der gleichen Spannung wie die Gerätespannung. Die Steckdose muss gut erreichbar sein, so dass man das Gerät schnell vom Stromnetz nehmen kann.
2. Öffnen Sie den Vernebler durch Drehen des oberen Teils (Abb. E1) entgegen dem Uhrzeigersinn.
3. Geben Sie das vom Arzt verschriebene Arzneimittel in den unteren Teil (Abb. E2). Schließen Sie den Vernebler durch Drehen des oberen Teils (Abb. E1) im Uhrzeigersinn. Achten Sie darauf, dass die Düse korrekt im Oberteil sitzt (Abb. E).
4. Schließen Sie die Zubehörteile gemäß „Anschlussschema“ an. Setzen Sie sich bequem hin und halten Sie den Vernebler in der Hand. Nehmen Sie das Mundstück in den Mund oder benutzen Sie die Maske.
5. Passen Sie die Maske wie im Bild (Abb. F) gezeigt an.
6. Schalten Sie das Gerät über den Schalter (Abb. A2) ein und atmen Sie tief ein und aus.
7. Schalten Sie nach der Behandlung das Inhalationsgerät aus und ziehen Sie den Stecker heraus.
8. Nach der Behandlung ist es möglich, dass eine sichtbare Feuchtigkeitsablagerung im Druckluftschlauch (Abb. D8) entsteht. Nehmen Sie in diesem Fall den Druckluftschlauch vom Vernebler ab und trocknen Sie ihn durch die Druckluft des Kompressors; dadurch wird einer möglichen Ausbreitung von Schimmel im Inneren des Schlauchs vorgebeugt.



Es wird empfohlen, dass der Vernebler und die Zubehörteile immer von der gleichen Person benutzt werden, um Ansteckungsrisiken zu vermeiden.

Bewahren Sie das Gerät und das Zubehör nach jedem Gebrauch an einem trockenen, staubfreien Ort auf.

Anschlussschema

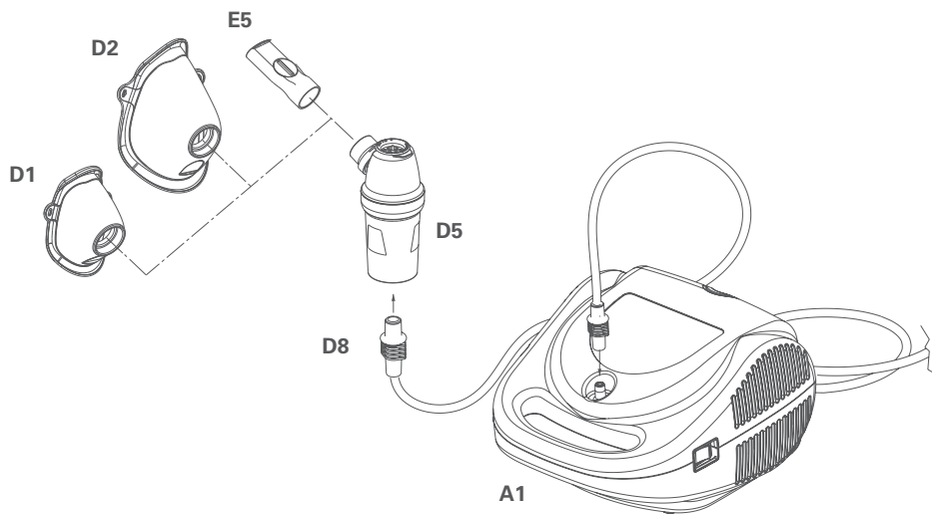


Abb. F



Anwendung des RF6 plus Verneblers

mit Anti-Umkippsystem

Der schnelle, professionelle Vernebler eignet sich für die Verabreichung sämtlicher Arzneimittel, inkl. der teuersten. Dies gilt auch für die Patienten mit chronischen Erkrankungen. Dank der Geometrie der Innenkanäle des Verneblers RF6 plus werden Partikelgrößen erzielt, die dazu geeignet sind, die unteren Atemwege der Patienten ideal zu behandeln.



Gebrauch mit dem Mundstück

Wenn Sie mit dem Mundstück inhalieren, verwenden Sie das Ventil bitte in geschlossener Stellung. In diesem Fall ermöglicht das Ventil-System die optimale Aufnahme des Medikaments in der Lunge und damit die maximale therapeutische Wirkung.

Gebrauch mit Maske

Bei der Verwendung der Maske empfehlen wir die Verwendung des Ventils in aufgeklappter Position.



Anti-Umkippsystem

Der Vernebler RF6 plus eignet sich besonders für die Anwendung bei Babys, Kindern und älteren Personen; dank des Anti-Umkippsystems läuft die Inhalationslösung nicht aus, auch wenn der Vernebler auf den Kopf gestellt wird.



Austausch des Verneblers

Der Vernebler ist für den mehrmaligen Einsatz konzipiert. Wir empfehlen alle Teile des Verneblers, die mit dem Aerosol in Verbindung kommen können, nach einem Jahr zu tauschen.

Nutzen Sie dazu unsere praktischen Year-Sets (siehe S.22).

Reinigung, Desinfektion und Sterilisation

Reinigen Sie den Vernebler und das Zubehör vor und nach jedem Gebrauch wie unten beschrieben. **Desinfizieren** Sie mindestens einmal am Tag. Eine persönliche Verwendung des Verneblers und seines Zubehörs wird empfohlen, um ein Infektionsrisiko zu vermeiden.

1. Vorbereitung

Öffnen Sie den Vernebler, indem Sie den oberen Teil (Abb. E1) gegen den Uhrzeigersinn drehen. Schütten Sie verbleibendes Medikament weg. Ziehen Sie die Düse (Abb. E3) vom oberen Teil des Verneblers ab (Abb. E1). Ziehen Sie das Mundstück oder die Maske vom Vernebler ab. Spülen Sie diese Teile unter fließendem Wasser ab.

