

Figure 1

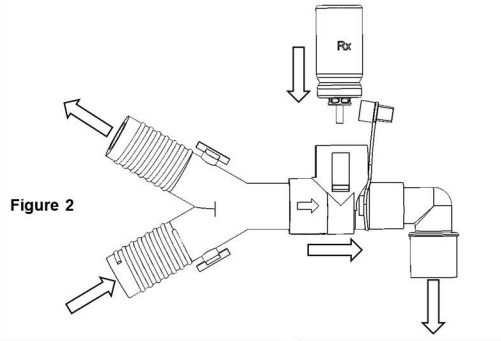


Figure 2

Ventilator Adaptor for use with MDI

with or without dose counter. Accepts metal or plastic tipped standard MDI canisters.

Indications for Use:

The Southmedic MDI Adaptor is indicated for ventilated patients requiring bronchial medication.

Intended Use:

The SMDIA-1000 MDI Adaptor is intended to be used with an MDI for intermittent delivery of prescribed aerosol medications dispensed by MDIs. It is intended to be used only when connected to ventilator tubing or tracheal tubes.

Directions for Use:

1. Connect the SMDIA-1000 Adaptor in Line.
2. Ensure that the air flow arrows indicated on the adaptor are pointing in the direction of flow.
3. Remove the plug on the tether.
4. (a) When using an MDI with counter, refer to Figure 1.
- (b) When using an MDI with no counter, refer to Figure 2.
5. Administer medication from the MDI canister as prescribed
6. When complete, replace plug.
7. Dispose of in the same manner as the circuit in which the MDI Adaptor is used.

Warnings:

Single patient use not to be left in circuit for more than 29 days due to effect on performance, cross-contamination and risk of infection.

Oxygen in the presence of an ignitable material and an ignition source can cause a fire resulting in severe personal injury and death.

Do not smoke while using this device.

Contraindications:

Patients who cannot tolerate the addition of 16cc of dead space

Beatmungsadapter für den

Gebrauch mit einem Dosierinhalator mit und ohne Doseinheitszählern



Anwendungshinweise:

Der Southmedic MDI-Adapter ist für beatmete Patienten angezeigt, die eine Bronchialmedikation benötigen.

Verwendungszweck:

Der Southmedic MDI-Adapter dient zur Verwendung mit einer MDI (Multi-Dokument-Schaltstelle) für die diskontinuierliche Zufuhr verschreibungspflichtiger Aerosol-Medikamente über MDI. Er ist nicht anzuwenden, wenn er an Ventillatorschläuche oder Trachealschläuche angeschlossen ist.

Gebrauchsanleitung:

1. Den SMDIA-1000 Adapter an das Tubussystem anschließen.
2. Stellenstellen, dass die auf dem Adapter gezeigten Pfeile für den Luftstrom in Richtung des Luftstroms weisen.
3. Den Stöpsel von der Leine entfernen.
4. (a) Bei Verwendung eines Dosierinhalators mit Einheitszählern siehe Abb. 1.
- (b) Bei Verwendung eines Dosierinhalators ohne Einheitszähler siehe Abb. 2.
5. Das Medikament wie vorherstet aus dem Behälter des Dosierinhalators verabreichen.
6. Den Stöpsel nach der Verabreichung wieder aufsetzen.
7. Auf die gleiche Weise entsorgen wie den Stromkreis, an dem der MDI-Adapter angeschlossen ist.

Warnung:

Nur zur Benutzung an einem einzigen Patienten. darf nicht länger als 29 Tage an einem Stromkreis angeschlossen bleiben, da sich sonst die Leistung verringert, Kreuzkontamination auftreten und das Infektionsrisiko erhöhen kann.

Sauerstoff bei Vorhandensein eines brennbares Materials und einer Zündquelle kann Brand verursachen und zur ernsthaften Verletzung oder zum Tode führen. Bei Verwendung dieses Geräts nicht rauchen!

Kontraindikationen:

Patienten, welche die Zufuhr von 16 cc Totraum nicht vertragen.

Adaptateur de ventilateur pour usage avec un aérosol-doseur avec ou sans compteur de doses



Indications d'utilisation :

L'adaptateur MDI de Southmedic est indiqué pour les patients sous ventilation mécanique nécessitant une médication dans l'arbre bronchique.

