



AirSense 11 Autoset

www.burbach-goetz.de

Vernetzt und immer up-to-date: Der nächste Schritt für die Patientenversorgung

Das Schlaftherapiegerät AirSense™ 11 AutoSet dient der Behandlung der obstruktiven Schlafapnoe mit automatischer Therapiedruckanpassung. Es verfügt über Konnektivitätsoptionen, eine bewährte Ereigniserkennung und Telemonitoring-Funktionen und einen bei Bedarf integrierbaren Atemluftbefeuchter.



Integrierte Mobilfunkkommunikation Die in die Cloud übertragenen Daten lassen sich bequem über AirView™, die myAir™-App und die myAir-Webanwendung visualisieren.

Benutzerfreundlicher Touchscreen

Berührungssensitives Display für unkomplizierte, intuitive Menü-Navigation.

Care Check-In -

Patientenanbindung ab dem ersten Moment. Beinhaltet Rückfragen zu Wohl- und Schlafbefinden und bietet Selbsthilfe und Coaching-Angebote.

Beheizbarer Schlauch (optional)

Der ClimateLineAir™ 11-Schlauch erwärmt die Atemluft und reduziert die Kondensatbildung im Schlauch.

Zentrale Start/Stopp-Taste

Problemlos mit einem einzigen Tastendruck ein- und ausschalten.

Integrierte Gerätediagnostik

Monitoring des Motorgeräusches zu Qualitätssicherungszwecken.*

Persönlicher Therapieassistent

Begleiteter Therapieeinstieg über die per Bluetooth verbundene myAir-App oder Gerätedisplay.

Integrierbarer, beheizbarer Atemluftbefeuchter

Automatische Steuerung über Climate Control oder manuell vom Anwender eingestellt.

Bewährte Technologie

Sämtliche AutoSet-Therapiemodi inklusive Zentralapnoe- und RERA-Erkennung in nur einem Gerät.

Leichterer Therapiestart und langfristige Begleitung

AirSense 11 ist mit erweiterten, digitalen Funktionen ausgestattet. Sie sorgen dafür, dass der Therapiestart sowie die Eingewöhnung erleichtert wird¹. Dank der Telemonitoring-Funktionen wird eine individualisierte, langfristige Begleitung ermöglicht.



Technische Daten

Gerät AirSense 11 AutoSet Abmessungen (H x B x T)	
mit Befeuchterkammer: Gewicht mit eingebautem	94,5 mm x 259,4 mm x 138,5 mm
Atemluftbefeuchter: Gehäusekonstruktion:	1130 g Schwer entflammbarer technischer Thermoplast
HumidAir™ 11 Atemluft-	odiwei enthaminoaei tedimodiei meimopiasi
befeuchter	
Wassertankkapazität: Material:	380 ml Spritzgegossener Kunststoff, Edelstahl, Silikondichtung
Modi	AutoSet, AutoSet for Her, CPAP
Betriebsdruckbereich:	4 hPa bis 20 hPa in den Modi AutoSet, AutoSet for Her und CPAP
Standarddruck des Geräts:	Min. Druck: $4 \mathrm{cm} \mathrm{H_2O}$; Max. Druck: $20 \mathrm{cm} \mathrm{H_2O}$
Schalldruckpegel	
(Gerät mit SlimLine™ - Schlauch und Seitenabdeckung)	25 dB (A) mit 2 dB (A), Ungenauigkeit, Messung gemäß ISO 80601-2-70:2015
Bluetooth Technologie	Bluetooth Low Energy (BLE)
65-W-Netzteil	•
Eingangsbereich (Wechselstrom):	100 – 240 V, 50 – 60 Hz, 2,0 A 115 V <u>, 400 Hz, 1,</u> 5 A (zur Nutzung im Flugzeug)
Ausgang (Gleichstrom):	24 V 2,71 A
Übliche Leistungsaufnahme: Maximale Leistungsaufnahme:	56,1 W 73.2 W
Geräteklasse:	Klasse II
Zusätzlicher Sauerstoff	Maximaler Sauerstofffluss: 15 I/min
Atemschlauch	SlimLine-Schlauch, (optional ClimateLineAir 11-Schlauch)
Luftauslass	Konischer 22-mm-Luftauslass entsprechend EN ISO 5356-1:2015