2. Reinigung

Außenfläche des Kompressors und Schlauchs:

Verwenden Sie nur ein leicht feuchtes Tuch mit einem antibakteriellen Reinigungsmittel (nicht scheuernd und lösungsmittelfrei).

Zu reinigende Zubehörteile sind: D1 + D2 (ohne Gummiband), E1 – E6

Methode A (warmes Wasser oder Spülmaschine)

Vernebler und Zubehör:

Reinigen Sie das Zubehör ca. 5 min. lang in warmem Wasser (ca. 40 °C) und mit mildem (nicht scheuerndem) Spülmittel. Oder legen Sie die Teile in den Geschirrkorb Ihrer Spülmaschinen und starten einen 70 °C heißen Spülgang. Den Geschirrspüler nicht in Kombination mit schmutzigem Geschirr verwenden wenn Sie den Vernebler reinigen.

Methode B (Essiglösung)

Reinigen Sie das Zubehör durch Einweichen in einer Lösung von 50% Wasser und 50% weißem Essig für etwa 60 Minuten. Danach gründlich mit warmem Leitungswasser (ca. 40 °C) ausspülen.

3. Desinfektion

THERMISCHE DESINFEKTION

Thermisch desinfizierbare Zubehörteile sind: D1 + D2 (ohne Gummiband), E1 – E6

Methode A (Kochendes Wasser)

Das Zubehör durch 20-minütiges Kochen in Wasser desinfizieren (Schlauch bitte nicht kochen!) - vorzugsweise mit destilliertem oder demineralisiertem Wasser, um Kalkablagerungen zu vermeiden. Bitte fügen Sie genügend Wasser in den Topf, um zu verhindern, dass die Verneblerteile durch Berühren des Topfbodens schmelzen. Nach dem Auskochen bitte die Zubehörteile kräftig ausschütteln und auf ein Papiertuch / Küchentuch legen, oder mit einem warmen Luftstrahl (z.B. einem Haartrockner) trocknen.

Methode B (Babyflaschen Vaporisator)

Desinfizieren Sie das Zubehör mit einem Dampfsterilisator für Babyflaschen (keine Mikrowellen Sterilisatoren verwenden). Führen Sie den Prozess genau nach den Anweisungen des Sterilisatorenherstellers durch. Um sicherzustellen, dass die Desinfektion wirksam ist, wählen Sie einen Sterilisator mit einem Zyklus von mindestens 6 Minuten.

CHEMISCHE DESINFEKTION

Desinfizierbare Zubehörteile sind: D1 + D2 (ohne Gummiband), E1 – E6

Das in diesem Abschnitt beschriebene Desinfektionsverfahren sollte vor der Verwendung des Zubehörs durchgeführt werden. Die Desinfektion ist nur dann erfolgreich, wenn jeder Schritt sorgfältig befolgt und die Komponenten zuvor gereinigt wurden.

Hinweise:

- a) Verwenden Sie einen Behälter mit einer geeigneten Größe, um alle zu desinfizierenden Komponenten darin unterzubringen. Füllen Sie ihn mit einer 2%-5% tigen Natriumhypochloridlösung. Bitte folgen Sie streng den Anweisungen des Desinfektionsmittelherstellers, vor allem in Bezug auf Sicherheitshinweise, Konzentration, Dosierung und Einwirkzeit. Bereits gebrauchsfertige Lösungen, die Sie nicht selber anmischen brauchen, erhalten Sie im Internet oder in Apotheken.

- b) Tauchen Sie jede Komponente vollständig in die Lösung ein. Achten Sie darauf, dass sich keine Luftblasen bilden. Diese würden verhindern, dass das Desinfektionsmittel in Kontakt mit den Komponenten kommt. Die Desinfektion wäre somit nicht vollständig möglich.
- c) Entfernen Sie die desinfizierten Bestandteile nach der Einwirkzeit und spülen Sie sie gründlich unter warmem Trinkwasser aus. Nach der Desinfektion die Zubehörteile kräftig ausschütteln und auf ein Papiertuch / Küchenkrepp legen, oder mit einem warmen Luftstrahl (z.B. einem Haartrockner) trocknen. Die Desinfektionslösung bitte gemäß den Anweisungen des Herstellers entsorgen.

AUTOKLAVIEREN / STERILISATION (134°C)

Sterilisierbare Zubehörteile sind: D1 + D2 (ohne Gummiband), E1 – E6

Sterilisationsgerät: fraktionierter Vakuumüberdruck-Dampfsterilisator gemäß EN 13060.

Durchführung: Legen Sie jedes einzelne Teil das behandelt werden soll, in ein Sterilbarrieresystem, das den Anforderungen der Norm EN 11607 entspricht. Legen Sie die verpackten Komponenten in den Dampfsterilisator. Führen Sie die Sterilisation mit einem Zyklus von 10 Minuten und einer Temperatur von 134°C gemäß der Bedienungsanleitung des Geräts durch.

Lagerung: lagern Sie die sterilisierten Teile gemäß der Gebrauchsanweisung des Sterilbarrieresystems.

Das **Sterilisationsverfahren** ist in seiner Konformität durch ISO 17665-1 validiert.



Bitte verwenden Sie für dieses Gerät nur Zubehör und Ersatzteile des Herstellers. Für etwaige Schäden, die durch das Verwenden von nicht Original-Zubehör oder -Ersatzteilen entstehen, haftet der Hersteller nicht.