Utilisation prévue :

L'adaptateur SMDIA-1000 MDI de Southmedic se destine aux utilisations avec un MDI pour l'administration intermittente de médicaments en aérosol administrés par un MDI. Cet appareil doit être utilisé uniquement lorsqu'il est relié à une tubulure de ventilateur ou à un tube trachéal.

Mode d'emploi:

1. Brancher l'adaptateur SMDIA-1000 en ligne.
2. S'assurer que les flèches de débit d'air indiquées sur l'adaptateur pointent vers la direction du débit d'air.
3. Retirer l'obturateur sur la laisse.
4. (a) Pour un aérosol-doseur avec compteur de doses, se reporter à la Figure 1.
- (b) Pour un aérosol-doseur sans compteur de doses, se reporter à la Figure 2.
5. Administrez le médicament à partir de la partie du fil qui se prescrit.
6. Une fois terminé, remettre l'obturateur en place.
7. Éliminer de la même manière que pour le circuit utilisé avec l'adaptateur MDI.

Mises en garde :

Cet appareil est à usage unique et ne doit pas être laissé dans le circuit pendant plus de 29 jours en raison de son effet sur le rendement, d'une contamination croisée ou d'un risque d'infection.

De l'oxygène en présence de matières inflammables ou d'une source d'inflammation peut provoquer un incendie et entraîner des blessures graves ou la mort.

Ne pas fumer lors de l'utilisation de cet appareil.

Contra-indications :

Les patients qui ne peuvent pas tolérer l'ajout d'un espace mort de 16 cc.

Adaptador de ventilador para usar con dosificador inhalador con o sin contador de dosis



Indicaciones para el uso:

El Adaptador MDI Southmedic está indicado para pacientes ventilados que requieren medicación bronquial.

Uso previsto:

El adaptador SMDIA-1000 MDI está diseñado para ser utilizado con un MDI para el suministro intermitente de medicamentos prescritos en aerosol administrados por los MDI. Están diseñados para usarse solo cuando están conectados a tubos de ventilación o tubos traqueales.

Instrucciones de uso:

1. Conecte el adaptador permanente SMDIA-1000.
2. Asegúrese de que las flechas de flujo de aire mostradas en el adaptador señalen en la dirección del flujo.
3. Quite el tapón de la tira.
4. (a) Al usar un dosificador inhalador con contador, consulte la Figura 1.
- (b) Al usar un dosificador inhalador sin contador, consulte la Figura 2.
5. Administre la medicación del dosificador inhalador según se prescribe.
6. Al terminar, reemplace el tapón.
7. Deseche de la misma manera que el circuito en el que se utiliza el adaptador MDI.

Advertencias:

El uso en un solo paciente no debe dejarse en el circuito durante más de 29 días debido al efecto en el rendimiento, la contaminación cruzada y el riesgo de infección.

El oxígeno en presencia de un material inflamable y una fuente de ignición puede ocasionar un incendio que provoca lesiones personales graves y la muerte.

Contraindicaciones:

Pacientes que no pueden tolerar la adición de 16cc de espacio muerto.

Adattatore per respiratore artificiale per l'uso con inhalatori spray predosati con o sin contatore di dosis



Indicazioni per l'uso:

L'adattatore per inhalatore aerosol dosato (Metered-Dose Inhaler, MDI) Southmedic è indicato nei pazienti intubati che richiedono la somministrazione di farmaci bronchiali.

Uso previsto:

L'adattatore per MDI SMDIA-1000 va usato insieme a un MDI per la somministrazione intermittente di farmaci in forma di aerosol rilasciati da MDI. Da usarsi solamente una volta collegato a una canula di ventilazione o canula tracheale.

Istruzioni per l'uso:

1. Collegare in linea l'adattatore SMDIA-1000.
2. Verificare che le frecce della direzione del flusso d'aria marcate sull'adattatore puntino nella direzione del flusso.
3. Rimuovere il tappo del raccordo.
4. (a) Quando si usa un inhalatore spray predosato con contados, consultare la Figura 1.
- (b) Quando si usa un inhalatore spray predosato senza contados, consultare la Figura 2.
5. Somministrare il medicinale dalla bombola dell'inhalatore spray predosato secondo prescrizione medica.
6. Al termine, ricondurre il tappo.
7. Smaltire nello stesso modo del circuito sul quale si usa l'adattatore per MDI.

