



Sistema di inalazione

Istruzioni per l'uso



Packaging Technology Berlin SGQWX page: U 1 Bayer AG				
client: GVDE	material-no.: 90283035	PZ: 2780A-2	code-no.:	
Reference-Code: 510004R2 IFU date: 070923				
name: LF-BRO BREELIB INHALER STARTER PACK country: IT/-				
colors: Black / CYAN / MAGENTA / YELLOW				
version: 11.12.2023/0	01 Restricted Doo	ument dir	nension: 210 x 148 mm	

	Bayer AG	
0283035 PZ: 278	OA-2 code-no.:	
Reference-Code: 510004R2 IFU date: 070923		
name: LF-BRO BREELIB INHALER STARTER PACK country: IT/-/-		
colors: Black / CYAN / MAGENTA / YELLOW		
Restricted Document	dimension: 210 x 148 mm	
	IRTER PACK	

Packaging Technology Berlin SGQWX page: U 3 Bayer AG			
client: GVDE	material-no.: 90283035	PZ: 2780A-2	code-no.:
Reference-Code: 510004R2 IFU date: 070923			
name: LF-BRO BREELIB INHALER STARTER PACK country: IT/-			
colors: Black / CYAN / MAGENTA / YELLOW			
version: 11.12.202	23/01 Restric	ted Document c	limension: 210 x 148 mm

Bayer



Vectura Ireland Limited



Block 2 Newtown Business and **Enterprise Centre** Newtownmountkennedy Co. Wicklow, A63 XV26 Irlanda



Vectura Group Ltd

One Prospect West



www.vectura.com

90283035



DAW-10004-02 510004R2 070923

Packaging Technology Berl	in SGQWX page:	U 4	Bayer AG
_client: GVDE mater	ial-no.: 90283035	PZ: 2780A-	2 code-no.:
Reference-Code: 510004R2			IFU date: 070923
name: LF-BRO BREELIB INH	ALER STARTER PACK		country: IT/-/-
colors: Black / CYAN / MAGE	NTA / YELLOW		
version: 11.12.2023/01	Restricted D	ocument	dimension: 210 x 148 mm

Definizioni

Nel presente documento sono utilizzate le definizioni riportate di seguito. Leggere attentamente questi paragrafi.

♠ Avvertenza

▶ Indica una situazione potenzialmente pericolosa che, se non evitata, potrebbe provocare lesioni gravi o potenzialmente letali.

Prudenza

▶ Indica una situazione potenzialmente pericolosa che, se non evitata, potrebbe provocare lesioni di lieve o moderata entità; sottolinea altresì le migliori pratiche. Questo termine può anche essere utilizzato per evidenziare pratiche non sicure o possibili danni all'apparecchio.

Informazioni per l'utente riguardanti l'assistenza

Segnalare qualsiasi incidente grave verificatosi in relazione all'apparecchio al Fabbricante e all'Autorità Competente dello Stato Membro in cui si risiede.

Per segnalare un incidente grave o per qualsiasi domanda riguardante il sistema di inalazione *Breelib™*, contattare: breelib.complaint@vectura.com

Packaging Technology Berlin SGQWX page: 1 Bayer AG			
client: GVDE	material-no.: 90283035	PZ: 2780A-	code-no.:
Reference-Code: 510004R2 IFU date: 070923			
name: LF-BRO BREELIB INHALER STARTER PACK country: IT/-/-			
colors: Black / CYAN / MAGENTA / YELLOW			
version: 11.12.20	123/01 Restri	cted Document	dimension: 210 x 148 mm

INDICE

Indice			Indice	
1.	Istruzioni riguardanti la sicurezza	3	8.2.2.	Linee guida per la pulizia del nel
2.	Termini	5		boccaglio
3.	Destinazione d'uso	5	8.2.3.	Risciacquo dei componenti
4.	Descrizione	6	8.2.4.	Pulizia dei componenti (settimar
4.1.	Contenuto della confezione	6	8.2.5.	Disinfezione dei componenti (set
4.2.	LED e pulsanti	7	8.2.6.	Asciugatura dei componenti
4.3.	Sistema di inalazione	9	8.3.	Conservazione e trasporto
4.3.1.	Generazione dell'aerosol VENTAVIS®	9	8.3.1.	Custodia per il trasporto
4.3.2.	Sistema di dosaggio del farmaco	9	9.	Associazione iniziale tramite c
5.	Prima del primo utilizzo	10		wireless
5.1.	Caricamento dell'unità di base	10	10.	Localizzazione guasti
6.	Preparazione al trattamento	12	10.1.	Messaggi di errore
6.1.	Linee guida generali per il trattamento	12	10.2.	Ripristino dell'hardware
6.2.	Montaggio	12	11.	Dati tecnici
6.3.	Riempimento del nebulizzatore con VENTAVIS®	13	11.1.	Informazioni generali
6.4.	Accensione/spegnimento dell'unità di base	15	11.2.	Accessori e ricambi
7.	Trattamento	16	11.3.	Vita utile
7.1.	Linee guida generali per l'inalazione	16	11.4.	Condizioni ambientali di utilizzo
7.2.	Controllo dell'inalazione	17	11.5.	Condizioni ambientali di conserva
7.3.	Inalazione	18	11.6.	Informazioni sulla sicurezza elet
7.4.	Connessione wireless automatica dopo ogni		11.7.	Informazioni sulla radiofrequenz
	trattamento	19		Direttiva sulle apparecchiature r
8.	Manutenzione	20	11.7.2.	Rischi legati alla connessione se
8.1.	Smontaggio	20	11.8.	Compatibilità elettromagnetica
8.2.	Pulizia e disinfezione	21	11.9.	Riciclaggio e smaltimento
8.2.1.	Pulizia dell'unità di base	21	12.	Garanzia
			42	Cuta and the state of the little

Indice		
8.2.2.	Linee guida per la pulizia del nebulizzatore e del boccaglio	21
8.2.3.	Risciacquo dei componenti	22
8.2.4.	Pulizia dei componenti (settimanale)	25
8.2.5.	Disinfezione dei componenti (settimanale)	27
8.2.6.	Asciugatura dei componenti	28
8.3.	Conservazione e trasporto	29
8.3.1.	Custodia per il trasporto	30
9.	Associazione iniziale tramite connessione	
	wireless	30
10.	Localizzazione guasti	31
10.1.	Messaggi di errore	31
10.2.	Ripristino dell'hardware	34
11.	Dati tecnici	35
11.1.	Informazioni generali	35
11.2.	Accessori e ricambi	37
11.3.	Vita utile	37
11.4.	Condizioni ambientali di utilizzo	37
11.5.	Condizioni ambientali di conservazione e trasporto	37
11.6.	Informazioni sulla sicurezza elettrica	37
11.7.	Informazioni sulla radiofrequenza	38
11.7.1.	Direttiva sulle apparecchiature radio	38
11.7.2.	Rischi legati alla connessione senza fili	38
11.8.	Compatibilità elettromagnetica	38
11.9.	Riciclaggio e smaltimento	44
12.	Garanzia	45

Packaging Technology Berlin SGQWX page: 2 Bayer AG				
client: GVDE	material-no.: 90283035	PZ: 2780 .	A-2 code-no.:	
Reference-Code: 5:	Reference-Code: 510004R2 IFU date: 070923			
name: LF-BRO BREELIB INHALER STARTER PACK country: IT/-/-				
colors: Black / CYAN / MAGENTA / YELLOW				
version: 11.12.202	3/01 Restric	ted Document	dimension: 210 x 148 mm	

1. Istruzioni riguardanti la sicurezza

Conservare sempre queste istruzioni per l'uso a portata di mano. Esse costituiscono parte integrante del sistema di inalazione $Breelib^{TM}$ e rappresentano un requisito per l'uso previsto.

♠ Avvertenza

- Prima di utilizzare Breelib™ è necessario leggere integralmente le istruzioni per l'uso e ricevere un adeguato addestramento da parte del proprio medico. Solo leggendo le presenti istruzioni per l'uso si potrà ottenere un funzionamento corretto e sicuro. L'uso scorretto può ridurre l'effetto del trattamento.
- Conservare queste istruzioni per consultarle anche in futuro.
- Non usare il Breelib™ se danneggiato o modificato. Utilizzare soltanto accessori forniti da un centro di assistenza.
- ► Il Breelib™ può essere riparato esclusivamente da Vectura Group Ltd o da un centro di assistenza autorizzato da Vectura Group Ltd.
 - Vectura Group Ltd non sarà responsabile di nessun danno o malfunzionamento derivante da uso non corretto.
- ► Utilizzare il Breelib™ esclusivamente per l'uso previsto, descritto in queste istruzioni per l'uso (vedere il capitolo "3. Destinazione d'uso" a pagina 5).

/ Avvertenza

- ► Utilizzare il Breelib[™] solo quando prescritto dal medico e con il medicinale prescritto per il sistema di inalazione Breelib[™].
- ▶ Utilizzare esclusivamente il medicinale VENTAVIS® per il $Breelib^{TM}$. L'impiego di altri medicinali può provocare gravi rischi per la salute e danni al $Breelib^{TM}$.
- ► Non condividere il proprio *Breelib*[™] con altre persone poiché potrebbero derivarne infezioni. Il *Breelib*[™] è destinato all'uso su un solo paziente.
- Non aprire o smontare l'unità di base poiché tale operazione potrebbe provocare danni non coperti dalla garanzia.
- Tenere il Breelib™ fuori della portata di bambini piccoli per evitare contaminazioni.
- Tenere il Breelib™ fuori della portata di bambini piccoli per evitare il possibile strangolamento causato dal cavo del caricabatterie.
- ► Prima dell'uso, verificare che il *Breelib*™ sia stato correttamente pulito.
- ▶ Non utilizzare alcun farmaco residuo per ulteriori terapie.
- ▶ Non utilizzarlo in ambienti ricchi di ossigeno.

Prudenza

► Per garantire prestazioni costanti, non utilizzare i prodotti di consumo contenuti nella confezione mensile per oltre un mese.

Packaging Techn	ology Berlin SGQWX pa	age: 3	Bayer AG
client: GVDE	material-no.: 90283035	PZ: 2780A -	2 code-no.:
Reference-Code: 5	10004R2		IFU date: 070923
name: LF-BRO BREELIB INHALER STARTER PACK country: IT/-/-			
colors: Black / CY	AN / MAGENTA / YELLOW		
version: 11.12.20	23/01 Restricte	d Document	dimension: 210 x 148 mm

1. ISTRUZIONI RIGUARDANTI LA SICUREZZA

Tenere sempre il Breelib™ in posizione orizzontale per evitare danni all'unità.

Prudenza

- ▶ Si richiedono precauzioni particolari in caso di impiego del *Breelib*™ per quanto riguarda la compatibilità elettromagnetica (EMC). Il sistema deve essere utilizzato secondo le informazioni relative alla EMC fornite nel capitolo "11.8. Compatibilità elettromagnetica" a pagina 38.
- ▶ Il Breelib™ può essere disturbato da apparecchi di comunicazione RF (radiofrequenza) portatili o mobili quali telefoni cellulari o computer. In caso di malfunzionamento dell'unità di base, aumentarne la distanza dagli apparecchi di comunicazione RF portatili o mobili. Per maggiori informazioni, vedere il capitolo "11.8. Compatibilità elettromagnetica" a pagina 38.

	Packaging Technology	Berlin SGQWX	page: 4	Bayer AG
	client: GVDE r	naterial-no.: 90283035	PZ: 2780A-	2 code-no.:
	Reference-Code: 51000	4R2		IFU date: 070923
name: LF-BRO BREELIB INHALER STARTER PACK country: IT			country: IT/-/-	
	colors: Black / CYAN / MAGENTA / YELLOW			
	version: 11.12.2023/01	. Restric	ted Document	dimension: 210 x 148 mm

2. Termini

Termine utilizzato	Descrizione
Breelib™	Sistema di inalazione per la nebulizzazione della soluzione per inalazione VENTAVIS®
IAP	Ipertensione arteriosa polmonare
VENTAVIS®	Soluzione per inalazione
Unità di base	Componente contenente l'hardware
Boccaglio	Componente per l'inalazione di VENTAVIS®
Nebulizzatore	Componente per generare l'aerosol di VENTAVIS®
Confezione mensile	Nebulizzatore e boccaglio riutilizzabili
Sistema di dosaggio	Sistema di dosaggio di VENTAVIS®
Membrana	Componente del nebulizzatore che genera l'aerosol del medicinale
LED pulsante	Il LED lampeggia lentamente
LED lampeggiante	Il LED lampeggia rapidamente
LED a luce fissa	Il LED è acceso a luce fissa
Fiala in vetro	Recipiente in vetro contenente il farmaco
RF	Radiofrequenza

3. Destinazione d'uso

Il sistema di inalazione *Breelib*TM è un nebulizzatore attivato dal respiro basato sulla tecnologia mesh a vibrazioni, con controllo passivo del flusso e attivo del volume. È destinato ad essere utilizzato per l'inalazione orale della soluzione per nebulizzatore VENTAVIS®.