Luftfilter und Wechsel des Luftfilters

Der Kompressor ist mit einem Lufteinlassfilter (Abb. B4) ausgestattet, der die angesogene Luft filtert, bevor sie in das Gerät gelangt. Staub- und Schmutzpartikel gelangen so nicht in die eingeatmete Luft aus dem Vernebler. Deshalb ist es wichtig, den Filter auszutauschen, sobald er schmutzig ist oder eine andere Farbe annimmt.

Den Filter entfernen Sie aus dem Kompressor, in dem Sie ihn einfach nach außen herausziehen. Stecken Sie den neuen Filter fest in die dafür vorgesehene Öffnung im Kompressor (Abb. B4).

Abb. B



Waschen Sie den Filter nicht und verwenden Sie ihn nicht wieder. Die regelmäßige Kontrolle und Auswechslung des Filters trägt dazu bei, die einwandfreie Leistung des Kompressors zu gewährleisten. Nehmen Sie den Filter nicht während des Betriebs des Gerätes heraus.

Problembhebung



Schalten Sie das Gerät aus, bevor Sie den unten stehenden Anweisungen folgen. Ziehen Sie den Stecker aus der Steckdose.

PROBLEM	URSACHE	LÖSUNG
Das Inhalationsgerät lässt sich nicht einschalten	Der Stecker des Gerätes steckt nicht korrekt in der Steckdose.	Stecken Sie den Stecker korrekt in die Steckdose.
Das Gerät vernebelt nur wenig oder gar nicht.	Es wurde keine Inhalationslösung in den Vernebler gefüllt	Füllen Sie die korrekte Menge an Inhalationslösung in den Vernebler.
	Der Vernebler wurde nicht korrekt zusammengebaut	Bauen Sie den Vernebler auseinander und bauen Sie ihn danach wieder korrekt zusammen. Hilfreich ist das Anschlussschema in der Gebrauchsanweisung.
	Die Düse ist verstopft	Bauen Sie den Vernebler auseinander und entfernen Sie die Düse. Folgen Sie der Reinigungsanleitung im Kapitel „Reinigung, Desinfektion und Sterilisation“ um Medikamentenrückstände zu entfernen, die die Verneblungsleistung negativ beeinflussen können.
	Der Schlauch steckt nicht korrekt am Kompressor oder Vernebler	Stellen Sie sicher, dass der Schlauch fest am Ansatzstück des Verneblers und des Kompressors sitzt. Nehmen Sie dazu das Anschlussschema in dieser Gebrauchsanweisung zur Hilfe.
	Der Luftschlauch ist verbogen, kaputt oder verknickt	Vergewissern Sie sich, dass der Schlauch nicht verschlungen, geknickt oder kaputt ist (Löcher oder Risse). Falls nötig ersetzen Sie den Schlauch.
	Der Luftfilter ist verschmutzt	Bitte ersetzen Sie den Luftfilter.

Entsorgung

In Übereinstimmung mit der Richtlinie 2012/19/EG zeigt das auf dem Gerät angebrachte Symbol an, dass das zu entsorgende Gerät als Abfall eingestuft wird und somit der „Mülltrennung unterliegt“. Der Verbraucher muss genannten Abfall den von den Kommunalverwaltungen eingerichteten Sammelstellen zuführen (bzw. zuführen lassen) oder beim Kauf eines neuen gleichartigen Geräts dem Händler übergeben. Die Mülltrennung sowie die weiteren Schritte der Verarbeitung, der Wiederverwertung und der Entsorgung fördern die Herstellung von Geräten mit Recyclingmaterial und wirken Schädigungen von Umwelt und Gesundheit, die durch unsachgemäße Abfallentsorgung verursacht werden könnten, entgegen. Die vorschriftswidrige Entsorgung des Produkts durch einen Verbraucher kann die Verhängung von in den Umsetzungsgesetzen zur Richtlinie 2012/19/EG vorgesehenen Verwaltungsstrafen von Seiten des Mitgliedsstaats, in welchem das Produkt entsorgt wurde, nach sich ziehen.

Elektromagnetische Verträglichkeit

Dieser Apparat wurde so entwickelt, dass er sämtliche Anforderungen erfüllt, die aktuell an die elektromagnetische Verträglichkeit gestellt werden (EN 60 601-1-2). Die elektromedizinischen Geräte verlangen bei der Installation und Verwendung besondere Sorgfalt bezüglich der EMV-Bestimmungen, es wird daher verlangt, dass diese gemäß den Angaben des Herstellers installiert bzw. verwendet werden. Es besteht das Risiko möglicher elektromagnetischer Störungen mit anderen Geräten, insbesondere mit anderen Diagnose und Behandlungsgeräten.

Mobile oder tragbare Funk- und Telekommunikationsgeräte mit Radiofrequenz (Mobilfunktelefone oder Wireless-Verbindungen) könnten den Betrieb der elektromedizinischen Geräte stören. Der Hersteller behält sich das Recht vor, technische und funktionale Änderungen an dem Produkt ohne Vorankündigung vorzunehmen. Besuchen Sie für weitere Informationen die Internetseite www.mpvmedical.com.

Technische Daten MicroDrop® Family2 (Mod. P1207EM F400)

Spannung	230V~ 50Hz 130VA
Entspricht der Richtlinie	93/42/EWG, CE0051
Max. Druck	1,8 ± 0,3 bar
Luftleistung Kompressor	ca. 9 l/min
Geräuschpegel (1 m Abstand)	ca. 54 dB (A)
Gebrauch	Dauergebrauch
Abmessungen (H)x(L)x(B)	105 mm x 200 mm x 170 mm
Gewicht	1,2 kg

Anwendungsteile

Die Anwendungsteile vom Typ BF sind:	(E1, E2, E3)
D1 - Soft-Maske für Kinder	PP + TPE
D2 - Soft-Maske für Erwachsene	PP + TPE
E5/E6 - Mundstück mit Ventil	PP + Silikon
D5 - RF6 plus Vernebler	PP + Silikon
D8 - Druckluftschlauch	PVC Phthalatfrei

Vernebler RF6 plus

Min. Fassungsvermögen für Arzneimittel	2 ml
Max. Fassungsvermögen für Arzneimittel	8 ml
Betriebsdruck (mit Zerstäuber)	ca. 0,60 bar
Max. Verneblungsleistung	0,32 ml/min

In-vitro-Charakterisierung durch TÜV Rheinland Italia S.r.l., in Zusammenarbeit mit der Universität Parma und in Übereinstimmung mit der Europäischen Norm für Aerosoltherapie-Geräte Norm EN 13544-1:2007 + A1. Werte erfasst mit Mundstück. Weitere Details erhalten Sie auf Anfrage.