Avvertenze:

Per l'uso su un solo paziente; non mantenere in circuito per più di 29 giorni a causa del degrado delle prestazioni e del rischio di contaminazione incrociata e di infezione.

In presenza di materiali combustibili e di una fonte d'incubo, l'ossigeno può avviare un incendio che può causare gravi lesioni e/o morte.

Non fumare durante l'uso di questo dispositivo.

Contraindicationi:

Pazienti non in grado di tollerare l'aggiunta di 16 cc di spazio morto.

Adaptador de Ventilação para uso com o Inhalador de Dose Calibrada (IDC) com ou sem contador de dosagem



Indicações de utilização:

O adaptador do inhalador-doseador Southmedic está indicado para pacientes ventilados que precisam de medicação para os brônquios.

Utilização pretendida:

O adaptador SMDIA-1000 destina-se a ser utilizado com um inhalador-doseador para distribuição intermitente de medicamentos aerosóis dispensados pelo mesmo inhalador. O adaptador apenas deverá ser utilizado quando estiver ligado à tubagem do ventilador ou aos tubos endotraqueais.

Instruções para uso:

1. Conecte o Adaptador SMDIA-1000 "in-line".
2. Certifique que as setas do fluxo de ar indicadas no adaptador apontam para a direção do fluxo.
3. Remova o plugue da corda.
4. (a) Ao utilizar um IDC com contador, refira-se à Figura 1.
- (b) Ao utilizar um IDC sem contador, refira-se à Figura 2, conforme demonstrado.
5. Administrar o medicamento pelo tubo do IDC conforme prescrito pelo médico.
6. Ao concluir estas etapas, substitua o plugue.

Avisos:

Produzir a utilizar num único paciente, não devendo ser deixado num circuito por mais de 29 dias devido aos efeitos que possa ter sobre o desempenho, a contaminação cruzada e o risco de infecção.

Quando em presença de substâncias inflamáveis ou de fontes de ignição, o oxigénio pode causar incêndio e provocar danos pessoais graves ou a morte.

Não fumar durante a utilização deste produto.

Contraindicações:

Pacientes sem tolerância ao acréscimo de 16 cc de espaço morto.

Ventilator Adapter för användning med Inhalationsspray (MDI) med eller utan dosrökneapparat



Brukansvarig:

Southmedic MDI Adapter är avsedd för ventilierade patienter som behöver bronkial medicinering.

Avsedd bruk:

SMDIA-1000 MDI Adapter är avsedd för bruk med en MDI för periodisk försel av föreskriven aerosol medicinier distribuerade av MDI. Den är avsedd för bruk endast vid anslutning till respirator andningskretsar eller endotrakealtrakt.

Bruksanvisningar:

1. Anslut till SMDIA-1000 Adapter inloppslängd.
2. Se till att luftflödförarna på propren pekar mot flödets riktning.
3. Avlägsna propren på tjuren.
4. (a) Om MDI med rökneapparat används, hänvisas till Bild 1.
- (b) Om MDI utan rökneapparat används, hänvisas till Bild 2.
5. Administrera läkemedlet från MDI kapseln som ordinerad.
6. När klar, sätt om propren.
7. Kassera på samma sätt som andningskretsar till vilket MDI Adaptern används.

Varning:

Använd endast på en enda patient, får ej lämnas ikopplad mer än 29 dagar på grund av påverkan på prestanda, kross-kontaminerings och infektionsrisk.

Syre i närvården av ett antändbart material och en antändningskälla kan orsaka eld med svåra personliga skador och död som föjd.

Rök inte medan den här apparaten är i bruk.

Kontraindikationer:

Patienter som inte kan tolerera tilläggningen av 16cc av dead space.

Ventilatoradapter voor gebruik met doseeraerosol met of zonder dosisteller



Indicaties voor gebruik:

De Southmedic MDI Adapter is geïndiceerd voor geventileerde patiënten die bronchiale medicatie vereisen.