Il sistema di inalazione *Breelib*™ garantisce il dosaggio preciso e l'erogazione mirata del farmaco VENTAVIS®.

Il *Breelib*™ è destinato all'uso in pazienti adulti, coscienti e collaborativi, in grado di controllare la propria respirazione. Il paziente può utilizzare il dispositivo all'esterno della struttura sanitaria professionale (uso domiciliare). Il sistema è destinato all'uso su un solo paziente.

Linee guida per il riutilizzo

I componenti del *Breelib*™ possono essere riutilizzati unicamente se maneggiati con cura e privi di danni. Vectura Group Ltd non sarà ritenuta responsabile per danni diretti o indiretti, né per conseguenze sulla sicurezza, sull'affidabilità e sulle prestazioni del dispositivo in caso di utilizzo di componenti contaminati o danneggiati.

Per motivi igienici e funzionali, utilizzare il nebulizzatore e il boccaglio contenuti nella confezione mensile soltanto per un mese.

Per maggiori informazioni sulla procedura di pulizia, vedere il capitolo "8.2. Pulizia e disinfezione" a pagina 21.

Packaging Techno	ology Berlin SGQWX pa	age: 5	Bayer AG	
client: GVDE	material-no.: 90283035	PZ: 2780A-2	code-no.:	
Reference-Code: 5	10004R2		IFU date: 070923	
name: LF-BRO BR	EELIB INHALER STARTER PACK		country: IT/-/-	
colors: Black / CYAN / MAGENTA / YELLOW				
version: 11.12.202	23/01 Restricte	d Document	dimension: 210 x 148 mm	

4. DESCRIZIONE

4. Descrizione

Prudenza

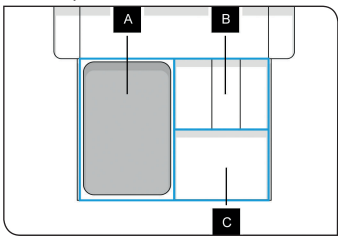
Qualora uno qualsiasi dei componenti risulti mancante, danneggiato o incompleto, rivolgersi al centro di assistenza *Breelib*™ locale o al medico che ha prescritto l'apparecchio.

4.1. Contenuto della confezione

Verificare che la confezione di partenza contenga quanto segue:

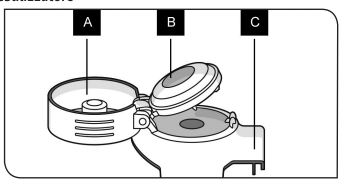
- ► Istruzioni per l'uso
- ► Scheda di riferimento rapido
- ► Custodia contenente l'unità di base
- **▶** Caricabatterie
- ► Confezione mensile (nebulizzatore e boccaglio)

Confezione di partenza

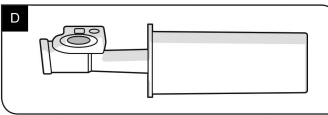


- A Custodia contenente l'unità di base
- **B** Caricabatterie
- **C** Confezione mensile

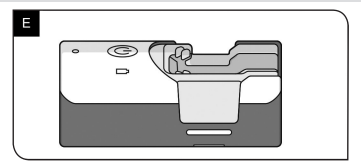
Nebulizzatore



- A Coperchio
- B Sistema di dosaggio del farmaco
- **C** Corpo del nebulizzatore



D Boccaglio



E Unità di base alimentata a batteria

Per utilizzare il *Breelib*™ occorre disporre anche di quanto segue:

- ► Acqua distillata per la pulizia
- ► Detersivo liquido senza additivi per la cura della pelle (ad esempio un balsamo) o proprietà disinfettanti per il lavaggio
- ► Utilizzare detersivi liquidi (per il lavaggio a mano di stoviglie, pH neutro compreso tra 6 e 8)
- ► Salviette di carta pulite, asciutte e non sfilacciate per asciugare
- ► VENTAVIS®

4.2. LED e pulsanti

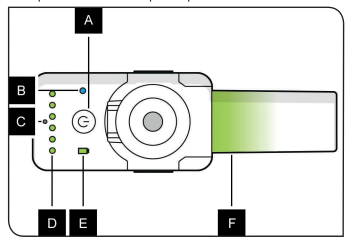
I LED presenti sull'unità di base indicano lo stato corrente del *Breelib*™.

Se non si ACCENDE nessun LED significa che l'unità di base è spenta e/o che la batteria è scarica.

Packaging Techno	logy Berlin SGQWX	page: 7	Bayer AG
client: GVDE	material-no.: 90283035	PZ: 278	OA-2 code-no.:
Reference-Code: 51	L0004R2		IFU date: 070923
name: LF-BRO BRE	ELIB INHALER STARTER PA	CK	country: IT/-/-
colors: Black / CYAN / MAGENTA / YELLOW			
version: 11.12.202	3/01 Restr	icted Document	dimension: 210 x 148 mm

4. DESCRIZIONE

I pazienti affetti da daltonismo devono consultare il proprio medico prima di utilizzare questo prodotto.



Nella tabella sequente è riportata una descrizione di tutti i LED e i pulsanti.

A Pulsante di accensione/spegnimento

Per maggiori particolari sull'accensione e lo spegnimento del *Breelib*™, vedere il capitolo "6.4. Accensione/spegnimento dell'unità di base" a pagina 15.

B LED per connessione wireless

•	
Luce blu fissa	Connessione riuscita.
Luce blu lampeggiante	Pronto per la connessione

C Pulsante di ripristino

Per ripristinare l'hardware, vedere il capitolo "10.2. Ripristino dell'hardware" a pagina 34.

D LED di controllo automatico

Tutti i LED si
illuminano
brevemente

Controllo automatico in corso.

prima del trattamento successivo.

E LED di alimentazione

Luce verde fissa	La batteria è completamente carica (vedere il capitolo "6.4. Accensione / spegnimento dell'unità di base" a pagina 15).
Luce verde	La batteria si sta caricando.

	pulsante	
	Luce arancione	Caricare la batteria dell'unità di base
	fissa	dopo il trattamento successivo.
	Luce arancione a	Caricare la batteria dell'unità di base

lampeggio lento

ELED del boccaglio				
	Luce verde fissa	Modalità di inalazione (vedere il capitolo "7.1. Linee guida generali per l'inalazione" a pagina 16).		
	Luce verde lampeggiante	Il trattamento è terminato (consultare il capitolo "7.1. Linee guida generali per l'inalazione" a		

pagina 16).

Packaging Technology Berlin SGQWX page: 8 Bayer AG				
client: GVDE	material-no.: 90283035	PZ: 2780A-2	2 code-no.:	
Reference-Code: 5	10004R2		IFU date: 070923	
name: LF-BRO BR	EELIB INHALER STARTER PACK		country: IT/-/-	
colors: Black / CY	AN / MAGENTA / YELLOW			
version: 11 12 20	23/01 Restricted D	locument	dimension: 210 v 148 mm	

Luce arancione fissa	Errore di funzionamento: Uso scorretto. Breelib™ è ancora acceso (vedere il capitolo "7.1. Linee guida generali per l'inalazione" a pagina 16).
Luce arancione lampeggiante	Errore del dispositivo: Il <i>Breelib</i> ™ si spegne (consultare il capitolo "7.1. Linee guida generali per l'inalazione" a pagina 16).

4.3. Sistema di inalazione

Questo capitolo descrive il funzionamento del *Breelib*™ e come eseguire il trattamento correttamente. Il *Breelib*™ è un sistema di inalazione attivato dal respiro. Controlla il flusso e il volume, garantendo il dosaggio preciso e l'erogazione mirata del medicinale per un'efficace terapia farmacologica.

Il dispositivo è provvisto di una valvola flusso-dipendente che limita la velocità del flusso d'aria.

Affinché il trattamento sia efficace, occorre inspirare ed espirare più volte a una velocità moderata.

Al fine di garantire che l'inspirazione e l'espirazione avvengano a velocità moderata, il *Breelib™* esegue una pausa di 1 secondo tra ogni inalazione. Se si effettua una pausa di durata superiore a 5 minuti, il *Breelib™* si spegne. Una volta terminato correttamente il trattamento, il LED del boccaglio lampeggia a luce verde per 5 secondi. Per istruzioni dettagliate sulla corretta esecuzione del trattamento, vedere il capitolo "7. Trattamento" a pagina 16.

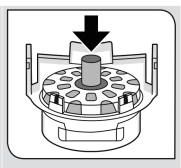
4.3.1. Generazione dell'aerosol VENTAVIS®

La membrana vibrante posta sul lato inferiore del nebulizzatore genera un aerosol dalla soluzione per inalazione VENTAVIS $^{\circ}$. Il paziente inala questo aerosol quando respira attraverso il *Breelib* $^{\mathsf{TM}}$.

Se il paziente non respira attraverso il $\mathit{Breelib}^{\mathsf{TM}}$ non viene generato nessun aerosol.

Prudenza

Non toccare né pulire con materiali abrasivi la membrana situata sul lato inferiore del nebulizzatore. Evitare di toccare la membrana durante la procedura di pulizia poiché si danneggia facilmente. Sostituire i componenti rotti, deformati e gravemente scoloriti.



4.3.2. Sistema di dosaggio del farmaco

Per dosare correttamente VENTAVIS®, il nebulizzatore è provvisto di un sistema di dosaggio del farmaco che garantisce l'erogazione della corretta quantità di VENTAVIS®. Quando il coperchio del nebulizzatore è chiuso, lo stantuffo integrato al suo interno spinge la corretta quantità di VENTAVIS® attraverso una valvola nella parte inferiore del nebulizzatore. All'interno del sistema di dosaggio è presente un meccanismo che trattiene il medicinale residuo.

Packaging Technology Berlin SGQWX page: 9 Bayer A				
client: GVDE	material-no.: 90283035	PZ: 2780A-2	code-no.:	
Reference-Code: 5	10004R2		IFU date: 070923	
name: LF-BRO BR	EELIB INHALER STARTER PACK		country: IT/-/-	
colors: Black / CY	AN / MAGENTA / YELLOW			
version: 11 12 20	23/01 Restricted D	locument	dimension: 210 v 148 mm	

5. Prima del primo utilizzo

Prudenza

- ▶ I componenti devono essere utilizzati per la prima volta entro la data riportata sulla confezione esterna dopo la dicitura "Utilizzare la 1º volta entro il".
- ► Se la data riportata sulla confezione esterna dopo la dicitura "utilizzare la 1° volta entro il" è stata superata, rivolgersi al centro di assistenza *Breelib*™ di zona.
- ▶ Togliere tutti i componenti dalla confezione di partenza.
- ▶ Prima dell'uso, caricare completamente la batteria dell'unità di base. Per maggiori dettagli, vedere il capitolo "5.1. Caricamento dell'unità di base".

5.1. Caricamento dell'unità di base

Prima di utilizzare il *Breelib*™ per la prima volta, occorre caricare completamente la batteria dell'unità di base.

↑ Avvertenza

- Non utilizzare altri caricabatterie. L'uso di caricabatterie o accessori di altra marca può danneggiare il sistema di inalazione Breelib™, nonché aumentarne le emissioni o ridurne l'immunità
- Non utilizzare nessuna presa la cui tensione superi quella specificata sul caricabatterie. In viaggio utilizzare un idoneo adattatore per presa di corrente.
- ▶ Non usare il caricatore se danneggiato.
- ▶ Non è possibile effettuare il trattamento quando l'unità di base è collegata al caricabatterie.

- ▶ La durata minima di carica per un trattamento è di 10-15 minuti.
- ► In caso di condizioni di eccessiva luminosità dell'ambiente, ombreggiare il LED di alimentazione con una mano per osservare se è acceso a luce verde pulsante o a luce fissa.
- ► Caricare il *Breelib*™ quando il LED di alimentazione è acceso a luce arancione fissa o lampeggiante.

