iM3 Moniteur de signes vitaux Version 1.0

Manuel d'Utilisation





A propos de ce manuel

P/N: 01.54.458033
MPN: 01.54.458033010
Date de publication : Mars 2018
© Copyright EDAN INSTRUMENTS, INC. 2018. Tous droits r éserv és.

Avis

Ce manuel est con qu pour vous aider à mieux comprendre le fonctionnement et la maintenance du produit. Nous vous rappelons que le produit doit être utilis é en stricte conformit é avec ce manuel. Toute utilisation non conforme à ce manuel risque d'entra îter un dysfonctionnement ou un accident pour lequel la soci ét é EDAN INSTRUMENTS, INC. (ci-apr ès nomm ée EDAN) ne pourrait être tenue pour responsable.

EDAN est propri étaire des droits d'auteur relatifs à ce manuel. Sans consentement préalable écrit de la part d'EDAN, le contenu de ce manuel ne doit en aucun cas être photocopi é, reproduit ou traduit dans d'autres langues.

Ce manuel contient des donn és prot ég és par la loi sur les droits d'auteur, notamment, mais sans s'y limiter, des informations confidentielles de nature technique ou relatives aux brevets ; l'utilisateur ne doit en aucun cas divulguer de telles informations à quelque tierce partie non concern ét que ce soit.

L'utilisateur doit comprendre qu'aucun d'ément de ce manuel ne lui octroie, explicitement ou implicitement, ni droit ni licence concernant l'utilisation de toute propriété intellectuelle appartenant àEDAN.

EDAN se r éserve le droit de modifier ce manuel, de le mettre àjour et de fournir des explications s'y rapportant.

Responsabilité du fabricant

EDAN n'assume de responsabilité pour les éventuels effets sur la sécurité, la fiabilité et les performances de l'équipement que si :

les opérations d'assemblage, extensions, réajustements, modifications ou réparations sont effectu és par des personnes autoris és par EDAN ;

l'installation dectrique de la salle concern é est en conformit é avec les normes nationales ;

l'instrument est utilis é conform ément aux instructions d'utilisation.

EDAN fournira sur demande des sch émas de circuits, des listes de composants, des descriptions, des instructions d'étalonnage ou d'autres informations qui pourront aider le service de maintenance àr éparer les pi èces des équipements consid ér és par EDAN comme étant r éparables par ce service.

Termes utilisés dans ce manuel

Le présent guide vise à fournir les concepts-cl és en mati re de précautions de s écurit é

AVERTISSEMENT

Le terme **AVERTISSEMENT** vous prévient que certaines actions ou situations pourraient entra îner des blessures graves, voire mortelles.

ATTENTION

Le terme **ATTENTION** prévient que certaines actions ou situations pourraient entra îner des dommages au niveau de l'équipement, produire des résultats inexacts ou invalider une procédure.

REMARQUE

Une **REMARQUE** fournit des informations utiles concernant une fonction ou une proc édure.

Table des matières

Chapitre 1 Utilisation pr évue et consignes de s écurit é	1
1.1 Utilisation pr évue/Indications d'utilisation	1
1.2 Consignes de s œurit é	1
1.3 Explication des symboles apparaissant sur le moniteur	7
Chapitre 2 Installation	10
2.1 Inspection initiale	10
2.2 Montage du moniteur	10
2.3 Connexion du c âble d'alimentation	10
2.4 V érification du moniteur	11
2.5 Connexion du capteur au patient	11
2.6 V érification de l'enregistreur	11
2.7 R églage de la date et de l'heure	11
2.8 Remise du moniteur	12
Chapitre 3 Fonctionnement de base	13
3.1 G én éralit és	13
3.1.1 Vue de face	13
3.1.2 Vue arri ère	16
3.1.3 Vues lat érales	17
3.2 Fonctionnement et navigation	18
3.2.1 Utilisation des touches	22
3.3 Mode de fonctionnement	23
3.3.1 Mode D émo	23
3.3.2 Mode veille	24
3.3.3 Mode Nuit	25
3.3.4 Autres modes	25
3.4 Modification des réglages du moniteur	25
3.4.1 R églage de la luminosit é de l'écran	25
3.4.2 R églage du volume sonore	25
3.5 V érification des informations du moniteur	26
3.6 Surveillance en r éseau	26
3.7 Param ètres communs	26
3.8 D ésactivation de l'écran tactile	27
3.9 Utilisation du lecteur de codes-barres	27
3.10 Utilisation du clavier et de la souris	27
Chapitre 4 Alarmes	
4.1 Cat égories d'alarmes	
4.1.1 Alarmes physiologiques	
4.1.2 Alarmes techniques	
4.1.3 Messages	

4.2 Niveaux d'alarmes	29
4.3 Contrôle des alarmes	
4.3.1 R églage des alarmes de param ètres	
4.3.2 Mise en pause des alarmes sonores	
4.3.3 D ésactivation des alarmes sonores	32
4.3.4 R énitialisation des alarmes	
4.4 Verrouillage des alarmes	
4.5 Alarme de capteur SpO ₂ d ébranch é	
4.6 Alarmes de d connexion du r ceau	
4.7 Suppression de tous les événements d'alarme	34
4.8 Test des alarmes	
Chapitre 5 Informations sur les alarmes	35
5.1 Informations sur les alarmes physiologiques	35
5.2 Informations sur les alarmes techniques	
5.3 Messages	45
5.4 Plage r églable des limites d'alarme	46
Chapitre 6 Gestion des patients	48
6.1 Mode Moniteur	48
6.1.1 Admission d'un patient	48
6.1.2 Admission rapide	49
6.1.3 Admission àl'aide d'un code-barres	49
6.1.4 Modification des informations patient	50
6.2 Mode Visite	50
6.2.1 Gestion des patients	50
6.2.2 Choix du patient pour la mesure	52
6.2.3 Dossier relatif à la visite des patients	53
6.3 Mode Contrôle rapide	53
6.3.1 Admission d'un patient	54
6.3.2 Modification des informations patient	54
6.4 Recherche d'informations patient via le r éseau (ADT)	54
6.5 Centrale de surveillance	55
Chapitre 7 Interface utilisateur	56
7.1 R églage du style de l'interface	56
7.2 S dection des param ètres d'affichage	56
7.3 Modification de la couleur des param ètres et des trac és	56
7.4 Configuration utilisateur	56
7.5 Configuration par d faut	57
Chapitre 8 Surveillance SpO ₂	58
8.1 G én éralit és	58
8.2 Informations de s écurit é concernant le param $re SpO_2$	58
8.3 Mesure de la SpO ₂	59

8.4 Limites de mesure	60
8.5 Evaluation de la validit éd'une mesure SpO ₂	61
8.6 D dai de d éclenchement de l'alarme SpO ₂	62
8.7 Indice de perfusion (IP)*	62
8.8 R églage de la tonalit é	63
8.9 R églage de la sensibilit é	63
8.10 Mesure simultan é de la SpO ₂ et de la PNI	63
8.11 Gestion des alarmes SatSeconds*	64
8.11.1 Description de la technologie SatSeconds	64
8.11.2 "Filet de s écurit é' SatSeconds	65
8.11.3 R églage de la dur é SatSeconds	65
Chapitre 9 Surveillance FP	66
9.1 G én éralit és	66
9.2 Source FP	66
9.3 R églage du volume du param ètre FP	66
Chapitre 10 Surveillance PNI	67
10.1 G én éralit és	67
10.2 Informations de s écurit érelatives au param ètre PNI	67
10.3 Limites de mesure	69
10.4 M éthodes de mesure	69
10.5 Proc édures de mesure	70
10.5.1 Messages li és au fonctionnement	71
10.5.2 Correction de la mesure si le membre n'est pas situé au niveau du cœur	73
10.6 Fen être de revue de la PNI	73
10.7 R énitialisation du param ère PNI	73
10.8 Etalonnage du param àre PNI	73
10.9 Test de fuite	73
10.10 R églage de la valeur de gonflage	75
10.11 Mesure de la FP	75
10.12 Enregistrement automatique de la PNI	75
Chapitre 11 Surveillance TEMP	76
11.1 TEMP. rapide avec le module T2A	76
11.1.1 Introduction	76
11.1.2 Proc édure de mesure	77
11.1.3 R églage de la temp érature pour le module T2A	79
11.2 TEMP. rapide avec le module F3000	79
11.2.1 Introduction	79
11.2.2 Protections de sonde — Application & retrait	81
11.2.3 Modification des chambres d'isolement et des sondes	81
11.2.4 Mode de mesure	82
11.2.5 Proc édure de mesure	83

11.2.6 R églage de la temp érature pour le module F3000	85
11.3 Temp érature infrarouge avec le module TH	85
11.3.1 Introduction	85
11.3.2 Proc édure de mesure	87
11.3.3 Remplacement de la pile	
Chapitre 12 Revue (en mode Moniteur)	90
12.1 Revue du graphique de tendances	90
12.1.1 S dection du graphique de tendance d'un param dre sp écifique	90
12.1.2 R églage de l'échelle de tendance	90
12.1.3 R églage de l'intervalle	90
12.1.4 D filement de l'écran vers la gauche et la droite	90
12.2 Revue du tableau de tendance	91
12.2.1 R églage de l'intervalle	91
12.2.2 Navigation dans l' éran	91
12.3 Revue des mesures PNI	91
12.3.1 Navigation dans l' éran	91
12.4 Rappel des alarmes	91
12.4.1 Navigation dans l'écran	92
12.4.2 S dection d'un év énement d'alarme pour un param ètre sp écifique	92
12.4.3 D finition de l'indice temporel	92
12.5 V érification des alarmes techniques	92
12.6 Marqueur d' év énement	92
Chapitre 13 Revue (en mode Visite ou Contr de rapide)	93
13.1 Gestion des dossiers relatifs aux visites des patients	93
13.2 Revue des donn és ponctuelles	94
13.3 Tableau de tendance des donn és ponctuelles	94
Chapitre 14 Enregistrement	95
14.1 Performances de l'enregistreur	95
14.2 D émarrer et arr êter l'enregistrement	96
14.3 Op érations de l'enregistreur et messages d'état	97
14.3.1 Papier requis pour l'enregistreur	97
14.3.2 Fonctionnement correct	97
14.3.3 Absence de papier	98
14.3.4 Remplacement du papier	98
14.3.5 Elimination d'un blocage papier	99
Chapitre 15 Autres fonctions	
15.1 Appel infirmi à e	100
15.2 Wi-Fi	
15.3 Fonction lien dectronique	101
15.4 T d échargement des donn és vers le serveur r éseau	
15.5 Stockage des donn ées sur un dispositif de stockage	

15.5.1 Donn és stock és sur le dispositif de stockage	103
15.5.2 S dection d'un dispositif de stockage	104
15.5.3 Rappel des donn és enregistr és sur un dispositif de stockage	104
15.5.4 Suppression des donn és stock és sur un dispositif de stockage	105
15.5.5 Exportation des donn és stock és sur un dispositif de stockage interne	105
15.5.6 Ejection d'un dispositif amovible	106
15.5.7 Enregistrement des donn és par un enregistreur	106
15.5.8 Formatage du dispositif de stockage interne	106
15.6 Système de score d'avertissement	107
15.6.1 Interface du score d'avertissement	107
15.6.2 M thode du score d'avertissement	107
15.6.3 Crit à du score d'avertissement	108
15.6.4 R ésultat du score d'avertissement	109
15.6.5 Tableau de tendance du score d'avertissement	111
15.7 Configuration des alertes	111
Chapitre 16 Utilisation de la batterie	112
16.1 Informations de s écurit é concernant la batterie	112
16.2 T émoin d'alimentation par batterie	113
16.3 Etat de la batterie sur l'écran principal	113
16.4 V érification des performances de la batterie	114
16.5 Remplacement de la batterie	114
16.6 Recyclage de la batterie	114
16.7 Entretien de la batterie	115
Chapitre 17 Entretien et nettoyage	116
17.1 Indications g én érales	116
17.2 Nettoyage	116
17.2.1 Nettoyage du moniteur	117
17.2.2 Nettoyage des accessoires r éutilisables	117
17.3 D ésinfection	118
17.3.1 D ésinfection du moniteur	118
17.3.2 D ésinfection des accessoires r éutilisables	119
17.4 Nettoyage et d ésinfection des autres accessoires	120
Chapitre 18 Maintenance	121
18.1 Inspection	121
18.2 T âches de maintenance et planification des tests	122
Chapitre 19 Garantie et assistance	123
19.1 Garantie	123
19.2 Coordonn és	123
Chapitre 20 Accessoires	124
20.1 Accessoires SpO ₂	124
20.2 Accessoires de PNI	125

20.3 Accessoires de TEMP	127
20.4 Autres accessoires	
A Caract éristiques du produit	
A.1 Classification	130
A.2 Caract éristiques physiques	130
A.2.1 Dimensions et poids	130
A.2.2 Configuration de fonctionnement	130
A.2.3 Environnement de fonctionnement	131
A.2.4 Affichage	131
A.2.5 Caract éristiques de la batterie	131
A.2.6 Enregistreur	
A.2.7 Stockage de donn és	
A.3 PNI	133
A.4 SpO ₂	136
A.5 TEMP	137
A.6 Plage r églable des limites d'alerte	140
A.7 Wi-Fi	141
A.8 Lien dectronique	141
A.9 Interfaces	141
A.9.1 Appel Infirmi ère	141
A.9.2 Interfaces USB	141
A.9.3 Interfaces OTG	142
A.9.4 Interface r éseau	142
B Informations concernant la CEM	143
B.1 Emissions dectromagn diques	143
B.2 Immunit é dectromagn étique	144
B.3 Immunit é dectromagn étique	145
B.4 Distances de s éparation recommand és	148
C Param ètres par d étaut	150
C.1 Param ètres par d éfaut des informations patient	150
C.2 Param ètres par d éfaut des alarmes	150
C.3 Param ètres par d éfaut SpO ₂	150
C.4 Param ètres par d éfaut FP	151
C.5 Param ètres par d éfaut PNI	151
C.6 Param ètres par d éfaut TEMP	152
D Abr éviations	

Chapitre 1 Utilisation prévue et consignes de sécurité

1.1 Utilisation prévue/Indications d'utilisation

Le moniteur est destin é à la surveillance, au stockage, à l'enregistrement, au rappel et à la gén ération d'alarmes pour différents paramètres physiologiques chez les patients adultes, pédiatriques et n éonataux. Le moniteur est con qu pour être utilis é par des professionnels de la sant é d ûment form és, en environnement hospitalier.

Les param ètres surveill és sont les suivants : PNI, SpO₂, FP (fr équence du pouls), TEMP. rapide/ TEMP infrarouge.

Le moniteur n'est pas con a pour âre utilis é dans un environnement d'IRM. Le module TEMP n'est pas con a pour âre utilis é sur les nouveau-n és.

1.2 Consignes de sécurité

En vertu de la réglementation américaine (U.S.A), la vente de ce produit n'est autorisée que sur prescription médicale.

- Avant utilisation, l'équipement, le câble patient, les capteurs, etc. doivent être vérifiés. L'équipement doit être remplacé s'il s'avère défectueux ou en cas de signes de vieillissement pouvant compromettre la sécurité ou les performances de l'appareil.
- 2 Les équipements techniques médicaux tels que ces moniteurs/systèmes de surveillance ne doivent être utilisés que par des personnes ayant reçu une formation adéquate sur l'utilisation de tels équipements et étant capables de mettre en pratique leur formation de manière adéquate.
- 3 RISQUE D'EXPLOSION : n'utilisez pas cet appareil dans une atmosphère inflammable, c'est-à-dire dans un lieu où des gaz anesthésiques ou autres produits risquent d'être concentrés.
- 4 RISQUE D'ELECTROCUTION : pour éviter tout RISQUE de décharge électrique, cet appareil doit être raccordé uniquement à une ALIMENTATION SECTEUR avec terre de protection. N'adaptez jamais la fiche tripolaire du moniteur à une prise bi-polaire.
- 5 Veillez à ne pas entrer en contact avec le patient, la table ou le moniteur lors d'une défibrillation.
- 6 L'utilisation simultanée d'un stimulateur cardiaque ou d'un autre équipement connecté au patient peut entraîner un risque de sécurité.

- 7 Le branchement de tout équipement électrique médical doit être effectué avec le plus grand soin. De nombreuses parties du corps humain et de nombreux circuits d'appareils sont conducteurs d'électricité, comme par exemple le patient, les connecteurs ou les transducteurs. Il est très important que ces parties/pièces conductrices n'entrent pas en contact avec d'autres pièces conductrices mises à la terre lorsque ces dernières sont connectées sur l'entrée patient isolée de l'appareil. Un tel contact raccorderait l'isolation du patient et annulerait ainsi la protection fournie par l'entrée isolée. Plus particulièrement, aucun contact ne doit exister entre l'électrode neutre et la terre.
- 8 Les champs magnétiques et électriques peuvent provoquer des interférences gênant le fonctionnement correct de l'appareil. Par conséquent, il convient de s'assurer que les appareils externes situés à proximité du moniteur sont conformes aux exigences CEM applicables. Les équipements à rayons X et les appareils à IRM représentent une source potentielle d'interférences car ils peuvent émettre des niveaux plus élevés de rayonnements électromagnétiques.
- 9 Acheminez tous les câbles avec précaution afin d'éviter tout risque d'enchevêtrement, d'apnée ou d'interférences électriques. Lorsque l'appareil est monté sur le patient, il convient de prendre les mesures de précaution nécessaires pour empêcher qu'il ne tombe sur le patient.
- 10 Les périphériques connectés au moniteur doivent être équipés d'une liaison équipotentielle.
- 11 Ne comptez pas uniquement sur le système d'alarme sonore pour la surveillance des patients. Le réglage du volume sonore à un niveau faible ou la désactivation de l'alarme lors de la surveillance du patient peut constituer un risque pour le patient. N'oubliez pas que la méthode la plus fiable pour surveiller le patient est celle combinant une surveillance personnelle rapprochée et une utilisation correcte de l'équipement de surveillance.
- 12 Les équipements accessoires connectés aux interfaces analogique et numérique doivent être certifiés conformes aux normes CEI/EN (ex. CEI/EN 60950 pour les équipements de traitement des données et CEI/EN 60601-1 pour les équipements médicaux). En outre, toutes les configurations doivent être en conformité avec la version en vigueur de la norme CEI/EN 60601-1. En conséquence, toute personne connectant un équipement supplémentaire au connecteur d'entrée ou de sortie du signal afin de configurer un système médical doit s'assurer que ce système est en conformité avec les exigences de la version en vigueur de la norme sur les systèmes CEI/EN 60601-1. En cas de doute, consultez notre service technique ou votre distributeur local.
- 13 Seuls le câble patient et les autres accessoires fournis par EDAN peuvent être utilisés. Dans le cas contraire, les performances et la protection contre les chocs électriques ne pourront être garanties, au risque de blesser le patient. Avant utilisation, vérifiez que l'emballage des accessoires jetables n'est pas endommagé. Si c'est le cas, ne les utilisez pas.

- 14 Lors de communications avec d'autres équipements, un test de courant de fuite doit être effectué par un personnel d'ingénierie biomédicale avant toute utilisation sur des patients.
- 15 Si plusieurs instruments sont reliés au patient, la somme des courants de fuite ne doit pas dépasser les limites indiquées ; sinon, il existe un risque d'électrocution.
- 16 En mode Moniteur, lorsque la surveillance est en cours, le moniteur sera arrêté si l'alimentation électrique est éteinte et qu'aucune batterie n'est disponible pour le mode Veille. Les paramètres définis par l'utilisateur peuvent être enregistrés, tandis que les paramètres non définis par l'utilisateur restent inchangés. En d'autres termes, les derniers paramètres utilisés seront récupérés une fois l'alimentation rétablie. En mode Visite ou Contrôle rapide, le type de patient sera restauré sur Adulte par défaut, le moniteur reviendra à l'état Aucun patient et les autres paramètres après la mise hors tension seront les mêmes que ceux en mode Moniteur.
- 17 En cas de détection d'une fuite ou d'une odeur inhabituelle, assurez-vous de l'absence de feu à proximité.
- 18 L'appareil et les accessoires doivent être éliminés conformément aux réglementations locales après leur durée de vie utile. Ils peuvent également être rapportés au revendeur ou au fabricant afin d'être recyclés ou mis au rebut de manière adéquate. Les batteries constituent des déchets dangereux. Ne les jetez PAS avec les ordures ménagères. Lorsqu'elles sont usagées, déposez les batteries dans un point de collecte prévu pour le recyclage des batteries. Pour plus d'informations sur le recyclage de ce produit ou des batteries, contactez votre municipalité ou le revendeur auprès duquel vous avez acheté ledit produit.
- 19 L'emballage doit être mis au rebut conformément aux réglementations locales ou de l'hôpital en raison des risques de contamination de l'environnement qu'il représente. Placez l'emballage hors de la portée des enfants.
- 20 Cet équipement n'est pas prévu pour une utilisation à domicile.
- 21 N'effectuez aucune opération de révision ou de maintenance du moniteur ou de tout accessoire en cours d'utilisation, c'est-à-dire en contact avec le patient.
- 22 Le coupleur ou la prise secteur sert de système d'isolement de l'alimentation électrique secteur. Placez le moniteur dans un endroit où l'opérateur peut facilement déconnecter l'appareil.
- 23 L'assemblage et les modifications du moniteur durant la durée de vie réelle doivent être évalués conformément aux exigences de la norme CEI 60601-1.
- 24 Les moniteurs sont incompatibles avec la RM. Les moniteurs ne sont pas conçus pour être utilisés dans un environnement d'IRM.
- 25 Seules les batteries recommandées peuvent être utilisées sur le moniteur.

- 26 En mode Moniteur, si vous n'utilisez pas la fonction de stockage des données, toutes les données mesurées (y compris les données de tendances, les revues de données, les événements d'alarme, etc.) sont effacées lorsque le moniteur s'éteint ou lorsque le moniteur est mis hors tension au cours de la surveillance.
- 27 Le système ne doit pas être connecté à des multiprises ou à des cordons d'extension supplémentaires.
- 28 Seuls les éléments identifiés comme faisant partie du système ou comme étant compatibles avec le système peuvent être connectés au système.
- 29 Le branchement de tout accessoire (par exemple, une imprimante externe) ou un autre dispositif (par exemple, un ordinateur) à ce moniteur en fait un système médical. Dans ce cas, des mesures de sécurité supplémentaires doivent être prises lors de l'installation du système, et le système devra fournir les éléments suivants :

a) au sein de l'environnement patient, un niveau de sécurité comparable à celui proposé par un appareil électromédical répondant à la norme CEI/EN 60601-1 ;

b) en dehors de l'environnement patient, le niveau de sécurité approprié pour les équipements électriques non médicaux et répondant à d'autres normes de sécurité CEI ou ISO.

- 30 Le matériel électrique médical doit être installé et mis en service conformément aux informations relatives à la CEM fournies dans ce manuel d'utilisation.
- 31 Les appareils portables et mobiles de communications à radiofréquence peuvent affecter le bon fonctionnement des équipements électriques à usage médical. Reportez-vous aux distances de séparation recommandées indiquées dans ce manuel d'utilisation.
- 32 L'utilisation d'accessoires autres que ceux spécifiés peut provoquer une augmentation des émissions électromagnétiques ou une diminution de l'immunité électromagnétique de l'équipement de surveillance.
- 33 Le moniteur ne doit pas être utilisé à proximité d'autres dispositifs ni empilé sur d'autres appareils. Si une telle utilisation s'avère nécessaire, vérifiez qu'il peut fonctionner normalement dans la configuration requise avant de commencer la surveillance des patients.
- 34 Ne pas toucher simultanément le patient et les pièces accessibles des équipements électriques à usage médical ou non médical situés dans l'environnement du patient, telles que le connecteur USB, le connecteur VGA ou d'autres connecteurs d'entrée ou de sortie du signal.
- 35 RISQUE D'ELECTROCUTION Ne pas brancher d'équipement électrique non fourni avec le système aux multiprises d'alimentation du système.

- 36 RISQUE D'ELECTROCUTION Ne pas brancher d'équipement électrique fourni avec le système à la prise murale lorsque l'équipement non médical a été conçu pour être alimenté par une multiprise équipée d'un transformateur d'isolation.
- 37 Le fonctionnement de l'équipement au-delà du signal physiologique spécifié ou de la définition opérationnelle peut entraîner des résultats imprécis.
- 38 L'appareil a la capacité de fournir une protection contre les brûlures en cas d'utilisation avec un appareil chirurgical HF. L'appareil a la capacité de fournir une protection contre les effets de la décharge d'un défibrillateur. Utilisez uniquement des accessoires approuvés par EDAN.
- 39 Lorsque le moniteur est utilisé avec un appareil chirurgical HF, le transducteur et les câbles doivent être tenus à distance des connexions conductrices reliées à l'appareil HF. Ceci permet de protéger le patient contre les brûlures.
- 40 Pour éviter que le moniteur ne soit endommagé pendant la défibrillation et afin de garantir l'exactitude des mesures, et pour le protéger du bruit et autres interférences, utilisez uniquement les accessoires indiqués par EDAN.
- 41 Aucune modification de cet équipement n'est permise sans l'autorisation du fabricant. Si cet équipement est modifié, une inspection appropriée et des tests adéquats devront être effectués afin d'en assurer un fonctionnement en toute sécurité.
- 42 Les décisions cliniques prises sur la base des résultats de l'appareil sont laissées à la discrétion du fournisseur.
- 43 Le moniteur est équipé d'une connectivité Wi-Fi permettant de recevoir l'énergie électromagnétique RF. Par conséquent, tout autre équipement en conformité avec les exigences en matière de rayonnement CISPR peut également interférer avec la communication sans fil et risquer de l'interrompre.
- 44 Si le système de mise à la terre est instable, utilisez les batteries pour l'alimentation.
- 45 L'équipement réseau sans fil contient un radiateur RF pouvant interférer avec d'autres équipements médicaux, notamment les dispositifs implantés sur les patients. Veillez à effectuer le test de compatibilité électromagnétique avant l'installation et chaque fois qu'un nouvel équipement médical est ajouté dans la zone de couverture du réseau sans fil.
- 46 Les appareils de communication RF portables (y compris les périphériques tels que les câbles d'antenne et les antennes externes) ne doivent pas être utilisés à moins de 30 cm (12 pouces) des éléments du moniteur, y compris des câbles spécifiés par le fabricant. Dans le cas contraire, les performances de cet équipement pourraient se dégrader.
- 47 Le moniteur peut être utilisé en présence d'un dispositif d'électrochirurgie. Lorsque le moniteur est utilisé avec un appareil chirurgical HF, l'utilisateur (médecin ou infirmière) doit garantir la sécurité du patient.
- 48 La fonction Réseau doit être appliquée dans un environnement réseau sécurisé.