MMAD	3,34 µm
Massenanteil unter < 5 µm	69,2 %

Betriebsbedingungen

Temperatur	min. 10° C; max. 40° C
RH Luftfeuchtigkeit	min. 10 %; max. 95 %

Lagerbedingungen

Temperatur	min. -25° C; max. 70° C
RH Luftfeuchtigkeit	min. 10 %; max. 95 %
Betriebs-/Aufbewahrungsluftdruck	min. 69 KPa; max. 106 KPa

Symbole

	Gerät der Klasse II
	Gerät Typ BF
	Achtung: die Gebrauchsanleitung befolgen
	Wechselstrom
	TÜV-Zulassung
	Schalter AUS
	Schalter EIN
	CE-Kennzeichnung in Übereinstimmung mit 93/42 EWG und nachfolgenden Aktualisierungen
	In Übereinstimmung mit der Europäischen Norm EN 10993-1 „Biologische Bewertung von medizinischen Geräten“ und der europäischen Medizinprodukterichtlinie 93/42/EWG. Phthalatfrei in Übereinstimmung mit: Reg.(EG) Nr. 1907/2006
IP21	IP21 Schutzklasse: IP21 (Hält festen Körpern über 12 mm stand. Ist geschützt gegen Eingriffe mit einem Finger und senkrechten Wassertropfen.)
	Minimale / Maximale Raumtemperatur
	Minimale / Maximale Luftfeuchtigkeit
	Minimaler / Maximaler atmosphärischer Druck
	Produktkarton
	Schlauchverpackungsbeutel
	Beutelverpackungsbeutel
	Produktverpackungsbeutel
	Zubehör für Schrumpffolien

Bestellinformationen



MicroDrop® Family2

Professionelles Inhalationsgerät für die ganze Familie

HILFSMITTEL-NR. 14.24.01.0122

Lieferumfang: Kompressor, RF6 plus Vernebler, Mundstück, Soft-Kinder- und Erwachsenenmaske, Druckluftschlauch, Ersatzfilter Kompressor, Tragetasche, Gebrauchsanweisung

BEZEICHNUNG	PZN**	ARTIKEL-NR.
MicroDrop® Family2	09900490	M51604-00
Gebrauchsanweisung	---	M50010-43000



MicroDrop® Vernebler-Set Universal

Lieferumfang: RF6 plus Vernebler, Mundstück, Soft-Kinder- und Erwachsenenmaske, Ersatzfilter Kompressor, Druckluftschlauch, Universaladapter (zum Anschluss an andere Kompressoren*)

PZN	ARTIKEL-NR.
09937375	M53600-05



MicroDrop® Family2 Year-Set

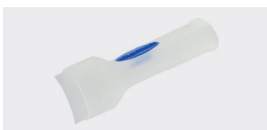
Lieferumfang: RF6 plus Vernebler, Mundstück, Ersatzfilter Kompressor, Druckluftschlauch, Universaladapter (zum Anschluss an andere Kompressoren*)

PZN	ARTIKEL-NR.
09937352	M53600-04



MicroDrop® RF6 plus Vernebler mit Mundstück und Ausatemventil

PZN	ARTIKEL-NR.
09937406	M53600-06



MicroDrop® RF6 plus / RF7 plus Mundstück mit Ausatemventil

PZN	ARTIKEL-NR.
00023001	M50020-43200

* Bitte beachten Sie, dass es Hersteller für Inhalationsgeräte gibt, deren Zweckbestimmung die Kombination mit Inhalationszubehör eines anderen Herstellers nicht erlaubt! ** PZN = Artikelnr. in Apotheken



MicroDrop® RF7 plus Soft-Maske Erwachsene
blau / transparent

PZN	ARTIKEL-NR.
00347956	M50020-44100



MicroDrop® RF7 plus Soft-Maske Kind
blau / transparent

PZN	ARTIKEL-NR.
00348051	M50020-44000



MicroDrop® Druckluftschlauch 2 m
mit 2 Fits-all-Konnektoren phthalat- und DEHP-frei

PZN	ARTIKEL-NR.
09937470	M50020-42400



MicroDrop® Family2 Düsenmantel
für RF6 plus Vernebler

PZN	ARTIKEL-NR.
09937441	M50020-42200



MicroDrop® Family2 Einatemventil
für RF6 plus

PZN	ARTIKEL-NR.
09937464	M50020-42300



MicroDrop® 2 Filter Kompressor
1 Stück für Kompressor

PZN	ARTIKEL-NR.
09937530	M50010-42800



MicroDrop® Family2 Kompressor
inkl. Netzkabel

PZN	ARTIKEL-NR.
09937518	M50010-42700



MicroDrop® 2 Tasche
blau

PZN	ARTIKEL-NR.
09937553	M50010-42900



MPVMEDICAL



MicroDrop® *Family 2*

Instruction Manual

EN

www.mpvmedical.com

Content

	Page
Product description	3
Complete equipment	4
Complete equipment of the MicroDrop® Family2	5
Components of RF6 plus nebulizer	6
Warranty conditions	7
Important safeguards	8
Instructions for use	10
Assembly diagram	11
Using the RF6 plus nebulizer with non-spill system	12
Cleaning, Sanitization and Disinfection	14
Compressor filter and changing of the compressor filter	17
Trouble Shooting	18
Disposal	19
Electromagnetic compatibility	19
Technical data	20
Symbols	21
Ordering Information	22

Product description

MicroDrop® Family2

Aerosol therapy for the whole family

Congratulations on your purchase and thank you for choosing our unit.