Il LED di alimentazione indica cinque diversi stati di carica:

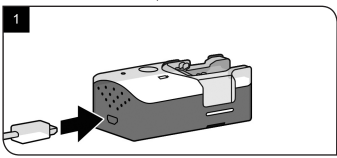
Luce verde fissa	La batteria è completamente carica.
Luce verde pulsante	La batteria si sta caricando.
Luce arancione fissa	Caricare la batteria dell'unità di base dopo il trattamento successivo.
Luce arancione a lampeggio lento	Caricare la batteria dell'unità di base prima del trattamento successivo.
Luce arancione a lampeggio lento e boccaglio arancione a lampeggio lento	Al termine del trattamento, lo stato di batteria quasi scarica è visibile per 2 minuti. Caricare immediatamente la batteria dell'unità di base.

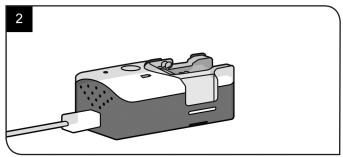
Per caricare la batteria dell'unità di base, procedere come segue:

▶ Posizionare il *Breelib*™ su una superficie orizzontale asciutta.

Packaging Technology Berlin SGOWX page: 10 Bayer AG				
client: GVDE	material-no.: 90283035	PZ: 2780A-2	code-no.:	
Reference-Code: 5	10004R2		IFU date: 070923	
name: LF-BRO BR	EELIB INHALER STARTER PACK		country: IT/-/-	
colors: Black / CY	AN / MAGENTA / YELLOW			
version: 11.12.20	23/01 Restricted F)ocument	dimension: 210 x 148 mm	

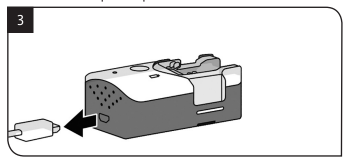
▶ Inserire il connettore nella presa dell'unità di base.





- ► Collegare il caricabatterie alla presa di rete.
- ▶ Il LED di alimentazione lampeggia lentamente a luce verde durante il caricamento.
- ▶ Quando il LED di alimentazione è acceso a luce verde fissa, la batteria è completamente carica e occorre scollegare il caricabatterie dall'unità di base.

► Scollegare il caricabatterie dalla rete. Il *Breelib*™ è ora pronto per l'uso.



- ➤ Scollegare il caricabatterie dal dispositivo e dalla presa elettrica. Non è possibile effettuare il trattamento quando il caricabatterie è collegato al dispositivo.
- ▶ Il *Breelib*™ è ora pronto per l'uso.

Proseguire passando alla preparazione del trattamento. Vedere il capitolo "6. Preparazione al trattamento".

Packaging Technol	ogy Berlin SGQWX p	age: 11	Bayer AG
client: GVDE	material-no.: 90283035	PZ: 2780A	-2 code-no.:
Reference-Code: 51	0004R2		IFU date: 070923
name: LF-BRO BREE	LIB INHALER STARTER PACE	(country: IT/-/-
colors: Black / CYAN	/ MAGENTA / YELLOW		
version: 11.12.2023	/01 Restrict	ed Document	dimension: 210 x 148 mm

6. Preparazione al trattamento

6.1. Linee guida generali per il trattamento

Per garantire l'uso corretto del *Breelib*™, rispettare esattamente la sequenza delle operazioni descritte di sequito.

ta sequenza dette operazioni desentte di seguito.			
Operazione	Capitolo		
Caricare l'unità di base.	"5.1. Caricamento dell'unità di base" a pagina 10		
► Assemblare il <i>Breelib</i> ™.	"6.2. Montaggio" a pagina 12		
▶ Riempire il nebulizzatore con VENTAVIS®.	"6.3. Riempimento del nebulizzatore con VENTAVIS®" a pagina 13		
► Accendere l'unità di base.	"6.4. Accensione /spegnimento dell'unità di base" a pagina 15		
► Eseguire il trattamento.	"7. Trattamento" a pagina 16		
► Smontare il <i>Breelib</i> ™.	"8.1. Smontaggio" a pagina 20		
Risciacquare i componenti subito dopo l'uso.	"8.2.3. Risciacquo dei componenti" a pagina 22		
Pulire i componenti (ogni settimana).	"8.2.4. Pulizia dei componenti (settimanale)" a pagina 25		
▶ Disinfettare i componenti (ogni settimana).	"8.2.5. Disinfezione dei componenti (settimanale)" a pagina 27		
Asciugare i componenti.	"8.2.6. Asciugatura dei componenti" a pagina 28		

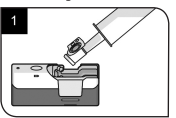
6.2. Montaggio

Prudenza

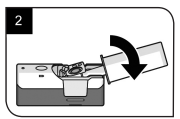
- Verificare che tutti i componenti del Breelib™ siano puliti (vedere il capitolo "8.2. Pulizia e disinfezione" a pagina 21), asciutti e integri. Controllare che la membrana non sia deformata o rotta e, se necessario, sostituire immediatamente l'unità di nebulizzazione.
- ► Se scuotendo l'apparecchio i componenti appaiono allentati, smontare il *Breelib*[™] e rimontarlo. Se il problema persiste, rivolgersi al centro di assistenza *Breelib*[™] di zona.

Per assemblare il *Breelib*™, procedere come segue:

► Inserire l'estremità posteriore del boccaglio nell'unità di base.

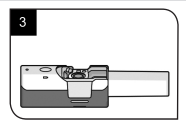


Premere il boccaglio verso il basso.

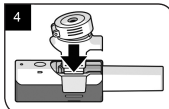


Packaging Technology	Berlin SGQWX page:	12	Bayer AG
client: GVDE m	aterial-no.: 90283035	PZ: 2780A-	2 code-no.:
Reference-Code: 510004	R2		IFU date: 070923
name: LF-BRO BREELIB	NHALER STARTER PACK		country: IT/-/-
colors: Black / CYAN / M	AGENTA / YELLOW		
version: 11 12 2022/01	Postricted De	cumont	dimension: 210 v 169 mm

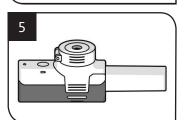
► Il boccaglio deve essere bloccato nell'unità di base.



► Inserire il nebulizzatore nell'unità di base.



 Premere il nebulizzatore verso il basso fino a bloccarlo nell'unità di base.
 Verificare che i bracci siano saldamente fissati su entrambi i lati.



► Accertarsi che tutti i componenti siano collegati correttamente e saldamente.

Proseguire riempiendo il nebulizzatore con VENTAVIS®. Vedere il capitolo "6.3. Riempimento del nebulizzatore con VENTAVIS®" a pagina 13.

6.3. Riempimento del nebulizzatore con VENTAVIS®

♠ Avvertenza

- ▶ Utilizzare una nuova fiala di VENTAVIS® per ogni trattamento. Trasferire sempre l'intero contenuto della fiala nel sistema di dosaggio.
- ► Non conservare né trasportare il *Breelib*[™] dopo averlo riempito.

Prudenza

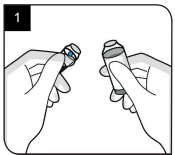
- ▶ Non reiniettare altro VENTAVIS® dopo avere riempito il nebulizzatore e avere chiuso il coperchio.
- ► Assemblare il *Breelib*[™] prima di riempire il nebulizzatore con VENTAVIS® (vedere il capitolo "6.2. Montaggio" a pagina 12).
- ▶ Prima di riempire il nebulizzatore, accertarsi che l'unità di base non sia collegata al caricabatterie.
- ▶ Dopo avere riempito il nebulizzatore, tenere chiuso il coperchio fino al termine del trattamento. La riapertura/ chiusura del coperchio durante il trattamento può danneggiare il sistema di dosaggio del farmaco.

Packaging Techn	ology Berlin SGQWX	page: 13	Bayer AG
client: GVDE	material-no.: 9028303	5 PZ: 2780A	-2 code-no.:
Reference-Code: 5	10004R2		IFU date: 070923
name: LF-BRO BR	EELIB INHALER STARTER PA	ACK	country: IT/-/-
colors: Black / CY	AN / MAGENTA / YELLOW		
varcion: 11 12 20	22/01 Post	ricted Document	dimension: 210 v 169 mm

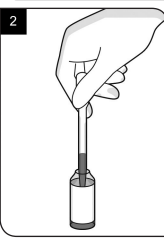
6. PREPARAZIONE AL TRATTAMENTO

Per riempire il nebulizzatore con VENTAVIS®, è necessario disporre di una pipetta monouso. Procedere come seque:

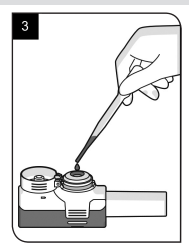
► Aprire la fiala in vetro.

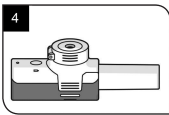


▶ Riempire una pipetta monouso con VENTAVIS®.



- ► Il dosatore deve essere in posizione orizzontale, non inclinata, durante la fase di riempimento (vedere l'immagine 3).
- ► Utilizzando la pipetta, trasferire l'intera quantità di VENTAVIS® nel centro del sistema di dosaggio del farmaco.
- ► Evitare di spruzzare liquidi nell'unità di base, in particolare sul pulsante di accensione/spegnimento.
- ➤ Chiudere lentamente il coperchio del nebulizzatore. La quantità corretta di soluzione per inalazione sarà inserita automaticamente nel nebulizzatore.





A questo punto il *Breelib*™ è stato riempito. Proseguire subito accendendo il *Breelib*™ e avviando la procedura di inalazione. Per maggiori dettagli sulla procedura di accensione dell'unità di base, vedere il capitolo "6.4. Accensione/spegnimento dell'unità di base".

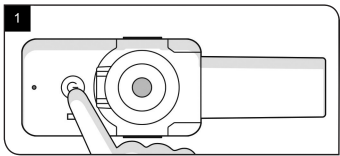
6.4. Accensione/spegnimento dell'unità di base

Se il *Breelib*™ è collegato al caricabatterie, scollegarlo. Verificare che il nebulizzatore sia stato riempito con VENTAVIS®.

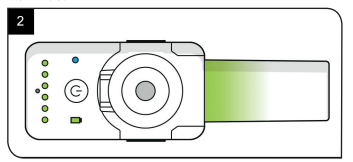
- ► Evitare di spegnere inavvertitamente l'unità di base. In caso di spegnimento accidentale dell'unità di base, premere di nuovo il pulsante di accensione/spegnimento.
- Se non è possibile accendere l'unità di base e il nebulizzatore è pieno, smaltire tutta la soluzione per inalazione e risciacquare il nebulizzatore (vedere il capitolo "8.2.3. Risciacquo dei componenti" a pagina 22).
- Se il LED di alimentazione è arancione fisso, caricare la batteria dell'unità di base prima del trattamento successivo.
- Se il LED di alimentazione è arancione lampeggiante, caricare la batteria dell'unità di base prima del trattamento successivo.
 - Per maggiori dettagli vedere il capitolo "5.1. Caricamento dell'unità di base" a pagina 10.
- ▶ Non inalare durante il controllo automatico.
- In caso di controllo automatico non riuscito, il boccaglio lampeggia a luce arancione ed entra in funzione un segnale acustico ("bip"). Il Breelib™ si spegne. Vedere il capitolo "10.1. Messaggi di errore" a pagina 31.

Per ACCENDERE l'unità di base, procedere come seque:

▶ Premere il pulsante di accensione/spegnimento.

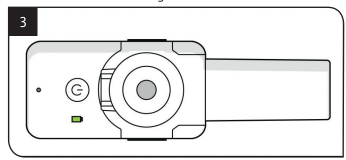


► Attendere la fine dello controllo automatico. Durante il controllo automatico tutti i LED e il boccaglio sono illuminati.



7. TRATTAMENTO

Il controllo automatico è terminato quando è illuminato soltanto il LED di alimentazione. Al termine dello controllo automatico il Breelib™ eseque due click.



Il *Breelib*™ è acceso. Ora è possibile eseguire un trattamento. Per proseguire, leggere il capitolo seguente "7. Trattamento" a pagina 16.

7. Trattamento

Una sessione di trattamento completa eseguita con il *Breelib*™ prevede quanto seque:

- ▶ Preparazione del sistema di inalazione,
- ► Inalazione.
- ► Segnale di fine trattamento.

Per una descrizione dettagliata delle procedure corrette di inspirazione ed espirazione, vedere il capitolo "7.1. Linee guida generali per l'inalazione".