Eigenlijk gebruik:

De SMDIA-1000 MDI-adapter is bedoeld voor gebruik met een MDI voor de intermitterende toedeling van voorgeschreven aerosolmedicatie die niet MDI's wordt toegeleid. Deze is alleen bedoeld voor gebruik met aangesloten beademings- of tracheale buizen.

Gebruiksaanwijzing:

1. De SMDIA-1000 adapter in de opening inbrengen.
2. Zorg dat de luchtstroombogen op de adapter in de richting van de lucht-stroom wijzen.
3. Verwijder de prop op het verbindingsspoor.
4. (a) Bij het gebruik van een doseraerosol met teller afbeelden 1.
- (b) Bij het gebruik van een doseraerosol zonder teller afbeelden 2.
5. Medicijnen vanuit het busje van de doseraerosol zoals voorgeschreven toedienen.
6. Bij afloop of prop weer inbrengen.
7. Doe de MDI-adapter op dezelfde wijze weg als het circuit waarin de MDI-adapter wordt gebruikt.

Waarschuwingen:

Eenmalig gebruik; mag niet langer dan 29 dagen in het circuit blijven wegens het effect op de werking, kruisbesmetting en het risico van infectie.

Zuurstoffen in de aanwezigheid van ontvlambare materialen en een ontstekingsbron kan brand veroorzaken met ernstig persoonlijk letsel en de dood tot gevolg.

Niet roken tijdens het gebruik van dit apparaat.

Contra-indicaties:

Patiënten die de toevoeging van 16 cc dode ruimte niet verdragen.

Προσαρμογέας αναπνευστήρα για χρήση με εισπνεόμενα αερούμενα δόσης σε πάχη δοσητήρια



Ενδείξεις Χρήσης:

Ο προσαρμογός Southmedic MDI είναι κατάλληλο για αεριζόμενους ασθενείς που κρατούνται βρογχική φαρμακευτική αγωγή.

Προβλεπόμενη χρήση:

Ο προσαρμογός SMDIA-1000 MDI προορίζεται να χρησιμοποιηθεί με ένα MDI για διαλέκτουσα χρήση των προδιαγραφέμένων φαρμάκων αερούλων που διανοτώνται από τους MDI. Προορίζεται να χρησιμοποιούνται μόνο όταν συνδέονται με σωλήνες αερισμού ή με τραχεϊακούς σωλήνες.

Ωδηγίες χρήσης:

1. Συνδέστε τον προσαρμογό SMDIA-1000 στο οιστό ομηρού.
2. Βεβαιώστε ότι τα βέλη για τη ροή του αέρα που φαίνονται πάνω στον προσαρμογό δέργουν προς την κατεύθυνση της ροής.
3. Αφαιρέστε τα πόμη από τη σημείο πρόσθεσης.
4. (a) Για χρήση εισπνεόμενου αερούμενος μετρούμενης δόσης χωρίς μετρητή, συντάρετε στην Εύκωνα 1.
- (b) Για χρήση εισπνεόμενου αερούμενος μετρούμενης δόσης χωρίς μετρητή, συντάρετε στην Εύκωνα 2.
5. Χορηγήστε την ίδια τη συντρίψη το φάρμακο από το κάνιστρο του προσαρμογέα αερούμενου μετρούμενης δόσης.
6. Όταν ολοκληρωθεί τη χρήση, βάλτε ξανά τα πόμη στη θέση του.
7. Απορρίψτε με το προσαρμογός το προσαρμογός.

Προστοτικοί ποιητές:

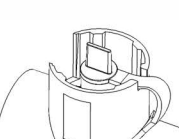
Αυτή η συσκευή χρήσης μετρούμενου αισθενούς δεν πρέπει να παραμείνει σε κύκλωμα για περισσότερα από 29 μέρες λόγω της επιπτώσης στην απόδοση, τη δισταυρόμενη μόλυνση και τον κλινικό μόλυνση.

Το οξυγόνο μπορεί να προκαλέσει πυρκαγιά με σαφαρό τραυματισμό και θάνατο παρουσία εύπλακτου ιικού και πυρηνής αντιθέτης.

Μην καπνίζετε κατά τη χρήση αυτής της συσκευής.

Αντενδέξεις:

Ασθενείς που δεν μπορούν να ανεγκούν την προσθήκη 16cc νεκρού χώρου.