Our goal is to fully satisfy customers by offering them cutting-edge systems for the treatment of respiratory tract ailments. Carefully read these instructions and keep them for future reference. Use the unit only as described in this instruction manual.

This is a medical device for home use or use in hospitals and doctors offices and may only be used with medication prescribed or recommended by a doctor who has performed patient's evaluation.

Visit our Internet site www.mpvmedical.com to view the whole range of **MPV MEDICAL** products.

Indications

The inhaler **MicroDrop® Family2** is used for the treatment of respiratory diseases, such as bronchitis, bronchial asthma, fungal diseases (mycoses), etc., with an aerosol which is generated from inhalable, prescribed solution by the doctor.

Contraindication

Use in permanently ventilated patients by mechanical ventilation.

Complete equipment

Pic. A



Pic. B



Pic. C



A1: Compressor
A2: On/off switch

B3: Air outlet port
B4: Air filter
B5: Carrying handle

C6: Nebulizer holder
C7: Cable compartment
C8: Power cord

Pic. D

Complete equipment of the MicroDrop® Family2



- D1: Child soft-mask
- D2: Adult soft-mask
- D3: Mouthpiece
- D4: Inhalation valve
- D5: RF6 plus nebulizer
- D6: Exhalation valve
- D7: Filter compressor
- D8: Connection tube

Pic. E Components of RF6 plus nebulizer

- E1: Upper part
- E2: Lower part
- E3: Nozzle
- E4: Inhalation valve
- E5: Mouthpiece
- E6: Exhalation valve

Info (i):

Click nozzle (3) into the upper part (1)

Warranty conditions

- The device is covered by a **4-year warranty** as indicated on the packaging from date of purchase for any defects in the design or in the materials used.
- The warranty consists in the replacement and / or repair free of charge of originally defective components.
- The warranty does not cover the accessories supplied with the device and those parts subject to normal wear and tear.
- The device must be repaired by authorized technical service centres only.
- The device must be sent to the authorized service centre for repair within 8 days after the defect is noticed.
- Transport costs for the device are at user's charge.
- Any repair out of warranty conditions are at user's charge.
- The warranty does not cover failures resulting from misuse, abuse of the product or in case the damage is not due to manufacturer's liability (accidental fall, rough transportation, etc.).
- The warranty does not involve any compensation for anykind of damages to persons or things, either direct or indirect, occurred when the device is not operating.
- The warranty is valid from the date of purchase certified by the ticket or the invoice.

Important safeguards

Before using the device for the first time, and periodically during the product's life, check the integrity of its structure and of the power cable, making sure that there is no damage; if it is damaged, do not insert the plug and take the product immediately to MPV MEDICAL or to an authorized local dealer.

- This Medical Device is intended also for patient's direct use.
- The average lifespan of accessories is 1 year; however, we recommend you replace the nebulizer every 6 months in intensive use (or earlier, if the nebulizer is blocked) to always ensure maximum therapeutic effect.
- If the device is not performing according to the specification, please contact an authorized service centre or distributor.
- Children and disabled persons should always use the unit under strict supervision of an adult who has read this manual.
- Several parts of the device are small enough to be swallowed by children; therefore keep the device out of reach of children.
- Do not use the tubes and the cords of the device for purposes other than those specified as they may cause strangulation hazard; utmost attention must be paid to children and persons with special needs; usually, such persons are not capable of assessing the hazard correctly.
- The unit should not be used in the presence of anaesthetic mixture inflammable with air, oxygen or nitrous oxide.
- Keep the cord away from heated surfaces.
- Keep the power supply cord away from animals (for example rodents) as they may damage the insulation of the power supply cord.
- Do not handle the unit with wet hands. Do not use the device in humid environments (e.g. while taking a bath or shower). Do not immerse the device in water; should this accidentally occur, unplug the device immediately. Do not remove or touch the device immersed in water before pulling out the plug. Take the device immediately to an authorized service centre or to your local dealer.
- Only use the device in dust-free environments; otherwise, therapy may be compromised.
- Do not wash the device under running water or submerge in water. Keep away from splashing water or other liquids.
- Do not expose the device to particularly extreme temperatures.

- Do not put the device near heat sources, direct sunlight, or in hot environments.
- Do not obstruct or insert any objects in the filter or in its housing in the device.
- Do not obstruct the air vents placed on both sides of the unit.
- During use, always place the unit on a firm surface clear of obstacles.
- Check that there is no material obstructing the air vents before each use.
- Do not place any objects inside the air vents.
- Repairs, including the replacement of the power cord, must be performed by authorized personnel only following the information provided by the Manufacturer. Any unauthorized repairs will void the warranty and may pose a safety hazard for the user.
- The average duration provided for compressor is: 400 hours.



Do not modify this equipment without authorization of the manufacturer.

- The Manufacturer, the Retailer and the Importer are responsible for the safety, reliability and performance of the device only if: a) the device is used in accordance with the operating instructions b) the electrical system of the premises where the device is used is in compliance with current laws.
- **Interactions:** The materials used that come into contact with medications have been tested with a wide range of medications. However, due to the variety and continuous evolution of medications, the possibility of a chemical interaction cannot be excluded. We recommend that once the medication has been opened you should use it as soon as possible and avoid prolonged contact of the medication with the nebulizer.
- The manufacturer should be contacted for reporting problems and/or unexpected events related to device operation and if necessary for clarifications on use, maintenance or cleaning.