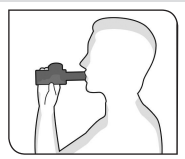
7.1. Linee guida generali per l'inalazione

Prudenza

- Non inspirare aria supplementare attraverso il naso durante l'inalazione. Servirsi eventualmente di una pinza per naso.
- ► Fare attenzione a non chiudere il boccaglio con la lingua durante l'inalazione.
- Se si inspira con forza eccessiva, il Breelib™ riduce il flusso d'aria.
- ► Respirare lentamente per garantire un trattamento efficace e per evitare di inalare residui di soluzione.
- ▶ Prima di effettuare il trattamento, l'unità di base deve essere accesa e il controllo automatico deve essere stato completato (LED di alimentazione acceso a luce verde).
- ► Controllare lo stato di carica della batteria prima dell'inalazione. Per maggiori dettagli sullo stato di carica della batteria, vedere il capitolo "5.1. Caricamento dell'unità di base" a pagina 10.

Packaging Techn	ology Berlin SGQWX	page: 16	Bayer AG
client: GVDE	material-no.: 90283035	PZ: 2780A- 2	code-no.:
Reference-Code: 5	10004R2		IFU date: 070923
name: LF-BRO BR	EELIB INHALER STARTER PAG	:K	country: IT/-/-
colors: Black / CY	AN / MAGENTA / YELLOW		
version: 11.12.20	23/01 Restri	cted Document	dimension: 210 x 148 mm

Tenere il Breelib™ in posizione orizzontale durante il trattamento. Tenendo il Breelib™ inclinato si potrebbero compromettere le prestazioni. È ammessa un'angolazione di 15°.







- ▶ Per vedere chiaramente il LED del boccaglio, non esporlo alla luce solare diretta.
- ► Evitare di premere inavvertitamente il pulsante di accensione/spegnimento.
- Respirare dalla bocca ed espirare attraverso la bocca e il naso.

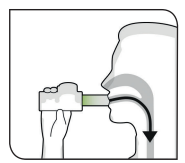
7.2. Controllo dell'inalazione

Durante l'inalazione il LED del boccaglio indica la velocità di inalazione. Si è raggiunta la velocità di inalazione ottimale quando il LED verde del boccaglio assume la massima luminosità. Una velocità di inalazione al di sotto e al di sopra di quella ottimale (troppo lenta e troppo rapida) è indicata dalla minore luminosità del LED del boccaglio.

Nelle seguenti immagini sono descritti i quattro possibili stati del controllo dell'inalazione:

Se la luminosità del LED verde del boccaglio è bassa, significa che la velocità di inalazione è troppo lenta.

► Aumentare la velocità di inalazione fino a raggiungere la massima luminosità del LED verde



Packaging Technolo	gy Berlin SGQWX pa	ge: 17	Bayer AG
client: GVDE	material-no.: 90283035	PZ: 2780A-2	code-no.:
Reference-Code: 510	004R2		IFU date: 070923
name: LF-BRO BREEL	IB INHALER STARTER PACK		country: IT/-/-
colors: Black / CYAN	/ MAGENTA / YELLOW		
	04	d D	J:

7. TRATTAMENTO

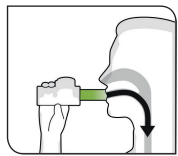
La massima luminosità del LED verde del boccaglio indica che la velocità di inalazione è corretta.

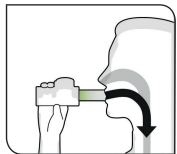
Se l'inalazione è più rapida, la bassa luminosità del LED verde del boccaglio indica che la velocità di inalazione è troppo elevata.

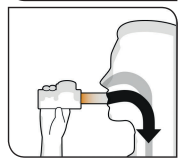
► Ridurre la velocità di inalazione fino a raggiungere la massima luminosità del LED verde

Se il LED del boccaglio si illumina a luce arancione, significa che la velocità di inalazione è eccessivamente elevata.

▶ Riprendere l'inalazione ad una velocità inferiore fino a raggiungere la massima luminosità del LED verde





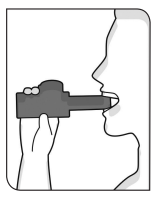


Ora tutto è pronto per l'inalazione. Proseguire effettuando l'inalazione. Vedere il capitolo "7.3. Inalazione".

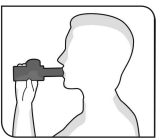
7.3. Inalazione

Per avviare l'inalazione, procedere come segue:

- ► Sedersi in posizione eretta e rilassata.
- ► Mettere il boccaglio tra i denti.

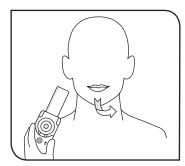


► Circondare il boccaglio completamente con le labbra.



- ▶ Inspirare attraverso il boccaglio. Il canale dell'aria si apre e si avverte uno scatto.
- ► Continuare a inalare per 3 secondi.

 Durante l'inalazione osservare il LED del boccaglio per accertarsi che la velocità sia corretta.
- ► Il canale dell'aria si chiude automaticamente dopo 3 secondi.
 Si avverte un secondo scatto.
- ➤ Togliere il dispositivo dalla bocca ed espirare normalmente attraverso la bocca o il naso.



Avvertenza

- ▶ Non espirare nel boccaglio. Spostare il dispositivo di lato durante l'espirazione.
- ► Continuare a inspirare ed espirare fino alla fine del trattamento, indicata dal lampeggio a luce verde per 5 secondi del LED del boccaglio del *Breelib*[™]. Il *Breelib*[™] si spegne automaticamente al termine del trattamento.

Se necessario, è possibile effettuare pause tra un respiro e l'altro. Il *Breelib*™ rimane attivo per 5 minuti, durante i quali è possibile prosequire l'inalazione in qualsiasi momento. Cercare di non effettuare pause più lunghe di 5 minuti tra un respiro e l'altro. Se il *Breelib™* si è spento, premere il pulsante di accensione/spegnimento per proseguire la sessione di inalazione.

Prudenza

► Smontare e pulire i componenti del Breelib™ immediatamente (entro 5 minuti) dopo ogni utilizzo. In tal modo si garantisce la completa funzionalità dell'apparecchio per il trattamento successivo.

Per pulire il *Breelib*™, è necessario smontarlo. Per maggiori informazioni sulla procedura di smontaggio, vedere il capitolo "8.1. Smontaggio" a pagina 20.

7.4. Connessione wireless automatica dopo ogni trattamento

Questo capitolo descrive la connessione wireless automatica dopo ogni trattamento.

Lo scopo della connessione wireless è consentire all'utente di inviare i dati di aderenza alla terapia a un dispositivo connesso con un'applicazione mobile.

Il flusso di dati è unidirezionale. I dati passano dal dispositivo all'applicazione mobile solo tramite connessione wireless.

Se la connessione wireless non è necessaria, proseguire al capitolo "8.1. Smontaggio" a pagina 20. Per ulteriori informazioni sulla connettività wireless, vedere il capitolo "9. Associazione iniziale tramite connessione wireless" a pagina 30.

10		
79		

Packaging Techno	ology Berlin SGQWX	page: 19	Bayer AG
client: GVDE	material-no.: 90283035	PZ: 2780A- 2	code-no.:
Reference-Code: 5	10004R2		IFU date: 070923
name: LF-BRO BRI	EELIB INHALER STARTER PAC	K	country: IT/-/-
colors: Black / CY/	N / MAGENTA / YELLOW		
version: 11.12.202	23/01 Restric	ted Document	dimension: 210 x 148 mm

8. MANUTENZIONE

Se il *Breelib*™ è già stato associato a un dispositivo compatibile provvisto di connessione wireless, la connessione wireless si avvia quando l'apparecchio segnala la fine del trattamento (LED verde del boccaglio lampeggiante per 5 secondi). Accertarsi che il dispositivo partner che si desidera associare si trovi nelle immediate vicinanze e sia dotato di connessione wireless attiva. Il LED della connessione wireless indica lo stato della connessione (vedere il capitolo "9. Associazione iniziale tramite connessione wireless" a pagina 30).

Durante la connessione wireless automatica, è possibile smontare il dispositivo per pulire il boccaglio e il nebulizzatore (vedere il capitolo "8.1. Smontaggio" a pagina 20). L'operazione di smontaggio non ha alcun effetto sulla connessione wireless. Il $Breelib^{TM}$ si spegne automaticamente al termine del trasferimento wireless dei dati.

Se è necessaria una connessione wireless manuale, seguire la stessa procedura descritta nel capitolo "9. Associazione iniziale tramite connessione wireless" a pagina 30.

8. Manutenzione

8.1. Smontaggio

Prima di pulire e riporre i componenti del $Breelib^{TM}$, è necessario smontarli.

/ Avvertenza

▶ Non aprire o smontare l'unità di base poiché tale operazione potrebbe provocare danni non coperti dalla garanzia.

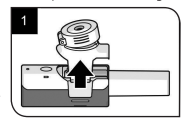
Prudenza

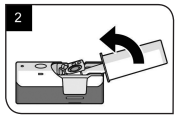
Non smontare il nebulizzatore poiché si potrebbe pregiudicare la precisione del dosaggio.

Per smontare i componenti del *Breelib*™, procedere come seque:

- Rimuovere il nebulizzatore dall'unità di base.
- ➤ Smaltire la soluzione per inalazione rimanente come descritto nella sezione "8.2.3. Risciacquo dei componenti" (a pagina 22).
- ► Rimuovere il boccaglio dall'unità di base.

Dopo avere smontato i componenti, passare alla procedura di pulizia. Vedere il capitolo "8.2. Pulizia e disinfezione".





8.2. Pulizia e disinfezione

8.2.1. Pulizia dell'unità di base

Per pulire l'unità di base, passare un panno umido o una salvietta disinfettante sull'involucro.

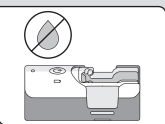
► Collocare l'unità di base nella custodia dopo la pulizia e allontanare quest'ultima dall'ambiente di pulizia.

Prudenza

▶ Non sciacquare o lavare l'unità di base.



Non bagnare l'unità di base. L'eventuale penetrazione d'acqua al suo interno può comprometterne seriamente le prestazioni.



8.2.2. Linee guida per la pulizia del nebulizzatore e del boccaglio

Le presenti linee guida si riferiscono soltanto alla pulizia del nebulizzatore e del boccaglio. La procedura di pulizia prevede le seguenti operazioni:

- ▶ Risciacquo dopo ogni utilizzo
- ▶ Pulizia almeno una volta alla settimana
- ▶ Disinfezione una volta alla settimana

Procedura di pulizia				
	Dopo ogni utilizzo	Una volta alla settimana		
Risciacquo	√	-		
Pulizia	-	√		
Disinfezione	-	√		

Le istruzioni fornite di seguito sono state convalidate dal produttore del dispositivo medico come idonee per preparare un dispositivo medico al riutilizzo.

Si raccomanda di lasciare asciugare i componenti all'aria in modo da garantire che siano perfettamente asciutti e pronti per il trattamento successivo. Per evitare rischi per la salute dovuti

Packaging Technology Berlin SGQWX page: 21 Bayer AG				
client: GVDE	material-no.: 90283035	PZ: 2780A-	2 code-no.:	
Reference-Code: 510004R2 IFU date: 070923				
name: LF-BRO BREELIB INHALER STARTER PACK country: IT			country: IT/-/-	
colors: Black / CYAN / MAGENTA / YELLOW				
version: 11.12.20	23/01 Restrict	ed Document	dimension: 210 x 148 mm	

8. MANUTENZIONE

all'eventuale contaminazione del *Breelib*™, è fondamentale rispettare le sequenti norme igieniche:

↑ Avvertenza

- Non utilizzare metodi di pulizia o disinfezione diversi da quelli qui descritti.
- ► Utilizzare il boccaglio e il nebulizzatore soltanto dopo averli adeguatamente puliti in conformità con le procedure descritte nel presente capitolo.
- ► Se il *Breelib*[™] non è stato utilizzato da alcuni giorni, prima dell'uso pulire e disinfettare il nebulizzatore e il boccaglio.
- ▶ Dopo la pulizia e la disinfezione, controllare che l'apparecchio sia completamente asciutto. L'eventuale condensa o residui di umidità aumentano il rischio di proliferazione batterica.
- ▶ Pulire il nebulizzatore e il boccaglio prima di procedere alla disinfezione. Vedere il capitolo "8.2.4. Pulizia dei componenti (settimanale)" a pagina 25.