ATTENTION

- 1 Interférences électromagnétiques Assurez-vous que l'environnement dans lequel le moniteur patient est installé n'est pas soumis à des interférences électromagnétiques importantes, telles que celles produites par des émetteurs radioélectriques, des téléphones mobiles, des micro-ondes, etc.
- 2 Maintenez l'environnement de l'appareil en bon état de propreté. Evitez toute vibration. Tenez l'appareil à l'écart de tout médicament corrosif, de toute zone poussiéreuse, de températures élevées et d'un environnement humide.
- 3 N'immergez pas les transducteurs dans du liquide. Lors de l'utilisation de solutions, utilisez des lingettes stériles afin d'éviter de verser du liquide directement sur le transducteur.
- 4 Ne stérilisez pas le moniteur, l'enregistreur ou tout accessoire à l'autoclave ou à l'aide d'un gaz.
- 5 L'appareil et les accessoires réutilisables peuvent être renvoyés au fabricant pour être recyclés ou pour une mise au rebut adéquate après leur durée de vie utile.
- 6 Les éléments jetables sont conçus pour un usage unique. Toute réutilisation peut entraîner une dégradation des performances ou une contamination.
- 7 Lorsqu'une batterie atteint sa durée de vie, retirez-la immédiatement du moniteur.
- 8 Pour garantir la sécurité du patient, utilisez exclusivement les pièces et accessoires fabriqués ou recommandés par EDAN.
- 9 Avant de brancher le moniteur sur l'alimentation secteur, vérifiez que la tension et la fréquence d'alimentation correspondent aux exigences indiquées sur l'étiquette de l'appareil ou dans ce manuel d'utilisation.
- 10 Protégez l'appareil contre tout dommage mécanique causé par des chutes, des impacts et des vibrations.
- 11 Ne touchez pas l'écran tactile avec un objet pointu.
- 12 Un environnement ventilé est nécessaire pour l'installation du moniteur. Ne bloquez pas la grille de ventilation située à l'arrière de l'appareil.
- 13 Le dispositif doit être connecté à la terre pour éviter toute interférence du signal.
- 14 Pour éviter toute lésion oculaire, ne regardez pas les LED supplémentaires directement ou sur une période prolongée.
- 15 Une mauvaise connexion peut être causée par un branchement et un débranchement fréquents du cordon d'alimentation. Vérifiez le cordon d'alimentation régulièrement et remplacez-la si nécessaire.
- 16 Pensez à protéger la confidentialité des informations et des données affichées à l'écran.

REMARQUE:

- 1 Il faut placer l'appareil dans un endroit où l'opérateur peut facilement voir l'écran et accéder aux commandes.
- 2 Le moniteur ne peut être utilisé que sur un patient à la fois.
- 3 En cas d'humidité ou si du liquide est renversé sur le moniteur, veuillez contacter le service technique EDAN.
- 4 Ce moniteur n'est pas un appareil destiné au traitement des patients.
- 5 Les images et interfaces reproduites dans ce manuel sont fournies uniquement à titre de référence.
- 6 Une maintenance préventive régulière doit être effectuée tous les deux ans. Les conditions requises spécifiques à votre pays relèvent de votre responsabilité.
- 7 Le moniteur peut être incompatible avec certains modèles de clé USB. Utilisez les clés USB recommandées par EDAN.
- 8 Si une mesure est en dehors de la plage, est incorrecte ou en l'absence de valeur de mesure, le symbole -?- s'affiche.

1.3 Explication des symboles apparaissant sur le moniteur

1		PIECE APPLIQUEE DE TYPE BF DE PROTECTION CONTRE LES EFFETS DE LA DEFIBRILLATION
2	*	PIECE APPLIQUEE DE TYPE BF
3	\triangle	Attention
4	MR	Incompatible avec la RM : tenir à distance des équipements d'imagerie par r ésonance magn étique (IRM)
5	∀	Mise à la terre équipotentielle
6	Ċ∕⊙	Interrupteur d'alimentation
7	SN	NUMERO DE SERIE
8	몲	Port r éseau

9	4	Connexion USB (Universal Serial Bus - bus série universel)
10	(€ 0123	Marquage CE
11	EC	REPRESENTANT AUTORISE DANS LA COMMUNAUTE EUROPEENNE
12	$\overline{\mathbf{x}}$	Date de fabrication
13		FABRICANT
14	P/N	R éf érence
15		Symbole g én éral de r écup ération/recyclage
16	X	M éthode de mise au rebut
17	•m	Instructions d'utilisation
18		Se reporter au manuel d'utilisation (Arri ère-plan : bleu ; symbole : blanc)
19		Avertissement (Arri ère-plan : jaune ; symbole et contour : noir)
20	IPX1	Protection contre les infiltrations IPX1 (protection contre les chutes verticales de gouttes d'eau)
21	Rx Only	Attention : En vertu de la r églementation am éricaine (U.S.A.), la vente de ce produit n'est autoris é que sur prescription m édicale.

22	(((⊷)))	Rayonnement dectromagn dique non ionisant
23	\ominus	Sortie/Appel Infirmi ère
24	[+,∕←	Batterie rechargeable
25		V é rification de la batterie

REMARQUE :

Le manuel d'utilisation est imprimé en noir et blanc.

Chapitre 2 Installation

REMARQUE:

- 1 Les installations et les paramètres du moniteur doivent être configurés par le personnel hospitalier agréé.
- 2 Afin de vous assurer que le moniteur fonctionne correctement, veuillez lire le manuel d'utilisation et suivre la procédure indiquée avant d'utiliser le moniteur.

2.1 Inspection initiale

Avant le déballage, vérifiez l'emballage et assurez-vous de l'absence de signes de mauvais traitement ou de dommages. Si l'emballage d'expédition est endommagé, contactez le transporteur pour obtenir un dédommagement ainsi qu'un nouvel emballage.

Ouvrez l'emballage avec précaution et sortez-en le moniteur et les accessoires. V érifiez que le contenu est complet et que les options et les accessoires appropri és ont ét élivrés.

Pour toute question, veuillez contacter votre fournisseur local.

2.2 Montage du moniteur

Si tout est normal, placez le moniteur sur une surface plane et de niveau, sur un chariot ou sur un mur. Pour en savoir plus sur l'installation du chariot ou du moniteur en montage mural, veuillez vous reporter à la rubrique *Guide d'installation du chariot* ou *Instructions d'assemblage du support de montage*.

AVERTISSEMENT

- 1 Le support d'installation murale peut être fixé sur un mur en béton.
- 2 La charge admissible du support de montage mural et du chariot est respectivement de 7,5 kg et 11 kg. Un dépassement de la charge admissible risquerait de provoquer la panne du support et d'entraîner la chute du dispositif.

2.3 Connexion du câble d'alimentation

La proc édure de connexion de l'alimentation secteur est indiqu éci-après :

- Assurez-vous que l'alimentation secteur est conforme aux sp\u00e9cifications suivantes : 100-240 V~, 50 Hz/60 Hz
- 2 Connectez le cordon d'alimentation fourni avec le moniteur. Branchez le cordon d'alimentation sur le connecteur du moniteur. Connectez l'autre extrémité du cordon d'alimentation àune prise dectrique reliée àla terre.

REMARQUE:

- 1 Connectez le câble d'alimentation à la prise prévue spécifiquement pour une utilisation en milieu hospitalier.
- 2 Utilisez uniquement le câble d'alimentation fourni par EDAN.

2.4 Vérification du moniteur

Assurez-vous que les accessoires de mesure et les câbles ne sont pas endommagés. Allumez ensuite le moniteur, vérifiez s'il démarre normalement. Vérifiez que tous les témoins d'alarme s'allument et que l'alarme sonore est audible lorsque l'on allume le moniteur. Veuillez vous reporter au chapitre *Test des alarmes*.

AVERTISSEMENT

En cas de signe de dommage, ou si le moniteur affiche des messages d'erreur, ne l'utilisez pas sur un patient. Contactez immédiatement le service client.

REMARQUE :

- 1 Vérifiez toutes les fonctions du moniteur et assurez-vous que l'état du moniteur est correct.
- 2 Si des batteries rechargeables sont fournies, chargez-les après chaque utilisation de l'appareil afin de garantir une puissance électrique suffisante.
- 3 Après une longue utilisation continue, veuillez redémarrer le moniteur afin de lui garantir des performances constantes et une longue durée de vie.

2.5 Connexion du capteur au patient

Connectez tous les capteurs n écessaires entre le moniteur et le patient.

REMARQUE:

Pour plus d'informations sur la réalisation d'une connexion correcte, reportez-vous aux chapitres correspondants.

2.6 Vérification de l'enregistreur

Si votre moniteur est équipéd'un enregistreur, ouvrez le volet de l'enregistreur afin de vérifier si le papier est correctement installédans son compartiment. S'il n'y a pas de papier, reportez-vous au Chapitre *Enregistrement* pour plus de déails.

2.7 Réglage de la date et de l'heure

Pour r égler la date et l'heure :

- $1. \quad S \text{ dectionnez } Menu > Config. \ Syst \ \ \ env \ \ bar e > Date/heure.$
- 2. Ajustez le format d'affichage de la date en fonction des habitudes de l'utilisateur.
- 3. R églez l'ann ée, le mois, le jour, les minutes et les secondes.

2.8 Remise du moniteur

Si vous remettez le moniteur aux utilisateurs finaux directement après sa configuration, assurez-vous qu'il est en état de fonctionnement normal et que l'utilisateur peut conna îre l'état.

Les utilisateurs doivent avoir été formés correctement à l'utilisation du moniteur avant toute surveillance d'un patient. Pour ce faire, ils doivent avoir accès et lire la documentation suivante fournie avec le moniteur :

- Manuel d'utilisation (le présent document) contenant toutes les instructions relatives au fonctionnement de l'appareil.
- Carte de r éf érence rapide pour des rappels rapides en cours d'utilisation.

Chapitre 3 Fonctionnement de base

Ce manuel d'utilisation décrit la totalité des options et des fonctions existantes. Il se peut que votre moniteur ne dispose pas de toutes ces options ; elles ne sont pas disponibles dans toutes zones géographiques. Votre moniteur dispose de possibilités de configuration importantes. Ce que vous voyez à l'écran, la façon dont les menus apparaissent, etc. dépend de la façon dont l'appareil a été personnalisé pour votre établissement hospitalier ; votre configuration peut ne pas correspondre exactement àce qui est indiquéici.

Vous pouvez fréquemment utiliser les fonctions de suivi :

- Surveillance de la SpO₂ (reportez-vous au chapitre *Surveillance SpO*₂ pour plus d'informations).
- Surveillance du pouls (FP) (reportez-vous au chapitre *Surveillance FP* pour plus d'informations).
- Surveillance de la PNI (reportez-vous au chapitre *Surveillance PNI* pour plus d'informations).
- Surveillance de la TEMP (reportez-vous au chapitre *Surveillance TEMP* pour plus d'informations).
- Alarme (reportez-vous au chapitre *Alarmes* pour plus d'informations).

3.1 Généralités

3.1.1 Vue de face





1	T émoin d'alarme/Voyant du mode Veille	Lorsqu'une alarme se d éclenche, le t émoin d'alarme s'allume ou clignote. La couleur du voyant repr ésente le niveau de l'alarme ; Le t émoin lumineux s'allume pour indiquer l' état de veille.
2	Indicateur de marche/arr â t	Lorsque le moniteur est allum é, le t émoin est vert.
3	Interrupteur d'alimentation	Une fois que le moniteur est connect é à l'alimentation secteur, appuyez sur cette touche pour allumer le moniteur. Lorsque le moniteur est allum é, appuyez sur cette touche pendant plus de 3 secondes pour éteindre le moniteur.
4	T émoin d'alimentation secteur	Lorsque le moniteur est connect é à l'alimentation secteur, le témoin est vert.
5	T émoin de batterie	Pour plus d'informations, reportez-vous à la section <i>T énoin d'alimentation par batterie</i> .
6	Haut-parleur	Pour signaux d'alarme, tonalit édu pouls, etc.

7	Lancer/Arr â er la mesure PNI	Appuyez sur ce bouton pour gonfler le brassard et lancer une mesure de la pression art érielle. Pendant la mesure, appuyez sur cette touche pour arr êter la mesure.
8 Admettre/Cr ér un nouveau	Admettre/Cr ér un nouveau	Admettre ou créer un nouveau patient effacera les données de l'interface principale.
	patient	• En mode Moniteur, appuyez sur ce bouton pour admettre un nouveau patient.
		• En mode Visite, appuyez sur ce bouton pour créer un nouveau patient.
		• En mode Contrôle rapide, appuyez sur ce bouton pour admettre un nouveau patient. Le num éro de s érie sera automatiquement incr ément é de un et les autres param ètres seront laiss és vides par d éfaut.
		Dans toutes les interfaces (àl'exception de l'interface principale), appuyer sur ce bouton permet uniquement de fermer la fen ê tre active et de revenir àl'interface principale.
9	Changer de type de patient	Dans l'interface principale, appuyez sur cette touche pour afficher la fen être de s dection du type de patient. La configuration appropri é sera mise àjour apr ès la s dection.
		Dans les autres interfaces, appuyez sur cette touche pour fermer la fen être active et revenir àl'interface principale.
10	Menu	Appuyez sur ce bouton pour ouvrir le menu principal.
		Lorsque le menu principal est ouvert, appuyez sur ce bouton pour revenir àl'interface principale.
11	S decteur	L'utilisateur peut faire tourner le s decteur dans le sens horaire ou anti-horaire. Cette op ération permet de d écaler l'd ément mis en surbrillance vers le haut, vers le bas, vers la gauche ou vers la droite afin de s dectionner l'd ément voulu. Lorsque vous utilisez le s decteur, sa rotation permet de mettre en surbrillance et le fait d'appuyer dessus permet de s dectionner l'd ément.

3.1.2 Vue arrière



1	Poign & de transport/Compartiment à accessoires
2	Volet du compartiment batterie
3	Borne de mise à la terre équipotentielle. Si le moniteur est utilis é avec d'autres p ériph ériques, connectez cette borne afin d'éliminer les diff érences de potentiel à la terre entre les diff érents p ériph ériques.
4	Entrée d'alimentation secteur
5	Loquet de s œurit é du c able d'alimentation. Permet d'emp œher le cordon d'alimentation de se d étacher.
6	 Interface OTG/Port pour signaux d'appel infirmi ère. Interface OTG : permet de connecter le moniteur à l'ordinateur via la ligne de donn és. Les donn és du moniteur peuvent être transmises à l'ordinateur. Port pour signaux d'appel infirmi ère : permet de connecter le moniteur au syst ème d'appel infirmi ère de l'h ôpital. Les d éclenchements d'alarme s'effectuent via le syst ème d'appel infirmi ère, s'il a ét éconfigur épour cela.
7	Interface USB. Elles permettent de connecter un périphérique USB.

8	Interface réseau. Elle permet de connecter le moniteur à la centrale de surveillance (également appel é MFM-CMS) par le biais du câble réseau standard.
9	Piles

3.1.3 Vues latérales

Côtégauche

C ôt é droit



1	Fen être de lecteur de code-barres int égr ée
2	Dissipateur de chaleur
3	Interface int égr é (avec évent antipoussi ère pour la PNI sur le c ôt é gauche).
4	Interface PNI
5	Interface SpO ₂
6	Interface de communication TEMP

REMARQUE:

Pour éviter de bloquer et de perturber la mesure de la PNI, l'utilisateur peut ouvrir le couvercle de l'interface intégrée et nettoyer régulièrement l'évent antipoussière (ne pas utiliser de coton-tige humide pour nettoyer l'évent). Si la mesure de la PNI est toujours perturbée après le nettoyage, veuillez contacter le service technique EDAN.

3.2 Fonctionnement et navigation

Tout ce dont vous avez besoin pour faire fonctionner le moniteur figure à l'écran. Les éléments s'affichant à l'écran sont interactifs en quasi-totalit é Figurent notamment à l'écran les donn és de mesure, les trac és, les touches écran, les champs d'information, les champs d'alarmes et les menus. La configurabilit é du moniteur vous permet d'acc éder à un même élément de plusieurs façons. Par exemple, vous pouvez acc éder à un élément par le menu de configuration à l'écran, par une touche sur l'appareil ou par une touche de raccourci. Le Manuel d'utilisation d'érrit toujours la façon d'acc éder aux éléments par un menu à l'écran. Vous pouvez cependant utiliser la méthode qui vous convient le mieux



Manuel d'utilisation du moniteur de signes vitaux

1	Num éro de lit
2	Nom du patient et ID
3	Type de patient (cliquez sur cette zone pour afficher/modifier les informations patient)
4	Zone des alarmes physiologiques (cliquez sur cette zone pour ouvrir la fen être Rappel)
5	Zone des alarmes techniques (cliquez sur cette zone pour ouvrir la fen êre des alarmes techniques)
6	Valeur de mesure
7	Tracé de paramètre
8	Touche R énit. alarme
9	Faites défiler vers la gauche pour afficher plus de touches de raccourci
10	Zone des touches de raccourci
11	T émoin d' état de stockage du dispositif de stockage
12	Symbole du dispositif de stockage amovible du disque flash USB
13	Symbole de connexion du lien dectronique
14	Symbole du r éseau Wi-Fi
15	Symbole d'état de la batterie
16	Symbole du réseau câblé
17	Faites défiler vers la droite pour afficher plus de touches de raccourci
18	Date et heure
19	Menu
20	Symbole de la position de mesure RESP

Ic ônes de l'interface et leurs significations :

	En mode Moniteur : Alarme moyenne/basse
	En mode Moniteur : Ic ône d'alarme haute
X	En mode Moniteur : Signal d'alarme sonore d ésactiv é
X	En mode Moniteur : Mise en pause de l'alarme sonore
×	En mode Moniteur : Alarme de param ètres d ésactiv é

X	Alarme PNI SYS d ésactiv é		
MAP	Alarme PNI MAP d ésactiv ée		
No.	Alarme PNI DIA d ésactiv é		
Î	Type de patient : ADU		
30	Type de patient : PED		
\$	Type de patient : NEO		
	Mesure de la TEMP orale en mode ADU	Pour les dispositifs dot és du module TEMP T2A ou F3000 uniquement.	
•	Mesure de la TEMP axillaire en mode ADU		
•	Mesure de la TEMP rectale en mode ADU		
,	Mesure de la TEMP orale en mode PED		
÷	Mesure de la TEMP axillaire en mode PED		
	Mesure de la TEMP rectale en mode PED		
9	Mesure de la TEMP auriculaire	Pour les dispositifs dot és du module TEMP infrarouge TH	

3.2.1 Utilisation des touches

Le moniteur dispose de quatre types de touches différents. Si le son des touches est activé, le moniteur émet un son normal lorsque l'op ération est valide.

3.2.1.1 Touches permanentes

Une touche permanente est une touche graphique qui reste à l'écran tout le temps afin de vous fournir un acc ès rapide aux fonctions.



Menu : affiche le menu de configuration principal

Ξħ Réinit.Alm

R ânit.Alm : r ánitialise l'alarme en mode Moniteur uniquement



Nouveau Patient : cr é un nouveau patient en mode Contr de rapide uniquement



S dec. pat. : s dectionne un patient en mode Visite uniquement

3.2.1.2 Touches de raccourci

Les touches de raccourci sont des touches graphiques configurables, situ és dans la partie inférieure de l'écran principal. Elles fournissent un accès rapide aux fonctions. La sélection des touches de raccourci disponibles sur votre moniteur dépend de la configuration de votre moniteur et des options que vous avez achet ées. S dectionnez Menu > Config. Biom édicale > Raccourci pour faire votre choix et configurer.

En mode Moniteur, les touches affich és sont les suivantes : Sil. Alarm., Admission, Rappel, Mesure PNI, G én éralit és, Mode Veille, Enreg., Lecteur de code-barres, Mode nuit et Score.

En mode Visite, les touches affich ées sont les suivantes : Rappel, MOY. PNI, Mesure PNI, Généralités. Mode Veille, Lecteur de code-barres et Score.

En mode Contrôle rapide, les touches affich és sont les suivantes : Enreg., Rappel, MOY. PNI, Mesure PNI, G én éralit és, Mode Veille, Lecteur de code-barres et Score.



Alarme sonore en pause/d ésactiv ée





Acc éder àl'interface Score



R églage g én éral



Imprimer le dossier



Admission Rapide d'un patient



Mesure PNI



Mode Veille



Mesure moyenne de la PNI



Rappel (en mode Moniteur ou Contr de rapide)



Mode nuit

Rappel (en mode Visite)



Lecteur de code-barres



S dectionnez cet d'énent à l'aide du s decteur pour activer le fonctionnement de l'écran tactile.

3.2.1.3 Touches non programmables

Une touche non programmable est une touche physique sur l'appareil de surveillance, comme la touche menu principal du panneau avant. Pour plus d'informations, reportez-vous à l'illustration de la section *Face avant*.

3.2.1.4 Touches contextuelles

Les touches contextuelles sont des touches graphiques li és à des tâches, qui apparaissent automatiquement à l'écran lorsque cela est nécessaire. Par exemple, la touche contextuelle de confirmation appara î uniquement lorsque vous devez confirmer un changement.

3.3 Mode de fonctionnement

3.3.1 Mode Démo

Pour faire passer le mode de fonctionnement en mode Démo, veuillez effectuer la procédure suivante :

S dectionnez Menu > Fonction Commune, puis s dectionnez Mode D émo dans l'interface contextuelle et saisissez le mot de passe 3045.

Pour quitter le Mode D éno, s dectionnez Menu > Fonction commune > Mode D éno.

AVERTISSEMENT

Le Mode Démo est conçu à des fins de démonstration uniquement. Vous ne devez pas passer en Mode Démo pendant une surveillance. En Mode Démo, toutes les informations stockées sur les tendances sont supprimées de la mémoire du moniteur.

3.3.2 Mode veille

■ Vous pouvez recourir àl'une des m éthodes suivantes pour activer le mode veille.

1. Mise en veille manuelle : appuyez sur la touche de raccourci directement sur l'écran ou s dectionnez Menu > Fonct. Communes > Veille.

2 : Mise en veille automatique : En mode Contrôle rapide ou Visite, si aucune mesure, alarme ou opération n'est en cours, le moniteur peut passer automatiquement en mode Veille sans aucune op ération dans l'intervalle de temps sp écifi é. S dectionnez Menu > Config Syst ème > G én éralit és > Veille automatique pour choisir la dur é entre 1 min, 2 min, 5 min, 10 min, 30 min, 1 heure ou fermer. 30 min est le r églage par d éfaut. En mode Moniteur, le r églage permanent est Arr êt.

- En mode veille :
- 1. Sélectionnez Menu > Config Système > Voyant du mode Veille pour choisir Marche ou Arr êt. Le t émoin lumineux s'allume ou non en fonction de votre choix.
- 2. Le moniteur arrête la surveillance et la mesure. Les données de surveillance enregistrées avant la mise en mode Veille seront stock és.
- 3. Le moniteur ne répondra pas à toutes les alarmes et à tous les messages, à l'exception de l'alarme de Batterie Faible.
- 4. L'état d'alarme sonore en pause s'interrompt. Les états de d'étactivation des alarmes sonores, de r énitialisation des alarmes et de verrouillage des alarmes ne sont pas influenc és.
- 5. L'enregistrement continu en temps r él s'arr de imm édiatement et d'autres t âches d'enregistrement s'arr êtent une fois l'enregistrement en cours termin é
- 6. MFM-CMS ne met pas à jour les données de surveillance et affiche le mode veille du moniteur. Si la connexion au réseau n'est pas active, le moniteur enverra une demande de connexion.
- Le moniteur quitte le mode veille dans l'une des situations suivantes :
- 1. L'utilisateur clique n'importe où sur l'écran ou appuie sur n'importe quelle touche.
- 2. L'alarme de Batterie Faible se d éclenche.
- 3. MFM-CMS ou la passerelle transmet l'ordre de quitter au moniteur.

Après être sorti du mode Veille, le moniteur reprend la surveillance, notamment la surveillance des param ètres, le stockage et le déclenchement des alarmes ; les utilisateurs doivent appuyer sur la touche Enreg. pour red émarrer l'enregistrement.

REMARQUE:

Le moniteur ne peut pas passer en mode veille lors de l'exportation de données.

3.3.3 Mode Nuit

Pour passer en Mode nuit, vous pouvez :

• s dectionner la touche de raccourci

sur l'éran principal, ou

• s dectionner Menu > Fonction Commune > Mode nuit.

REMARQUE :

En mode nuit, le son des touches et du pouls est coupé ; le volume des alarmes et la luminosité de l'écran sont à leur minimum ; les réglages du volume sonore des touches, de la FP, des alarmes, ainsi que de la luminosité de l'écran sont indisponibles.

3.3.4 Autres modes

S dectionnez Menu > Config Système > Mode pour choisir le mode Surveillance (également appel é mode Moniteur dans ce manuel), le mode Contrôle rapide ou le Mode Visite des patients (également appel é mode Visite dans ce manuel). Puis, le mode de travail s dectionn é s'affiche dans la partie gauche de la zone d'informations g én érales. Veuillez vous reporter aux chapitres *Gestion des patients* et *Rappel* pour plus d'informations sur ces 3 modes.

REMARQUE :

- 1. Les données d'historique de chaque mode s'affichent uniquement dans le mode correspondant.
- 2. Dans ces 3 modes, chaque élément de réglage est respectivement indépendant, à l'exception de la configuration de la langue et du réseau. Par exemple, en mode Moniteur, le paramètre PNI est sélectionné dans Config. des param., mais ce paramètre n'est pas affecté et reste inchangé lorsque le moniteur passe en mode Contrôle rapide ou Visite.

3.4 Modification des réglages du moniteur

3.4.1 Réglage de la luminosité de l'écran

Pour modifier la luminosit é de l'écran, s dectionnez **Menu > Config Système > G én éralit és** et choisissez le réglage appropri é pour la luminosit é de l'écran. **10** correspond à la luminosit é maximale et **1** à la luminosit éminimale.

3.4.2 Réglage du volume sonore

3.4.2.1 Réglage du volume sonore des touches

Le volume sonore des touches correspond au son que vous entendez lorsque vous s dectionnez un champ sur l'écran du moniteur ou lorsque vous tournez le s decteur.