MicroDrop® nebulizers are not suitable for use with essential oils.

Instructions for use

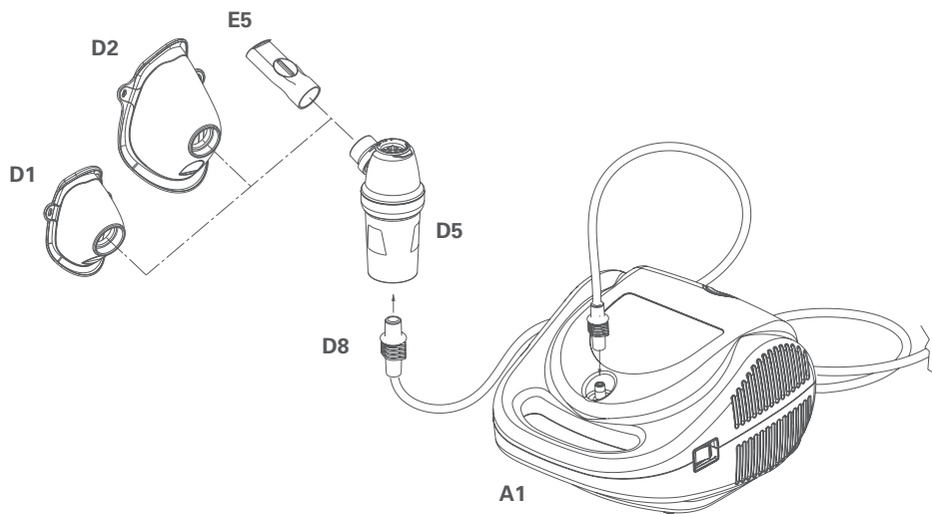
Before each use, the nebulizer and accessories should be cleaned according to the instructions in the section “Cleaning, sanitization and disinfection”. This device is intended to aerosolise drugs and solutions suitable for inhalation treatment to be prescribed by the doctor. If the drug or solution is too dense, dilution with suitable saline solution might be needed, as prescribed by the doctor.

1. Insert the power cord (Pic. C8) into a power socket corresponding to the voltage of the device. This must be positioned so that it is not difficult to disconnect it from the mains.
2. Open the nebulizer by turning the upper part (Pic. E1) anticlockwise.
3. Pour the drug prescribed by the physician into the lower part (Pic. E2). Close the nebulizer by turning the upper part (Pic. E1) clockwise. Make sure that the nozzle is correctly seated in the upper part (Pic. E).
4. Connect the accessories as shown in the “Assembly diagram”. Sit comfortably, holding the nebulizer in your hands, put the mouth-piece into your mouth or use the mask.
5. If you use the face mask, fit it to the face as shown in the picture (Pic. F).
6. Start the unit by means of switch (Pic. A2) and breathe in and out deeply.
7. When the treatment is finished, turn off and unplug the unit.
8. It may happen that after a treatment session visible humidity deposits form in the tube (Pic. D8): disconnect the tube from the nebulizer and let it dry using the compressor air flow, as this prevents mould from growing in the tube.



A personal use of the nebulizer and its accessories is recommended in order to avoid any risks of infection.

After every use, store the unit and the accessories in a dry and dust free place.

Assembly diagram**Pic. F**

Using the RF6 plus nebulizer

with non-spill system

It is professional, quick and suitable for administering all types of drugs, including more costly ones, also in patients with chronic diseases. The configuration of the internal lines of the RF6 plus nebulizer ensures the ideal granulometry providing effective treatment right down to the lower airways.



Use with mouthpiece

Use the double action valve in closed position. In this case the inhalation therapy allows the maximum drug intake and therefore the maximum therapeutic effect.

Use with mask

To make inhalation therapy faster we recommend using the double action valve in open position.



Non-spill system

The RF6 plus nebulizer is also especially suitable for pediatric use, since the non-spill system prevents medication from spilling out even if the nebulizer is accidentally tipped over.



Life cycle of the nebulizer

The nebulizer is designed for multiple use. We recommend to replace all parts of the nebulizer, which could be in contact with the aerosol, after a year.

You can use our practical Year-Sets (see page 22).

Cleaning, Sanitization and Disinfection

Clean the nebulizer and accessories as described below before and after each use. Disinfect/Sanitize at least once a day. Personal use of the nebulizer and its accessories is recommended to avoid the risk of infection.

1. Preparation

Open the nebulizer by turning the upper part (Fig. E1) counterclockwise. Pour away any remaining medication. Disconnect the nozzle (Fig. E3) from the top of the nebulizer (Fig. E1). Remove the mouthpiece or mask from the nebulizer. Rinse these parts under running water.

2. Cleaning

Outer surface of the compressor and tubing:

Use only a slightly damp cloth with an antibacterial detergent (non-abrasive and solvent-free).

3. Sanitization

Parts which can be sanitized: D1 + D2 (without rubber band), E1 – E6

Method A (warm water or dishwasher) Nebulizer and accessories:

Clean the accessories for about 5 minutes in warm water (about 40°C) and with mild (non-abrasive) detergent. Or put the parts in the dish rack of your dishwasher and start a 70°C hot rinse program. Do not use the dishwasher in combination with dirty dishes when cleaning the nebulizer.

Method B (vinegar solution)

Clean accessories by soaking in a solution of 50% water and 50% white vinegar for about 60 minutes. Then rinse thoroughly with warm tap water (about 40°C).