Prudenza

- ▶ Non utilizzare lavatrici o disinfettatrici automatiche.
- Utilizzare il nebulizzatore e il boccaglio soltanto per un mese.
- ▶ Non usare acqua di rubinetto. L'eventuale calcificazione può danneggiare il nebulizzatore e ridurne la durata. Utilizzare soltanto acqua distillata.
- ► Controllare attentamente i componenti del *Breelib*[™] con regolarità e sostituire eventuali componenti difettosi.

Per maggiori informazioni sulle procedure di pulizia, disinfezione e asciugatura del *Breelib*™, consultare i rispettivi capitoli nelle pagine seguenti.

8.2.3. Risciacquo dei componenti

Al termine del trattamento, smontare il boccaglio e il nebulizzatore e risciacquarli immediatamente con acqua distillata.

↑ Avvertenza

- ▶ Non riutilizzare la soluzione per inalazione eventualmente rimasta, ma smaltirla in modo sicuro.
- ▶ Per smaltire la soluzione per inalazione residua, aprire il coperchio del nebulizzatore e scuoterlo delicatamente.



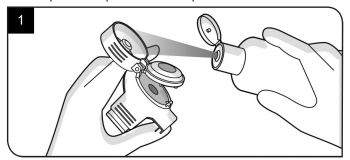
Prudenza

Non usare acqua di rubinetto. L'eventuale calcificazione può danneggiare il nebulizzatore e ridurne la durata. Utilizzare soltanto acqua distillata.

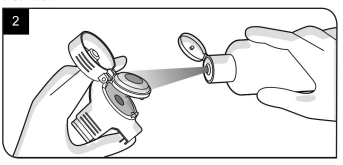


Risciacquare il nebulizzatore utilizzando almeno 100 ml di acqua distillata. Procedere come segue:

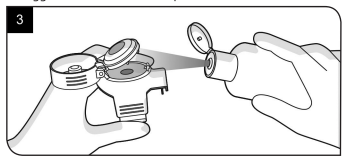
▶ Risciacquare il coperchio con acqua distillata.



▶ Risciacquare il sistema di dosaggio del farmaco con acqua distillata.



▶ Risciacquare accuratamente l'area sottostante il sistema di dosaggio del farmaco con acqua distillata.



Packaging Technology Berlin SGQWX page: 23 Bayer AG				
client: GVDE	material-no.: 90283035	PZ: 2780A-2	code-no.:	
Reference-Code: 510004R2 IFU date:			IFU date: 070923	
name: LF-BRO BREELIB INHALER STARTER PACK country: IT			country: IT/-/-	
colors: Black / CYAN / MAGENTA / YELLOW				
version: 11 12 20	22/01 Postricted D	ocument	dimension: 210 v 169 mm	

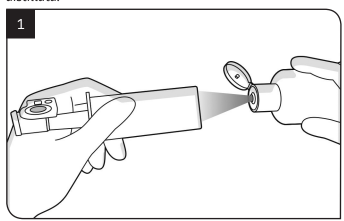
8. MANUTENZIONE

Prudenza

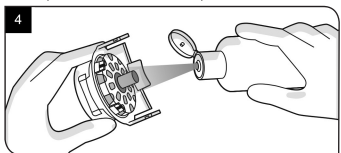
► Non toccare né pulire con materiali abrasivi la membrana situata sul lato inferiore del nebulizzatore. Evitare di toccare la membrana durante la procedura di pulizia poiché si danneggia facilmente.



Risciacquare la superficie esterna del boccaglio con acqua distillata.

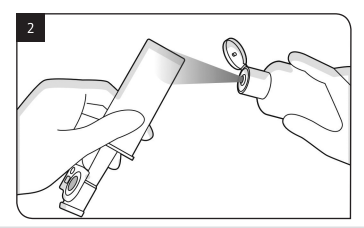


▶ Risciacquare la membrana con acqua distillata.



Passare al risciacquo del boccaglio utilizzando almeno 100 ml di acqua distillata.

▶ Risciacquare l'interno del boccaglio con acqua distillata.



Packaging Technology Berlin SGQWX page: 24 Bayer AG				
client: GVDE	material-no.: 90283035	PZ: 2780A-2	code-no.:	
Reference-Code: 510004R2 IFU date: 07092			IFU date: 070923	
name: LF-BRO BREELIB INHALER STARTER PACK country: IT/-			country: IT/-/-	
colors: Black / CYAN / MAGENTA / YELLOW				
version: 11 12 202	2/01 Postricted D	ocument	dimension: 210 v 169 mm	

► Lasciare asciugare all'aria il boccaglio e il nebulizzatore ponendoli su una salvietta di carta pulita, asciutta e non sfilacciata.

A questo punto il risciacquo dei componenti è completato. Se necessario, passare alla procedura di pulizia settimanale. Vedere il capitolo "8.2.4. Pulizia dei componenti (settimanale)". Se si desidera riporre il *Breelib*™ fino al trattamento successivo, proseguire con le procedure di conservazione e trasporto (vedere il capitolo "8.3. Conservazione e trasporto" a pagina 29).

8.2.4. Pulizia dei componenti (settimanale)

I componenti del *Breelib*™ devono essere puliti almeno una volta alla settimana.

Per pulire il boccaglio e il nebulizzatore, procedere come segue:

- ► Riempire una bacinella pulita con acqua distillata (a temperatura ambiente).
- ► Aggiungere un detersivo liquido all'acqua distillata. Rispettare le istruzioni del fabbricante del detersivo.
- ► Immergere il nebulizzatore e il boccaglio nella soluzione detergente.

I componenti devono essere immersi completamente.

Avvertenza

Non utilizzare un detersivo liquido con additivi per la cura della pelle (ad esempio un balsamo) o proprietà disinfettanti,

- L'uso di questi detersivi poiché potrebbe provocare gravi danni al *Breelib*™ o comportare rischi per la salute.
- ► Tra le sostanze vietate figurano: detersivi liquidi contenenti disinfettanti, detergenti contenenti additivi per la cura della pelle, detersivi per lavastoviglie, acidi, solventi organici, agenti ossidanti.
- ▶ Utilizzare detersivi liquidi (per il lavaggio a mano di stoviglie, pH neutro compreso tra 6 e 8).

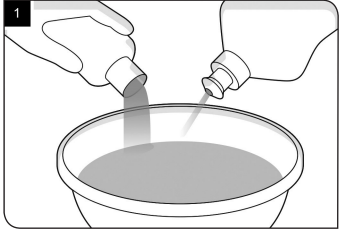
Prudenza

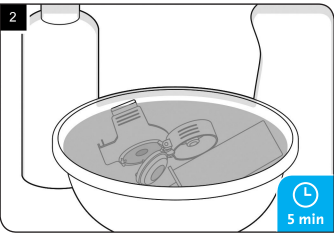
Non usare acqua di rubinetto. L'eventuale calcificazione può danneggiare il nebulizzatore e ridurne la durata. Utilizzare soltanto acqua distillata.



Packaging Techn	ology Berlin SGQWX pa	age: 25	Bayer AG
client: GVDE	material-no.: 90283035	PZ: 2780A- :	2 code-no.:
Reference-Code: 5	10004R2		IFU date: 070923
name: LF-BRO BREELIB INHALER STARTER PACK country: IT/-			country: IT/-/-
colors: Black / CY	AN / MAGENTA / YELLOW		
version: 11 12 20	22/01 Postrict	nd Document	dimension: 210 v 169 mm

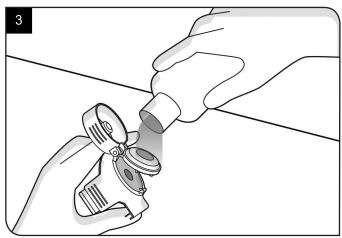
8. MANUTENZIONE





- ► Tenendolo immerso, aprire e chiudere due volte il coperchio con cerniera per pulire il sistema di dosaggio per farmaco.
- ► Accertarsi che il coperchio con cerniera sia aperto.
- ▶ Lasciare i componenti immersi nella soluzione detergente per almeno 5 minuti, muovendoli delicatamente.
 Se necessario, coadiuvare il processo di pulizia passando sulle superfici un panno morbido pulito.
- ► Estrarre i componenti dalla bacinella.
- ▶ Risciacquare il nebulizzatore e il boccaglio con almeno 100 ml di acqua distillata.

Accertarsi di avere risciacquato accuratamente l'interno del boccaglio e del nebulizzatore, incluso il sistema di dosaggio del farmaco.



Packaging Technology Berlin SGOWX page: 26 Bayer AG				
client: GVDE	material-no.: 90283035	PZ: 2780A	-2 code-no.:	
Reference-Code: 51	0004R2		IFU date: 070923	
name: LF-BRO BREELIB INHALER STARTER PACK country: IT/-/-			country: IT/-/-	
colors: Black / CYAN / MAGENTA / YELLOW				
version: 11.12.2023	/01 Restri	cted Document	dimension: 210 x 148 mm	

Dopo avere pulito il boccaglio e il nebulizzatore del Breelib™, procedere alla loro disinfezione. Vedere il capitolo "8.2.5. Disinfezione dei componenti (settimanale)".

8.2.5. Disinfezione dei componenti (settimanale)

▶ Pulire il nebulizzatore e il boccaglio prima di procedere alla disinfezione (vedere il capitolo "8.2.4. Pulizia dei componenti (settimanale)" a pagina 25).

Avvertenza

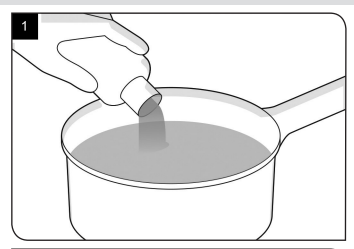
▶ Non utilizzare metodi di disinfezione diversi da quelli qui descritti.

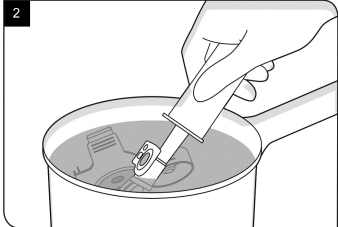
Prudenza

▶ Non disinfettare il nebulizzatore più di una volta alla settimana. Una disinfezione più frequente potrebbe danneggiarlo.

Per disinfettare il boccaglio e il nebulizzatore, procedere come seque:

- ▶ Riempire una pentola con acqua distillata.
- ► Immergere il nebulizzatore e il boccaglio nella pentola. I componenti devono essere immersi completamente.

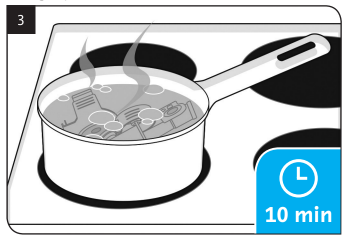




Packaging Technology Berlin SGQWX page: 27 Bayer AG			
client: GVDE	material-no.: 90283035	PZ: 2780A-	2 code-no.:
Reference-Code:	10004R2		IFU date: 070923
name: LF-BRO BREELIB INHALER STARTER PACK			country: IT/-/-
colors: Black / CY	AN / MAGENTA / YELLOW		
version: 11 12 20	23/01 Postricto	d Document	dimension: 210 v 1/9 mm

8. MANUTENZIONE

- ▶ Mettere la pentola sul fornello.
- ► Accendere il fuoco.
- ► Far bollire l'acqua distillata contenente il nebulizzatore e il boccaglio per 10 minuti.



▶ Spegnere il fuoco.

Prudenza

- Non toccare i componenti o l'acqua bollente poiché potrebbero derivarne gravi ustioni.
- ▶ Posizionare la pentola su una superficie resistente al calore.
- ▶ Utilizzare le pinze per estrarre i componenti dalla pentola.
- ► Collocare i componenti caldi su una salvietta di carta pulita, asciutta e non sfilacciata.

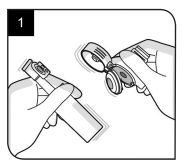
► Lasciare raffreddare i componenti per 10 minuti.

La procedura di disinfezione è completata. Dopo avere disinfettato i componenti, proseguire con l'asciugatura. Vedere il capitolo "8.2.6. Asciugatura dei componenti".

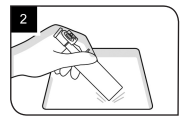
8.2.6. Asciugatura dei componenti

Per asciugare il boccaglio e il nebulizzatore, procedere come seque:

▶ Per eliminare l'acqua residua, scuotere delicatamente il boccaglio e il nebulizzatore.

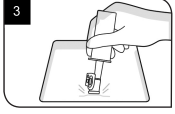


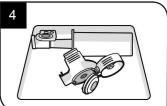
▶ Battere delicatamente l'estremità anteriore del boccaglio su una salvietta di carta pulita, asciutta e non sfilacciata per eliminare l'acqua residua.