2797



EMERGO EUROPE
Prinsessegracht 20
2514 AP The Hague
The Netherlands

IFU0156L

Table 1 - Particle characterization and drug delivery results

- DE** Tabelle 1 – Partikelcharakterisierung und Medikamentenabgabeergebnisse
FR Tableau 1 - Caractérisation des particules et résultats de la libération des médicaments
ES Tabla 1: Caracterización de partículas y resultados del suministro de medicamentos
IT Table 1 – Caratterizzazione delle particelle e risultati di erogazione del farmaco
PT Tabela 1 – Caracterização das partículas e resultados da liberação do medicamento
SV Tabell 1 – Partikelkaraktierisering och läkemedelserosings resultat
NL Tabel 1 – Resultaten deeltjes karakterisatie en medicijnvoediening
EL Πίνακας 1 – Χαρακτηρισμένων σωματιδίων και αποτελέσματα αποδόσμευσης φαρμάκου

	Ventolin HFA	Atrovent HFA	QVAR
Total Emitted Dose per burst (ug)	60.9 - 71.6	10.0 - 12.9	18.4 - 23.8
Summe der pro Sprühstoß abgegebenen Dosis (ug) Dosis totale distribuée par unité (mg) Dosis total emitida per descarga (mg) Dosis totale errogata per spruzzo (mg) Total da dosagem liberada por envio (mcg) Total Utsläpp Dosis per puff (mg) Totalt utgesetna dosis per stuif (µg) Συνολική εκπεμπαμένη δόση ανά ριφτή (µg)			
Particle Size (MMAD)	1.8 - 1.9	0.9 - 1.4	0.4 - 0.6
Partikelgröße (MMAD) Dimension des particules (DAMM) Tamaño de las partículas (mediana del diámetro aerodinámico de la masa) Dimensione delle particelle (MMAD) Tamanho das Partículas (DAMM) Partikel Størrelse (MMAD) Deeljesgrödor (MMAD) Μέγεθος σωματιδίων (διάμετρος αεροδυναμικής διάμετρος μάζας)			
Geometric Standard Deviation	2.4 - 2.9	4.0 - 5.1	3.1 - 4.5
Geometrische Standardabweichung Écart-type géométrique Desviación estandar geométrica Deviazione standard geometrica Desv. Padrão Geométrico Geometrisk Standard Avvikelse Geometrische standaardafwijking Γεωμετρική τυπική απόκλιση			
Respirable Fraction (0-5-5 um) as Percent of Valve Label	14.1% - 21.7%	11.1% - 15.9%	4.4% - 5.9%
Inhalierbarer Anteil (0.5-5.0 µm) als Prozentangabe auf dem Ventiletikett Fraction inhalable (0.5-5.0 mm) exprimée comme pourcentage sur l'étiquette de la valve Fracción respirable (0.5-5.0 mm) como porcentaje de la etiqueta de la válvula Frazione respirabile (0.5-5.0 mm) In percentuale del valore di etichetta Fração Respirável (0.5-5.0 mm) Como Percentagem da marcação da válvula Andningsbar Fraktion (0.5-5.0 µm) som Procent av Ventil Etikett Inadembar fraktion (0.5-5.0 mm) als percentage van ventiellabel Ανανεώσιμο κλόνιο (0.5-5 µm) ως ποσοστό που αναφέρει η ετικέτα της βαλβίδας			
Total Respirable Dose per burst (ug between 0.5-5 um)	15.2 - 23.4	2.3 - 3.3	2.2 - 2.9
Inhalierbare Gesamtdosis pro Sprühstoß (mg zwischen 0,5 und 5,0 mm) Dosis totale inhalable par unité (mg entre 0,5 et 5,0 mm) Dosis total respirable por descarga (mg entre 0,5 y 5,0 mm) Dose respirabil totala per spruzzo (mg tra 0,5 e 5,0 mm) Total da Dosagem Respirável por envio (entre 0,5 e 5,0 mcg) Total Andningsbar Dosis per puff (mg mellan 0,5 och 5,0 mm) Totalt inadembara dosis per stuif (mg tussen 0,5 en 5,0 µg) Συνολική ανανεώσιμη δόση ανά ριφτή (µg μεταξύ 0,5 και 5 µm)			
Medication Captured on USP Throat as Percent of Valve Label	30.8% - 42.9%	24.1% - 33.8%	24.5% - 36.8%