4. Disinfection

THERMAL DISINFECTION

Disinfectable accessories are: D1 + D2 (without rubber band), E1 – E6

Method A (boiling water)

Disinfect the accessories by boiling in water for 20 minutes (do not boil the tubing!) - preferably with distilled or demineralized water to prevent limescale. Please add enough water to the pot to prevent the nebulizer parts from melting by touching the bottom of the pot. After boiling, shake out the accessories and place them on a paper towel or kitchen towel, or dry with a warm jet of air (such as a hairdryer).

Method B (baby bottles vaporiser)

Disinfect the accessories with a steam sterilizer for baby bottles (do not use microwave sterilizers). Perform the process exactly as directed by the sterilizer manufacturer's manual. To ensure that the disinfection is effective, choose a sterilizer with a cycle of at least 6 minutes.

CHEMICAL DISINFECTION

Disinfectable accessories are: D1 + D2 (without rubber band), E1 – E6

The disinfection procedure described in this section should be performed before using the accessory. Disinfection is only successful if every step is followed carefully and the components have been cleaned beforehand.

Note:

- a) Use a container of a suitable size to house all the components to be disinfected. Fill it with a 2% -5% sodium hypochlorite solution. Please strictly follow the instructions of the disinfectant manufacturer, especially regarding safety instructions, concentration, dosage and exposure time. Ready-to-use solutions that you do not need to mix yourself can be bought on the internet or in pharmacies.
- b) Immerse each component completely in the solution. Make sure that there are no air bubbles. These would prevent the disinfectant coming into contact with the components. The disinfection would not be completely possible.

- c) Remove the disinfected components after the exposure time and rinse thoroughly with warm drinking water. After disinfecting, shake out the accessories and place them on a paper towel or kitchen towel, or dry them with a warm jet of air (such as a hairdryer). Dispose of the disinfectant solution according to the manufacturer's instructions.

AUTOCLAVING / STERILIZATION (134 °C)

Accessories D1 + D2 (without rubber band), E1 – E6 can be sterilized

Sterilization device: fractionated vacuum overpressure steam sterilizer according to EN 13060.

Procedure: Place each individual part to be treated in a sterile barrier system that meets the requirements of EN 11607. Place the packaged components in the steam sterilizer. Proceed the sterilization with a cycle of 10 minutes and a temperature of 134°C according to the operating instructions of the device.

Storage: Store the sterilized parts according to the instructions for use of the sterile barrier system.

The **sterilization procedure** has been validated in conformity with ISO 17665-1.



**Use original manufacturer accessories and spare parts only.
The manufacturer will not be liable if non original accessories
or spare parts are used.**

Compressor filter and changing of the compressor filter

The compressor is equipped with an air inlet filter (Fig. B4), which filters out the aspirated air before it enters the unit. Dust and dirt particles do not get into the inhaled air from the nebulizer. Therefore, it is important to replace the filter as soon as it is dirty or takes on a different color.

Remove the filter from the compressor by simply pulling it outwards. Insert the new filter firmly into the opening provided in the compressor (Pic. B4).

Pic. B



Do not wash the filter and do not use it again. The regular inspection and replacement of the filter helps to ensure the perfect performance of the compressor. Do not remove the filter during operation of the device.

Trouble Shooting



Switch off the device before any procedure and unplug the power cable from the socket.

PROBLEM	CAUSE	SOLUTION
The device does not work	The power cable has not been correctly inserted into the power socket	Correctly insert the power cable in sockets.
The device does not nebulise or nebulises insufficiently.	The medication has not been inserted in the nebuliser.	Pour the right amount of medication in the nebuliser.
	The nebuliser has not been properly fitted.	Disassemble the nebuliser and reassemble it correctly as shown in the assembly diagram.
	The nebuliser nozzle is clogged.	Disassemble the nebuliser, remove the nozzle and perform cleaning operations Failure to remove medication deposits from the nebuliser affects its efficiency and operation Strictly comply with the instructions contained in the „Cleaning, Sanitization and Disinfection“ chapter.
	The air pipe is not correctly connected to the device	Ensure the device’s accessories are properly connected to the air intake (see assembly diagram).
	The air pipe is bent, damaged or twisted	Unwind the pipe and ensure it is not crushed or punctured. If necessary replace it.
	The air filter is dirty	Replace the filter

Disposal

In conformity with Directive 2012/19/EC, the symbol shown on the appliance to be disposed of indicates that this is considered as waste and must therefore undergo "sorted waste collection". The user must therefore take (or have taken) the above waste to a pre-sorted waste collection centre set up by the local authorities, or else give it back to the dealer when purchasing a new appliance of the same type. Pre-sorted waste collection and the subsequent treatment, recovery and disposal operations favour the production of appliances made of recycled materials and limit the negative effects of any incorrect waste management on the environment and public health. The unlawful disposal of the product by the user could result in administrative fines as provided by the laws transposing Directive 2012/19/EC of the European member state in which the product is disposed of.

Electromagnetic compatibility

This device has been designed to satisfy requirements currently required for electromagnetic compatibility (EN 60 601-1-2). Electrical medical devices require special care. During installation and use with respect to EMC requirements, it is therefore required that they be installed and/or used according to the manufacturer's specification. Potential risk of electromagnetic interference with other devices, in particular with other devices for diagnosis and treatment.

Radio and mobile telecommunications devices or portable RF (mobile phones or wireless connections) may interfere with the operation of electrical medical devices. The manufacturer reserves the right to make technical and functional changes to the product without notice. For additional information please visit www.mpvmedical.com.