Packaging Technology Berlin SGOWX page: 28 Bayer AG				
client: GVDE	material-no.: 90283035	PZ: 2780A	-2 code-no.:	
Reference-Code: !	510004R2		IFU date: 070923	
name: LF-BRO BREELIB INHALER STARTER PACK country: IT/-			country: IT/-/-	
colors: Black / CY	AN / MAGENTA / YELLOW			
version: 11 12 20	22/01 Postr	icted Document	dimension: 210 v 169 mm	

- Premere delicatamente l'estremità posteriore del boccaglio su una salvietta di carta pulita, asciutta e non sfilacciata per eliminare l'acqua residua dal filtro.
- ► Aprire il coperchio del sistema di dosaggio del farmaco.
- Porre il boccaglio e il nebulizzatore su una salvietta di carta pulita, asciutta e non sfilacciata.





- ► Se possibile, lasciare asciugare completamente i componenti per tutta la notte.
- Assicurarsi che il boccaglio e la testa del nebulizzatore siano completamente asciutti prima del successivo utilizzo.

Il *Breelib*[™] è ora pronto per il trattamento successivo oppure per la conservazione e il trasporto. Per maggiori informazioni sulle procedure di conservazione e trasporto del *Breelib*[™], vedere il capitolo "8.3. Conservazione e trasporto" a pagina 29.

8.3. Conservazione e trasporto

Prima di essere riposto, il *Breelib*[™] deve essere risciacquato o pulito (vedere il capitolo "8.2. Pulizia e disinfezione" a pagina 21).

Per la conservazione e il trasporto, osservare le sequenti regole:

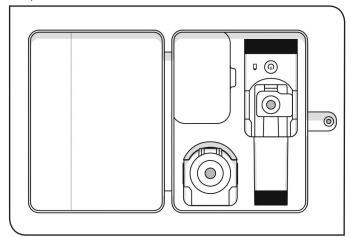
- ► Conservare e trasportare l'unità di base, il boccaglio e il nebulizzatore nell'apposita custodia.
- ▶ Riporre la custodia contenente i componenti in un ambiente asciutto e privo di polvere.
- ▶ Non riporre la custodia contenente i componenti esposta alla luce solare diretta.
- ► Conservare e trasportare i componenti entro il intervallo di temperatura indicato in "11.5. Condizioni ambientali di conservazione e trasporto" a pagina 37.

Packaging Technology Berlin SGQWX page: 29 Bayer A				
client: GVDE	material-no.: 90283035	PZ: 2780A-	2 code-no.:	
Reference-Code: 510004R2 IFU date: 070923				
name: LF-BRO BREELIB INHALER STARTER PACK country: IT/-				
colors: Black / CYAN / MAGENTA / YELLOW				
version: 11.12.20	23/01 Restri	cted Document	dimension: 210 x 148 mm	

9. ASSOCIAZIONE INIZIALE TRAMITE CONNESSIONE WIRELESS

8.3.1. Custodia per il trasporto

Per il trasporto del *Breelib™* utilizzare la custodia appositamente prevista. La custodia può contenere il nebulizzatore, l'unità di base e il boccaglio. Nella figura seguente sono illustrati i componenti all'interno della custodia di trasporto:



La custodia può anche essere utilizzata come piano di appoggio per l'assemblaggio dei componenti e il riempimento del nebulizzatore prima dell'uso.

9. Associazione iniziale tramite connessione wireless

► Non è possibile effettuare il trattamento quando il *Breelib*™ è collegato a un dispositivo partner.

Per trasferire i dati, è necessario un dispositivo partner che disponga del protocollo di crittografia corretto incluso per garantire la sicurezza informatica. Rivolgersi al proprio medico curante o al programma di supporto per i pazienti per ulteriori informazioni sull'utilizzo dei dispositivi partner disponibili e idonei.

Per effettuare l'associazione iniziale del *Breelib*™ a un dispositivo partner, procedere come segue:

▶ Premere il pulsante di accensione/spegnimento fino a quando il LED della connessione wireless inizia a lampeggiare. Accertarsi che il dispositivo partner che si desidera associare si trovi nelle immediate vicinanze e sia dotato di connessione wireless attiva.

Gli stati della connessione wireless indicati dal relativo LED sono due:

	Il LED della connessione wireless lampeggia lentamente a luce blu e il boccaglio è acceso a luce arancione fissa.	Dispositivo pubblicitario/rilevabile.
	Il LED della connessione wireless è acceso a luce blu fissa	Connessione attiva.

Packaging Technology Berlin SGQWX page: 30 Bayer AG			
client: GVDE	material-no.: 90283035	PZ: 2780A-	2 code-no.:
Reference-Code:	10004R2		IFU date: 070923
name: LF-BRO BREELIB INHALER STARTER PACK			country: IT/-/-
colors: Black / CY	AN / MAGENTA / YELLOW		
version: 11 12 20	23/01 Postricto	d Document	dimension: 210 v 1/9 mm

Dopo avere effettuato l'associazione tra il *Breelib™* e un dispositivo partner, la connessione si avvia automaticamente dopo ogni trattamento. Per ulteriori informazioni sulla connettività wireless automatica, vedere il capitolo "7.4. Connessione wireless automatica dopo ogni trattamento" a pagina 19.

10. Localizzazione guasti

10.1. Messaggi di errore

Errore	Causa e rimedio		
Prima dell'avvio			
Il LED del boccaglio lampeggia a luce arancione quando si preme il pulsante di	Non è possibile effettuare un trattamento durante il caricamento della batteria.		
accensione.	► Scollegare il caricabatterie dall'unità di base prima di iniziare l'inalazione.		
Il <i>Breelib</i> ™ non si accende.	La batteria è scarica.		
Nessun LED si illumina.	► Caricare l'unità di base prima di effettuare un trattamento (vedere il capitolo "5.1. Caricamento dell'unità di base" a pagina 10).		
Durante l'avvio			
Il LED del boccaglio lampeggia a luce arancione ed entra in funzione un segnale acustico ("bip") dopo avere premuto il pulsante di accensione. Il dispositivo si spegne.	► Verificare che il nebulizzatore e il boccaglio siano collegati correttamente all'unità di base (vedere il capitolo "6.2. Assemblaggio" a pagina 12), quindi riavviare l'unità di base.		

Packaging Technology Berlin SGQWX page: 31 Bayer AG				
client: GVDE	material-no.: 90283035	PZ: 2780A-2	code-no.:	
Reference-Code: 510004R2			IFU date: 070923	
name: LF-BRO BREELIB INHALER STARTER PACK			country: IT/-/-	
colors: Black / CYAN / MAGENTA / YELLOW				
version: 11 12 20	23/01 Postricted I	Document	dimension: 210 v 149 mm	

10. LOCALIZZAZIONE GUASTI

Errore	Causa e rimedio
	 Il nebulizzatore non è riempito correttamente (vedere il capitolo "6.3. Riempimento del nebulizzatore con VENTAVIS®" a pagina 13). ▶ Controllare che la membrana del nebulizzatore non sia danneggiata. Se necessario, sostituire il nebulizzatore. ▶ Verificare che i componenti siano perfettamente asciutti (vedere il capitolo "8.2.6. Asciugatura dei componenti" a pagina 28).

Errore	Causa e rimedio			
Il <i>Breelib</i> ™ non si accende. Il LED del boccaglio lampeggia a luce arancione quando si preme il pulsante di accensione/spegnimento.	 ▶ Verificare che il dispositivo sia utilizzato entro il intervallo di temperatura consentito (vedere il capitolo "11.4. Condizioni ambientali di utilizzo" a pagina 37). Lasciare acclimatare il dispositivo per alcuni minuti quando lo si trasferisce da ambienti caldi o freddi. Batteria quasi scarica. ▶ Caricare l'unità di base prima di effettuare un trattamento (vedere il capitolo "5.1. Caricamento dell'unità di base" a pagina 10). 			
Durante il trattamento				
Il dispositivo si spegne e il LED di alimentazione lampeggia.	Non è possibile effettuare un trattamento durante il caricamento della batteria. ▶ Scollegare il caricabatterie dall'unità di base e riaccendere il dispositivo. Proseguire il trattamento.			

Errore

Il LED del boccaglio lampeggia Controllare che il a luce arancione, ma il dispositivo non si spegne.

Il boccaglio risulta ostruito durante l'inalazione.

Causa e rimedio

nebulizzatore sia collegato correttamente.

- ▶ Prosequire con il trattamento.
- Accertarsi di avere rispettato le istruzioni dettagliate per l'inalazione (vedere il capitolo "7.1. Linee quida generali per l'inalazione" a pagina 16).
- ▶ Verificare che il boccaglio sia perfettamente asciutto (vedere il capitolo "8.2.6. Asciugatura dei componenti" a pagina 28).
- ► Accertarsi che l'ingresso dell'aria posto sul lato posteriore dell'unità di base non sia ostruito.

Errore

Il LED del boccaglio si illumina > Se il LED del boccaglio si a luce arancione durante l'inalazione

Causa e rimedio

illumina a luce arancione, significa che la velocità di inalazione è eccessivamente elevata (vedere il capitolo "7.2. Controllo dell'inalazione" a pagina 17).

Dopo il trattamento

Il LED del boccaglio è acceso a luce arancione e il LED di alimentazione lampeggia a luce arancione.

Durata dell'inalazione eccessiva.

► Caricare l'unità di base prima del trattamento successivo.

Non appena si collega il dispositivo al caricabatterie, il dispositivo si spegne e avvia automaticamente il caricamento della batteria. Controllare che la testa del nebulizzatore non presenti danni fisici (ad es. parti rotte, deformate o gravemente danneggiate). In caso affermativo, sostituire immediatamente la testa del nebulizzatore.

Packaging Technol	l ogy Berlin SGQWX pag	e: 33	Bayer AG
client: GVDE	material-no.: 90283035	PZ: 2780A-2	code-no.:
Reference-Code: 51	0004R2		IFU date: 070923
name: LF-BRO BRE	ELIB INHALER STARTER PACK		country: IT/-/-
colors: Black / CYAI	N / MAGENTA / YELLOW		
version: 11.12.2023	8/01 Restricted	Document o	dimension: 210 x 148 mm

10. LOCALIZZAZIONE GUASTI

Errore Causa e rimedio Caricamento dell'unità di base

Il processo di caricamento non Seguire le istruzioni si avvia.

Seguire le istruzioni riguardanti il caricamento (vedere il capitolo "5.1. Caricamento dell'unità di base" a pagina 10).

▶ Verificare che il dispositivo sia utilizzato in un ambiente la cui temperatura sia compresa entro il intervallo consentito (vedere il capitolo "11.4. Condizioni ambientali di utilizzo" a pagina 37). Lasciare acclimatare il dispositivo per alcuni minuti quando lo si trasferisce da ambienti caldi o freddi.

Comunicazione wireless

Il LED di connessione wireless lampeggia rapidamente e il LED del boccaglio è acceso a luce arancione. Il dispositivo si spegne. Connessione wireless non riuscita:

Per ripetere il trasferimento wireless dei dati, vedere il capitolo "9. Associazione iniziale tramite connessione wireless" a pagina 30.

Errore	Causa e rimedio
Radiofrequenza	
Il <i>Breelib</i> ™ non reagisce come previsto.	Potrebbero essere presenti apparecchi di comunicazione RF (radiofrequenza) nelle vicinanze. Aumentare la distanza degli apparecchi di comunicazione RF portatili o mobili.

Nel caso in cui tutti gli interventi sopra descritti non producano nessun effetto, ripristinare il dispositivo (vedere il capitolo "10.2. Ripristino dell'hardware") e, se necessario, contattare il centro di assistenza di zona.

Prudenza

Se l'errore persiste pur seguendo le istruzioni indicate, rivolgersi al centro di assistenza $Breelib^{TM}$ o al medico che ha prescritto il dispositivo.

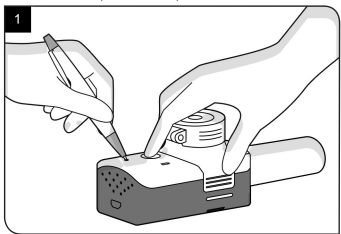
10.2. Ripristino dell'hardware

In alcuni casi l'unità di base potrebbe non rispondere quando si preme il pulsante di accensione/spegnimento. Se ciò accade, potrebbe essere necessario ripristinare l'hardware. Accertarsi che l'unità di base sia carica. L'operazione di ripristino non funziona se la batteria è scarica.