Pour régler le volume sonore des touches, s dectionnez **Menu** > **Config Syst ème** > **G én éralit és**, puis s dectionnez le réglage appropri é pour le volume des touches : vous avez le choix entre six niveaux, où le niveau cinq représente le volume maximal et le niveau z éro indique que le volume est d ésactiv é

3.4.2.2 Réglage du volume sonore des alarmes

Pour modifier le volume sonore des alarmes, s dectionnez Menu > Config. Système > G én éralit és et s dectionnez le r églage souhait é pour la fonction Volume Alarme : vous avez le choix entre cinq niveaux, où le niveau cinq représente le volume maximal et le niveau un représente le volume minimal. Le volume d'alarme ne peut pas être d ésactiv é

3.4.2.3 Réglage du volume de l'alerte

En mode Moniteur ou Contrôle rapide, pour modifier le volume de l'alerte, s dectionnez Menu > Config. Syst ème > G én éralit és et choisissez le réglage souhait é pour la fonction Volume de l'alerte : vous avez le choix entre six niveaux, où le niveau cinq représente le volume maximal et le niveau z éro indique que le volume est d ésactiv é.

3.5 Vérification des informations du moniteur

Pour vérifier les informations du moniteur, s dectionnez Menu > Fonct. Communes > Informations sur le dispositif. Parmi les informations du moniteur figurent Config, A propos et R éseau.

Config : configuration prise en charge par le moniteur (Wi-Fi, Connex c ablé, dispositif USB, code-barres, etc.). Les configurations actives sont signalées par le symbole $\sqrt{}$.

A propos : version du logiciel, num éro de s érie, nom du dispositif, etc.

R śeau : Type r śeau, IP Moniteur, IP Serveur (comme le MFM-CMS), etc.

3.6 Surveillance en réseau

Votre moniteur peut être connect é au r éseau c âbl é et au r éseau sans fil. Si le moniteur est mis en r éseau, un symbole de r éseau s'affiche àl'éran.

REMARQUE :

- 1 Veuillez noter que certaines fonctions du réseau peuvent être restreintes aux moniteurs en réseau sans fil et ne pas être accessibles pour les moniteurs connectés à un réseau câblé.
- 2 Lors de la sélection du mode IP dynamique, veuillez vérifier l'adresse IP du système MFM-CMS.

3.7 Paramètres communs

S dectionnez Menu > Config. Biom ádicale, puis saisissez le mot de passe ad équat ABC dans l'interface qui s'affiche.

Les paramètres **communs** sont les suivants : Unité de Soins, Nom du dispositif, Langue, Appel Infirmière, Mode de scanner interne, Gestion du scanner, Config. du code-barres, Formater support stock. interne, etc.

Le fait de modifier la date et l'heure aura une influence sur le stockage des données de tendance.

REMARQUE:

Pour valider le changement de langue, veuillez redémarrer le moniteur.

3.8 Désactivation de l'écran tactile

L'utilisateur peut désactiver le fonctionnement de l'écran tactile en appuyant sur la touche

permanente et en la maintenant enfonc é pendant trois secondes. Le message Ecran

Verrouillé et le symbole 🔳 s'affichent au bas de l'écran. Pour activer l'écran tactile,

s dectionnez et maintenez de nouveau la touche de menu

pendant trois secondes.

3.9 Utilisation du lecteur de codes-barres

Pour acc éder au menu de réglage du lecteur de codes-barres, s dectionnez Menu > Config. Biom édicale. Après avoir saisi le mot de passe ABC requis, s dectionnez Commun > Config. du code-barres. L'utilisateur peut ensuite d'éfinir l'ID, le nom, le prénom, etc.

Si le scanner interne est configur é (veuillez contacter le personnel de maintenance EDAN pour l'activation), l'utilisateur peut choisir **Manuel** ou **Auto** pour le **Mode de scanner interne** dans **Config. Biom édicale** pour lire le code.

L'utilisateur peut également consulter les informations importantes sur le scanner dans Gestion du scanner.

Si le scanner est connect é pour la premi àre fois, le moniteur affiche un message de confirmation pour demander à l'utilisateur si le nouveau p ériph érique USB doit être ajout é en tant que scanner. R épondez Oui pour l'ajouter en tant que scanner, r épondez Non pour l'ajouter en tant que p ériph érique USB. Veuillez vous reporter au chapitre *Accessoires* pour plus d'informations sur le scanner recommand é

REMARQUE :

Le code de début et de fin doit être défini avant d'utiliser le lecteur pour mettre à jour les données du patient. Dans le cas contraire, le code-barres ne peut pas être reconnu normalement. Après avoir défini le code de début et de fin, l'utilisateur doit également définir un code Homme et un code Femme pour distinguer le sexe du patient.

3.10 Utilisation du clavier et de la souris

Un clavier et une souris peuvent être connect és au moniteur via l'interface USB. La souris est utilis ée pour le contrôle du curseur et le clavier pour la saisie.
Chapitre 4 Alarmes

Les informations concernant les alarmes s'appliquent ici à tous les appareils. Les informations concernant les alarmes spécifiques à une mesure sont abordées dans les sections traitant des mesures individuelles.

AVERTISSEMENT

Il existe un risque potentiel si différents réglages d'alarme prédéfinis sont utilisés pour les mêmes équipements ou pour des équipements similaires dans une seule zone, par exemple dans une unité de soins intensifs ou dans un bloc opératoire de chirurgie cardiovasculaire.

4.1 Catégories d'alarmes

• En mode Moniteur :

Le moniteur émet deux types d'alarme : physiologique et technique. Le moniteur produit également des invites.

• En mode Visite ou Contrôle rapide :

Le moniteur énet des alarmes relatives aux signes vitaux (ex. SpO_2 , pas de Pouls, D ésatur. SpO_2) et fournit des informations d'alerte (veuillez vous reporter au chapitre *Configuration des alertes* pour plus d'informations) au lieu d'alarmes physiologiques. La zone de param dres affiche le symbole d'alarme d ésactiv ée.

Batterie faible est considéré comme une alarme technique de niveau bas. Certaines alarmes techniques sont utilis és en tant que messages.

4.1.1 Alarmes physiologiques

Si un ou plusieurs param à res physiologiques du patient actuellement surveill é dépassent la limite d'alarme pr éd éfinie, le moniteur d éclenche une alarme. Cette alarme est dite physiologique. Pour obtenir des informations d étaill és sur ces alarmes, reportez-vous à la section *Informations sur les alarmes physiologiques*.

4.1.2 Alarmes techniques

Si un ou plusieurs états techniques du système sont anormaux, le moniteur d'éclenche une alarme. Cette alarme est de type alarme technique. Les alarmes techniques ne peuvent pas être d'ésactiv és. Pour obtenir des informations d'étaill és sur les alarmes, reportez-vous à la section *Informations sur les alarmes techniques*.

4.1.3 Messages

Le moniteur peut donner une indication sous forme de caractères sur le processus de surveillance ou sur d'autres fonctions. Ces indications sous forme de caractères sont appelées des messages. Pour obtenir des informations d'étaillées sur les alarmes, reportez-vous àla section *Messages*.

4.2 Niveaux d'alarmes

En termes de gravit é, les niveaux d'alarmes de l'appareil peuvent être classifi és en trois cat égories : alarmes de niveau dev é, alarmes de niveau moyen et alarmes de niveau bas.

1. Alarmes de niveau dev é

Une alarme de niveau devé avertit intensivement l'opérateur d'une condition d'alarme de haute priorité qui exige une réponse immédiate de l'opérateur. L'absence de réponse à la cause de la condition d'alarme est susceptible d'entra îner le décès ou des blessures irréversibles chez le patient.

2. Alarmes de niveau moyen

Une alarme de niveau moyen avertit l'op érateur d'une condition d'alarme de priorit émoyenne qui n écessite une r éponse rapide de l'op érateur. L'absence de r éponse à la cause de la condition d'alarme est susceptible d'entra îner des blessures r éversibles chez le patient.

3. Alarmes de niveau bas

Une alarme de niveau bas signale à l'op érateur une condition d'alarme de faible priorit é qui exige une r éaction. Le d élai de r éponse à une condition d'alarme de faible priorit é peut être sup érieur à celui d'une condition d'alarme de priorit é moyenne. L'absence de r éponse à la cause de la condition d'alarme est susceptible d'entra îner une g êne ou des blessures mineures r éversibles chez le patient.

Les alarmes de niveau devé/moyen/bas sont indiquées par le système au moyen des différents indicateurs suivants :

Niveau d'alarme	Message
Haut	Le mode est de type "DO-DO-DO-DO-DO, DO-DO-DO-DO-DO", d éclench é toutes les 8-10 secondes. Le t émoin d'alarme clignote en rouge, à une fr équence de 1,4 Hz~2,8 Hz. Le message d'alarme clignote avec un arrière-plan rouge et le symbole *** s'affiche dans la zone des alarmes.
Moyen	Le mode est de type "DO-DO-DO", d éclench é toutes les 23-25 secondes. Le témoin d'alarme clignote en jaune, à une fr équence de 0,4 Hz~0,8 Hz. Le message d'alarme clignote avec un arrière-plan jaune et le symbole ** s'affiche dans la zone des alarmes.
Bas	Le mode est de type "DO-", d

Standard

La plage sonore pour des signaux d'alarme audibles standard s'étend de 45 à 85 dB.

Lorsque des alarmes de niveaux diff érents se d éclenchent en même temps, la tonalit é et le t émoin d'alarme indiquent le niveau le plus dev é, et les messages d'alarme s'affichent tour àtour.

La zone des param àres offre deux m éthodes de clignotement pour d éclencher les alarmes : le flash du fond et le flash du texte. L'utilisateur peut cliquer sur la zone de param àres correspondante pour acc éder au menu de configuration du param àre > Alarme > Effet Visuel :

- 1. Flash Du Texte : le texte clignote àune fréquence de 1 Hz.
- 2. Clignotement Pbox : le fond clignote àune fréquence de 1 Hz.

AVERTISSEMENT

- 1 Ne comptez pas uniquement sur le système d'alarme sonore pour la surveillance des patients. Le réglage du volume d'alarme à un niveau faible ou la désactivation de l'alarme lors de la surveillance peut constituer un danger pour la patiente. N'oubliez pas que la méthode la plus fiable pour surveiller le patient est celle combinant une surveillance personnelle rapprochée et une utilisation correcte de l'équipement de surveillance.
- 2 Assurez-vous que le volume est correctement configuré. Lorsque la pression sonore de l'alarme est équivalente ou inférieure à celle du bruit ambiant, l'opérateur peut avoir du mal à distinguer l'alarme sonore.

4.3 Contrôle des alarmes

4.3.1 Réglage des alarmes de paramètres

En mode Moniteur, les réglages d'alarme des paramètres, notamment de commutateur, d'enregistrement, de niveau et de limite d'alarme sont disponibles dans le menu de réglage d'alarme correspondant de chaque paramètre. Cliquez sur la zone du paramètre correspondante pour accéder au menu de configuration du paramètre > **Alarme** pour ouvrir le menu affich é ci-dessous et régler tous les paramètres d'alarme. Puis, cliquez sur **Dur ée Enr.** pour régler la dur ée d'enregistrement du trac éde l'alarme. Vous avez le choix entre 8 s, 16 s et 32 s.

Lorsque l'alarme est désactivée, l'icône d'alarme désactivée s'affiche dans la zone d'affichage des paramètres correspondante.

	Configuration du SpO2 X					
Flèche vers le haut ou vers le bas pour augmenter ou réduire la limite d'alarme	Fonction	Alarme C	ouleur			
	Paramètre	Limite basse	Limite haute	Alarme	Enreg.	Criticité
	PNI SYS	90	160 🛔	Marc 🔻	Arrê 🔻	Moy.
	PNI DIA	50	90 🛔	Marc 🔻	Arrê 🔻	Moy. 🔻
Réglage de la valeur de limite d'alarme	PNI MOY	60 🖨	110 🔷	Marc 🔻	Arrê 🔻	Moy.
inférieure	PNI FP	50	120 🖨	Marc 🔻	Arrê 🔻	Moy. 🔻
Réglage de la valeur	ТЕМР	36.0 🛔	39.0 🛔	Marc 🔻	Arrê 🔻	Moy.
de limite d'alarme	SpO2	90 🛔	100 🛔	Marc 🔻	Arrê 🔻	Moy. 🔻
	FP	50	120	Marc 🔻	Arrê 🔻	Moy.
	Effet Visuel		Cligno	otement T	exte	▼
	Durée Enr.		16 s			▼
	Surveilla	ance	1	•	🛿 🐼 01-06	-2000 00:17
	<u>-20</u>	A 🏾	/¤	→		
	Réinit.Alm	Sil. A	larm. Ra	appel E	inreg.	Menu

AVERTISSEMENT

- 1 Lorsque l'alarme est désactivée (**Arrêt**), le moniteur n'affiche aucun message d'alarme même si une alarme se déclenche. Afin d'éviter de mettre en danger la vie du patient, l'utilisateur doit utiliser cette fonction avec la plus grande précaution.
- 2 Avant de procéder à la surveillance, assurez-vous que les configurations des limites d'alarme sont adaptées à votre patient.
- 3 Si vous définissez des limites d'alarme sur des valeurs extrêmes, vous risquez de compromettre l'efficacité du système d'alarme. Il est recommandé d'utiliser les paramètres par défaut.

4.3.2 Mise en pause des alarmes sonores

En mode Moniteur, vous pouvez d'ésactiver temporairement les alarmes sonores en appuyant sur



Vous pouvez régler le temps de pause de l'alarme comme vous le souhaitez. Le temps de pause de l'alarme par d'éfaut est de 120 s.

- 1. S dectionnez Menu > Config. Biom ádicale, puis saisissez le mot de passe ABC requis.
- 2. S dectionnez Alarme et r églez le param dre Dur ée Pause Audio sur 60 s, 120 s ou 180 s.

Lorsque les alarmes sont mises en pause :

- L'alarme sonore est arr $\hat{\mathbf{t}}$ $\hat{\mathbf{e}}$ et aucune alarme ne retentit.
- Les indications visuelles de l'alarme s'affichent toujours.
- Le moniteur affiche l'ic ône de mise en pause de l'alarme sonore
- Le moniteur affiche le temps de pause restant, exprim éen secondes, sur fond rouge.

Lorsque le temps de pause de l'alarme expire, l'état de pause de l'alarme sonore prend automatiquement fin et l'alarme retentit. Vous pouvez également quitter l'état de pause de

l'alarme en appuyant sur la touche de raccourci

REMARQUE:

Si une nouvelle alarme se produit pendant que l'alarme sonore est en état de pause, la nouvelle alarme ne retentit pas.

4.3.3 Désactivation des alarmes sonores

En mode Moniteur, réglez le paramètre Dur ée Pause Audio sur Permanente et appuyez sur la

. Le moniteur affiche alors le message suivant : Confirmer touche de raccourci l'activation de la fonction de mise en sourdine de l'alarme ? Cliquez sur Oui. Le moniteur passe alors en état de désactivation des alarmes sonores. Cliquez sur Non, le moniteur conserve alors son *é*tat actuel.

- L'alarme sonore est arr êt ée et aucune alarme ne retentit.
- Les indications visuelles de l'alarme s'affichent toujours.

Mémorisez le signal : le symbole de désactivation des alarmes sonores et le message Alarme sonore d ésactiv ée sur fond rouge apparaissent selon un intervalle de 2 s pendant l'état de d ésactivation des alarmes sonores.

Lorsque vous appuyez sur la touche de raccourci une nouvelle fois, vous pouvez r éactiver l'alarme sonore.

REMARQUE:

Si une nouvelle alarme se produit pendant que l'alarme sonore est en état d'arrêt, la nouvelle alarme ne retentira pas.







4.3.4 Réinitialisation des alarmes



En mode Moniteur, s dectionnez la touche de raccourci Réinit. Alm directement à l'écran. Lorsque l'alarme est r énitialis é :

- Aucune alarme ne retentit jusqu'àce qu'une nouvelle alarme se d & lenche.
- A l'instar des alarmes actives, les indications visuelles de l'alarme restent affich és.
- Toutes les alarmes de verrouillage sont effac és. Si la condition d'alarme n'est plus pr ésente, toutes les indications d'alarme s'interrompent et l'alarme est r énitialis é.
- Cela n'a aucune influence sur la configuration de l'alarme physiologique arr êté, la mise en pause de l'alarme sonore et l'état de d'ésactivation de l'alarme sonore.

REMARQUE :

Si une nouvelle alarme se produit pendant que l'alarme sonore est réinitialisée, la nouvelle alarme retentira.

4.4 Verrouillage des alarmes

En mode Moniteur, pour configurer le réglage de verrouillage des alarmes, s dectionnez **Menu** > **Entretien** > **Config. Biom édicale** > **Alarme**, puis s dectionnez **Alarme Acquitté**, qui peut être d'éfini sur **Marche** ou **Arr êt**. Lorsqu'il est d'éfini sur **Arr êt**, les indications d'alarme s'arr êtent lorsque la condition d'alarme prend fin. Lorsqu'il est d'éfini sur **Marche**, les indications d'alarme visuelle et sonore sont toujours affich és apr ès la fin de la condition d'alarme ; dans le m ême temps, l'heure de l'alarme s'affiche également pour l'alarme verrouillé à titre de référence. L'indication dure jusqu'àce que vous validiez l'alarme.

·**Z**\)

Vous pouvez utiliser la touche permanente Réinit.Alm de l'écran pour acquitter l'alarme verrouillé.

4.5 Alarme de capteur SpO2 débranché

En mode Moniteur, l'utilisateur peut s dectionner Menu > Config. Biom édicale > Alarme pour régler le niveau d'alarme du Capt. SpO₂ d ébranch é sur Haut, Moy. ou Bas. Il est d éfini par d éfaut sur Basse.

En mode Visite ou Contrôle rapide, l'alarme agit comme un message et l'utilisateur ne peut pas choisir le niveau.

4.6 Alarmes de déconnexion du réseau

Pour configurer les alarmes de déconnexion du réseau, s dectionnez Menu > Config. Biom édicale > R éseau et choisissez l'option D écon. alarme qui peut être réglée sur Activée ou D ésactivée. L'alarme est désactivée par d'étaut.

REMARQUE:

- 1. Lorsque le moniteur est connecté au système de surveillance central, vous devez définir **Décon. alarme** sur **Marche**.
- 2. Si une alarme de déconnexion survient au cours d'un état de mise en pause de l'alarme sonore ou de désactivation de l'alarme sonore, le moniteur émet une alarme sonore et indique les informations de déconnexion du réseau. Au cours de l'état de déconnexion du réseau, l'activation de la fonction de mise en pause de l'alarme sonore ou de désactivation de l'alarme sonore peut désactiver le signal d'alarme sonore de l'alarme de déconnexion.

4.7 Suppression de tous les événements d'alarme

S dectionnez Menu > Config. Biom édicale > Alarme > Eff. Journal Alarmes.

AVERTISSEMENT

Les événements d'alarme supprimés ne peuvent pas être récupérés. Faites preuve de prudence lorsque vous utilisez cette fonction.

4.8 Test des alarmes

Lorsque vous allumez le moniteur, un test automatique d'émarre avec deux tonalit és "Di". Vous devez v érifier que le t émoin d'alarme s'allume (il s'allume tout àtour en rouge, en jaune et en bleu pendant le d'émarrage) et que vous entendez une seule tonalit é (la même que celle de l'alarme sonore de niveau bas). Cela indique que les t émoins d'alarme visuels et sonores fonctionnent correctement. Pour effectuer des tests plus pouss és sur les alarmes de mesures individuelles, effectuez les mesures sur vous-même ou bien utilisez un simulateur. D'éfinissez les limites d'alarme, puis v érifiez que le comportement ad équat est observ é

REMARQUE :

Le moniteur redémarre dans les 3 secondes suite à l'échec de l'auto-test.

Chapitre 5 Informations sur les alarmes

5.1 Informations sur les alarmes physiologiques

AVERTISSEMENT

Au cours de la surveillance, les alarmes physiologiques **Pas de pouls SpO**₂ et **Limite désaturation SpO**₂ sont préréglées pour être activées et ne peuvent pas être désactivées.

Message	Cause	Niveau d'alarme
SpO ₂		
SpO ₂ haute	La valeur de la mesure SpO_2 est sup érieure à la limite d'alarme sup érieure.	S dectionnable par l'utilisateur
SpO ₂ basse	La valeur de la mesure SpO_2 est inférieure à la limite d'alarme inférieure.	S dectionnable par l'utilisateur
Pas de pouls SpO ₂	Le signal du site de mesure est trop faible en raison de facteurs environnementaux et d'un apport sanguin insuffisant, le moniteur ne peut donc pas d étecter le signal de pouls.	Haut
Limite d ésaturation SpO ₂	La valeur de la mesure SpO_2 est inférieure à la valeur Limite désat. Spo_2 .	Haut
FP		
FP haute	La valeur de la mesure FP est supérieure à la limite d'alarme supérieure.	S dectionnable par l'utilisateur
FP basse	La valeur de la mesure FP est inférieure à la limite d'alarme inférieure.	S dectionnable par l'utilisateur
PNI		
SYS haute	La valeur de la mesure SYS est supérieure à la limite d'alarme supérieure.	S dectionnable par l'utilisateur
SYS basse	La valeur de la mesure SYS est inférieure à la limite d'alarme inférieure.	S dectionnable par l'utilisateur
DIA haute	La valeur de la mesure DIA est supérieure à la limite d'alarme supérieure.	S dectionnable par l'utilisateur
DIA basse	La valeur de la mesure DIA est inférieure à la limite d'alarme inférieure.	S dectionnable par l'utilisateur
MAP haute	La valeur de la mesure MAP est sup érieure à la limite d'alarme sup érieure.	S dectionnable par l'utilisateur

Message	Cause	Niveau d'alarme
MAP basse	La valeur de la mesure MAP est inférieure à la limite d'alarme inférieure.	S dectionnable par l'utilisateur
ТЕМР		
TEMP Haute	La valeur de la mesure TEMP est supérieure à la limite d'alarme supérieure.	S dectionnable par l'utilisateur
TEMP basse	La valeur de la mesure TEMP est inférieure à la limite d'alarme inférieure.	S dectionnable par l'utilisateur

5.2 Informations sur les alarmes techniques

Message	Cause	Niveau d'alarme	Action à entreprendre
SpO ₂			
Capteur SpO2 D &ranch é	Il se peut que le capteur SpO ₂ soit d éconnect é du site de mesure du patient.	S dectionnable par l'utilisateur	Assurez-vous que le capteur est bien connect éau doigt ou àune autre partie du corps du patient. Assurez-vous que le moniteur et les c âbles sont bien connect és.
Err. capteur SpO ₂	Dysfonctionnement du capteur SpO ₂ ou du c âble prolongateur.	Bas	Remplacez le capteur SpO ₂ ou le c âble prolongateur.
Pas de capteur SpO ₂	Le capteur SpO ₂ n'est pas correctement connect é ou n'est pas connect é du tout au moniteur, ou la connexion n'est pas bien serr é.	Bas	Assurez-vous que le moniteur et le capteur sont bien connect és, reconnectez le capteur.

Message	Cause	Niveau d'alarme	Action à entreprendre
EchecCommunicat.SpO ₂	Echec du module SpO ₂ ou échec de communication	Haute (en mode Moniteur) Basse (en mode Contrôle rapide ou Visite)	Arr ĉtez d'utiliser la fonction de mesure du module SpO ₂ , et avertissez l'ing énieur biom édical ou le personnel du service d'assistance du fabricant.
D étection SpO₂ Basse (EDAN SpO ₂)	Le signal de pouls est trop faible ou la perfusion du site de mesure est trop basse.	Bas	Reconnectez le capteur de SpO ₂ et changez de site de mesure. Si le probl àme persiste, veuillez avertir l'ing énieur biom édical ou le personnel du service apr ès-vente du fabricant.
Bruit SpO ₂ (EDAN SpO ₂)	Il y a une interf érence avec les signaux de mesure de la valeur SpO ₂ due àdes mouvements du patient, àl'éclairage ambiant, aux interf érences dectriques ou àun autre facteur.	Bas	V érifiez l' état du patient, évitez tout mouvement du patient et assurez-vous que le c âble est bien connect é
Interf érences lumi ère SpO₂ (EDAN SpO ₂)	La lumi ère ambiante autour du capteur est trop forte.	Bas	R éduisez les interf érences de la lumi ère ambiante et éviter d'exposer le capteur àune lumi ère forte.

Message	Cause	Niveau d'alarme	Action à entreprendre
PNI		I	
EchecCommunicat.NIBP	Echec du module PNI ou échec de communication	Haute (en mode Moniteur) Basse (en mode Contrôle rapide ou Visite)	Arr êtez l'utilisation de la fonction de mesure du module PNI et avertissez l'ing énieur biom édical ou le personnel du service apr ès-vente du fabricant.
Fuite PNI (PNI EDAN)	Fuite au niveau de la pompe, de la valve, du brassard ou du tube PNI.	Bas	V érifiez que les connexions sont bien effectu és et assurez-vous du bon positionnement du brassard. Si le probl ème persiste, avertissez l'ing énieur biom édical ou le personnel du service apr ès-vente du fabricant.
Surpression PNI	La pression a d épass éla limite sup érieure de s œurit é sp œifi œ.	Bas	Refaites la mesure. Si le problème persiste, arr âtez la fonction de mesure du module PNI et avertissez l'ingénieur biomédical ou le personnel du service après-vente du fabricant.
Pression init. haute PNI	La pression initiale de la mesure est trop dev é.	Bas	

Message	Cause	Niveau d'alarme	Action à entreprendre
Pression PNI aux. excessive	La pression a d épass éla seconde limite de s écurit ételle qu'indiqu é.	Haut	Avertissez l'ing énieur biom édical ou le personnel du service apr ès-vente du fabricant.
Temps D épass é PNI	La dur é de mesure a d épass él'intervalle de temps sp écifi é	Bas	Refaites la mesure ou utilisez une autre méthode de mesure.
Erreur Autotest PNI	Erreur du capteur ou autre erreur mat é rielle	Bas	Si le problème persiste, cessez d'utiliser la fonction de mesure du module PNI et avertissez l'ing énieur biom édical ou le personnel du service après-vente du fabricant.
Err type brassard PNI	Le type de brassard utilis éne correspond pas àla cat égorie du patient.	Bas	V érifiez la cat égorie du patient et changez le brassard le cas éch éant.
Erreur pression système PNI	La pression atmosph c rique ou la pression du syst c me est anormale. La valve est obstru c : c chec du d c gonflage.	Bas	V érifiez que l'adaptateur pour voies a ériennes n'est pas obstru éet que le capteur de pression fonctionne correctement. Si le probl ème persiste, contactez votre service technique.
D đaut Système PNI	La PNI n'est pas étalonn é.	Haut	Contactez votre service technique.