Datenübertragung	Integriertes Mobilfunkmodul, SD-Speicherkarte
Datenspeicherung	Detaildaten und hochauflösende Flussdaten au SD-Karte (begrenzt durch Nutzungsgrad und Speicherkapazität der SD-Karte), Compliance- Daten und Zusammenfassung auf SD Karte/ Gerät (365 Sitzungen)
Luftfiltermaterial Standard: Hypoallergen:	Polyestervlies Gemischte synthetische Fasern auf Polypropylenträger
Umgebungsbedingungen Betriebstemperatur: Luftfeuchtigkeit in Betrieb: Betriebshöhe:	+5 °C bis +35 °C 10 % bis 95 % relative Feuchtigkeit, nicht kondensierend Meereshöhe bis 3010 m;
Temperatur für Lagerung und Transport: Luftfeuchtigkeit für Lagerung und Transport:	Luftdruckbereich 1060 hPa bis 700 hPa -25 °C bis +70 °C 5 % bis 95 % relative Feuchtigkeit, nicht kondensierend
Nutzung in Flugzeugen	ResMed bestätigt, dass das Gerät während alle Phasen einer Flugreise den Anforderungen der Federal Aviation Administration (FAA) (RTCA/ DO-160, Abschnitt 21, Kategorie M; RTCA/DO- 160, Abschnitt 20, Kategorie T) entspricht.
Elektromagnetische Verträglichkeit (EMV)	Das AirSense 11 erfüllt alle geltenden Anforderungen an die elektromagnetische Verträglichkeit (EMV) gemäß IEC 60601 1 2:2020 für Wohn-, Gewerbe- und Leichtindustriebauten.
Klassifizierung nach IEC 60601-1 (Ausgabe 3.1)	Klasse II (doppelte Isolierung), Typ BF, Schutzgrad IP22

Artikelnummern

Bezeichnung	Artikelnummer
AirSense 11 AutoSet	39163
ClimateLineAir 11	39104
SlimLine-Schlauch	36810
Standardschlauch 1,83 m	14994
Standardschlauch 2 m, autoklavierbar	14948
SlimLine-Schlauchhülle	36811
Standardschlauchhülle	33963
HumidAir 11	39112
Air11-Seitenabdeckung	39226

Bezeichnung	Artikelnummer
Air11-Netzteil, 65 W (Europa)	39211
Air11-Gleichstromwandler	39231
Air11-Luftauslass	39220
Air11-Transporttasche	39221
SD Karte, 1 Stück	39228
SD Karte, 10 Stück	39229
Air11-Filter, Standard, 2 Stück	39301
Air11-Filter, Standard, 12 Stück	39302
Air11-Filter, Standard, 50 Stück**	39303

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen, die vor und während der Verwendung des Produkts zu beachten sind, finden Sie in der klinischen Gebrauchsanweisung.

** Nur für Fachhandel erhältlich

¹ Umfrage zu ResMed Air11, die vom 28. Juni bis 29. Juli 2021 bei 146 Patienten durchgeführt wurde. Frage 19: 62 % der Patienten gaben nach der Vorbereitung auf die Anwendung des AirSense 11 an, die PAP-Therapie zuversichtlich beginnen zu können; N = 119 Befragte. Frage 10: 63 % der Patienten sagten, der Persönliche Therapieassistent vermittle ihnen die Sicherheit, dass sie ihr PAP-Gerät korrekt vorbereiten; N = 49 Befragte. Unveröffentlichte Daten; ID A5043180.

^{*} Zur Wahrung der Vertraulichkeit wandelt das Gerät akustische Daten vor der Übertragung in einen Code um.