Packaging Techr	ology Berlin SGQWX	C page:	34	Bayer AG
client: GVDE	material-no.: 90	283035	PZ: 2780A-2	code-no.:
Reference-Code:	510004R2			IFU date: 070923
name: LF-BRO BI	REELIB INHALER STAI	RTER PACK		country: IT/-/-
colors: Black / C)	'AN / MAGENTA / YEL	LOW		
version: 11 12 20	23/01	Postricted D	ocument	dimension: 210 v 168 mm

Per ripristinare l'hardware, procedere come segue:

► Premere contemporaneamente i pulsanti di accensione/ spegnimento e di ripristino. Utilizzare una penna per premere delicatamente il pulsante di ripristino.



▶ Rilasciare i pulsanti. Il ripristino è terminato quando il LED del boccaglio lampeggia brevemente a luce verde.

11. Dati tecnici

11.1. Informazioni generali

3	
Breelib™	
Volume di riempimento	1,0 ml
Flusso di inalazione	15 l/min
Peso	128 g
Dimensioni (LxAxP)	154 x 55 x 51 mm
Classe di protezione	II Tipo BF
elettrica	
Protezione ingresso	IP22
Marcatura (classe IP)	Protezione particelle solide: dita o oggetti simili > 12,5 mm Protezione da ingresso liquidi: Protetto contro il gocciolamento d'acqua se inclinato a 15°
Livello di pressione sonora	70 dB
massimo ponderato A	
Intervallo di caricamento	Settimanale
ID FCC	QOQWT12

2	_
Э	Э.

Packaging Techno	ology Berlin SGQWX page:	35	Bayer AG
client: GVDE	material-no.: 90283035	PZ: 2780A-2	code-no.:
Reference-Code: 5	10004R2		IFU date: 070923
name: LF-BRO BR	EELIB INHALER STARTER PACK		country: IT/-/-
colors: Black / CY/	AN / MAGENTA / YELLOW		
version: 11 12 203	22/01 Postricted D	ocument	dimension: 210 v 169 mm

Caricabatterie

Fabbricante XP Power LLC

Tipo VER05

VEL05

Modello VER05US050-UB

VEL05US050-EU-UB

Potenza 100 - 240 V / 50 - 60 Hz

Potenza uscita: 5 VDC / 900 – 1000 mA

Caricabatterie (alternativo)

Fabbricante UE Electronics

Tipo UES06WV

UES06WNCP

Modello UES06WV-050100SPA

UES06WNCP-050100SPA

Potenza 100 - 240 V / 50 - 60 Hz

Potenza uscita 5 VDC / 1000 mA

Batteria interna

Tipo Batteria secondaria

Composizione chimica Batteria ai polimeri di litio

Capacità (tipica) 1350 mAh Ciclo di vita ≥ 500

11.2. Accessori e ricambi

Confezione mensile Breelih™.

11.3. Vita utile

Il *Breelib*™ è progettato per essere riutilizzato più volte. La sequente tabella indica la vita utile dei componenti del sistema:

Componente	Vita utile
Unità di base	2 anni dopo il 1º utilizzo
Nebulizzatore e boccaglio	1 mese dopo il 1º utilizzo

Al termine della vita utile, si raccomanda di sostituire il componente per garantire la completa funzionalità del dispositivo. Se i componenti sono visibilmente danneggiati oppure se la durata della nebulizzazione si è palesemente allungata ad ogni trattamento, occorre sostituire immediatamente il nebulizzatore.

11.4. Condizioni ambientali di utilizzo

Nella sequente tabella sono riportate le condizioni ambientali richieste per l'utilizzo del *Breelib*™.

Temperatura ambiente	5 – 40°C
Intervallo di umidità	35 – 85% U.R., senza condensa
Pressione ambiente	700 hPa – 1060 hPa

Dopo il trasporto o la conservazione del dispositivo a <5 °C. attendere 30 minuti per l'acclimatazione alla temperatura.

Avvertenza

▶ In caso di escursioni estreme della temperatura ambiente, la funzionalità del dispositivo può essere compromessa dalla formazione di condensa.

Prudenza

► Se è necessario usare il *Breelib*[™] in aereo, spegnere e riaccendere il *Breelib*™ per ricalibrare il sensore di pressione alla pressione della cabina.

11.5. Condizioni ambientali di conservazione e trasporto

Prudenza

► Se il dispositivo viene lasciato all'interno di un veicolo chiuso, si possono raggiungere temperature fino a 80°C. Non esporre il dispositivo alla luce solare diretta per periodi di tempo prolungati (ad es. sul cruscotto di un'automobile).

Temperatura ambiente durante il trasporto	-10 – 35°C Umidità: 35 – 85% U.R.
Temperatura ambiente durante la	-10 - 35°C
conservazione	Umidità: 35 – 85% U.R.

11.6. Informazioni sulla sicurezza elettrica

In conformità con la norma IEC 60601-1, si definiscono prestazioni essenziali le "prestazioni necessarie a raggiungere l'assenza di RISCHIO inaccettabile".

Considerando la destinazione d'uso del dispositivo, il concetto di prestazioni essenziali non è applicabile al sistema di inalazione Breelih™.

Packaging Techn	ology Berlin SGQWX page	: 37	Bayer AG
client: GVDE	material-no.: 90283035	PZ: 2780A-2	code-no.:
Reference-Code: 5	10004R2		IFU date: 070923
name: LF-BRO BR	EELIB INHALER STARTER PACK		country: IT/-/-
colors: Black / CY	AN / MAGENTA / YELLOW		
version: 11.12.20	23/01 Restricted I	Document d	imension: 210 x 148 mm

11.7. Informazioni sulla radiofrequenza

Banda di frequenza	Banda ISM da 2,4 GHz
Frequenza d'esercizio	2400 – 2483,5 MHz
Modulazione	Cambio di frequenza a spettro diffuso
Potenza di uscita nominale	Max. 4 dBm

Il Breelib™ può essere disturbato da apparecchi di comunicazione RF (radiofrequenza) portatili o mobili quali telefoni cellulari o computer. In caso di malfunzionamento, aumentare la distanza degli apparecchi di comunicazione RF portatili o mobili.

Per maggiori informazioni, vedere il capitolo "11.8. Compatibilità elettromagnetica".

11.7.1. Direttiva sulle apparecchiature radio

Vectura Group Ltd One Prospect West Chippenham, SN14 6FH Regno Unito

dichiara, sotto la propria esclusiva responsabilità, che il sistema di inalazione *Breelib™* è conforme ai requisiti essenziali della Direttiva sulle apparecchiature radio (2014/53/UE) e alle norme armonizzate.

11.7.2. Rischi legati alla connessione senza fili

La connessione dell'applicazione mobile del dispositivo o di altre apparecchiature potrebbe comportare rischi precedentemente non identificati per pazienti, operatori o terze parti che il produttore ha identificato, analizzato e controllato attraverso mezzi di crittografia e protocolli di comunicazione protetti e altri mezzi tecnici meccanici.

Le modifiche alla connessione wireless potrebbero introdurre nuovi rischi che richiedono un'ulteriore analisi. Ciò include modifiche alla configurazione di rete, connessione di elementi aggiuntivi, disconnessione di elementi, aggiornamento/ attualizzazione delle apparecchiature.

Informazioni supplementari registrate su file.

11.8. Compatibilità elettromagnetica

Il *Breelib*™ è conforme alla norma sulla compatibilità elettromagnetica IEC 60601-1-2. L'ambiente previsto include strutture sanitarie di assistenza domiciliare e professionali. L'apparecchio non è destinato ad essere utilizzato in zone militari, in prossimità di apparecchiature chirurgiche ad alta frequenza e locali schermati da radiofrequenza.

► Il Breelib™ non deve essere utilizzato accanto ad altre apparecchiature. Qualora ciò fosse necessario, occorre monitorare il Breelib™ per verificarne il normale funzionamento nella configurazione in cui sarà utilizzato.

Packaging Techno	logy Berlin SGQWX p	page: 38	Bayer AG	
client: GVDE	material-no.: 90283035	PZ: 2780A- 2	code-no.:	
Reference-Code: 51	L0004R2		IFU date: 070923	
name: LF-BRO BRE	ELIB INHALER STARTER PAC	K	country: IT/-/-	
colors: Black / CYAN / MAGENTA / YELLOW				
version: 11.12.202	3/01 Restric	ted Document	dimension: 210 x 148 mm	

Prudenza

► In certe condizioni le prestazioni del Breelib™ potrebbero essere compromesse da interferenze elettromagnetiche. Tali interferenze possono essere causate ad esempio da telefoni cellulari o altri apparecchi di telecomunicazione. Qualora si osservassero interferenze di tale sorta, disattivare l'unità di base e aumentare la distanza dalle possibili sorgenti di disturbo.

Guida e dichiarazione del costruttore – emissioni elettromagnetiche

Prova di emissione	Conformità	Ambiente elettromagnetico – Indicazioni
Emissioni RF CISPR 11	Gruppo 1	Il Breelib™ utilizza energia RF solo per il suo funzionamento interno. Perciò le emissioni RF sono molto basse e verosimilmente non causano alcuna interferenza negli apparecchi elettronici vicini.

Prova di emissione	Conformità	Ambiente elettromagnetico – Indicazioni
Emissioni RF CISPR 11	Classe B	Il <i>Breelib</i> ™ è adatto all'uso in tutti gli edifici, compresi
Emissioni armoniche IEC 61000-3-2	Classe B	gli edifici domestici e quelli direttamente collegati alla rete di alimentazione pubblica in bassa tensione che rifornisce
Emissioni di fluttuazioni di tensione/flicker IEC 61000-3-3	Conforme	gli edifici per uso domestico.

Guida e dichiarazione dei produttori – immunità elettromagnetica

_			
Prova di immunità	IEC 60601-1- 2:2014 Condizione di prova	Livello di conformità	Ambiente elettro- magnetico – Indicazioni
Scariche elettrostatiche	± 8 kV a contatto	± 8 kV a contatto	I pavimenti devono essere in legno, calcestruzzo o in ceramica. Se i
IEC 61000-4-2	± 15 kV in aria	± 15 kV in aria	pavimenti sono rivestiti in materiale sintetico, l'umidità relativa deve essere almeno del 30%.

Packaging Technol	Bayer AG		
client: GVDE	material-no.: 90283035	PZ: 2780A	-2 code-no.:
Reference-Code: 51	0004R2		IFU date: 070923
name: LF-BRO BRE	ELIB INHALER STARTER PAC	K	country: IT/-/-
colors: Black / CYAI	/ MAGENTA / YELLOW		
version: 11.12.202	3/01 Restric	ted Document	dimension: 210 x 148 mm

Prova di immunità	IEC 60601-1- 2:2014 Condizione di prova	Livello di conformità	Ambiente elettro- magnetico – Indicazioni
Campi EM in radiofrequenza e campi prossimità da apparecchiature di comunicazione wireless RF IEC 61000-4-3	3 V/m da 80 MHz a 2,7 GHz 80% AM a 1 kHz	3 V/m da 80 MHz a 2,7 GHz	La qualità della tensione di rete deve essere quella di un tipico ambiente di
	10 V/m da 80 MHz a 2,7 GHz 80% AM a 1 kHz	10 V/m da 80 MHz a 2,7 GHz	assistenza domiciliare o ospedaliero.
	27 V/m da 380 a 390 MHz 50% PM a 18 Hz	27 V/m da 380 a 390 MHz	
	28 V/m da 430 a 470 MHz 50% PM a 18 Hz	28 V/m da 430 a 470 MHz	
	9 V/m da 704 a 787 MHz 50% PM a 217 Hz	9 V/m da 704 a 787 MHz	

Prova di immunità	IEC 60601-1- 2:2014 Condizione di prova	Livello di conformità	Ambiente elettro- magnetico – Indicazioni
	28 V/m da 800 a 960 MHz 50% PM a 18 Hz	28 V/m da 800 a 960 MHz	
	28 V/m da 1700 a 1990 MHz 50% PM a 217 Hz	28 V/m da 1700 a 1990 MHz	
	28 V/m da 2400 a 2570 MHz 50% PM a 217 Hz	28 V/m da 2400 a 2570 MHz	
	9 V/m da 5100 a 5800 MHz 50% PM a 217 Hz	9 V/m da 5100 a 5800 MHz	

Prova di immunità	IEC 60601-1- 2:2014 Condizione di prova	Livello di conformità	Ambiente elettro- magnetico – Indicazioni
Campo magnetico alla frequenza di rete (50/60 Hz) IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	I campi magnetici alla frequenza di rete devono essere ai livelli caratteristici di una tipica collocazione in ambiente commerciale o ospedaliero.