Message	Cause	Niveau d'alarme	Action à entreprendre
Signal Faible PNI	Le brassard n'est pas assez serr éou le pouls du patient est trop faible.	Bas	Utilisez d'autres m éthodes pour mesurer la pression art érielle.
Echell PNI D épass.	Il se peut que la pression art é rielle du patient soit en dehors de la plage de mesure.	Haut	Utilisez d'autres m éthodes pour mesurer la pression art érielle.
Brassard PNI Desserr é	Le brassard n'est pas correctement serr éou aucun brassard n'est branch é	Bas	Positionnez le brassard de fa çon ad équate.
Interf é rences PNI	Le bruit du signal est trop important ou le pouls n'est pas r égulier en raison des mouvements du patient.	Bas	Assurez-vous que le patient sous surveillance ne bouge pas.
ТЕМР Т2А			
Echec Com. TEMP	Echec du module TEMP ou échec de communication	Haute (en mode Moniteur) Basse (en mode Contrôle rapide ou Visite)	Arr c tez l'utilisation de la fonction de mesure du module TEMP et avertissez l'ing énieur biom édical ou le personnel du service apr ès-vente du fabricant.
TEMP Hors Limite	La valeur TEMP est en dehors de la plage de $35,5 \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ $	Moyen	Mettez le capteur dans le support de capteur, sortez-le et refaites la mesure.
Pas de capt. TEMP.	Le capteur de TEMP n'est pas connecté au module TEMP.	Bas	Connectez le capteur au moniteur, et refaites la mesure.

Message	Cause	Niveau d'alarme	Action à entreprendre
TEMP ambiante dev ée	La temp érature du capteur est sup érieure à +40 °C	Bas	Mettez le capteur dans le support de capteur, et refaites la mesure lorsque la
TEMP ambiante basse	La temp érature du capteur est inf érieure à +10 °C	Bas	temp érature ambiante redevient normale.
Capteur absent	Le système ne parvient pas à identifier la sonde connectée.	Moyen	Veuillez changer la sonde ou contacter le service apr ès-vente du fabricant.
TEMP Capteur dev ée	La temp érature d'origine du capteur est > $+33$ °C et $\leq +40$ °C.	Bas	Veuillez attendre que la temp érature de la sonde diminue avant de commencer la mesure.
D đaut Chauff. Sonde	Erreur de l'élément thermique.	Moyen	Arr étez l'utilisation de la fonction de mesure du module TEMP et avertissez l'ing énieur biom édical ou le personnel du service apr ès-vente du fabricant.
Temp - ARRET CAPTEUR	La sonde est d connect c du patient.	Bas	Connectez le capteur au patient, et refaites la mesure.
Erreur site mesure	La sonde utilis é n'est pas coh érente avec la position de mesure r égl é sur le moniteur.	Moyen	R églez correctement la position de mesure sur le moniteur.

Message	Cause	Niveau d'alarme	Action à entreprendre
ТЕМР ТН		I	
Limite Temp d épass ée	La valeur TEMP est en dehors de la plage de 34 °C à42,2 °C.	Moyen	V érifiez l'int égrit é de la protection de sonde, assurez-vous qu'elle est propre et proc édez àune nouvelle mesure.
TEMP F3000			
Erreur TEMP E1	Erreur syst àme lors de la synchronisation.	Moyen	
Erreur TEMP E2	Erreur système lors de l'étalonnage de la thermistance du patient.	Moyen	Arr êtez l'utilisation de la fonction de mesure du module TEMP et avertissez l'ing énieur biom édical ou le personnel du service apr ès-vente du fabricant.
Erreur TEMP E3	Erreur syst ème lors de l' étalonnage de la thermistance de l' ét ément thermique.	Moyen	
Erreur TEMP E4	Erreur de s équence du syst ème.	Moyen	
D faut Chauff. Sonde	Erreur de l' d ément thermique.	Moyen	
Erreur TEMP P2	La thermistance du patient en mode Moniteur est instable ou hors limites.	Bas	
Erreur TEMP P3	La thermistance de l' d ément thermique en mode Moniteur est instable ou hors limites.	Bas	

Message	Cause	Niveau d'alarme	Action à entreprendre
Erreur TEMP P4	La thermistance du patient en mode de pr évision est instable ou hors limites.	Bas	
Erreur TEMP P5	La thermistance de l' d ément thermique en mode de pr évision est instable ou hors limites.	Bas	
Erreur TEMP P6	Impossible de pr échauffer l'embout de la sonde.	Bas	Arr êtez l'utilisation de la fonction de mesure du module TEMP et avertissez l'ing énieur biom édical ou le personnel du service apr ès-vente du fabricant. REMARQUE : Les mesures affichées à l'écran ne sont pas fiables lorsque le moniteur indique Erreur Temp P06.
Echec Com. TEMP	Echec du module TEMP ou échec de communication	Haute (en mode Moniteur) Basse (en mode Contrôle rapide ou Visite)	Arr c tez l'utilisation de la fonction de mesure du module TEMP et avertissez l'ing c hieur biom c c dical ou le personnel du service apr c s -vente du fabricant.
Limite Temp d épass ée	La valeur TEMP est en dehors de la plage +30 °C à~ +43 °C.	Moyen	Installez la sonde dans sa gaine, sortez-la et refaites la mesure.

Message	Cause	Niveau d'alarme	Action à entreprendre
Pas de capt. TEMP.	Erreur de configuration de la sonde (ou aucune sonde connect é).	Bas	Connectez correctement la sonde et le moniteur, puis refaites la mesure.
Erreur site mesure	La sonde utilis é n'est pas coh érente avec la position de mesure r égl é sur le moniteur.	Moyen	R églez correctement la position de mesure sur le moniteur.
TEMP Capteur dev é	La temp érature d'origine du capteur est > $+33 \text{ °C}$ et $\leq +40 \text{ °C}$.	Bas	Veuillez attendre que la temp érature de la sonde diminue avant de commencer la mesure.
Autres			
Batterie faible	Batterie faible	Haute (en mode Moniteur) Basse (en mode Contrôle rapide ou Visite)	Changez la batterie ou rechargez-la.
L'enregistreur manque de papier	L'enregistreur manque de papier	Bas	Remettez du papier dans l'enregistreur.
Enr. non param á r é	L'utilisateur a appuy é sur le bouton ENREG alors que le moniteur ne dispose pas d'un enregistreur.	Bas	Avertissez le personnel du service apr ès-vente du fabricant afin qu'il installe et qu'il configure l'enregistreur.
Espace stockage insuffisant	Il reste moins de 10 Mo d'espace disponible sur le dispositif amovible.	Bas	Supprimez des donn és sur le dispositif amovible ou utilisez-en un autre.

	R éparez le dispositif
Dispositif stock. lecture seuleLe dispositif amovible est en lecture seule.Bas	amovible ou remplacez-le.
D ứconnex. r íseauDans le syst ème d'alarme distribu é le r íseau du moniteur est d ứconnect éBas	 V érifiez que le c âble r éseau est bien branch é V érifiez si le CMS est sous tension. V érifiez que l'adresse IP du moniteur de chevet et du CMS sont sur le m ême segment de

5.3 Messages

Message	Cause	
Recherche Pouls SpO ₂	Le module SpO_2 est en train d'analyser le signal du patient et recherche le pouls pour calculer la saturation, lorsque le capteur est connect éau patient.	
Bruit SpO ₂	Il y a une interf érence avec les signaux de mesure de la valeur SpO_2 due à des mouvements du patient, à l'éclairage ambiant, aux interf érences électriques ou à un autre facteur. (SpO_2 Nellcor)	
Mesure manuelle	En mode de mesure manuelle	
Mesure Continue	En mode de mesure en continu	
Mesure Automatique	En mode de mesure automatique	
Mesure moyenne	En mode de mesure moyenne	
Mesure Annul é	Appuyez sur le bouton de lancement/d'arr êt de la mesure PNI pour arr êter la mesure.	
Etalonnage En Cours	Pendant le calibrage	
Etalonnage Annul é	L'étalonnage est termin é	
Test Fuite En Cours	Le test de fuite est en cours.	

Message	Cause	
Test Fuite Annul é	Fin du test pneumatique	
R ênitialisation	Le module PNI est en cours de r énitialisation.	
Veuillez D émarrer	Le module PNI est inactif.	
Fait	La mesure de la PNI est termin é.	
Temps mesure expir é	Aucun résultat de mesure alors que le module est à l'état Prévision depuis 30 s.	
En cours de chauffage	L'utilisateur sort le capteur de son support et TEMP est en cours de chauffage	
Pr é chauffage termin é	Le moniteur affiche ce message une fois le capteur sorti de son support et lorsque le préchauffage est termin é	
Pr évision termin ée	Une fois la mesure de la valeur prévue terminée, le résultat et un message s'affichent dans l'interface.	
Echec notation. Saisie incompl ète.	Dans l'interface Système de score d'avertissement, les paramètres ne sont pas complètement saisis.	
Aucun module WIFI d étec.	Aucun module Wi-Fi n'est d étect é.	
Fin pr évision rapide	La mesure de prévision rapide est termin é.	
Posit. sonde sur empl. mesure	La sonde n'est pas positionn é sur le site de mesure.	

5.4 Plage réglable des limites d'alarme

Les limites d'alarme SpO₂ sont r épertori és de la fa çon suivante : unit é(%)

	ALM HA	ALM BA
SpO ₂	100	20

Les limites de d'ésaturation de la SpO₂ sont r épertori és de la façon suivante : unit é(%)

Limite d sat.	Plage r églable : 20 % ~ 99 %, par incr ément de 1 %	
SpO ₂	Adresse : Config. Biom édicale > Alarme > Limite d ésat. SpO2	

Les limites d'alarme FP sont r épertori ées de la façon suivante : unit é(bpm)

	ALM HA	ALM BA
PR	300	30

Les limites d'alarme PNI sont répertori ées de la façon suivante : unit é (mmHg, kPa, 1 mmHg = 0,133 kPa)

Module EDAN :

Type de patient		ALM HA	ALM BA
ADU	SYS	270	40
	DIA	215	1,0
	MAP	235	20
	FP (PNI)	240	40
PED	SYS	230	40
	DIA	180	10
	MAP	195	20
	FP (PNI)	240	40
NEO	SYS	135	40
	DIA	100	1,0
	MAP	110	20
	FP (PNI)	240	40

Module SunTech :

Type de patient		ALM HA	ALM BA
ADU	SYS	260	40
	DIA	200	20
	MAP	220	26
	FP (PNI)	220	30
PED	SYS	230	40
	DIA	160	20
	MAP	183	26
	FP (PNI)	220	30
NEO	SYS	130	40
	DIA	100	20
	MAP	110	26
	FP (PNI)	220	30

Les limites d'alarme TEMP sont r épertori ées de la façon suivante :

Type de patient	ALM HA	ALM BA	Incr énent
ADU/PED	+42 °C (+107,6 °F)	+35,5 °C (+95,9 °F)	+0,1 °C (32,2 °F)

Chapitre 6 Gestion des patients

6.1 Mode Moniteur

Le mode Moniteur est utilis épour la surveillance et la gestion d'un seul patient.

6.1.1 Admission d'un patient

Le moniteur affiche les donn és physiologiques et les mémorise dans les tendances d à lors qu'un patient est connect é Ceci vous permet de surveiller un patient qui n'a pas encore été admis. Il est cependant important d'effectuer l'inscription des patients de manière ad équate afin que vous puissiez identifier votre patient sur les enregistrements, les rapports, ainsi que sur les dispositifs en r éseau.

Lors de l'inscription, vous devez saisir les donn és dont le moniteur a besoin pour un fonctionnement précis et s'ur. Par exemple, la configuration de la cat égorie du patient d'étermine l'algorithme que le moniteur va utiliser pour traiter certaines mesures et effectuer certains calculs, d'étermine les limites de s écurit é qui s'appliquent à certaines mesures, et d'étermine les plages des limites d'alarmes.

Pour admettre (inscrire) un patient, veuillez proc éder de la mani ère suivante :

- S dectionnez Menu > Gestion des patients > Nouveau Patient ou appuyez sur la touche non programmable Admit/Create new patient (Admettre/Cr ér un nouveau patient) sur le panneau avant. Un message s'affiche pour demander à l'utilisateur de confirmer la mise à jour du patient.
- 2. Cliquez sur Non pour annuler cette op ération ; cliquez sur Oui pour afficher la fen êre Info Patient.
- 3. Saisissez les informations relatives au patient :
 - **ID** : entrez le num éro du dossier m édical du patient.
 - Nom : entrez le nom du patient (nom de famille).
 - **Pr énom** : entrez le pr énom du patient.
 - N°lit : peut comprendre jusqu'à 8 chiffres. Vous pouvez saisir des caractères en chinois et en français, des chiffres et des caractères spéciaux.
 - **Dr.** : entrez le nom du m édecin traitant du patient.
 - Genre : Homme, Femme et S/O.
 - **Type** : choisissez le type de patient, **Adulte**, **Enfant** ou **N éonat**.
 - **Type Sang** : **S/O**, **A**, **B**, **AB** et **O**.
 - **Date Naissance** : entrez la date de naissance du patient.
 - **Date d'admission** : entrez la date d'admission du patient.
 - **Taille** : entrez la taille du patient.
 - **Poids** : Entrez le poids du patient.
 - Unit éhauteur : cm ou pouce
 - Unit époids : kg ou lb.

REMARQUE:

La création d'un nouveau patient (admission ou admission par code-barres) et la mise à jour du patient effacera les données historiques du moniteur associées à ce patient.

6.1.1.1 Catégorie du patient

La configuration de la cat égorie du patient d'étermine l'algorithme que le moniteur va utiliser pour traiter certaines mesures et effectuer certains calculs, les limites de s écurit é qui s'appliquent à certaines mesures, et les plages des limites d'alarmes.

AVERTISSEMENT

Si vous changez la catégorie du patient, vous risquez de modifier la configuration appropriée (comme les limites d'alarme). Vérifiez toujours les limites d'alarme afin de vous assurer qu'elles sont adaptées au patient concerné.

6.1.2 Admission rapide

Si vous n'avez ni le temps ni les informations n écessaires pour admettre compl dement un patient, vous pouvez utiliser la fonction Admission Rapide pour admettre rapidement un patient et saisir le reste des informations patient par la suite. Pour admettre rapidement un patient, veuillez proc éder de la mani de suivante :

1. S dectionnez la touche de raccourci



directement àl'écran, ou

- 2. S dectionnez Menu > Gestion des patients > Admission Rapide. Un message s'affiche afin de demander àl'utilisateur de confirmer la mise àjour des donn ées du patient.
- 3. Cliquez sur **Non** pour annuler cette op ération ; cliquez sur **Oui** pour continuer et afficher la fen être **Admission Rapide**.
- 4. Configurez les champs **Type** selon le réglage correct, puis cliquez sur **Oui** pour terminer l'admission rapide du patient. Si vous voulez abandonner l'op ération, cliquez sur **Non**.

6.1.3 Admission à l'aide d'un code-barres

Le code-barres se base sur l'ID du patient. Pour admettre un patient àl'aide d'un code-barres :

- Dans l'interface de création d'un nouveau patient, les informations patient issues du code-barres sont directement mises à jour sur l'interface. Vous pouvez saisir les informations appropri des et cliquer sur **Confirmer** pour terminer.
- Dans les autres interfaces, si le moniteur est connect é au serveur r éseau et si la **Requ âte ADT** (dans **Config. Biom édicale**) est également r égl ée sur Marche, le moniteur recherchera automatiquement les informations patient depuis le serveur via l'ID et mettra à jour les informations sur l'interface de cr éation d'un nouveau patient, sur laquelle les él éments sont gris és et ne peuvent pas être modifi és (à l'exception de N° lit). L'utilisateur doit ensuite cliquer sur **Confirmer** pour terminer l'op ération. Si le serveur r éseau n'est pas connect é, le moniteur ne peut pas rechercher d'informations patient à partir du serveur. Il mettra à jour les informations patient sur l'interface de cr éation d'un nouveau patient en fonction des

informations du code-barres. L'utilisateur peut ensuite saisir les informations appropri és et cliquer sur **Confirmer** pour terminer l'op ération.

6.1.4 Modification des informations patient

Pour modifier les informations patient après l'admission du patient, s dectionnez **Menu** >**Gestion des patients** > **Info. Patient**, et effectuez les modifications requises sur l'interface contextuelle.

6.2 Mode Visite

Le mode Visite est utilis é pour la mesure des paramètres et pour la gestion des donn és de plusieurs patients (1 000 patients maximum simultan ément).

6.2.1 Gestion des patients

S dectionnez **Menu** > **Gestion des patients** pour acc éder à la fen être Gestion des patients où les informations patient sont affich és, y compris la valeur N °lit, le nom, le type de patient et l'ID. Si le moniteur est hors tension, la liste d'informations sera stock é.

L'utilisateur peut également créer, importer et supprimer des patients dans cette fen âre, ou cliquer sur la ligne d'un patient pour modifier les informations patient.

6.2.1.1 Création d'un nouveau patient

Pour cr ér un nouveau patient, vous pouvez :

- 1. S dectionner Menu > Gestion des patients > Nouveau Patient, ou
- 2. Appuyer sur la touche non programmable Admit/Create new patient (Admettre/Cr ér un nouveau patient) situ é sur le panneau avant, ou
- 3. Utiliser la touche permanente **S dec. pat.**, puis cliquer sur l'ic ône + dans la fen âre contextuelle, ou
- 4. Scanner le code-barres du patient àl'aide de la touche de raccourci lecteur de codes-barres. Le code-barres se base sur l'ID du patient.
 - 1) Dans l'interface de cr éation d'un nouveau patient, scannez le code-barres :

Le moniteur mettra à jour les informations patient en fonction de l'ID identifié Dans cette interface, l'utilisateur peut saisir les informations appropri és.

- 2) Dans les autres interfaces, scannez le code-barres :
 - a) Si les informations patient issues de l'ID ont été stock éts dans le moniteur auparavant, ces informations patient seront recherch éts à partir du moniteur et mises àjour en tant que patient actuel devant être mesur é La mesure peut être commenc ét sans effectuer l'op ération **S dec. pat.**
 - b) Si les informations patient issues de l'ID n'ont pas été stock és dans le moniteur auparavant :

Si le moniteur est connect é au serveur r éseau et si la **Requ âte ADT** (dans **Config. Biom édicale**) est également r égl é sur Marche, le moniteur recherchera automatiquement les informations patient depuis le serveur via l'ID et mettra àjour les informations sur l'interface de création d'un nouveau patient, sur laquelle les d'éments sont gris és et ne peuvent pas être modifi és (àl'exception de N°lit). Si le serveur r éseau n'est pas connect é, le moniteur ne peut pas rechercher d'informations patient à partir du serveur. Il mettra àjour les informations patient sur l'interface de création d'un nouveau patient en fonction des informations du code-barres.

Après avoir saisi et **confirm** éles informations patient dans l'interface de création d'un nouveau patient, l'utilisateur doit s dectionner **S dec. pat.** pour effectuer la mesure. Lorsque le nombre total de patients dans le moniteur d'épasse la limite de 1 000, le moniteur affiche un message. Les patients créés peuvent être visualis és dans **Gestion des patients**.

6.2.1.2 Importation d'un patient

S dectionnez Gestion des patients > Importer pour accéder à la fen être d'importation des patients, puis s dectionnez Source. Vous avez le choix entre : Disque flash USB et R éseau. Le patient export épeut être visualis é dans Gestion des patients.

Si vous choisissez Disque flash USB, avant l'importation, veuillez configurer le fichier de donn és import é au format CSV et le renommer de la façon suivante : ImporterListePatient.csv

Si vous souhaitez modifier les informations patient dans le fichier, vous pouvez opter pour les méhodes suivantes :

- Sous Excel : le format des informations patient doit être 'N °lit + pr énom + nom + type de patient + ID'. Le type de patient doit être sous forme de chiffre : 1 pour Adulte, 2 pour Enfant et 3 pour Nouveau-n é 23 Wang Xiaoming 1 12345.
- Sous OneNote : le format des informations patient doit être 'N °lit + pr énom + nom + type de patient + ID'. Chaque ét ément doit occuper une cellule du tableau. Le type de patient doit être sous forme de chiffre : 1 pour Adulte, 2 pour Enfant et 3 pour Nouveau-n é La virgule en Fran çais doit également être conserv ée (ex. 23, Wang, Xiaoming, 1, 12345).

REMARQUE:

- 1 Dans la liste patients du fichier de données CSV, le prénom, le nom et l'ID ne doivent pas dépasser 63 bits chacun.
- 2 Lors du processus d'importation, le moniteur importera les informations patient qui répondent à ces exigences. En cas d'informations patient erronées, un message s'affichera. Les informations patient erronées doivent être modifiées et réimportées.

Tous les patients àimporter seront list és dans une nouvelle fen être. S dectionnez les patients que vous souhaitez et cliquez sur **Importer**.

Pendant l'importation, si le nombre total de patients dans le moniteur dépasse la limite supérieure (1 000 patients), une bo ît de confirmation s'affiche. S dectionnez **OK** pour acc éder à la fen être **Gestion des patients**, effacez une partie des patients existants, puis retournez à la fen être d'importation des patients pour relancer l'importation. S dectionnez **NON** pour revenir à la fen être **Importer un patient**, effacez une partie des patients à importer puis relancez l'importation.

Si la valeur N°lit du patient est en conflit, le moniteur affichera un message de confirmation pour

demander à l'utilisateur s'il souhaite mettre à jour la valeur N° lit en conflit. S dectionnez **OK** pour remplacer les informations patient actuelles dont la valeur N° lit est en conflit. S dectionnez **Tout** pour remplacer les informations de tous les patients dont la valeur N° lit est en conflit. S dectionnez **NON** pour empêcher le remplacement des informations patient actuelles et poursuivre l'importation. S dectionnez **Pas tous les patients** pour empêcher le remplacement de tous les patients dont la valeur N° lit est en conflit. S dectionnez **Constitution** S dectionnez **Pas tous les patients** pour empêcher le remplacement de tous les patients dont la valeur N° lit est en conflit. S dectionnez **Constitution** S dectionnez **Constitution** S dectionnez **Constitution** setter le remplacement de tous les patients dont la valeur N° lit est en conflit. S dectionnez **Constitution** setter fin àl'op ération.

6.2.1.3 Suppression d'un patient

S dectionnez Gestion des patient > Effacer, puis choisissez les patients que vous souhaitez effacer ou s dectionnez directement Page ou Tout > Effacer.

Cette op ération permet seulement de supprimer les informations patient dans la fen êre **Gestion des patients** mais n'efface pas les donn és historiques du patient.

Si parmi les patients s dectionn és figure le patient qui est en train d'âre mesur é, un message de confirmation s'affiche : 'Souhaitez-vous vraiment supprimer le patient actuellement mesur é?'. S dectionnez Oui pour effacer et le moniteur reviendra à l'átat Aucun patient. S dectionnez Non pour arr âter et le moniteur reviendra à la fen âtre Supprimer le patient.

6.2.2 Choix du patient pour la mesure

Choisissez le patient pour la mesure et les informations patient s'afficheront dans l'interface principale. Ces informations patient sont les mêmes que celles de la fen être Gestion des patients.

Cliquez sur la touche permanente **S dec. pat.** pour acc éder à la fen être de s dection des patients :

- La valeur N°lit, le nom, la dur é de la mesure et l'état de la mesure de tous les patients s'affichent dans la fen être. Le cercle pr ès de la valeur N°lit indique l'état de la mesure gr âce àune couleur. La couleur verte signifie que le patient mesur éa une valeur de mesure normale et l'absence de couleur signifie que le patient mesur éa une valeur de mesure invalide ou que le patient n'a pas ét émesur é
- Pour choisir le patient pour la mesure actuelle, cliquez sur un patient et les informations patient s'afficheront dans l'interface principale.
- Cliquez sur l'ic ône + pour cr ér un nouveau patient qui s'affichera l ào ù se trouve l'ic ône +, et dont les informations sont synchronis és avec la fen être **Gestion des patients**.
- Nouv. visite pat. : lorsqu'une nouvelle visite patient est n écessaire, appuyez sur cette touche pour actualiser les états de mesure et les dur és de mesures de tous les patients. L'état de mesure reviendra à l'état 'non mesur é. Si l'utilisateur d'éfinit le D étai sur Courant dans la fen être Rappel, les donn és de mesure actuelles seront effac és.

Si le moniteur est red émarr é, il reviendra à l'état Aucun patient dans l'interface principale et il conservera l'état de mesure pr éc édent dans l'interface **S dec. pat.**

6.2.3 Dossier relatif à la visite des patients

6.2.3.1 Tableau des données d'origine

Le tableau des donn és d'origine d'un patient s'affiche en bas de l'interface principale. Il est stable et ne peut pas âre masqu é Si les donn és affich és d'épassent 20 groupes, les donn és les plus anciennes sont remplac és par les plus r écentes. Les donn és d'origine correspondant au dossier ne peuvent pas âre supprim és.

Dans ce tableau, pour le module TEMP. rapide, seules les données de mesure en mode Prévision/Prévision rapide seront mises àjour. Les données SpO₂ seront mises àjour de l'une des façons suivantes :

- En fonction de l'intervalle de temps : Cliquez sur la zone des param ètres de la SpO₂ pour acc éder au menu de configuration des param ètres de la SpO₂ > Intervalle de stock. du SpO₂, puis choisissez 30 s, 1 min, 2 min ou 5 min . 30 s est le réglage par d'étaut. Le moniteur stockera les donn éts d'origine de la SpO₂ ou les donn éts ponctuelles de la SpO₂ conform ément àl'intervalle s dectionn é
- En fonction des donn és ponctuelles : lorsque la valeur TEMP ou la valeur PNI est obtenue.

6.2.3.2 Confirmation du dossier relatif à la visite des patients

• Choisir un dossier relatif à la visite des patients

S dection manuelle : dans le tableau des donn és d'origine, cliquez sur le triangle invers é gris et choisissez donn és comme param ère du dossier. Ou dans la zone du tableau des donn és d'origine, choisissez une valeur de param ère comme dossier.

S dection automatique : le dossier d épend de la derni ère mesure valide par d éfaut.

• G én érer un dossier relatif à la visite des patients

Génération manuelle : en cliquant sur **Enregistr.** dans le tableau des données d'origine. L'utilisateur peut de nouveau choisir les données d'origine et recliquer sur **Enregistr.** pour générer un nouveau dossier relatif à la visite des patients, et le dossier le plus ancien sera remplac é

G én ération automatique : si l'utilisateur n'a pas cliqu é sur **Enregistr.** pour g én érer le dossier, ce dernier sera g én ér é automatiquement d ès que la valeur du param ère dans le tableau des donn és originales sera mis àjour.

La dur é de la mesure du dossier relatif à la visite du patient d'épend du dernier param dre de la dur é de mesure du dossier.

REMARQUE:

Pour chaque patient admis (c'est-à-dire que le moniteur n'a pas admis ou n'est pas passé au deuxième patient), le moniteur ne stockera qu'un dossier et le plus ancien sera remplacé par le plus récent.