Am USP-Hals erfasste Medikation als Prozentangabe auf dem Ventiletikett Médication capturée sur le col USP exprimée comme pourcentage sur l'étiquette de la valve Medicación capturada en la apertura USP como porcentaje de la etiqueta de la válvula Medicamenta catturato dal gromito USP In percentuale del valore di etichetta Medicamento Capturado no Canal USP Expressado como Percentagem na Etiqueta da Válvula Läkemedel Fångat på USP Infoga som Procent av Ventil Etikett Op USP-opening opgevangen medicijnen als percentage van ventiellabel Φάρμακο που παγιδεύεται στον λαιμό USP ως ποσοστό που αναφέρει η ετικέτα της βαλβίδας			
Medication Retained in Device as Percent of Valve Label	30.2% - 47.7%	36.6% - 47.2%	47.3% - 58.0%
In der Vorrichtung zurückbehaltene Medikation als Prozentangabe auf dem Ventiletikett Médicament resté dans le dispositif exprimé comme pourcentage sur l'étiquette de la valve Medicación retenida en el dispositivo como porcentaje de la etiqueta de la válvula Medicament rimosă în aparatul în percentualele valoare de etichetta Medicamento Retido no Dispositivo Expressado como Percentagem na Etiqueta da Válvula Läkemedel Fångat på USP Infoga som Procent av Ventil Etikett Op USP-opening opgevangen medicijnen als percentage van ventiellabel Φάρμακο που συγκρατείται στη συσκευή ως ποσοστό που αναφέρει η ετικέτα της βαλβίδας			
Coarse Particle Fraction (>4.7 um) as Percent of Valve Label	34.7% - 47.7%	29.4% - 48.0%	25.2% - 37.4%
Anteil grober Partikel (>4.7 mm) als Prozentangabe auf dem Ventiletikett Fraction particulière grossière (>4.7 mm) exprimée comme pourcentage sur l'étiquette de la valve Fracción granular gruesa (>4.7 mm) como porcentaje de la etiqueta de la válvula Frazione di particelle grossane (>4,7 mm) in percentuale del valore di etichetta Fração da Partícula Grossa (>4.7 mm) Expressada como Percentagem na Etiqueta da Válvula Groß Partikel Fraktion (>4.7 mm) som Procent av Ventil Etikett Grove-deeltjesfractie (>4.7 mm) als percentage van ventiellabel Κλάσμα σύρμων σωματιδίων (>4.7 µm) ως ποσοστό που αναφέρει η ετικέτα της βαλβίδας			
Fine Particle Fraction (<4.7 um) as Percent of Valve Label	17.1% - 23.4%	18.0% - 23.9%	9.1% - 12.7%
Anteil feiner Partikel (<4.7 mm) als Prozentangabe auf dem Ventiletikett Fraction particulière fine (<4.7 mm) exprimée comme pourcentage sur l'étiquette de la valve Fracción granular fina (<4.7 mm) como porcentaje de la etiqueta de la válvula Frazione di particelle fini (<4,7 mm) in percentuale del valore di etichetta Fração da Partícula Fina (<4.7 mm) Expressada como Percentagem na Etiqueta da Válvula Fein Partikel Fraktion (<4.7 mm) som Procent av Ventil Etikett Fine-deeltjesfractie (<4.7 mm) als percentage van ventiellabel Κλάσμα εξαιρετικά λεπτών σωματιδίων (<4.7 µm) ως ποσοστό που αναφέρει η ετικέτα της βαλβίδας			
Ultra-Fine Particle Fraction (<1.0 um) as Percent of Valve Label	6.6% - 8.0%	10.4% - 14.2%	6.3% - 9.7%
Anteil ultrafeiner Partikel (<1.0 mm) als Prozentangabe auf dem Ventiletikett Fraction particulaire ultra-fine (<1.0 mm) exprimée comme pourcentage sur l'étiquette de la valve Fracción granular ultra fina (<1.0 mm) como porcentaje de la etiqueta de la válvula Frazione di particelle ultrafini (<1.0 mm) in percentuale del valore di etichetta Fração da Partícula Ultra-Fina (<1.0 mm) Expressada como Percentagem na Etiqueta da Válvula Ultra-Fine Partikel Fraktion (<1.0 mm) som Procent av Ventil Etikett Ultrafijne-deeltjesfractie (<1.0 mm) als percentage van ventiellabel Κλάσμα εξαιρετικά λεπτών σωματιδίων (<1 µm) ως ποσοστό που αναφέρει η ετικέτα της βαλβίδας			