Prova di immunità	IEC 60601-1- 2:2014 Condizione di prova	Livello di conformità	Ambiente elettro- magnetico – Indicazioni
RF condotta IEC 61000-4-6	3 Vrms da 150 kHz a 80 MHz	3 V	Gli apparecchi di comunicazione RF portatili e mobili non devono essere
Campo in radiofrequenza IEC 61000-4-3	10 V/m da 80 MHz a 2,7 GHz		usati vicino a nessun componente del Breelib™, cavi inclusi, se non rispettando le distanze di separazione raccomandate calcolate dall'equazione applicabile alla frequenza del trasmettitore.
	6 Vrms ISM/bande di radioamatori	6 V	Distanze di separazione raccomandate $d = \frac{6}{E} \forall P$
			dove p è la potenza massima nominale d'uscita del trasmet- titore in Watt (W) secondo il costruttore del trasmettitore,

Packagi	ng Technology Berli	n SGOWX page:	41	Bayer AG
client: G		al-no.: 90283035	PZ: 2780A- :	
Reference	e-Code: 510004R2			IFU date: 070923
name: L	F-BRO BREELIB INHA	LER STARTER PACK		country: IT/-/-
_colors: E	Black / CYAN / MAGE	NTA / YELLOW		
version:	11.12.2023/01	Restricted D	ocument	dimension: 210 x 148 mm

Prova di immunità	IEC 60601-1- 2:2014 Condizione di prova	Livello di conformità	Ambiente elettro- magnetico – Indicazioni
			E è l'intensità di campo in V/m e d è la distanza di separazione raccomandata in metri (m). ^b Le intensità di campo prodotte dai trasmettitori RF fissi dovrebbero essere, secondo un'indagine elettromagnetica condotta sul posto ^a , inferiori al livello di conformità in ciascun intervallo di frequenza. ^b Si può verificare interferenza in prossimità di apparecchi contrassegnati dal seguente simbolo:

Prova di immunità	IEC 60601-1- 2:2014 Condizione di prova	Livello di conformità	Ambiente elettro- magnetico – Indicazioni
Transitori/treni elettrici veloci IEC 61000-4-4	± 2 kV per linee di alimentazione	± 2 kV	La qualità della tensione di rete deve essere quella di un tipico ambiente commerciale o ospedaliero.
Impulsi IEC 61000-4-5	± 1 kV linea-linea ± 2 kV linea-terra	±1kV in modo differenziale ±2kV in modo comune	La qualità della tensione di rete deve essere quella di un tipico ambiente commerciale o ospedaliero.

Packaging Techno	ology Berlin SGQWX	page: 42	Bayer AG
client: GVDE	material-no.: 90283035	PZ: 278	BOA-2 code-no.:
Reference-Code: 5	10004R2		IFU date: 070923
name: LF-BRO BR	EELIB INHALER STARTER PAC	K	country: IT/-/-
colors: Black / CY/	AN / MAGENTA / YELLOW		
version: 11.12.202	23/01 Restric	ted Document	dimension: 210 x 148 mm

Prova di immunità	IEC 60601-1- 2:2014 Condizione di prova	Livello di conformità	Ambiente elettro- magnetico – Indicazioni
Buchi di tensione, brevi interruzioni e variazioni di tensione sulle linee di ingresso dell'alimenta- zione IEC 61000-4-11	0% U _T per 0,5 cicli A 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° e 315° 0% U _T per 1 ciclo a 0° 70% U _T per 25/30 cicli a 0° 0% UT per 250/300 cicli	0,5 cicli 1 ciclo 25/30 cicli 250/300 cicli	La qualità della tensione di rete deve essere quella di un tipico ambiente commerciale o ospedaliero. Se l'utilizzatore del Breelib™ necessita che l'apparecchio continui a funzionare anche durante l'interruzione della tensione di rete, si raccomanda di alimentare l'apparecchio con un gruppo di continuità o con batterie.

NOTA 1 A 80 MHz e 800 MHz si applica l'intervallo della frequenza più alta. NOTA 2 Queste linee guida potrebbero non applicarsi a tutte le situazioni. La propagazione elettromagnetica è influenzata dall'assorbimento e dalla riflessione di strutture, oggetti e persone.

NOTA $U_{_{\rm T}}$ è la tensione di rete in CA prima dell'applicazione del livello di prova.

Prova di	IEC 60601-1-	 Ambiente elettro-
immunità	2:2014	magnetico –
	Condizione di prova	Indicazioni

- a Le intensità di campo da trasmettitori fissi come le stazioni base per radiotelefoni (cellulari e cordless) e radiomobili terrestri, apparecchi di radioamatori, trasmettitori radio in AM e FM e trasmettitori TV non possono essere previste teoricamente e con precisione. Se l'intensità di campo misurata nel luogo in cui si utilizza il Breelib™ supera il livello di conformità RF applicabile sopra indicato, si dovrà monitorare l'apparecchio per verificarne il corretto funzionamento. Se l'intensità di campo misurata nel luogo in cui si utilizza il Breelib™ supera il livello di conformità RF applicabile sopra indicato, si dovrà monitorare l'apparecchio per verificarne il corretto funzionamento. In presenza di prestazioni anomale, potrà essere necessario adottare misure supplementari, come ad es. il ri-orientamento o il nuovo posizionamento del Breelib™.
- ^b L'intensità di campo su un intervallo di frequenze da 150 kHz a 80 MHz deve essere minore di 3 V/m.

Distanze di separazione raccomandate tra apparecchi di radiocomunicazione portatili e mobili e il *Breelib*™

Il $Breelib^{\mathsf{TM}}$ è destinato all'uso in ambiente elettromagnetico in cui i disturbi irradiati RF siano sotto controllo. Il cliente o l'operatore del $Breelib^{\mathsf{TM}}$ possono contribuire a prevenire le interferenze elettromagnetiche assicurando una distanza minima fra gli apparecchi di radiocomunicazione mobili e portatili (trasmettitori) e il $Breelib^{\mathsf{TM}}$ come raccomandato di

Packaging Techno	ology Berlin SGQWX	page: 43		Bayer AG
client: GVDE	material-no.: 9028	3035	PZ: 2780A-	code-no.:
Reference-Code: 5:	10004R2			IFU date: 070923
name: LF-BRO BRE	ELIB INHALER STARTE	R PACK		country: IT/-/-
colors: Black / CYA	N / MAGENTA / YELLO	W		
version, 11 12 202	2/01	Bostricted Dos	unaont	dimension, 310 v 160 mm

seguito, in funzione della potenza di uscita massima di tali apparecchi.

Potenza di uscita	Distanza di separazione in base alla frequenza del trasmettitore (m)		
nominale massima del		da 80 MHz a 800 MHz	da 800 MHz a 2,5 GHz
trasmetti- tore	$d = 1,2 \sqrt{P}$	$d = 1,2 \sqrt{P}$	$d = 2,3 \sqrt{P}$
(W)			
0,01	0,12	0,12	0,23
0,1	0,37	0,37	0,74
1	1,17	1,17	2,33
10	3,69	3,69	7,38
100	11,67	11,67	23,33

Per i trasmettitori la cui potenza nominale massima di uscita non è indicata nella precedente tabella, la distanza di separazione raccomandata d in metri (m) può essere calcolata usando l'equazione applicabile alla frequenza del trasmettitore, dove P è la potenza massima nominale d'uscita del trasmettitore in Watt (W) secondo il costruttore del trasmettitore.

NOTA 1 A 80 MHz e 800 MHz si applica la distanza di separazione per l'intervallo della frequenza più elevato.

NOTA 2 Queste linee guida potrebbero non applicarsi a tutte le situazioni. La propagazione elettromagnetica è influenzata dall'assorbimento e dalla riflessione di strutture, oggetti e persone.

11.9. Riciclaggio e smaltimento

Questo prodotto è regolamentato dalla direttiva RAEE (Direttiva 2012/19/UE del Consiglio Europeo sui rifiuti di apparecchiature elettriche ed elettroniche) ed è assegnato alla categoria di prodotti "8. Dispositivi medici". Di conseguenza, l'unità di base non deve essere smaltita fra i rifiuti domestici. Devono essere rispettate le normative di smaltimento valide nel rispettivo paese membro (ad es. smaltimento tramite il centro assistenza).

I componenti usati e puliti della confezione mensile (nebulizzatore e boccaglio) possono essere smaltiti come normali rifiuti domestici.

Riciclare tutti i materiali di imballaggio in conformità alle normative locali.

Packaging Technology Berlin SGQWX page: 44 Bayer AG					
client: GVDE	material-no.: 90283035	PZ: 2780A- :	code-no.:		
Reference-Code: 5	10004R2		IFU date: 070923		
name: LF-BRO BR	EELIB INHALER STARTER PACK		country: IT/-/-		
colors: Black / CY	AN / MAGENTA / YELLOW				
version: 11.12.20	23/01 Restricte	nd Document	dimension: 210 x 148 mm		

12. Garanzia

Durante il periodo di garanzia, gli eventuali difetti derivanti da vizi di fabbricazione o di materiale saranno riparati gratuitamente da Vectura Group Ltd o dai centri di assistenza *Breelib™*. È escluso qualsiasi diritto di trasformazione, riduzione o ritiro.

La presente garanzia non copre i danni derivanti dall'utilizzo improprio del dispositivo. La presente garanzia decade in caso di riparazioni effettuate sul dispositivo da parte di personale non autorizzato. Non è coperto da garanzia il risarcimento di danni o lesioni dirette o indirette.

In caso di reclami, rivolgersi al centro di assistenza *Breelib*™ oppure inviare il dispositivo a Vectura Group Ltd nella sua confezione originale. Sono escluse dalla garanzia le parti soggette ad usura.

La durata della garanzia per l'unità di base è di 2 anni dalla data di acquisto.

13. Spiegazione dei simboli

Sul lato inferiore dell'unità di base e sulla confezione possono essere utilizzati i simboli riportati di seguito.

essere utilizzat	ı ı sımbolı riportatı di seguito.
Simbolo	Significato
MD	Questo simbolo indica che si tratta di un dispositivo medico
CE	Questo dispositivo è conforme ai requisiti del Regolamento relativo ai dispositivi medici (2017/745/UE).
	Attenersi alle istruzioni per l'uso
	Questo dispositivo è un apparecchio di classe di protezione II
†	Questo dispositivo è un apparecchio di tipo BF
	Limiti di temperatura per conservazione o trasporto



Packaging Technology Berlin SGQWX page: 45 Bayer AG				
client: GVDE	material-no.: 90283035	PZ: 2780A-	code-no.:	
Reference-Code:	10004R2		IFU date: 070923	
name: LF-BRO BR	EELIB INHALER STARTER PACK		country: IT/-/-	
colors: Black / CY	AN / MAGENTA / YELLOW			
version: 11 12 20	22/01 Postricto	d Document	dimension: 210 v 149 mm	

13. SPIEGAZIONE DEI SIMBOLI



Limiti di umidità



Questo prodotto è conforme alle direttive per il riciclaggio RAEE (Direttiva 2012/19/UE). Vedere il capitolo "11.9. Riciclaggio e smaltimento" a pagina 44.



Conservare in luogo asciutto



Data di produzione



Data di scadenza



Produttore



Radiazione non ionizzante



Visualizzazione dello stato di carica della hatteria



Pulsante di accensione/spegnimento



Corrente continua



Numero d'ordine



Numero di serie del dispositivo



Importatore



UDI (identificatore unico del dispositivo)



Rappresentante autorizzato nella Comunità Europea



Indica che il materiale di imballaggio è cartone di fibra ondulato (cartone)



Indica che il materiale di imballaggio è cartone di fibra non ondulato (cartone).



Singolo paziente – uso multiplo

Vectura Group Ltd si riserva il diritto di apportare modifiche tecniche.

Packaging Techno	ology Berlin SGQWX	page: 47		Bayer AG
client: GVDE	material-no.: 902830	35 PZ: 2	780A-2	code-no.:
Reference-Code: 5	10004R2			IFU date: 070923
name: LF-BRO BR	EELIB INHALER STARTER	PACK		country: IT/-/-
colors: Black / CY/	N / MAGENTA / YELLOW			
version: 11.12.202	23/01 Re:	stricted Document	dimensi	on: 210 x 148 mm