6.3 Mode Contrôle rapide

Le mode Contrôle rapide est utilis é pour les mesures ponctuelles et pour la gestion des donn és ponctuelles de plusieurs patients.

6.3.1 Admission d'un patient

Vous pouvez admettre un patient de plusieurs façons. Si le moniteur est connecté au serveur réseau, les informations patient peuvent être synchronisées avec le serveur réseau après l'admission.

- 1. S dectionnez Menu > Gestion des patients et cliquez sur Nouveau patient pour acc éder à la fen être des nouveaux patients.
- 2. Appuyez sur la touche permanente **Nouveau patient** ou appuyez sur la touche non programmable Admit/Create new patient (Admettre/Cr ér un nouveau patient). Le moniteur mettra automatiquement fin à la proc édure d'admission du nouveau patient (le num éro de s érie sera automatiquement incr ément é de un et les autres él éments de r églage seront laiss és vides par d éfaut).
- 3. Scanner le code-barres du patient àl'aide de la touche de raccourci lecteur de codes-barres.
- Dans l'interface de création d'un nouveau patient, l'utilisateur peut scanner le code-barres grâce au lecteur. Les informations patient sont directement mises àjour sur cette interface en fonction des informations du code-barres. L'utilisateur doit ensuite les **Confirmer**.
- Dans les autres interfaces, le n° de série sera automatiquement incrément é de un et les informations patient seront directement mises à jour sur l'interface principale en fonction des informations du code-barres.

6.3.2 Modification des informations patient

S dectionnez Gestion des patients > Info Patient ou cliquez directement sur la zone d'informations patient dans l'interface principale pour consulter ou modifier les informations d'un patient (le n ° de s érie n'est pas modifiable).

Si le moniteur est éteint et redémarré, les informations patient seront restaurées par défaut, c'est-à-dire que le type de patient sera réglésur Adulte et les autres champs seront laiss és vides.

6.4 Recherche d'informations patient via le réseau (ADT)

Dans l'interface de création d'un nouveau patient, si le moniteur est connecté au serveur réseau et si la **Requ âte ADT** (dans **Config. Biom édicale**) est également réglée sur **Marche**, le moniteur peut rechercher des informations patient à partir du serveur en saisissant l'ID ou en scannant le code-barres. En mode Contrôle rapide, les informations patient peuvent être recherchées uniquement en saisissant l'ID.

En mode Visite, appuyez sur la touche non programmable Admit/Create new patient (Admettre/Cr éer un nouveau patient) sur le panneau avant pour acc éder à l'interface **Nouveau patient**. En mode Moniteur ou en mode Contr ôle rapide, s dectionnez **Menu** > **Gestion des patients > Nouveau Patient** pour acc éder à l'interface **Nouveau patient**. Saisissez l'ID ou scannez le code-barres puis cliquez sur le symbole de la loupe pour afficher les informations patient. Les informations patient peuvent être mises àjour sur le moniteur.

Pour plus d'informations sur le lecteur de code-barres et la recherche d'informations patient, veuillez vous reporter aux chapitres 6.1.3, 6.2.1.1 et 6.3.1.

REMARQUE:

- Si les informations patient recherchées à partir du serveur réseau sont modifiées sur le serveur réseau, le moniteur peut mettre à jour le contenu modifié en conséquence uniquement lorsqu'il est en mode Moniteur et si les paramètres appropriés du serveur réseau ont également été définis sur Marche. Si les informations patient sont modifiées sur le moniteur uniquement en mode Moniteur, le contenu modifié peut être mis à jour sur le serveur réseau.
- 2 Lorsque le moniteur est connecté à la passerelle et en cas de conflit, veuillez modifier la valeur N° lit (si le moniteur est en mode Moniteur) ou le dernier numéro de l'IP local ou du numéro de réseau du moniteur (si le moniteur est en mode Visite ou Contrôle rapide).
- 3 Lorsque le moniteur est sur l'interface de clavier à l'écran, scanner le code-barres permet uniquement de saisir des informations. Après avoir saisi les informations, l'utilisateur peut terminer la création du nouveau patient conformément à la procédure habituelle.

6.5 Centrale de surveillance

Le moniteur peut âre connect é àune centrale de surveillance uniquement en mode Moniteur. Via le r éseau :

- 1. Le moniteur envoie les informations patient, les données de surveillance ou de mesure en temps réel à la centrale de surveillance.
- 2. Les informations de surveillance en temps r éel s'affichent sur la centrale de surveillance de la même façon que sur le moniteur, et la centrale de surveillance peut effectuer un contrôle bilat éral. Par exemple : modification des informations patient, admission d'un patient, sortie d'un patient, etc.

Pour de plus amples informations, reportez-vous au *Manuel d'utilisation de la centrale de surveillance MFM-CMS*.

Le moniteur prend en charge le protocole HL 7.

REMARQUE :

- 1 Lorsque vous connectez le moniteur à la centrale de surveillance, utilisez un système câblé plutôt qu'un réseau sans fil, en raison du risque d'interférence ESU/réseau sans fil (risquant d'entraîner une panne réseau).
- 2 Assurez-vous que la connexion réseau entre le moniteur et la centrale de surveillance est en bon état quand la fonction de synchronisation temporelle sur le moniteur est active (le paramètre par défaut est Arrêt. Chemin de configuration : Config. Système > Date/heure > Tps Synch.). Si le paramètre est activé, le moniteur acceptera la synchronisation depuis le MFM-CMS.
- 3 La fonction de synchronisation horaire peut ne pas être disponible sur toutes les versions logicielles du système MFM-CMS. Consultez notre service technique ou votre distributeur local pour plus d'informations.

Chapitre 7 Interface utilisateur

Le changement de certains réglages peut présenter des risques. En conséquence, seules les personnes autoris és peuvent effectuer ces modifications. Après avoir modifi é les réglages, veuillez en avertir l'op érateur.

7.1 Réglage du style de l'interface

L'utilisateur peut configurer l'interface en fonction des besoins, tels que : Param dres devant âre surveill és.

7.2 Sélection des paramètres d'affichage

L'utilisateur peut s dectionner les param dres d'affichage en fonction des exigences en mati de surveillance et de mesure.

Cliquez sur Menu > Config. des param. pour s dectionner les param dres requis à partir de l'interface contextuelle.

Quittez le menu. Les param ètres sont automatiquement ajust és àl'écran.

7.3 Modification de la couleur des paramètres et des tracés

L'utilisateur peut d'éfinir la couleur d'affichage des paramètres et des trac és à sa convenance. Cliquez sur la zone de paramètre correspondante pour accéder au menu de configuration des paramètres > **ChoixCouleur** pour modifier les couleurs des paramètres et des trac és.

7.4 Configuration utilisateur

Les utilisateurs peuvent enregistrer la configuration du moniteur en cours d'utilisation, ou encore supprimer ou renommer la configuration utilisateur enregistré. Trois d'éments de configuration utilisateur peuvent âre enregistrés sur le moniteur. L'utilisateur peut s'électionner l'élément souhait é La configuration portant un point (\bullet) est la configuration actuelle.

Pour enregistrer la configuration utilisateur, proc édez comme suit :

- 1. S dectionnez Menu > Config. par d daut > Config. Utilisateur.
- 2. Cliquez sur **Sauvegarder** puis saisissez un nom de fichier de configuration et confirmez-le. Un message s'affiche apr ès l'op ération.

Pour supprimer la configuration utilisateur, proc édez comme suit :

- 1. S dectionnez Menu > Config. par d daut > Config. Utilisateur.
- 2. S dectionnez le fichier de configuration à supprimer de la liste, cliquez sur **Effac é** et confirmez l'op ération. Un message s'affiche apr ès l'op ération.

Pour renommer la configuration utilisateur, proc édez comme suit :

- 1. S dectionnez Menu > Config. par d daut > Config. Utilisateur.
- 2. Dans la liste, s dectionnez un fichier de configuration àrenommer et cliquez sur Renom.
- 3. Saisissez un nom pour le fichier de configuration et confirmez cette op ération.

7.5 Configuration par défaut

Pour d'éfinir la configuration par d'éfaut, s'électionnez **Menu > Config. par d'éfaut**. Dans le menu **D'éfaut**, les utilisateurs peuvent choisir une configuration d'usine (adulte, enfant ou n éonatale) en fonction de la cat égorie de patient. Les utilisateurs peuvent également choisir une configuration utilisateur enregistr ée dans le moniteur si elle est disponible. Pour plus d'informations sur la configuration utilisateur, reportez-vous àla section *Configuration utilisateur*.

Pour v érifier la configuration actuellement utilis ée, s électionnez Menu > Config. par d éfaut. La

configuration portant un point (\bullet) est la configuration actuelle. Si aucune configuration ne présente un point, cela signifie que la configuration actuellement utilis é ne se trouve pas parmi les configurations répertori és à ce niveau.

Chapitre 8 Surveillance SpO₂

8.1 Généralités

Le paramètre SpO_2 se base sur l'absorption de la lumière rouge et infrarouge par l'oxygène sanguin puls é au moyen d'un capteur de doigt et d'un module de mesure de la SpO_2 . La mesure d'un pléthysmogramme de SpO_2 est utilis é pour déterminer la saturation en oxygène de l'hémoglobine dans le sang artériel. Le paramètre SpO_2 peut également fournir une fréquence de pouls (FP) et un trac éde pléthysmogramme (PLETH).

8.2 Informations de sécurité concernant le paramètre SpO₂

AVERTISSEMENT

- 1 N'utilisez pas un capteur de SpO₂ si son emballage est endommagé, et renvoyez-le au revendeur.
- 2 Si le capteur de SpO₂ ne fonctionne pas correctement, veuillez le reconnecter ou le remplacer par un nouveau capteur.
- 3 Une surveillance continue et prolongée augmente les risques de modification inattendue de l'état de la peau, comme par exemple sensibilité anormale, rubescence (rougeur de la peau), cloques, putrescence, etc. Des examens plus fréquents peuvent s'avérer nécessaires pour certains patients.
- 4 Positionnement correct du capteur : Si un capteur est trop lâche, il peut compromettre l'alignement optique ou tomber. S'il est trop serré, par exemple, si le site d'application est trop grand ou s'agrandit suite à un œdème, une pression excessive peut être exercée. Cela peut provoquer une congestion veineuse distale sur le site d'application, provoquant un œdème interstitiel, une hypoxie et une mauvaise irrigation tissulaire. Des irritations ou des lacérations cutanées peuvent apparaître lorsque le capteur est fixé au même endroit pendant trop longtemps. Pour éviter ces irritations et lacérations cutanées, examinez de temps en temps le site d'application et modifiez régulièrement l'emplacement du capteur.
- 5 N'utilisez avec le moniteur que des capteurs et des prolongateurs de câble autorisés par EDAN. Les autres capteurs ou prolongateurs de câble risquent d'entraîner un fonctionnement incorrect du moniteur et/ou des blessures mineures.
- 6 Des niveaux élevés d'oxygène peuvent prédisposer un nouveau-né prématuré à une fibroplasie rétrolentale. Si ceci doit être pris en compte, NE réglez PAS la limite d'alarme haute à 100 %, car cela revient à désactiver la limite d'alarme supérieure.
- 7 En cas d'arythmie grave, la fréquence du pouls mesurée par SpO₂ peut différer de la fréquence cardiaque de l'ECG, mais cela ne signifie pas que la valeur FP (SpO₂) est inexacte.

REMARQUE:

- 1 Evitez de positionner le capteur sur des membres portant un cathéter artériel, ou un dispositif d'injection intraveineuse.
- 2 Si le patient présente une tendance à la désoxygénation, analysez les échantillons de sang à l'aide d'un co-oxymètre de laboratoire afin de bien comprendre l'état du patient.
- 3 Le tracé SpO₂ n'est pas directement proportionnel au volume du pouls.
- 4 L'appareil est étalonné pour afficher la saturation fonctionnelle en oxygène.
- 5 L'utilisation d'un testeur ou d'un simulateur fonctionnel pour évaluer la précision de la SpO₂ n'est pas possible.
- 6 Le matériel avec lequel le patient ou toute autre personne peut entrer en contact doit être conforme à la norme EN ISO 10993-1:2009.

8.3 Mesure de la SpO₂

- 1. S dectionnez le r églage de la cat égorie de patient ad équat (adulte, enfant ou n éonat), car ce r églage est utilis é pour l'optimisation du calcul de la SpO₂ et des valeurs num ériques du pouls.
- 2. Au cours de la mesure, assurez-vous que le site d'application :
 - pr ésente un flux pulsatile, id éalement avec une bonne perfusion circulatoire ;
 - n'a pas chang éd'épaisseur, ce qui entra nerait un mauvais positionnement du capteur.

Procédure de mesure

- 1. Allumez le moniteur.
- 2. Fixez le capteur sur le site appropri édu doigt du patient.
- 3. Branchez le connecteur de la rallonge de c \hat{a} ble du capteur sur la prise SpO₂.



Montage du capteur

AVERTISSEMENT

Inspectez le site d'application toutes les deux ou trois heures afin de vous assurer que la qualité de la peau et l'alignement optique sont corrects. Si la qualité de la peau a changé, positionnez le capteur sur un autre site. Changez de site d'application au moins toutes les quatre heures. Pour les nouveau-nés, changez le site de mesure toutes les 20 minutes.

REMARQUE :

- 1 Les colorants injectés, tels que le bleu de méthylène, ou les dyshémoglobines intravasculaires, telles que la méthémoglobine et la carboxyhémoglobine, peuvent donner lieu à des mesures inexactes.
- 2 Inspectez le capteur afin de vous assurer que l'émetteur et le récepteur de lumière sont alignés et qu'il n'y a aucun espace entre le capteur et le doigt. Toute la lumière émise par l'émetteur doit traverser les tissus du patient. Le câble du capteur doit se trouver sur le dos de la main.
- 3 Nettoyez le site d'application et retirez toutes les substances éventuellement présentes, comme du vernis à ongles. La température du site de mesure ne doit pas être trop basse.

8.4 Limites de mesure

Certaines pathologies du patient peuvent affecter les mesures et provoquer une perte du signal de pouls.

Des mesures impr écises peuvent notamment être g én ér ées par :

- l'application incorrecte du capteur ;
- une lumi àre ambiante forte, par exemple : lampes chirurgicales (en particulier celles poss édant une source lumineuse au x énon), lampes à bilirubine, lampes fluorescentes, lampes à infrarouge et lumi àre directe du soleil ;
- le fait de ne pas recouvrir le capteur avec un matériau opaque à des niveaux devés de lumière ambiante ;
- des hémoglobines dysfonctionnelles ;
- une mauvaise perfusion p ériph érique ;
- des mouvements excessifs ou violents du patient ;
- des pulsations veineuses ;
- des colorants intravasculaires, tels que le vert d'indocyanine ou le bleu de m éthyl ène ;
- des agents colorants appliqu és en externe (vernis àongles, teintures, crèmes aux pigments) ;
- la d éfibrillation ;
- le positionnement du capteur sur une extrémité portant un brassard de tensiométrie, un cathéter artériel ou une ligne intravasculaire ;
- une interf érence dectromagn dique ;
- une perfusion faible.

La perte du signal de pouls peut se produire pour les raisons suivantes :

- un capteur trop serr é;
- un brassard de tensiom érie gonfl ésur la même extr émit éque le brassard muni du capteur ;
- une occlusion art érielle àproximit édu capteur ;
- une mauvaise perfusion p ériph érique.

REMARQUE :

- 1 Pour éviter les interférences de la lumière ambiante, assurez-vous que le capteur est correctement appliqué et recouvrez le site du capteur avec un matériau opaque.
- 2 Des capteurs de SpO₂ adjacents peuvent interférer les uns avec les autres (par exemple, en cas de plusieurs mesures de la SpO₂ sur le même patient). Assurez-vous de recouvrir le capteur avec un tissu opaque afin de réduire les interférences croisées.
- 3 Déplacez le capteur vers un site moins actif et maintenez le patient immobile, dans la mesure du possible.
- Pour le module SpO₂ Nellcor, l'algorithme augmente automatiquement la quantité de données nécessaire pour mesurer la SpO₂ et la FP en fonction des conditions de mesure. Dans des conditions de mesure normales, l'établissement d'une moyenne dure 6 à 7 secondes. Dans d'autres conditions, telles que celles provoquées par une perfusion faible, une interférence (par exemple, une interférence externe, comme la lumière ambiante ou un mouvement du patient), ou une combinaison des deux, l'algorithme augmente automatiquement la quantité de données nécessaire au-delà de 7 secondes. Si l'établissement d'une moyenne dynamique dure plus de 20 secondes, l'écran affiche le message "RecherchePouls SpO₂", et la SpO₂ et la FP continuent d'être mises à jour toutes les secondes. La quantité de données requise continue d'augmenter au fur et à mesure que ces conditions se prolongent. Si la durée nécessaire pour établir une moyenne dynamique atteint 40 secondes, l'écran affiche le message d'alarme de niveau élevé "SpO₂ PAS DE POULS" pour indiquer une perte de pouls.

8.5 Evaluation de la validité d'une mesure SpO2

Vous pouvez v érifier la qualit é du trac é PLETH et la stabilit é des valeurs SpO_2 pour d éterminer si le capteur fonctionne correctement et si les mesures SpO_2 sont correctes. Utilisez toujours ces deux indications simultan ément pour évaluer la validit é d'une mesure SpO_2 .

En g én éral, la qualit é du trac é PLETH de SpO₂ refl ète la qualit é des signaux lumineux obtenus par le capteur. Un trac é de qualit é m édiocre indique une diminution de la qualit é du signal. D'autre part, la stabilit é des valeurs SpO₂ refl ète également la qualit é du signal. Contrairement aux mesures SpO₂ variables caus és par des facteurs physiologiques, les mesures SpO₂ instables r ésultent de signaux re çus par le capteur avec des interf érences. Les probl èmes mentionn és ci-dessus peuvent être provoqu és par un mouvement de la patiente, un mauvais positionnement du capteur ou une d éfaillance du capteur. Pour obtenir des valeurs SpO₂ correctes, essayez de limiter les mouvements de la patiente, v érifiez le positionnement du capteur, utilisez un autre site de mesure ou remplacez le capteur.

REMARQUE:

- 1 La précision de la SpO₂ a été validée dans le cadre d'études menées sur l'homme basées sur l'analyse d'un échantillon de sang artériel de référence réalisée à l'aide d'un CO-oxymètre. Les mesures de la SpO₂ sont réparties de manière statistique et seuls deux tiers environ des mesures seront comprises dans la gamme de précision indiquée, par rapport aux mesures effectuées avec le CO-oxymètre. La population volontaire ayant pris part aux études était composée d'hommes et de femmes en bonne santé, âgés entre 19 et 37 ans (pour le module SpO₂ EDAN), et entre 18 et 50 ans (pour le module SpO₂ Nellcor), avec diverses pigmentations cutanées. Notez que la population étudiée était composée d'adultes sains ou malades pour l'utilisation prévue auprès de la population visée.
- 2 La précision de la fréquence du pouls est obtenue par la comparaison avec la fréquence du pouls artériel généré par un simulateur d'oxygène artériel (ainsi qu'un simulateur de pouls électronique).
- 3 Lors de la surveillance, si les valeurs du moniteur diffèrent considérablement par rapport à l'état physiologique du patient, cela signifie que le signal est peut être perturbé, ce qui a pour conséquence des mesures erronées. Dans ce cas, l'artefact peut présenter une valeur similaire, ce qui empêche le moniteur d'émettre une alarme. Afin de garantir la fiabilité de la surveillance, il est nécessaire de vérifier régulièrement si le capteur est correctement positionné et si la qualité du signal est bonne.

8.6 Délai de déclenchement de l'alarme SpO₂

Il existe un d'dai entre la survenue d'un événement physiologique au niveau du site de mesure et le déclenchement de l'alarme correspondante sur le moniteur. Ce d'dai est bas é sur deux composantes :

- Le temps entre la survenue de l'événement physiologique et le moment où cet événement est représent é par les valeurs num ériques affichées. Ce délai dépend du temps de traitement de l'algorithme et du réglage de la sensibilit é Plus la sensibilit é configur ée est faible, plus le temps nécessaire pour que les valeurs num ériques reflètent l'événement physiologique est long.
- Le temps entre le dépassement de la limite d'alarme et l'indication de l'alarme sur le moniteur. Ce délai combine le délai de déclenchement d'alarme configuré et le délai général du système.

8.7 Indice de perfusion (IP)*

* Applicable uniquement au module de SpO₂ EDAN.

L'IP est une valeur num érique qui indique le niveau de perfusion. Elle reflète le niveau de perfusion au niveau du site de surveillance.

Comme la mesure de SpO_2 est bas \notin sur la pulsation engendr \notin par le flux sanguin dans le vaisseau, l'IP est li \notin à l'intensit \acute{e} du pouls. Vous pouvez \acute{e} alement utiliser l'IP comme indicateur de la qualit \acute{e} du signal lors d'une mesure de SpO_2 .

La valeur IP est comprise entre 0 et 10. Plus la valeur est grande, meilleures sont la perfusion et la qualit édu signal. Le niveau de perfusion et la qualit édu signal sont àleur maximum lorsque la valeur atteint 10. Lorsque l'IP est inférieure à2, cela indique une perfusion faible et une mauvaise qualit édu signal au niveau du site de surveillance ; vous devez repositionner le capteur ou trouver un meilleur site.

La valeur de l'IP s'affichera dans la zone des param $ers SpO_2$.

8.8 Réglage de la tonalité

Si la modulation de la tonalit é est activ é, le param dre FP émet une tonalit é plus basse lorsque la SpO_2 baisse. Dans le menu **R églage SpO_2**, s dectionnez la tonalit é de basculement entre **Marche** et **Arr ê**. Plus la valeur de la SpO_2 est faible, plus la fr équence de la tonalit é l'est également.

8.9 Réglage de la sensibilité

Les différents réglages de sensibilité correspondent à des fréquences d'actualisation différentes. **Haut** indique que la fréquence d'actualisation de la SpO₂ est dev \notin . Pour modifier la sensibilité, proc \notin ez comme suit :

- 1 S dectionnez le menu **R églage SpO**₂.
- 2 S dectionnez **Sensibilit é** dans l'interface et s dectionnez la sensibilit é souhait é dans la liste d éroulante.

8.10 Mesure simultanée de la SpO2 et de la PNI

Lors de la mesure simultan \notin de la SpO₂ et de la PNI sur le même membre, l'utilisateur peut acc \notin à **Configuration du SpO₂ > Simul. PNI** et choisir **Marche** ou **Arr** $\hat{\mathfrak{e}}$. t1~t2 correspond à la dur \notin de la mesure simultan \notin de la SpO₂ et de la PNI. t1 et t2 renvoient respectivement au d'ébut et à la fin (d'égonflage du brassard termin $\hat{\mathfrak{e}}$) de la mesure de la PNI.

Lorsque le param tre de mesure simultan \notin de la SpO₂ et de la PNI est r \notin l \notin sur Marche :

- La zone d'informations g én érales affiche Simul. PNI ;
- Pendant t1~t2 : en mode Moniteur, il n'y a aucune alarme physiologique de la SpO₂ et de la FP (quand la FP est issue de la SpO₂). En mode Visite ou Contrôle rapide, il n'y a aucune information d'alerte sur la SpO₂ et la FP (quand la FP est issue de la SpO₂) ;
- Avant t1 et apr ès t2, il y a des alarmes physiologiques/des informations d'alerte de la SpO₂ et de la FP ;
- Cela n'influencera aucune autre fonction du moniteur.
8.11 Gestion des alarmes SatSeconds*

* Applicable uniquement au module de SpO₂ Nellcor. * Non applicable au système MFM-CMS.

8.11.1 Description de la technologie SatSeconds

Dans le cadre de la gestion classique des alarmes, les limites d'alarme sup érieures et inf érieures sont d'érieures pour la surveillance de la saturation en oxygène. Au cours de la surveillance, d'ès qu'une limite d'alarme est d'épass ée, même d'un seul point de pourcentage, une alarme se d'éclenche imm édiatement. Lorsque le niveau de SpO₂ fluctue à proximit é d'une limite d'alarme, l'alarme se d'éclenche à chaque fois que la limite est d'épass ée. Tant d'alarmes à rép étition peuvent être g énantes.

Avec la technique SatSeconds, les limites d'alarme de SpO_2 supérieures et inférieures sont d'éfinies de la même mani ère que la gestion des alarmes classique. Cependant, vous pouvez également d'éfinir une limite SatSeconds qui permet de continuer de surveiller la SpO_2 au-dessous de la limite d'alarme inférieure s dectionn ée et au-dessus de la limite d'alarme supérieure d'éfinie, pendant une p ériode de temps, sans qu'une alarme ne se d'éclenche.

La méhode de calcul est la suivante :

Le nombre de points de pourcentage au-del à ou en de çà de la limite d'alarme de SpO_2 est multipli é par le nombre de secondes pendant lequel le niveau de SpO_2 reste en dehors de cette limite. Ceci peut être indiqu ésous la forme d'une équation :

Points \times Secondes = SatSeconds

où:

Points = points de pourcentage de la mesure SpO_2 au-del àou en de çàde la limite

Secondes = nombre de secondes pendant lequel la SpO_2 est hors limite

Le temps de r éponse de l'alarme, en supposant que la limite SatSeconds est r égl é sur 50 et que la limite d'alarme inf érieure est r égl é sur 90, est d érit et illustr éci-dessous.

Dans cet exemple, le niveau de SpO₂ descend à 88 (2 points en dessous de la limite) et y reste pendant une période de 2 secondes (2 points \times 2 secondes = 4 SatSeconds). La SpO₂ chute ensuite à 86 pendant 3 secondes, puis à 84 pendant 6 secondes. Les valeurs SatSeconds qui en résultent sont indiquées ci-dessous :

SpO_2		Secondes		SatSeconds
2	×	2	=	4
4	×	3	=	12
6	×	6	=	36
R ésultat SatSeconds total			=	52

Après environ 10,7 secondes, une alarme SatSeconds se déclenchera car la limite de 50 SatSeconds a étédépassée. Voir la flèche (↑) dans la figure suivante.



Délai de déclenchement de l'alarme avec SatSeconds

Les niveaux de saturation peuvent fluctuer au lieu de rester stables pendant une période de plusieurs secondes. Souvent, la SpO₂ du patient fluctue au-del à et en de çà de la limite d'alarme, en r ént égrant la plage sans alarme plusieurs fois. Au cours de telles fluctuations, le moniteur int ègre le nombre de points SpO₂, à la fois positifs et n égatifs, jusqu'à ce que la limite SatSeconds soit atteinte ou que la SpO₂ du patient revienne dans la plage normale et y reste.