A series of aerosol tests were performed on the SMDIA-1000 using an 8 stage cascade impactor at a sampling flow rate of 28 lpm equipped with a USP <601> induction port throat. The aerosol was sampled directly from the outlet of the SMDIA-1000. Table 1 is a summary of results with intervals given for a 95% confidence level.

DE Der SMDIA-1000 wurde einer Reihe von Aerosol-Tests unterzogen, die einen 8-stufigen Kaskadenimpator mit einem Durchsatz von 28 l/min für die Probenahme und einem Halseintritt gemäß USP <601> umfassten. Das Aerosol wurde direkt am Auslass des SMDIA-1000 erfasst. Tabelle 1 zeigt eine Zusammenfassung der Ergebnisse mit Intervallen für ein Konfidenzniveau von 95 %.

FR Une série d'essais d'aérosol fut effectuée sur le SMDIA-1000 à l'aide d'un impacteur en cascade à 8 étages à un taux d'échantillonnage de 28 l/min, muni d'un col d'entrée USP <601>. L'aérosol fut échantillonné directement sur la sortie du dispositif SMDIA-1000. Le Tableau 1 représente un résumé des résultats avec des intervalles de confiance à 95 %.

ES Se realizó una serie de pruebas de aerosol en el SMDIA-1000 usando un impactador de cascada de 8 fases con una salida de muestra de 28 L/min equipado con apertura de inducción según la farmacopea de los Estados Unidos <601>. Se tomaron muestras del aerosol directamente de la distribución del SMDIA-1000. La Tabla 1 es un resumen de los resultados con intervalos para un nivel de confianza de 95 %.

IT Si è condotta sull'SMDIA-1000 una serie di prove di nebulizzazione, utilizzando un impattore a cascata di 8 stadi con una portata di campionamento di 28 l/min, dotato di un gomito di induzione a norma USP <601>. L'aerosol è stato campionato direttamente all'uscita dell'SMDIA-1000. La Tabella 1 presenta un riassunto dei risultati con indicazione degli intervalli per un livello di confidenza del 95%.

PT Foram realizados uma série de testes com o SMDIA-1000 utilizando um impactor em cascata de 8 estágios em amostragem a uma taxa de fluxo de 28 L/min equipado com um canal de indução USP <601>. O aerosol foi amostrado diretamente do dispositivo SMDIA-1000. A Tabela 1 apresenta um resumo dos resultados com intervalos de confiança de 95%.

SV En rad av aerosol tester har utförts på SMDIA-1000 med en 8 skede kaskad impaktor vid en stickprovförande flöde på 28 lpm utrustad med en USP <601> induktion port inlopp. Aerosolen provtagits direkt från utloppet av SMDIA-1000. Tabellen 1 är en sammanställning av resultat med intervaller givna för en 95% tillförlitighetsnivå.

NL Een reeks aérosolproeven is op de SMDIA-1000 uitgevoerd met een achtfasige cascade-impactor met een bemonsteringsdebit van 28 l/min en een USP <601> inductieopening. De aérosol is direct uit de uitgang van de SMDIA-1000 bemonsterd. In tabel 1 staat een overzicht van de resultaten met intervallen voor een vertrouwensniveau van 95 %.

EL Ο προσαρμογέας SMDIA-1000 έχει υποβληθεί σε μια σειρά δοκιμών αερολύματων με τη χρήση κρουστικού διαχωριστήρα 8 σταδίων που διαστέτει λαμπτό θύρας εισόδου USP <601> σε ρυθμό ροής διεγματοληψίας 28 lpm. H

Δεημοταλψία του αερολύματος έγινε απευθείας από την έξοδο του SMDIA-1000. Ο Πίνακας 1 συνοψίζει τα αποτελέσματα με διαστήματα που καθορίστηκαν για στάθμη εμπιστοσύνης 95%.