Technical data MicroDrop® Family2 (Mod. P1207EM F400)

Voltage	230V~ 50Hz 130VA
In conformity with	93/42/EWG, CE0051
Max Pressure	1.8 ± 0.3 bar
Compressor air output	9 LPM approx.
Noise level (at 1 m)	54 dB (A) approx.
Operation	Continuous use
Dimensions (W)x(D)x(H)	170 mm x 200 mm x 105 mm
Weight	1.2 kg
Applied parts	
Type BF applied parts include:	(E1, E2, E3)
D1 - Child mask	PP + TPE
D2 - Adult mask	PP + TPE
E5/E6 - Mouthpiece with valve	PP + silicone
D5 - RF6 plus nebulizer	PP + silicone
D8 - Connection tube	PVC phthalates free
RF6 plus nebulizer	
Medication minimum fill volume	2 ml
Medication maximum fill volume	8 ml
Operating pressure (with neb.)	0.60 bar approx.
Delivery rate (max)	0.32 ml/min

In vitro testing performed by TÜV Rheinland Italia S.r.l. in collaboration with the University of Parma and in compliance with the EN 13544-1: 2007 + A1 European Standard for aerosol therapy devices Standard. Values gathered with mouthpiece. More details are available upon request.

MMAD	3.34 µm
Fine Particle Fraction < 5 µm	69.2%
Operating conditions	
Temperature	min. 10° C; max. 40° C
RH Air humidity	min. 10 %; max. 95 %
Storage conditions	
Temperature	min. -25° C; max. 70° C
RH Air humidity	min. 10 %; max. 95 %
Operating/storage atmospheric pressure	min. 69 KPa; max. 106 KPa

Symbols

	Class II unit
	Type-BF applied parts
	Important: check the operating instructions
	Alternate current
	TÜV Certification
	Switch OFF
	Switch ON
	EC Marking medical ref. Dir 93/42 EEC and subsequent updates.
	In compliance with: European Standard EN 10993-1 „Biological Evaluation of medical devices“ and European Directive 93/42/EEC „Medical Devices.“ Phthalate-free. In compliance with: Reg. (EC) no. 1907/2006
IP21	Enclosure protection rating: IP21. (Protected against solid bodies over 12 mm. Protected against access with a finger; Protected against vertically falling water drops.)
	Minimum / Maximum Temperature
	Minimum / Maximum Humidity
	Minimum / Maximum Atmospheric pressure
	Product Box
	Tube packaging bag
	Bag packing bag
	Product packaging bag
	Heat shrink film accessories

Ordering Information



MicroDrop® Family2

Professional nebulizer for the whole family

REIMBURSEMENT-NO. 14.24.01.0122

Including: Compressor, RF6 plus nebulizer, mouthpiece with exhalation valve, kid and adult soft-mask, tubing, universal adapter (for connection to other compressors*)

PRODUCT	PZN**	REF-NO.
MicroDrop® Family2	09900490	M51604-00
Manual	---	M50010-43000



MicroDrop® Nebulizer-Set Universal

Including: RF6 plus nebulizer, mouthpiece with exhalation valve, kid and adult soft-mask, tubing, compressor filter, universal adapter (for connection to other compressors*)

PZN**	REF-NO.
09937375	M53600-05



MicroDrop® Family2 Year-Set

Including: RF6 plus nebulizer, mouthpiece with exhalation valve, tubing, compressor filter, universal adapter (for connection to other compressors*)

PZN**	REF-NO.
09937352	M53600-04



MicroDrop® RF6 plus nebulizer with mouthpiece and exhalation valve

PZN**	REF-NO.
09937406	M53600-06



MicroDrop® RF6 plus / RF7 plus mouthpiece with exhalation valve

PZN**	REF-NO.
00023001	M50020-43200

* Please note that there are manufacturers for nebulizers whose do not allow the combination of Year-Sets or nebulizer accessories from another manufacturer! ** PZN = German REF number in pharmacies



MicroDrop® RF7 plus soft-mask adults
blue / transparent with rubber band

PZN	REF-NO.
00347956	M50020-44100



MicroDrop® RF7 plus soft-mask children
blue / transparent with rubber band

PZN	REF-NO.
00348051	M50020-44000



MicroDrop® tubing 2m
with 2 fits-all connectors phthalate and BPA free

PZN**	REF-NO.
09937470	M50020-42400



MicroDrop® Family2 nozzle
for RF6 plus nebulizers

PZN**	REF-NO.
09937441	M50020-42200



MicroDrop® Family2 inhalation valve
for RF6 plus

PZN**	REF-NO.
09937464	M50020-42300



MicroDrop® 2 filter compressor
1 pc. for compressor

PZN**	REF-NO.
09937530	M50010-42800



MicroDrop® Family2 compressor
incl. mains cable

PZN**	REF-NO.
09937518	M50010-42700



MicroDrop® 2 carrying bag
blue

PZN**	REF-NO.
09937553	M50010-42900



Dieses Gerät entspricht den Bestimmungen der EU Richtlinie 93 / 42 / EEC und nachfolgenden Änderungen.
THIS DEVICE FULFILS THE PROVISIONS OF THE EC DIRECTIVE 93 / 42 / EEC AND SUBSEQUENT MODIFICATIONS.

Hersteller / MANUFACTURER (93 / 42 / EEC):
Designed und entwickelt von:
DESIGNED AND ENGINEERED BY:



DE 87779314

FLAEM NUOVA S.p.A., Via Colli Storici,
221-223-225, 25015 S. Martino della Battaglia – Brescia (Italy)
www.flaemnuova.it

Entsorgung über eine Sammelstelle oder
durch Zurücksendung an MPV MEDICAL.

M50010-43000 · www.mpvmedical.com · 07/2021

Vertrieb / Distributor:

MPV MEDICAL

Parsdorfer Weg 6
85551 Kirchheim b. München
GERMANY

Tel. +49 (0)89-7299 700-0
Fax +49 (0)89-7299 700-99

www.mpvmedical.com
info@mpvmedical.com

1491110 - Rev. date 07/2021 (TÜV A1)