8.11.2 "Filet de sécurité" SatSeconds

Le "filet de sécurité" SatSeconds concerne les patients dont la saturation fait des excursions fréquentes au-del à ou en de çà de la limite de SpO_2 mais n'y reste pas suffisamment longtemps pour que la limite SatSeconds soit atteinte. Ainsi, si en 60 secondes, au moins trois dépassements de limite d'alarme de SpO_2 se produisent, une alarme se déclenche même si la limite SatSeconds n'a pas étéatteinte.

8.11.3 Réglage de la durée SatSeconds

Vous pouvez régler **SatSeconds** sur **Arr** $\hat{\mathbf{t}}$ ou la dur $\hat{\mathbf{e}}$ sur **10**, **25**, **50** et **100**. Pour configurer les réglages SatSeconds, acc $\hat{\mathbf{c}}$ lez au menu **Réglage SpO**₂ et s dectionnez le réglage SatSeconds souhait $\hat{\mathbf{c}}$ dans la liste **SatSeconds**.

Chapitre 9 Surveillance FP

9.1 Généralités

La valeur num érique du pouls correspond au nombre de pulsations art érielles dues à l'activit é mécanique du cœur en battements par minute (bpm). Vous pouvez obtenir le pouls à partir de n'importe quel signal de SpO_2 mesur éou de n'importe quelle PNI mesur é.

9.2 Source FP

La source FP peut être issue de la SpO₂ ou de la PNI, et elle n'est pas s dectionnable. SpO₂ est la source privil égi ét si la FP issue de la SpO₂ est valable. Si FP est activ ét si la SpO₂ et la PNI sont d'ésactiv éts, la zone de param ètre de la FP affiche **Aucune source**.

9.3 Réglage du volume du paramètre FP

S dectionnez **Fonction** dans le menu **R églage Pouls**, puis choisissez le r églage appropri é pour le volume FP : cinq barres représentent le volume maximal et une barre le volume minimal. Si aucune barre n'est s dectionn é, le volume FP est d ésactiv é La fréquence de battement a une corr dation positive avec la valeur mesur é.

Chapitre 10 Surveillance PNI

10.1 Généralités

Le moniteur utilise la méhode oscillom érique pour mesurer la PNI. Elle peut être utilis é chez l'adulte, en pédiatrie et en néonatalogie. Il est également con çu pour être utilis é chez les femmes enceintes, y compris dans les cas de pré-éclampsie.

Les appareils de mesure oscillom étrique permettent de mesurer l'amplitude des changements de pression dans le brassard occlusif quand le brassard se d'égonfle à partir d'une pression sup étieure à la pression systolique. L'amplitude augmente soudainement lorsque le pouls arrive à passer à travers l'occlusion de l'art ère. Quand la pression du brassard baisse encore, l'amplitude des pulsations augmente, atteint un maximum (qui correspond approximativement à la pression moyenne), puis diminue.

Les mesures de pression art érielle obtenues avec cet appareil sont conformes à la norme am éricaine relative aux sphygmomanom à dectroniques ou automatiques (ANSI/AAMI/ISO 81060-2:2013) en termes d'erreur moyenne et d'écart-type.

10.2 Informations de sécurité relatives au paramètre PNI

AVERTISSEMENT

- 1 Ne mesurez pas la PNI des patients atteints de drépanocytose ou d'une maladie provoquant ou susceptible de provoquer des lésions cutanées.
- 2 Ne mesurez pas la PNI sur le bras qui est situé du même côté qu'une mastectomie.
- 3 En raison des risques d'hématomes au niveau du membre portant le brassard chez les patients présentant des troubles sévères de la coagulation, évaluez l'état clinique du patient avant de décider de le soumettre à des mesures fréquentes de la pression artérielle.
- 4 Ne placez pas le brassard sur un membre porteur d'un dispositif d'injection ou d'un cathéter intraveineux, au risque d'endommager les tissus se trouvant à proximité du cathéter si l'injection est ralentie ou bloquée pendant le gonflage du brassard.
- 5 N'attachez pas le brassard à un membre utilisé pour des perfusions intraveineuses car le gonflage du brassard peut bloquer la perfusion et potentiellement blesser le patient.
- 6 Ne placez pas le brassard sur un membre présentant un accès ou une thérapie intravasculaire ou un shunt artérioveineux (AV). Cela pourrait provoquer des blessures chez le patient.
- 7 Assurez-vous que le type de patient correct est sélectionné avant d'effectuer des mesures. N'appliquez pas le niveau d'inflation le plus élevé, les limites de surpression et la durée de mesure prévus pour un adulte lorsque vous effectuez des mesures sur un nouveau-né. Si vous n'utilisez pas le mode néonatal chez un nouveau-né, cela peut bloquer le flux sanguin et potentiellement blesser le patient.

AVERTISSEMENT

- 8 Assurez-vous que la canalisation d'air entre le brassard de tensiométrie et le moniteur n'est ni bloquée ni enchevêtrée.
- 9 La mesure de la pression artérielle peut entraîner un dysfonctionnement temporaire des autres dispositifs de surveillance médicale placés sur le même membre.
- 10 Les mesures de la PNI peuvent être affectées par le site de mesure, la position du patient, une activité physique ou l'état physiologique du patient.
- 11 Une pression continue du brassard en raison d'une tubulure de connexion entortillée peut bloquer le flux sanguin et provoquer des blessures chez le patient.
- 12 La vérification de l'étalonnage s'applique uniquement aux adultes et ne peut pas être utilisée dans un intervalle de mesure automatique. La mesure en continu ne peut pas non plus être utilisée dans l'intervalle de mesure automatique.

REMARQUE :

- 1 Il est suggéré à l'utilisateur de ne pas entamer de mesure de PNI lorsque le témoin de batterie faible s'affiche, car le moniteur risquerait de s'éteindre automatiquement.
- 2 Si vous renversez un liquide sur l'appareil ou ses accessoires, en particulier s'il y a un risque que le liquide atteigne l'intérieur de la tubulure ou du dispositif de mesure, contactez votre personnel de maintenance.
- 3 Une utilisation continue du mode de mesure automatique au cours de brefs intervalles peut gêner le patient. La mesure en continu ou la mesure automatique en mode néonatal ou pédiatrique peut entraîner des lésions tissulaires ou une ischémie chez le patient.
- 4 La mesure de la PNI peut être affectée par les extrêmes de température, d'humidité et d'altitude.
- 5 La valeur de mesure de la PNI doit être expliquée par des professionnels qualifiés.
- 6 La fréquence de pouls basée sur la mesure de la PNI peut différer de la fréquence cardiaque en fonction de la courbe ECG. La PNI mesure le nombre de pulsations périphériques et la fréquence cardiaque est mesurée grâce au signal électrique du cœur. Une différence se produit lorsque les signaux électriques du cœur n'entrainent pas de pulsation au niveau des vaisseaux sanguins périphériques ou lorsque la perfusion périphérique du patient est mauvaise.

10.3 Limites de mesure

Les mesures ne sont pas réalisables si les extrêmes de la fréquence du pouls sont inférieurs à 40 bpm ou supérieurs à 240 bpm, ou si le patient est placé sous cœur-poumon artificiel.

Il se peut que la mesure soit inexacte ou impossible dans les situations suivantes :

- Une pulsation r éguli ère de la pression art érielle est difficilement d étectable.
- Le patient pr ésente une arythmie cardiaque.
- Le patient est animé de mouvements excessifs et continus tels que des tremblements ou des convulsions.
- Le patient pr ésente des changements rapides de pression art érielle.
- Le flux cardiaque périphérique du patient est réduit en raison d'un état de choc ou d'une hypothermie s év ères.
- Le patient est ob èse, les oscillations provenant de l'art ère sont att énu és par une épaisse couche de tissu graisseux entourant le membre.
- Le patient présente un membre œdémateux.

10.4 Méthodes de mesure

La PNI peut être mesur é selon quatre modes :

- Manuel : mesure à la demande ; Le mode Manuel est le param tre par d'éaut en mode Visite et Contr de rapide.
- Auto : mesures r ép ét ées en continu (intervalle r églable entre 1 et 480 minutes) ; Apr ès le d ébut de la premi ère mesure manuelle, le moniteur mesure automatiquement la PNI en fonction de l'intervalle pr ét éfini. Le mode Auto est uniquement utilis é en mode Moniteur.
- Continu : mesures cons écutives pendant cinq minutes avec des intervalles de 5 secondes, puis passage en mode Manuel ou Auto.
- Moyenne : intervalle moyen r églable entre 1 et 5 minutes. La mesure d ébutera en fonction des intervalles moyens (possibilit é de choisir entre 3 et 5 fois), puis fournira une valeur moyenne. Le mode Moyenne est uniquement utilis é en mode Visite ou Contr de rapide. Une fois la mesure moyenne termin é, le moniteur passe en mode Manuel.

Pour modifier les fonctions **Mode Mesure, Intervalle, Intervalle moyen de mesure** et **Dur és moy. de mesure**, s dectionnez **R églage PNI** > **Fonction**.

AVERTISSEMENT

La mesure de la pression artérielle non invasive en mode Auto peut être associée à un purpura, une ischémie ou une neuropathie au niveau du membre porteur du brassard. Lorsqu'une patiente est mise sous surveillance, examinez fréquemment l'extrémité du membre afin de vérifier que sa couleur, sa température et sa sensibilité sont normales. Si une anomalie est observée, arrêtez les mesures de la pression artérielle.

10.5 Procédures de mesure

Pour obtenir des mesures précises, les étapes de fonctionnement suivantes doivent être respectées :

- 1. V érifiez la position du patient dans des conditions d'utilisation normale, notamment :
- Position confortable assise ou allong é, les jambes d écrois és ;
- Pieds àplat sur le sol ;
- Dos et bras maintenus ;
- Que le milieu du brassard se trouve au niveau de l'oreillette droite du cœur.
- 2. Branchez le tuyau d'air et allumez le moniteur. Appliquez le brassard de tensiom érie sur le bras du patient, et observez les instructions ci-après. Assurez-vous que le brassard est complètement d'égonflé.

Utilisez une taille de brassard appropri é au patient (pour plus d'informations sur le choix de la taille du brassard, veuillez vous reporter à la section *Accessoires PNI*), et assurez-vous que le symbole " Φ " se trouve au-dessus de l'artère. Assurez-vous que le brassard ne serre pas excessivement le membre. Un serrage excessif peut provoquer une décoloration ou une éventuelle ischémie des membres.



Utilisation du brassard

- 3. V érifiez que le type de patient appropri é a bien été s dectionn é Cliquer sur la zone d'informations patient ou appuyer sur la touche non programmable Switch Patient Type (Modifier type de patient) permet de modifier le **Type** de patient.
- 4. S dectionnez un mode de mesure dans le menu **R églage PNI**. Pour plus de d étails, reportez-vous à la section *Messages li és au fonctionnement*.
- 5. Appuyez sur le bouton du panneau avant de l'appareil pour lancer une mesure.
- 6. Attendez jusqu'à la prise de la premi ère mesure.

REMARQUE:

- 1 La largeur du brassard doit représenter environ 40 % de la circonférence du membre ou les 2/3 de la longueur de la partie supérieure du bras. La partie gonflable du brassard doit avoir une longueur suffisante pour entourer 80 à 100 % du membre. Un brassard de taille inadéquate peut produire des résultats erronés. En cas de problème de taille de brassard, utilisez un brassard de taille adéquate afin d'éviter les erreurs.
- 2 Si une mesure de PNI est douteuse, répétez la mesure. Si vous êtes toujours incertain du résultat, utilisez une autre méthode pour mesurer la pression artérielle.
- 3 Vérifiez que le brassard est correctement connecté. Les fuites d'air peuvent entraîner une erreur de mesure.
- 4 Sélectionnez la taille appropriée de brassard. Un brassard d'une taille inappropriée peut entraîner des mesures incorrectes.
- 5 Evitez de projeter du liquide dans le brassard. Si cela se produit, faites sécher entièrement le brassard.
- 6 La zone des paramètres PNI peut afficher en temps réel la valeur de la pression du brassard jusqu'à afficher la valeur SYS.
- 7 La zone des paramètres PNI conserve la valeur mesurée pendant 30 minutes. Si aucune mesure n'est prise, la zone affichera une valeur invalide au bout de 30 minutes.

10.5.1 Messages liés au fonctionnement

1. Mesure manuelle

Acc édez au menu **R églage PNI** > **Fonction** et configurez la fonction **Mode Mesure** sur **Manue**l.

Appuyez sur le bouton du panneau avant pour lancer une mesure manuelle. Pendant la mesure, appuyez sur ce bouton àtout moment pour arr êter la mesure.

2. Mesure automatique

Acc édez au menu Réglage PNI > Fonction, configurez la fonction Mode Mesure sur Auto,

s dectionnez l'intervalle de temps souhait é, puis appuyez sur le bouton sur le panneau avant. Pendant la mesure :

- Si la mesure a échou éou si le moniteur re çoit l'ordre d'interrompre la mesure, celle-ci sera arr êt é. La mesure suivante sera r éalis ée apr ès l'intervalle de temps. Si les alarmes Surpression PNI ou D éfaut valve Surpression se d éclenchent, l'ensemble des mesures s'arr êtent. Une intervention manuelle est n écessaire pour commencer une nouvelle mesure automatique.
- Au cours de l'intervalle, si l'intervalle est modifi é, apr ès la fin du compte àrebours de l'intervalle, le moniteur red énarre automatiquement la mesure.
- Au cours de l'intervalle, si l'utilisateur lance la mesure manuellement, la prochaine mesure automatique d'émarrera après la fin du compte à rebours qui commence à partir de la derni ère mesure manuelle. Pendant l'intervalle, si l'utilisateur effectue une mesure en continu, l'ensemble de la mesure se terminera sur la base d'une mesure en continu.

3. Mesure en continu

Acc édez au menu **R églage PNI**. Cliquez sur **Continu** pour lancer une mesure en continu. La mesure en continu durera 5 minutes.

4. Mesure MOY.

Acc édez au menu **R églage PNI** > **Fonction**, configurez les fonctions **Intervalle moyen de mesure** et **Dur ées moy. de mesure** puis cliquez sur **MOY. PNI** ; ou cliquez sur la touche de raccourci MOY.



pour d émarrer directement la mesure. Pendant la mesure :

- Les valeurs invalides ne seront pas utilis és pour calculer la moyenne. En cas de valeur invalide pour chaque mesure, la moyenne sera erron é.
- Lorsque l'ensemble de la mesure sera termin é le son DU... retentira. A ce moment, une valeur moyenne finale peut s'afficher. Pendant ce temps, les informations d'alerte et les alarmes techniques de la derni ère mesure seront effac és et les informations d'alerte peuvent fonctionner normalement. La valeur de chaque mesure et la valeur moyenne finale seront stock és dans les dossiers relatifs aux visites des patients/le tableau de tendance ponctuelle avec l'ic ône * pour indiquer la valeur moyenne ;
- Dans l'intervalle sp écifi é, si l'intervalle et la dur ée ont ét é de nouveau modifi és, l'ensemble de la mesure moyenne sera interrompu et les dur ées de mesure seront r établies àz éro ;
- D'autres op érations, telles que la modification du type de patient, le passage au mode D éno ou au mode Veille, etc. sont susceptibles d'interrompre la mesure. Pendant ce temps, l'interface des param ètres sera mise àjour ;
- À la fin de la derni ère mesure, si l'utilisateur appuie sur la touche de mesure de la PNI avant que le moniteur n'affiche la valeur moyenne et émette le son DU..., un nouveau cycle de mesure moyenne d'émarrera avec le message MOY. PNI-1 (n) et la valeur moyenne de la PNI du dernier cycle ne s'affichera pas. Le N de MOY. PNI-1 (n) renvoie aux dur és MOY. sp écifi és.
- 5. Arr êt de la mesure

Pendant une mesure, appuyez sur le bouton pour arr êter la mesure.

du panneau avant, àn'importe quel moment,

REMARQUE :

1 En mode Auto ou Moyenne, lorsqu'une mesure est en cours, appuyer sur le bouton

permet d'interrompre la mesure actuelle mais ne met pas fin à l'ensemble de la mesure. A la fin du compte à rebours, le moniteur réalise la mesure de la PNI.

Lorsque la mesure est dans l'intervalle, appuyer sur ce bouton permet de lancer la mesure en avance.

2 Pour mettre fin à la mesure moyenne, cliquez sur la touche de raccourci mesure MOY. ou sur **Arrêt** dans le menu Réglage PNI.

10.5.2 Correction de la mesure si le membre n'est pas situé au niveau du cœur

Pour corriger la mesure à la valeur affich é dans le cas o ù le membre n'est pas situ é au niveau du cœur :

Ajoutez 0,75 mmHg (0,10 kPa) pour chaque	D éduisez 0,75 mmHg (0,10 kPa) pour chaque
centim dre de diff érence de niveau en plus, ou	centim àre de diff érence de niveau en moins, ou
Ajoutez 1,9 mmHg (0,25 kPa) pour chaque	D éduisez 1,9 mmHg (0,25 kPa) pour chaque
pouce de différence de niveau en plus	pouce de diff érence de niveau en moins

10.6 Fenêtre de revue de la PNI

En mode Moniteur, cliquez sur l'icône en forme de triangle en bas de l'interface principale pour afficher/masquer la fen être de revue de la PNI.

10.7 Réinitialisation du paramètre PNI

Disponible pour le module EDAN uniquement.

Lorsque la pression ne fonctionne pas correctement et que le système ne parvient pas à fournir un message correspondant au problème rencontré, s'électionnez **RAZ** dans le menu **Config. Biom édicale > PNI** pour activer la proc édure d'autotest et restaurer le fonctionnement normal du système.

10.8 Etalonnage du paramètre PNI

L'utilisateur ne peut pas étalonner la PNI. Les capteurs de pression du brassard doivent être vérifiés et étalonnés, si nécessaire, au moins tous les deux ans par un professionnel de maintenance qualifié Pour de plus amples informations, reportez-vous au manuel d'entretien.

10.9 Test de fuite

Le test de fuite permet de d étecter l'étanch ét é àl'air de la pompe, de la valve et de la trach ét PNI. En cas de fuite, le syst ème affichera la fuite PNI. La d étection d'une fuite PNI doit être r éalis ét au moins une fois tous les deux ans ou si vous pensez que la mesure est erron ét.

AVERTISSEMENT

Ce test de fuite, outre le fait qu'il soit spécifié dans la norme EN 1060-1, permet de déterminer simplement si des fuites d'air existent dans le circuit PNI. Si à la fin du test le système affiche un message indiquant que le circuit PNI présente des fuites, contactez le fabricant pour que l'appareil soit réparé.

Procédure de test de fuite

- 1. Raccordez fermement le brassard à la prise de l'orifice pour l'air PNI.
- 2. Enroulez le brassard autour d'un cylindre de taille appropri ée ; ne l'enroulez pas autour des membres.
- 3. Assurez-vous que le type de patient a ét ér égl ésur Adulte.
- 4. Allez sur Menu > Config. Biom édicale.
- 5. S'électionnez **Test de fuite** dans **PNI**. Le message **Test Fuite En Cours** s'affiche, indiquant que le système a d'émarr éle test de fuite.

Pour le module EDAN :

Le syst àne remplit automatiquement le circuit d'air jusqu' à environ 180 mmHg. Au bout de 20 à 40 secondes, en cas de d étection d'une fuite, le syst àne ouvre automatiquement la vanne de d égonflage pour mettre fin au test de fuite et indique **Fuite PNI**. En l'absence de fuite lorsque le circuit d'air est gonflé jusqu'à 180 mmHg, le syst àne effectue un d égonflage jusqu'à environ 40 mmHg et passe ensuite à la seconde phase du test de fuite. Au bout de 20 à 40 secondes, le syst àne ouvre automatiquement la vanne de d égonflage et indique le résultat du test.

Pour le module SunTech :

REMARQUE:

Lors de l'application de pressions élevées, veillez particulièrement à augmenter la pression à un débit qui n'entraînera pas d'erreurs de surpression indésirable (300 mmHg).

Gonflez manuellement le circuit d'air jusqu'à environ 250 mmHg. D'émarrez le minuteur et attendez 60 secondes que le circuit d'air atteigne son point d'équilibre de pression. Une fois le d'étai d'attente écoul é enregistrez le niveau de pression pneumatique (P1) et attendez 60 secondes suppl émentaires avant d'enregistrer de nouveau le niveau de pression pneumatique (P2). Le circuit de s'écurit é du module ne permet le maintien d'une pression sup érieure à 10 mmHg dans le circuit d'air que pendant 180 secondes. Lorsque ce d'étai de s'écurit é limite est d'épass é, les vannes s'ouvrent afin de rel êcher la pression. Soustrayez P2 de P1 et vous obtiendrez le d'étit de fuite par minute.

6. Si le message d'alarme **Fuite PNI** s'affiche, il indique que le circuit d'air peut présenter des fuites d'air. Dans ce cas, l'utilisateur doit vérifier qu'aucune connexion n'est desserrée. Après avoir vérifié que les connexions sont bien serrées, vous devez refaire le test de fuite. Si le message d'échec s'affiche encore, contactez le fabricant pour faire réparer l'appareil.



Schéma du test de fuite du circuit d'air pour la fonction PNI

10.10 Réglage de la valeur de gonflage

Pour changer la valeur de gonflage :

- 1. S dectionnez **R églage PNI** > Fonction > Valeur Gonflage ;
- 2. Choisissez Auto ou d'autres valeurs de gonflage dans la liste d éroulante.
 - Si vous choisissez d'autres valeurs de gonflage, la valeur prédéfinie par les utilisateurs sera adopt éc comme valeur de gonflage pour les mesures de pression art érielle.
 - Si vous choisissez **Auto**, la valeur par d'éaut sera adopt éc comme valeur de gonflage pour les mesures de pression art érielle.

10.11 Mesure de la FP

S dectionnez R églage PNI > Fonction, et r églez FP sur Marche ou Arr \hat{e} .

- La zone de param ètres PNI affiche la valeur FP de la PNI ;
- Le moniteur n'enregistrera pas la valeur FP de la PNI ;
- Le tableau de revue de la PNI affichera la FP, contrairement aux autres tableaux de revue.

10.12 Enregistrement automatique de la PNI

En mode Moniteur, le moniteur prend en charge l'enregistrement de la PNI pour chaque mesure valide. S dectionnez **Menu > Config Syst ème > Enregistreur > Enreg. d écl. PNI** et choisissez Marche. Le param ètre par d éfaut est Arr êt.

Chapitre 11 Surveillance TEMP

11.1 TEMP. rapide avec le module T2A

11.1.1 Introduction

L'iM3, quand il est dot é du module T2A, permet de relever la temp érature en mode Pr évision ou Moniteur. En mode Pr évision, le moniteur mesure la temp érature orale/axillaire/rectale sur une p ériode courte. Il calcule et obtient les r ésultats de mesure. En mode Moniteur, il peut surveiller le patient pendant 10 min. Le capteur oral/axillaire et le capteur rectal correspondent à la configuration standard.

Le moniteur est capable de mesurer la température uniquement pour les patients adultes et pédiatriques. Si l'utilisateur mesure la température d'un nouveau-n é, le moniteur n'affiche aucun résultat.

R éalisation d'une mesure de la temp érature

- S dectionnez le capteur appropri é en fonction de la position de mesure et du type de patient.
- Appliquez le capteur sur le site choisi. Nous vous conseillons d'utiliser une protection en caoutchouc sur le capteur.
- ◆ Assurez-vous que les réglages d'alarme (marche ou arr êt, limite d'alarme sup érieure ou inf érieure) sont appropri és au patient et au type de mesure de la temp érature.
- Dans le menu, s dectionnez la position de menu correcte.
- Allumez le moniteur.

La temp érature corporelle met 5 min pour se stabiliser.

AVERTISSEMENT

- 1 Pour garantir une exactitude optimale des mesures, vérifiez toujours que le mode et les limites d'alarme adéquats sont sélectionnés. Une modification de la position de la mesure risque d'entraîner un changement de la limite d'alarme.
- 2 Vérifiez la fonction de détection de défaillances des câbles de sonde avant de commencer la phase de surveillance. Débranchez le câble de la sonde de température de sa prise. L'écran affiche alors le message d'erreur SONDE TEMP DECONN et une alarme sonore se déclenche.
- 3 Prenez la sonde TEMP et le câble avec précaution. Lorsque ces éléments ne sont pas utilisés, vous devez enrouler la sonde et le câble sans serrer. Une forte traction sur le fil se trouvant à l'intérieur du câble risquerait d'entraîner des dommages mécaniques au niveau de la sonde et du câble.
- 4 La vérification du module de température doit être effectuée à la fréquence imposée par les procédures en vigueur dans votre établissement hospitalier. Pour étalonner la mesure de la température, veuillez contacter le fabricant.

AVERTISSEMENT

- 5 Les actions du patient peuvent compromettre l'exactitude des lectures de la température orale. L'ingestion de liquides chauds ou froids, le fait de manger, de mâcher un chewing-gum ou un bonbon à la menthe, de se brosser les dents, de fumer ou d'être très actif peut affecter les lectures de température jusqu'à 20 minutes après la fin de l'activité.
- 6 Ne prenez pas la température axillaire à travers les vêtements du patient. Il est nécessaire que la protection de la sonde soit en contact direct avec la peau.
- 7 Le fait de mordre l'extrémité du capteur pendant la prise de température risque de l'endommager.
- 8 Utilisez des protections de sonde de TEMP jetables recommandées par EDAN afin de limiter les contaminations croisées entre patients. L'utilisation d'une autre protection de sonde risque d'entraîner des erreurs de mesure de la température ou de conduire à des lectures inexactes.
- 9 La mesure de la température n'est pas adaptée à une utilisation lors de la défibrillation.
- 10 En mode de surveillance, aucune alarme physiologique n'est disponible.

REMARQUE :

Le matériel avec lequel le patient ou toute autre personne peut entrer en contact doit être conforme à la norme EN ISO 10993-1:2009.

11.1.2 Procédure de mesure

Assurez-vous que le capteur est bien install é L'icône indiquant la position de mesure clignote dans la zone du paramètre TEMP, sur l'interface principale. Si n écessaire, modifiez les fonctions **MODE MESURE** et **SITE** (position de mesure) dans le menu.

Prenez le capteur situé sur le support. Une fois le préchauffage terminé, il énet un bip et affiche le message **PRECHAUFFAGE TERMINE** dans la zone d'informations.

Chargez une protection de capteur en insérant le capteur dans une protection. Appuyez fermement sur la poign é du capteur. La poign é du capteur se déplace légèrement et permet d'appliquer la protection.

En tenant la poignée du capteur entre votre pouce et deux autres doigts, ins érez-la dans la position de mesure.

Pour mesurer la TEMP orale, placez l'extr énit é du capteur sous la langue du patient, d'un c ôt é de la bouche, de mani ère à atteindre sa poche sublinguale arri ère. Demandez au patient de resserrer les l'èvres autour du capteur.



Figure 11-1 Position de mesure dans la bouche

Pour mesurer la TEMP orale, ne prenez pas la température axillaire à travers les v êtements du patient.

Le moniteur passe en mode **PREVOIR**, "————" s'affiche dans la zone de paramètres de la temp érature. Une fois la mesure de la valeur pr évue termin ée, le r ésultat de mesure s'affiche et le message **FIN DE MESURE** s'affiche dans l'interface.

Si la mesure de la valeur prévue se termine sans problème, le moniteur passe en mode **MONITEUR** au bout de 30 secondes. Autrement, le moniteur passe en mode **MONITEUR** immédiatement après la mesure de la valeur prévue. Le mode Moniteur dure 10 min, puis le moniteur passe en mode attente. "———" s'affiche dans la zone du paramètre TEMP dans l'interface. Replacez le capteur sur le support.

Si n écessaire, effectuez ànouveau la mesure en suivant la proc édure ci-dessus.

REMARQUE:

- 1. Après une mesure, l'utilisateur doit replacer le capteur sur le support pour capteur, puis l'en ressortir pour effectuer une nouvelle mesure.
- 2. La température corporelle du site de référence est la même que la température du site de mesure.

Le moniteur peut passer du mode **PREVOIR** au mode **MONITEUR**, mais il ne peut pas passer du mode **MONITEUR** au mode **PREVOIR**.

11.1.3 Réglage de la température pour le module T2A

Acc édez à **REGLAGE TEMP** pour configurer les él éments suivants :

- MODE MESURE : D & mode de mesure sur PREVOIR ou MONITEUR.
- SITE : Réglez la position de mesure sur ORALE, AXILLAIRE ou RECTALE. Vous pouvez utiliser le capteur axillaire pour mesurer la température orale/axillaire, et le capteur rectal pour mesurer la température rectale.

Assurez-vous que la fonction **SITE** est correctement param ér ée avant de retirer la sonde de sa gaine. Apr ès avoir retir é la sonde de sa gaine, v érifiez que le **MODE MESURE** est configur é correctement.

11.2 TEMP. rapide avec le module F3000

11.2.1 Introduction

L'iM3 doté du module F3000 mesure les températures du patient par voie orale, axillaire ou rectale.

Le moniteur est capable de mesurer la température uniquement pour les patients adultes et pédiatriques. Si l'utilisateur mesure la température d'un nouveau-n é, le moniteur n'affiche aucun r ésultat.

La compatibilit é dectromagn dique de ce p ériph érique a d é v érifi ée par un essai conform ément aux exigences de la norme EN60601-1-2 : 2007.

AVERTISSEMENT

- 1 N'utilisez pas cet appareil près d'anesthésiques inflammables. Non adapté à une utilisation en présence d'un mélange d'anesthésiques inflammables et d'air, d'oxygène ou de protoxyde d'azote.
- 2 N'utilisez pas ce thermomètre sans installer d'abord une nouvelle protection de sonde.
- 3 Ne réutilisez pas les protections de sonde jetables.
- 4 Avec ce thermomètre, utilisez uniquement les protections de sonde fournies par le fabricant. L'utilisation de toute autre protection de sonde produira des résultats erronés dans les relevés de température.
- 5 Le thermomètre et les protections de sonde ne sont pas stériles. N'utilisez pas ce thermomètre sur des tissus abrasés.
- 6 Pour limiter la contamination croisée, utilisez uniquement des dispositifs bleus pour prise de température orale et axillaire.
- 7 Utilisez uniquement des dispositifs rouges pour la prise de température rectale.

AVERTISSEMENT

- 8 Séchez soigneusement tous les contacts électriques de la sonde et du thermomètre après lavage, ou l'appareil peut ne pas fonctionner correctement.
- 9 Pour le réétalonnage, ainsi que pour les contrôles de maintenance ou d'intégrité, adressez-vous à un technicien biomédical ou renvoyez l'appareil au fabricant.
- 10 N'ouvrez pas le module F3000. Aucune pièce n'est réparable par l'utilisateur. L'ouverture du module peut affecter l'étalonnage et annule la garantie.
- 11 L'élimination des protections de sonde usagées doit être effectuée en conformité avec les pratiques médicales actuelles ou les réglementations locales relatives à la mise au rebut des déchets infectieux et des déchets médicaux biologiques.
- 12 La fréquence et les modes de nettoyage doivent être cohérents avec la politique institutionnelle pour le nettoyage des dispositifs non stériles.
- 13 Le module F3000 n'est pas destiné aux nouveau-nés.
- 14 En mode de surveillance du module TEMP, aucune alarme physiologique n'est disponible.
- 15 La vérification du module de température doit être effectuée à la fréquence imposée par les procédures en vigueur dans votre établissement hospitalier. Pour étalonner la mesure de la température, veuillez contacter le fabricant.

REMARQUE :

- 1. Le matériel avec lequel le patient ou toute autre personne peut entrer en contact doit être conforme à la norme EN ISO 10993:2009.
- 2. Même si cet appareil a été conçu pour minimiser les effets des interférences électromagnétiques, il engendre de l'énergie de fréquence radio. Si le périphérique n'est pas utilisé conformément aux instructions, l'appareil pourrait provoquer des interférences avec d'autres équipements fonctionnant dans son voisinage. Si le périphérique provoque des interférences, les mesures suivantes peuvent être prises pour essayer de corriger ces interférences :
- Réorientez ou relocalisez l'appareil de réception.
- Augmentez la séparation entre les dispositifs.
- Consultez un représentant du service clientèle.
- 3. La vérification du module de température doit être effectuée à la fréquence imposée par les procédures en vigueur dans votre établissement hospitalier. Pour étalonner la mesure de la température, veuillez contacter le fabricant.
- 4. La température corporelle du site de référence est la même que la température du site de mesure.

11.2.2 Protections de sonde — Application & retrait

- 1. Ouvrez la bo îe de protections de sonde en soulevant l'attache sur le coin sup érieur et en tirant pour retirer le panneau sup érieur.
- 2. Ins érez la bo îe de protections de sonde dans le haut de la chambre d'isolement.

REMARQUE:

Pour aider à la lutte contre les infections, n'intervertissez jamais les boîtiers de commutation entre les chambres d'isolement bleues et rouges. Par ailleurs, n'intervertissez jamais les sondes entres les chambres d'isolement bleues et rouges. Gardez les couleurs semblables ensemble.

- 3. Retirez la sonde de sa gaine. Cela active automatiquement le thermomètre.
- 4. Pour permettre àl'utilisateur de se rappeler d'appliquer ou de retirer une protection de sonde, une ic ône de sonde avec une protection de sonde clignotante s'affiche lorsque la sonde est retir é de sa gaine et apr ès une mesure de la temp érature.
- 5. Ins érez l'extr émit é de la sonde dans une protection de la bo îe. Poussez fermement la poign ée jusqu'àce que vous sentiez que la protection se "clipse" en place.
- 6. Effectuez les mesures de temp érature appropri és (orale, axillaire ou rectale).
- 7. Ejectez la protection utilis é dans un conteneur pour d'échets biologiques en appuyant sur bouton du haut.
- 8. Retirez, jetez et remplacez la bo îe lorsqu'elle est vide.

11.2.3 Modification des chambres d'isolement et des sondes

REMARQUE:

- 1 Pour aider à la lutte contre les infections, utilisez uniquement la sonde bleue et la chambre d'isolement bleue pour prendre la température par voie orale et axillaire. La sonde rouge et la chambre d'isolement rouge doivent être utilisées uniquement pour la prise de la température rectale.
- 2 Ne fixez pas de sonde rouge sur une chambre d'isolement bleue ou vice-versa.
- 1. Pour retirer ou remplacer toute chambre d'isolement/tout assemblage de sonde, saisissez la chambre d'isolement de chaque c $\hat{\alpha}$ t é, comme sur l'illustration.
- 2. Pincez l'intérieur pour libérer les attaches et faites glisser la chambre d'isolement pour l'extraire.
- 3. Pour la remplacer, alignez le doigt sur la gaine de la sonde avec l'ouverture sur le haut de l'unit é
- 4. Faites glisser la chambre d'isolement vers le bas jusqu'à ce que le côté s'enclenche et que vous entendiez un "clic".
- 5. La sonde se connecte automatiquement au thermomètre.
- 6. Pour changer les sondes, retirez la chambre d'isolement comme d écrit pr éc édemment.

- 7. Saisissez les côtés du connecteur en forme de L d'une main, puis à l'aide de l'autre main, tirez vers l'arri ère le loquet maintenant l'extr émit é du connecteur en forme de L.
- 8. Une fois le loquet enlev é faites glisser le connecteur en forme de L hors de la chambre d'isolement.
- 9. Pour le remplacer, alignez correctement le haut du connecteur en forme de L sur le logement situ é àl'arri ère de la chambre d'isolement.
- 10. Faites ensuite glisser le connecteur ver le haut dans le logement en appuyant fermement sur la partie inférieure du connecteur jusqu'àce qu'elle s'enclenche avec un "clic".

11.2.4 Mode de mesure

Mode de prévision

Lorsque l'option **MODE MESURE** est d'éfinie sur **PREVOIR**, le moniteur fonctionne en mode de prévision pour fournir des mesures de temp érature rapides et précises.

Mode de prévision rapide

Lorsque **MODE MESURE** est réglé sur **PREV. RAPIDE**, le moniteur fonctionne en mode de prévision rapide, à savoir un mode de mesure de prévision oral élabor é pour des mesures rapides de température.

Le mode de prévision rapide permet aux médecins d'identifier rapidement les patients qui présentent des températures corporelles "normales". Si la température corporelle d'un patient est en dehors de la plage "normale", le moniteur passe automatiquement en mode de prévision standard pour fournir une mesure plus précise.

Le mode Prévision rapide n'est pas disponible en mode Temp. basse.

Mode Surveillance

Lorsque l'option **MODE MESURE** est définie sur **MONITEUR**, le moniteur effectue une mesure de température en continu pendant 10 minutes maximum. Uniquement en mode mesure, '**MONITEUR**' peut s'afficher dans la zone du paramètre TEMP.

En outre, dans les exemples suivants, le moniteur passe automatiquement en mode Moniteur et effectue une mesure de temp érature pendant 5 minutes maximum jusqu'àce que la temp érature se stabilise :

- 1. Lorsque le moniteur fonctionne en mode de prévision, aucun site de mesure n'est d étect é ou la temp érature ne se stabilise pas.
- 2. Lorsque le moniteur fonctionne en mode de prévision ou en mode de prévision rapide, la température ambiante est supérieure à 35 $^{\circ}$ C.

Mode Temp. basse Mode

Le mode Temp. basse est utilis é dans les applications où les temp ératures corporelles peuvent âre inférieures à la normale, notamment pour les patients ayant r écemment subi une intervention chirurgicale.

La précision et la durée des mesures en mode Temp. basse sont équivalentes aux mesures de prévision standard dans les parties du corps concernées.

11.2.5 Procédure de mesure

Prise de température orale et axillaire

- 1. Assurez-vous que la chambre d'isolement bleue/l'unit éde sonde sont jointes.
- 2. Retirez la sonde et appliquez une protection. Le thermomètre s'allume automatiquement et un bip se fait entendre lorsque le préchauffage de la sonde est termin é
- 3. Pour les températures orales, ins érez l'extrémit é de la sonde profond ément dans la cavit é sublinguale à c ôt é du frein de la langue (pli vertical de tissu au milieu de la langue), d'un c ôt é ou de l'autre, vers l'arri ère de la bouche.

REMARQUE:

Vous pouvez obtenir des relevés de température corporelle précis dans l'une de ces deux "poches de chaleur", comme le montre l'illustration. Les températures prises à d'autres emplacements de la bouche donneront des résultats erronés.



- 4. La bouche du patient doit être FERMEE.
- 5. Maintenez solidement la sonde en place jusqu'àce que la temp érature s'affiche.
- 6. Pour les temp ératures axillaires, demandez au patient de lever le bras, puis placez l'extr énit é de la sonde sous l'aisselle. Appuyez avec pr écaution pour assurer un bon contact. Pour les temp ératures les plus pr écises, la pointe de la sonde doit être plac ée directement contre la peau du patient.
- 7. Demande au patient d'abaisser le bras et de rester aussi immobile que possible. Tenez la sonde parall de au bras, comme le montre l'illustration.



- 8. Si vous entendez trois bips courts, cela signifie que l'appareil a bascul é en mode Surveillance pour cette temp érature uniquement.
- 9. Deux bips sont émis lorsque la mesure est termin é et que la temp érature finale est affich é.
- 10. Ejectez la protection utilis é dans conteneur àd échets biologiques en appuyant sur le bouton du haut.

Prise de la température rectale

- 1. V érifiez que la chambre d'isolement/la sonde rouge sont jointes.
- 2. Retirez la sonde et appliquez une protection. Le thermomètre s'allume automatiquement et un bip se fait entendre lorsque le préchauffage de la sonde est terminé
- 3. Appliquez du lubrifiant si n écessaire.
- 4. Ins érez la sonde dans le rectum du patient. Pour assurer un bon contact avec les tissus, inclinez l ég àrement la sonde apr às insertion.*
- 5. La profondeur d'insertion recommand ée est de 1/2" à 3/4" (12 mm ~ 19 mm) pour les adultes et de 1/4" à 1/2" (6 mm ~ 13 mm) pour les enfants.
- 6. Si vous entendez trois bips courts, cela signifie que l'appareil a bascul éen mode Surveillance pour cette temp érature uniquement.
- 7. Deux bips sont émis lorsque la mesure est termin é et que la temp érature finale est affich é.
- 8. Ejectez la protection utilis é dans conteneur à déchets biologiques en appuyant sur le bouton du haut.

REMARQUE :

- 1 Un mouvement de la sonde pendant une mesure peut affecter la capacité du thermomètre à mesurer la température du site et peut allonger le temps requis pour obtenir une lecture.
- 2 Si vous n'entendez pas de bip 10 secondes après le retrait de la sonde de sa gaine et le début de la mesure de température en mode Prévision ou Prévision rapide, vérifiez la connexion physique du module F3000.

11.2.6 Réglage de la température pour le module F3000

Dans la fen être **REGLAGE TEMP**, les param ètres suivants sont disponibles :

MODE MESURE : R églez le mode de mesure sur PREVISION, PREVISION RAPIDE ou MONITEUR.

SITE : R églez la position de mesure sur ORALE, AXILLAIRE ou RECTALE.

Mode Temp. basse : activez/d ésactivez le mode Temp. basse en le r églant sur Marche/Arr êt.

REMARQUE :

- 1 Le mode **PREVISION RAPIDE** est destiné à la mesure orale uniquement.
- 2 Le mode Temp. basse peut être réglé sur MARCHE uniquement lorsque le mode de mesure est réglé sur PREVOIR.
- 3 Assurez-vous que tous les paramètres de réglage TEMP sont appropriés avant de retirer la sonde de sa gaine. Si vous modifiez les paramètres immédiatement après une mesure, les nouveaux paramètres sont activés pour la mesure suivante.

11.3 Température infrarouge avec le module TH

11.3.1 Introduction

Le M3, lorsqu'il est dot é du module TH (thermomètre auriculaire à infrarouge), relève la temp érature au niveau de l'oreille.

Sch éma du thermom ètre auriculaire à infrarouge :



AVERTISSEMENT

- 1 Le thermomètre auriculaire à infrarouge n'est pas destiné aux nouveau-nés.
- 2 Utilisez uniquement les protections de sonde jetables fournies ou recommandées par EDAN. L'utilisation de protections de sonde d'autres fabricants, la réutilisation de protections de sonde jetables ou l'absence de protections de sonde risquent d'engendrer des imprécisions et/ou des erreurs au niveau des mesures de température.
- 3 Conservez les protections de sonde hors de portée des enfants.
- 4 Ne réutilisez pas les protections de sonde jetables.
- 5 Ce thermomètre convertit la température de l'oreille pour afficher son "équivalent oral" (selon les résultats de l'évaluation clinique pour obtenir la valeur de décalage). Le thermomètre est ajusté de manière à afficher la température orale équivalente. Mode oral = Mode auriculaire + 0,30°°C.

ATTENTION

- 1 Pour garantir la précision des mesures, veillez à ce que le hublot de la sonde soit toujours propre, sec et en bon état. Pour le protéger, conservez systématiquement le thermomètre dans son étui lors du transport ou quand vous ne l'utilisez pas.
- 2 Une installation correcte de la protection de sonde garantit la précision des mesures.
- 3 Ne stérilisez pas en autoclave.
- 4 La sonde ne doit pas être immergée dans du liquide.
- 5 Maintenez l'appareil au sec et à l'abri de tout liquide et de la lumière directe du soleil.
- 6 Le thermomètre n'est pas étanche. Ne l'immergez pas et ne versez aucun liquide dessus. En cas de contact avec du liquide, séchez le thermomètre à l'air chaud. Vérifiez ensuite son bon fonctionnement et sa précision.
- 7 Le maintien en main prolongé du thermomètre risque d'entraîner un relevé de température ambiante plus élevé et abaisser les mesures de la température corporelle par rapport à la normale.
- 8 Pour plus d'informations concernant l'utilisation du thermomètre auriculaire à infrarouge, reportez-vous aux instructions accompagnant le thermomètre.
- 9 En cas de chute, contrôlez le thermomètre afin d'identifier d'éventuels dommages. Si vous ne pouvez pas vous assurer de son bon état, retournez l'appareil complet à votre revendeur local à des fins de recalibration.
- 10 Le moniteur, lorsqu'il est équipé du module TH, ne doit être utilisé avec aucun autre appareil électrochirurgical, tel qu'un bistouri électrique.
- 11 La vérification du module de température doit être effectuée à la fréquence imposée par les procédures en vigueur dans votre établissement hospitalier. Pour étalonner la mesure de la température, veuillez contacter le fabricant.

REMARQUE:

Le matériel avec lequel le patient ou toute autre personne peut entrer en contact doit être conforme à la norme EN ISO 10993-1:2009.

11.3.2 Procédure de mesure

- 1. Alignez le centre de la sonde avec le centre de la protection de sonde. Veillez à bien positionner la face adhésive de la protection vers le haut.
- 2. Ins érez la sonde dans la protection dispos é sur le chargeur, jusqu'à ce que la protection se clipse en position.



REMARQUE :

Une mauvaise installation de la protection de sonde entraîne l'affichage de l'icône sur l'écran LCD du thermomètre et vous ne serez pas en mesure de prendre la température au niveau de l'oreille (quatre bips retentissent et aucun relevé n'apparaît sur l'écran LCD lors des mesures).

- 3. Appuyez sur le bouton de marche/mémoire (ON/MEM) du thermomètre. L'icône **?** s'affiche sur l'écran LCD du thermomètre et deux bips retentissent.
- 4. Tirez doucement l'oreille vers l'arri re pour tendre le conduit auditif, puis ins rez la sonde dans le conduit, en la dirigeant bien vers la membrane du tympan afin d'obtenir un relev é le plus pr écis possible.



REMARQUE:

Pour les enfants de plus de deux ans et les adultes, tirez l'oreille vers l'arrière, légèrement vers le haut, comme illustré ci-dessous :



- 5. Appuyez sur le bouton de lecture "Scan" pendant une seconde, jusqu'à l'émission d'un long bip indiquant la fin de la mesure. Les r ésultats s'affichent alors sur l'écran du moniteur.
- 6. Avant de proc éder à une autre mesure, attendez que toutes les ic ônes aient cess é de clignoter et que deux bips aient retenti.

AVERTISSEMENT

Remplacez la protection de sonde après chaque utilisation afin de garantir des relevés précis et d'éviter toute contamination croisée.

REMARQUE :

- 1 Le thermomètre s'arrêtera automatiquement au bout d'une minute d'inactivité afin de préserver la durée de vie de la pile.
- 2 L'appareil doit demeurer à une température ambiante stable pendant 30 minutes avant utilisation.
- 3 Avant de procéder à une mesure, veillez à rester dans un environnement stable pendant 5 minutes et évitez tout effort physique ou bain dans les 30 minutes précédant l'utilisation de l'appareil.
- 4 Il est conseillé d'effectuer trois mesures au niveau de la même oreille. Si les trois mesures sont différentes, retenez la plus élevée d'entre elles.
- 5 N'oubliez pas de comparer la mesure obtenue à la température normale du patient.
- 6 Il n'existe aucune restriction d'âge ou de sexe à l'utilisation du thermomètre auriculaire à infrarouge.
- 7 Les données enregistrées dans le thermomètre correspondent aux dernières données de mesure relevées avant la mise hors tension de l'appareil.
- 8 Répétabilité clinique : $0,12 \degree C (1 \sim 5 \text{ ans})$; $0,10 \degree C (> 5 \text{ ans})$.
- 9 Le thermomètre auriculaire à infrarouge affichera également des messages d'erreur sur son écran. Pour plus d'informations sur ces messages, reportez-vous aux instructions d'utilisation du thermomètre.
- 10 Si le thermomètre auriculaire à infrarouge déclenche régulièrement des alarmes de type ERR (erreur), si la carte isolée se trouvant à l'intérieur du boîtier du thermomètre ne fonctionne pas correctement ou si la température ambiante fluctue, le moniteur supprimera les valeurs de mesure affichées à l'écran pour éviter tout problème de fonctionnement.

11.3.3 Remplacement de la pile

L'appareil est fourni avec une pile au lithium de type CR2032x1.

Pour remplacer la pile, proc édez comme suit :

1. Ouvrez le compartiment de la pile en ins érant un objet pointu dans le trou d'épingle du couvercle, tout en faisant glisser le couvercle avec votre pouce afin de le retirer.



2. Maintenez le thermomètre et ôtez la pile àl'aide d'un petit tournevis.



3. Ins érez la nouvelle pile sous l'ergot m étallique se trouvant sur le c ôt é gauche ① et appuyez sur le c ôt é droit ② de la pile jusqu'àce qu'elle se clipse en place.



AVERTISSEMENT

- 1 Maintenez la pile hors de portée des enfants.
- 2 Veillez à ce que le pôle positif (+) soit dirigé vers le haut et le pôle négatif (-) vers le bas.

Chapitre 12 Revue (en mode Moniteur)

En mode Moniteur, le moniteur fournit des donn és de tendances correspondant à 120 heures de surveillance des param àres et permet d'enregistrer 1 200 mesures PNI, 200 év énements d'alarme, etc. Ce chapitre contient des instructions d étaill és pour rappeler toutes les donn és.

12.1 Revue du graphique de tendances

- La derni ère tendance sur 1 heure s'affiche toutes les 1 ou 5 secondes.
- La derni ère tendance sur 120 heures s'affiche toutes les 1, 5 ou 10 minutes.

Pour revoir le graphique de tendance, appuyez sur la touche de raccourci **Revue** sur l'écran ou s dectionnez **Menu** > **Revue** > **Tend. Graph**. L'interface du graphique de tendance s'affiche.

Dans le graphique de tendance, l'axe Y représente la valeur de mesure et l'axe X le temps.

12.1.1 Sélection du graphique de tendance d'un paramètre spécifique

Le moniteur peut rappeler le graphique de tendance des différents paramètres. Pour modifier le graphique de tendance actuel, s dectionnez **Menu** > **Revue** > **Tend Graph**, puis s dectionnez le nom d'un paramètre obligatoire dans la liste contextuelle.

12.1.2 Réglage de l'échelle de tendance

Vous pouvez utiliser la fonction **Zoom** sur l'interface de rappel de graphique de tendance pour régler l'échelle de tendance. Lorsque vous ajustez l'échelle de tendance sur l'interface de rappel de graphique de tendance, vous modifiez également l'échelle de tendance des paramètres concern és pour l'écran de tendance affich ésur l'écran principal.

12.1.3 Réglage de l'intervalle

Le moniteur peut prendre en charge cinq types d'intervalle. Pour d'éfinir un intervalle appropri é s'éctionnez **Menu** > **Revue** > **Tend Graph**. Une interface s'affiche. S'éctionnez **Intervalle** dans l'interface pour afficher la liste et s'éctionnez un intervalle appropri é parmi les options propos és : 1 s, 5 s, 1 min, 5 min et 10 min.

REMARQUE:

Veuillez sélectionner un intervalle d'1 s si les données PNI complètes doivent s'afficher sur l'écran.

12.1.4 Défilement de l'écran vers la gauche et la droite

Compte tenu de la limite de taille de l'écran, il est impossible d'afficher tous les graphiques de tendance dans l'écran actif. L'utilisateur peut faire d'éfiler manuellement l'écran pour afficher les tendances de mesure qui ne figurent pas dans la vue active en appuyant sur les symboles **K** et

▶ du graphique de tendance.

12.2 Revue du tableau de tendance

Pour revoir le tableau de tendance, appuyez sur la touche de raccourci **Revue** sur l'écran ou s dectionnez **Menu** > **Revue** > **Tend. Num**. L'interface du tableau de tendance s'affiche.

12.2.1 Réglage de l'intervalle

Le moniteur peut prendre en charge onze types d'intervalle. Pour d'éfinir un intervalle appropri é s dectionnez **Menu** > **Revue** > **Tend Table**. Une interface s'affiche. S dectionnez **Intervalle** dans l'interface pour afficher la liste et s dectionnez un intervalle appropri é parmi les options propos és : 1 s, 5 s, 30 s, 1 min, 3 min, 5 min, 10 min, 15 min, 30 min, 60 min et PNI.

12.2.2 Navigation dans l'écran

Compte tenu de la limite de taille de l'écran, il est impossible d'afficher tous les tableaux de tendance dans l'écran actif. L'utilisateur peut faire d'éfiler manuellement l'écran vers la gauche, la droite, le haut ou le bas pour afficher les tableaux de tendance de mesure qui ne figurent pas dans la vue active en appuyant sur les symboles $| \mathbf{k} | \mathbf{k}$

12.3 Revue des mesures PNI

Pour revoir les donn ées de mesure PNI, appuyez sur la touche de raccourci **Revue** sur l'éran ou s dectionnez **Menu** > **Revue** > **PNI** ou cliquez sur la fen être de revue de la PNI en bas de l'interface principale pour que la fen être Revue PNI s'affiche.

12.3.1 Navigation dans l'écran

Compte tenu de la limite de taille de l'éran, il est impossible d'afficher toutes les données de mesure dans l'éran actif. L'utilisateur peut faire d'ériler manuellement l'éran vers le haut et le bas pour visualiser les données de mesure qui ne figurent pas dans la vue active en appuyant sur les symboles vert les de l'interface Revue PNI.

12.4 Rappel des alarmes

Pour rappeler l'événement d'alarme, cliquez sur la touche de raccourci **Rappel** sur l'écran ou s dectionnez **Menu** > **Rappel** > **Alarme** lorsque la fen être Rev Alarme s'affiche.

REMARQUE :

Le moniteur peut stocker 200 événements d'alarme au maximum. Dès que le stockage d'événements d'alarme est plein, l'événement d'alarme le plus ancien est remplacé par le plus récent.

12.4.1 Navigation dans l'écran

Compte tenu de la limite de taille de l'écran, il est impossible d'afficher tous les événements d'alarme dans l'écran actif. L'utilisateur peut faire d'éfiler manuellement l'écran vers le haut et le bas pour afficher les événements d'alarme qui ne figurent pas dans la vue active en appuyant sur les symboles \checkmark et 📩 de l'interface Rev Alarme.

12.4.2 Sélection d'un événement d'alarme pour un paramètre spécifique

Le moniteur peut rappeler l'événement d'alarme de paramètres spécifiques. Pour afficher l'événement d'alarme du paramètre spécifique, s dectionnez **Menu** > **Revue** > **Alarme** et choisissez **Evénement** pour s dectionner le nom du paramètre n écessaire dans la liste d'éroulante.

12.4.3 Définition de l'indice temporel

L'utilisateur peut d'finir l'heure de fin du rappel des alarmes en s dectionnant l'option **IndxHeure** de l'interface de rappel des alarmes.

Si l'utilisateur s'électionne **Heure Courant** dans l'interface contextuelle, les événements d'alarme qui se produisent avant l'heure actuelle s'affichent dans l'interface de rappel des événements d'alarme.

Si l'utilisateur s dectionne **Choix User**, il peut d'éfinir l'heure de rappel en d'éfinissant la zone d'heure affich ée dans l'interface. Les év énements d'alarme qui se produisent avant l'option **Choix User** s'affichent dans l'interface de rappel des év énements d'alarme.

12.5 Vérification des alarmes techniques

Cliquez sur la zone des alarmes techniques pour consulter les alarmes techniques. Les alarmes techniques qui se sont déclenchées plus tôt et n'existent plus ne peuvent pas être vérifiées.

12.6 Marqueur d'événement

Le marqueur d'événement permet de relever les événements en lien avec le patient ou susceptibles d'avoir une influence sur la surveillance des paramètres, tels que l'administration ou l'injection de médicaments, ou tout autre type de traitement. Il existe quatre types de marqueurs d'événement : evt A, evt N, evt C et evt D.

S dectionnez Menu > Fonct. Communes > Marqueur Evt pour consulter les marqueurs d'événement. Vous pouvez également consulter les marqueurs d'événement dans les fenêtre suivantes : Tend. Graph., Tend. Num. et Rev Alarme.

Chapitre 13 Revue (en mode Visite ou Contrôle rapide)

13.1 Gestion des dossiers relatifs aux visites des patients

S dectionnez **Menu** > **Revue**, ou cliquez directement sur la touches de raccourci **Revue** pour acc éder à la fen être de gestion des dossiers relatifs aux visites des patients.

- Définissez la fonction **Délai** pour afficher les dossiers d'une période donnée. Le dossier **Courant** s'affiche par défaut.
- Cliquez sur **Tout** pour afficher tous les dossiers d'une p ériode donn é. Toute valeur anormale appara î en rouge. S dectionnez **Alerte** pour afficher les valeurs anormales d'une p ériode donn é. **Tout** est le r églage par d éfaut qui sera r établi si l'utilisateur quitte et revient sur cette fen être.
- Les dossiers peuvent être class és par N° lit ou par Temps. Le classement en fonction du temps est le réglage par d'étaut qui sera r établi si l'utilisateur quitte et revient sur cette fen être.
- **T d écharger**, **Enreg.**, **Exporter** ou **Effacer** permettent le t d échargement, l'impression, l'exportation ou la suppression du ou des dossier(s) s dectionn é(s) par l'utilisateur (sans les donn ées d'origine). Veuillez vous reporter aux chapitres *T d échargement des donn ées vers le serveur r éseau* et *Exportation des donn ées stock ées dans le dispositif de stockage interne* pour plus d'informations sur le t d échargement et l'exportation.
- Si un dossier relatif aux visites des patients a été enregistré dans l'interface principale, cliquez sur le symbole situ é à droite du dossier dans la fen être Revue pour que le moniteur acc ède à l'interface des donn éts d'origine. Si ce n'est pas le cas, la bo îte de dialogue suivante s'affichera : 'Le dossier actuel relatif à la visite des patients n'a pas été enregistré et ne peut pas être modifi é Souhaitez-vous l'enregistrer ?' Cliquez sur Non pour fermer la bo îte de dialogue ou sur Oui pour enregistrer ce dossier et pour que le moniteur acc ède à l'interface des donn éts d'origine.

Sur la fen âre des donn és d'origine, l'utilisateur peut consulter les donn és d'origine correspondantes (20 groupes au maximum), y compris les informations patient, la valeur des param àres et ledit dossier. L'utilisateur peut également cliquer sur **Enreg.** pour imprimer les donn és d'origine de cette fen âre, ou modifier le dossier et cliquer sur **Enreg.** pour terminer.

REMARQUE:

Pour chaque patient admis (c'est-à-dire que le moniteur n'a pas admis ou n'est pas passé au deuxième patient), lorsque l'utilisateur enregistre le dossier en cliquant sur **Enreg.** dans la boîte de dialogue qui s'affiche avant d'accéder à la fenêtre des données d'origine ou dans l'interface principale, le dossier **actuel** dans la fenêtre **Revue** ne se générera pas automatiquement.

Si le moniteur est mis hors tension, les données de paramètres et les données d'origine dans l'interface principale seront supprimées et les dossiers relatifs aux visites des patients seront stockés. 1 MB d'espace peut stocker au moins 100 groupes de dossiers, y compris les informations patient et 20 dossiers originaux.

13.2 Revue des données ponctuelles

S dectionnez Menu > Revue ou appuyez directement sur la touche de raccourci Revue pour acc éder à la fen être Revue.

- Cliquez sur le bouton Page pour changer de page.
- D éfinissez la fonction **D** élai pour afficher les donn és ponctuelles d'une p ériode donn é. Les donn és ponctuelles valides des 12 heures pr éc édant les donn és ponctuelles valides les plus r écentes s'afficheront pat d élaut.
- Cliquez sur **Tout** pour afficher toutes les donn és ponctuelles d'une p ériode donn é. Toute valeur anormale appara î en rouge. S dectionnez **Alerte** pour afficher les valeurs anormales d'une p ériode donn é. **Tout** est le r églage par d éfaut qui sera r établi si l'utilisateur quitte et revient sur cette fen êre.
- **T d écharger**, **Enreg.**, **Exporter** ou **Effacer** permettent le t d échargement, l'impression, l'exportation ou la suppression de toutes les donn és ponctuelles d'une p ériode donn ée. L'utilisateur peut choisir les donn és patient manuellement et les t d écharger si besoin, y compris les donn és qui ont ét é t d écharg ées. Veuillez vous reporter aux chapitres *T d échargement des donn ées vers le serveur r éseau* et *Exportation des donn ées stock ées dans le dispositif de stockage interne* pour plus d'informations sur le t d échargement et l'exportation.

Les donn és ponctuelles peuvent être transmises par la passerelle HL7 et t d écharg és sur le serveur r éseau. Elles peuvent également être t d écharg és en temps r él lorsque chaque donn é ponctuelle valable est termin é, si le moniteur est en r éseau et est connect é au serveur r éseau.

13.3 Tableau de tendance des données ponctuelles

Le tableau de tendance des donn és ponctuelles se situe en bas de l'interface principale. La premi à ligne correspond aux donn és les plus r écentes. Cliquez sur le triangle en bas pour afficher/masquer le tableau de tendance.

Si le moniteur est mis hors tension, les donn és de param ètres et les donn és de tendance de l'interface principale seront supprim és. L'utilisateur peut afficher les donn és historiques dans le menu Revue. 1 Mo d'espace permet de stocker au moins 1 000 groupes de donn és ponctuelles.

Chapitre 14 Enregistrement

Un enregistreur matriciel thermique est utilis é pour le moniteur. Il prend en charge un grand nombre de types d'enregistrement et g én ère des informations patient, des donn éss de mesure, des trac és de rappel des donn éss, etc.



1	T émoin d'enregistrement
2	Touche d'alimentation en papier : appuyez sur cette touche pour d émarrer ou arr êter l'alimentation en papier d'enregistrement sans rien écrire sur le papier
3	Sortie de papier
4	Volet de l'enregistreur
5	Interface PNI
6	Interface SpO ₂

14.1 Performances de l'enregistreur

- L'enregistrement du trac é est imprim é à une vitesse de 12,5 mm/s, 25 mm/s ou 50 mm/s. Le réglage par d éfaut est 25 mm/s.
- Papier pour impression de 49-50 mm de large.
- Enregistrer un trac éde SpO₂ ; le r églage par d éfaut est d ésactiv é
- L'heure et le trac éd'enregistrement en temps r &l peuvent être s dectionn & par l'utilisateur.
- L'intervalle d'enregistrement automatique est d'éfini par l'utilisateur et le tracéest conforme à l'enregistrement en temps r éel.

REMARQUE :

Il est déconseillé à l'utilisateur d'utiliser l'enregistreur lorsque la batterie est déchargée, faute de quoi le moniteur risquerait de s'éteindre automatiquement.

14.2 Démarrer et arrêter l'enregistrement

Le moniteur fournit différents types d'enregistrement. Vous pouvez d'énarrer l'enregistrement en suivant la proc édure ci-dessous :

Type d'enregistrement	Description/Proc édure	
Enregistrement continu en temps r él	En mode Moniteur, allez sur Menu > Config. Système > Enregistreur, s dectionnez Continu dans Dur ée Enr. R-T, et appuyez sur la touche de raccourci Enreg. pour d'émarrer ou arr êter l'enregistrement.	
Enregistrement en temps r él de 8 secondes	En mode Moniteur, s dectionnez 8 s dans Dur é Enr. R-T, configurez la fonction Intervalle Enr. tel que souhait é puis appuyez sur la touche de raccourci Enreg. pour démarrer l'enregistrement. Appuyez à nouveau sur cette touche pour arr êter l'enregistrement. Sinon, le moniteur arr ête automatiquement l'enregistrement lorsque la dur é d'enregistrement R-T est termin é. Le temps d'ex écution pour chaque onde est de 8 secondes. L'intervalle d'enregistrement peut être défini comme suit : Arr êt, 10 min, 20 min, 30 min, 40 min, 50 min, 1 h, 2 h, 3 h, 4 h.	
Enregistrement du graphique de tendance	En mode Moniteur, s dectionnez Menu > Revue > Tend. Graph., puis cliquez sur Enreg. dans la fen être Tend. Graph. pour d émarrer l'enregistrement. Appuyez sur la touche de raccourci Enreg. pour arr êter l'enregistrement.	
Enregistrement du tableau de tendance	En mode Moniteur, s dectionnez Menu > Revue > Tend. Num. , cliquez sur Enreg. dans la fen âtre Tend. Num. pour d émarrer l'enregistrement. Appuyez sur la touche de raccourci Enreg. pour arr âter l'enregistrement.	
Enregistrement de rappel des mesures PNI	En mode Moniteur, s dectionnez Menu > Revue > PNI , puis cliquez sur Enreg. dans la fen être Revue PNI pour d émarrer l'enregistrement. Appuyez sur la touche de raccourci Enreg. pour arr êter l'enregistrement.	
Enregistrement d'un rappel des alarmes	S dectionnez Menu > Revue > Alarme, choisissez une alarme et cliquez sur Enreg. dans la fen âre Rev Alarme pour commencer l'enregistrement. Appuyez sur la touche de raccourci Enreg. pour arr âre l'enregistrement.	

Type d'enregistrement	Description/Proc édure
Enregistrement manuel	En mode Contrôle rapide, appuyez sur la touche de raccourci Enreg. dans l'interface principale pour imprimer la valeur de mesure et les informations patient actuelles ;
	En mode Contrôle rapide ou Visite, cliquez sur Enreg. ou appuyez sur la touche de raccourci Enreg. pour imprimer les donn és ponctuelles ou le dossier relatif à la visite des patients correspondants.
	Appuyer de nouveau sur la touches de raccourci Enreg. permet d'arr c ter l'enregistrement.
Enregistrement d &lench é automatiquement par la PNI	Le mode Moniteur prend en charge l'enregistrement déclench é automatiquement par la PNI. Pour plus d'informations, reportez-vous à la section <i>Enregistrement automatique de la PNI</i>

Pour arrêter manuellement l'enregistrement, cliquez à nouveau sur **Enreg.** dans les fenêtres connexes.

L'enregistreur cesse d'enregistrer dans les situations suivantes :

- La t âche d'enregistrement est termin ée.
- Il n'y a pas de papier dans l'enregistreur.
- Un dysfonctionnement interrompt le fonctionnement correct de l'enregistreur.

REMARQUE :

Vous pouvez également utiliser la touche de raccourci **Enreg.** pour démarrer ou arrêter manuellement l'enregistrement.

14.3 Opérations de l'enregistreur et messages d'état

14.3.1 Papier requis pour l'enregistreur

Seul le papier d'impression thermosensible standard peut âre utilis é Autrement, l'enregistreur risquerait de ne pas fonctionner, la qualit é d'impression pourrait âre médiocre et la tâte d'impression thermosensible pourrait âre endommag é.

14.3.2 Fonctionnement correct

- Lors du fonctionnement de l'enregistreur, le papier d'impression sort de manière régulière.
 Ne tirez pas sur le papier pour le faire sortir de force sous peine d'endommager l'enregistreur.
- N'utilisez pas l'enregistreur sans papier d'impression.

14.3.3 Absence de papier

Lorsque l'alarme **Pasdepapierimpriman** s'affiche, l'enregistreur ne peut pas d'émarrer. Ins érez correctement le papier d'impression.

14.3.4 Remplacement du papier

1. Sortez la partie sup érieure de l'arc du bo fier de l'enregistreur pour lib érer le bo fier, comme indiqu ésur la figure ci-dessous.



2. Ins érez un nouveau rouleau de papier dans la cassette de papier, c ôt éimpression vers le haut.



3. Assurez-vous que le papier est bien positionn éet que les marges sont libres.



4. Sortez environ 2 cm de papier et fermez le bo îier de l'enregistreur.

REMARQUE :

Insérez le papier avec précaution. Evitez d'endommager la tête d'impression thermosensible. En dehors de l'insertion du papier et du dépannage, ne laissez pas le capot de l'enregistreur ouvert.

14.3.5 Elimination d'un blocage papier

Lorsque l'enregistreur émet des bruits inhabituels ou fonctionne incorrectement, vous devez ouvrir le bo îtier de l'enregistreur pour vous assurer qu'il n'y a pas de blocage papier. Retirez le blocage papier de la mani ère suivante :

- Coupez le papier d'impression au bord d'alimentation.
- Ouvrez le bo fier de l'enregistreur.
- R éns érez le papier.

REMARQUE :

- 1. Si le moniteur n'est pas équipé d'un enregistreur, il indique **Enregistreur Non Réglé** après avoir appuyé sur le bouton d'**enregistrement**.
- 2. Ne touchez pas la tête d'impression thermosensible lors d'un enregistrement continu.
Chapitre 15 Autres fonctions

15.1 Appel infirmière

Le moniteur comporte un port d'appel infirmi ère connect é au syst ème d'appel infirmi ère par le biais du c âble correspondant. S dectionnez Menu > Config. Biom édicale > Commun > Appel Infirmi ère puis choisissez Marche ou Arr êt (par d éfaut).

Appel Infirmi à e et OTG s'excluent mutuellement. Ainsi, lorsque Appel Infirmi à e est r égl é sur Arr â, la fonction OTC est r égl é sur Marche.

REMARQUE:

Avant d'utiliser la fonction Appel infirmière, vérifiez qu'elle fonctionne correctement.

15.2 Wi-Fi

Les modules Wi-Fi sont disponibles en option pour âre configurés dans les moniteurs. Vous devez également configurer les paramètres du moniteur en suivant les étapes ci-dessous avant de connecter le moniteur àun réseau sans fil :

- 1. S dectionnez Menu > Config. Biom édicale et saisissez le mot de passe ABC.
- 2. Dans le menu Config. Biom édicale, s dectionnez R éseau.
- 3. Dans le menu **R éseau**, s dectionnez **Wi-Fi** dans la liste **Type r éseau**. Cliquez ensuite sur **Config** pour ouvrir la fen être **Config. Wi-Fi**. Les r éseaux disponibles sont indiqu és dans cette fen être.

Si l'utilisateur souhaite se connecter à un autre r éseau Wi-Fi lorsqu'il est d é à connect é à un r éseau Wi-Fi, cliquer sur le r éseau Wi-Fi souhait é dans la fen être **Config. Wi-Fi** permet uniquement de d éconnecter le moniteur du r éseau pr éc édent. L'utilisateur doit cliquer à nouveau pour se connecter au r éseau Wi-Fi souhait é

4. Choisissez un réseau dans la fen êre. Si un mot de passe est nécessaire, vous serez invité à saisir le mot de passe de ce réseau.

Si le moniteur est correctement connect é au r éseau s dectionn é, le message **Connect é** s'affiche, et l'adresse IP locale du moniteur est indiqu é dans la fen être **Config. Wi-Fi**. En outre, un symbole indiquant l'état du r éseau s'affiche en bas de l'écran principal. La signification des symboles d'état du r éseau est expliqu é ci-dessous :

- 🛜 🛛 Intensit édu signal Wi-Fi : Niveau 4
- Tintensit édu signal Wi-Fi : Niveau 3
- Intensit édu signal Wi-Fi : Niveau 2
- Intensit édu signal Wi-Fi : Niveau 1

REMARQUE :

- 1 N'oubliez pas que certaines fonctions réseau des moniteurs peuvent être limitées sur les réseaux sans fil par rapport aux réseaux câblés.
- 2 L'obstacle peut interférer avec la transmission des données et même entraîner une perte de données.
- 3 Si le moniteur ne parvient pas à se connecter à un réseau sans fil ou si aucun réseau sans fil disponible ne figure dans la fenêtre Réseau, modifiez la valeur de Type réseau en la passant de Wi-Fi à Connex câblée puis de nouveau à Wi-Fi. Réessayez ensuite de vous connecter à un réseau sans fil.
- 4 Utilisez le dispositif sans fil recommandé par EDAN pour éviter toute situation exceptionnelle, telle que des déconnexions fréquentes du réseau sur le moniteur.
- 5 Le pilote sans fil est compatible avec les canaux 1-11 uniquement.
- 6 Lorsque le signal d'intensité est de niveau 2 ou moins, il peut être instable et la transmission du signal peut être affectée.

15.3 Fonction lien électronique

Le moniteur peut transmettre les donn és via le lien dectronique s'il est configur é avec le module de lien dectronique.

Pour activer ou désactiver la fonction, s dectionnez **Config. Biom édicale** > saisissez le mot de passe **ABC** > s dectionnez **R éseau** > r églez le **Lien dectronique** sur **Marche** ou **Arr êt** (par d'éfaut). Lorsque le moniteur est normalement connect é au dispositif de communication, le symbole du lien dectronique connect é s'affiche dans la zone d'informations g én érales. Sinon, le symbole du lien dectronique d'éconnect é s'affiche. Lorsque le lien dectronique est r égl é sur **Arr êt**, aucun symbole relatif au lien dectronique ne s'affiche.

■ Configuration du Nom du lien dectronique

Lorsque le lien dectronique est activ é, le **Nom du lien dectronique** du moniteur peut âre d fini. La configuration du Nom du lien dectronique sur les moniteurs de mâme mod de doit respecter certaines règles. Le nom ne peut pas contenir plus de 20 caractères. Par exemple : le nom du lien dectronique de l'iM3 est par d faut "VS_3_XXXX".

Configuration du code d'appariement

Vous devez obtenir une autorisation de connexion (ex. code d'appariement) lorsque vous vous connectez pour la premi à fois. S dectionnez **Config. Biom ádicale** > **R áseau** > **Cl é du lien dectronique** pour d'éfinir le code d'appariement qui peut contenir jusqu'à 6 chiffres. Le code d'appariement par d'éfaut est 1234. Une fois la connexion établie, le symbole du lien dectronique connect é s'affiche dans la zone d'informations g én érales. Les donn és peuvent alors être transmises au dispositif de communication.

Transmission des donn és. Parmi les donn és prises en charge figurent : les informations patient, les donn és des param ères de mesure.

1. Le moniteur transmet automatiquement les données en temps réel au dispositif de communication lorsque chaque mesure est terminée. Parmi les données transmises figurent :

Les donn és de mesure en continu : donn és SpO2, d élai de transmission ;

Les donn és des mesures ponctuelles : PNI, SpO₂, TEMP (donn és de pr évision TEMP. rapide et TEMP infrarouge) et d élai de transmission.

2. Le moniteur r épond à la demande de transmission des donn és du dispositif de communication. Parmi les donn és transmises figurent :

Les donn és affich és dans l'interface active : PNI, SpO₂, TEMP (donn és de prévision TEMP. rapide et TEMP infrarouge) et d dai de transmission.

3. Transmission des donn és par lot. Parmi les donn és transmises figurent :

Les dossiers relatifs aux visites des patients stock és dans le moniteur : PNI, SpO₂, TEMP (donn és de prévision TEMP. rapide et TEMP infrarouge) et d'étai de transmission. Tous les dossiers relatifs aux visites des patients qui n'ont pas ét é transmis dans l'interface des dossiers relatifs aux visites des patients seront transmis par d'étaut. L'utilisateur peut également s dectionner les donn és selon ses besoins.

Donn és de tendance ponctuelles : donn és de tendance ponctuelles et dur é de transmission.

Après la transmission par lots, l'utilisateur peut accéder séparément à l'interface "Tous les dossiers" pour vérifier le résultat de transmission des dossiers et à l'interface "Revue" pour vérifier le résultat de transmission des données de tendance ponctuelles. Toutes les données qui ont ététransmisses avec succès sont signalées.

REMARQUE:

- 1 La version du lien électronique prise en charge est la version BLE4.0, qui fonctionne sur 3 systèmes d'exploitation : iOS, Android et Windows.
- 2 Lorsque le moniteur est mis hors tension ou en mode veille, le lien électronique est automatiquement déconnecté et devra être reconnecté la prochaine fois.

15.4 Téléchargement des données vers le serveur réseau

Les dossiers relatifs aux visites des patients et les donn és ponctuelles peuvent âre téléhargés vers le serveur réseau.

T é chargement automatique : dans **Config. Biom édicale** > **R éseau** > **T é chargement temps r éel**, si le param ètre est sur **Marche**, lorsque le moniteur est en r éseau et est également connect é au serveur r éseau, il t é chargera le dossier qui a ét é enregistr é par l'utilisateur ou les donn és de mesure ponctuelles en temps r éel vers le serveur r éseau en temps r éel. Le r ésultat du t é chargement s'affichera dans la zone d'informations g én érales de l'interface principale et un symbole appara îra pr ès des donn és qui ont ét ét é charg és avec succ ès.

15.5 Stockage des données sur un dispositif de stockage

15.5.1 Données stockées sur le dispositif de stockage

En mode Moniteur, les donn és patient contiennent au maximum les informations suivantes :			
Informations du patient	ID, nom, date de naissance, date d'admission, sexe, type, taille, poids, groupe sanguin, m édecin, N °lit, unit é de soins		
Graphique de tendance et tableau de tendance	240 heures		
Rappel des mesures PNI	1 200 jeux		
Rappel des alarmes	200 jeux		

REMARQUE :

Lorsque le temps de stockage des données patient uniques atteint 240 heures, le moniteur crée un nouveau dossier pour permettre le stockage continu des données.

En mode Visite, les donn és de stockage contiennent au maximum les informations suivantes :					
Doss. visit. pat.	ID, nom, type de patient, N°lit, doss. visit. pat. et dossier original	Jusqu' à 800 000 jeux			
SpO ₂	Heure de d'émarrage du stockage, valeur SpO_2 , valeur FP	Jusqu'à20 jeux pour un seul patient			
PNI	SYS, DIA, MAP, FP, dur é de mesure	Jusqu'à20 jeux pour un seul patient			
ТЕМР	Valeur TEMP, dur é de mesure	Jusqu'à20 jeux pour un seul patient			

En mode Contrôle rapide, les donn és de stockage contiennent au maximum les informations suivantes :

16 millions de jeux de donn és ponctuelles pour plusieurs patients.

Lorsque les donn és atteignent le maximum, vous pouvez choisir de **Continuer le stockage** (par d'faut) ou d'**Arr êter le stockage** en s dectionnant **Menu** > **Config. Syst ème** > **Stockage** > **Si espace stockage est plein**.

Si vous choisissez de **Continuer le stockage**, dès que les données sont pleines, les données les plus anciennes sont remplacées par les plus récentes.

Si vous choisissez d'**Arr ĉter le stockage**, le moniteur cesse de stocker des donn és et les donn és les plus r écentes ne peuvent pas être stock és lorsque les donn és atteignent le maximum.

15.5.2 Sélection d'un dispositif de stockage

Pour configurer le dispositif de stockage, s dectionnez Menu > Config. Syst ème > Stockage > Dispositif stockage et choisissez le support de stockage souhait é dans la liste contextuelle.

En mode Visite ou Contrôle rapide, le dispositif de stockage est réglésur **Dispositif stock. interne**.

En mode Moniteur, les options **Dispositif stock. interne** (par d'éaut) et **Dispositif amovible** peuvent être s dectionn és. Si **Dispositif amovible** est s dectionn é, le stockage des donn és sera op érationnel une fois que l'utilisateur aura saisi le mot de passe ABC.

Lorsque vous choisissez **Dispositif stock. interne** comme support de stockage, s'il est configur é le nom du dispositif de stockage deviendra automatiquement **Dispositif stock. interne**. Vous pouvez s dectionner le dispositif amovible op érationnel parmi les dispositifs connect és en s dectionnant **Menu** > **Config. Syst ème** > **Stockage** > **Dispositif stockage** et en choisissant le nom du dispositif dans la liste.

Une fois que vous avez configuré le dispositif de stockage approprié, cliquez sur Sortie. Si le dispositif de stockage commence le stockage des données, le moniteur sera indiqué par le

symbole 📄. S'il n'y a pas assez d'espace sur le dispositif de stockage ou si le dispositif de stockage est en lecture seule/endommag é, le symbole 📦 s'affiche.

Le moniteur cesse d'enregistrer les donn és sur le dispositif de stockage dans les cas suivants :

- Il n'y a pas assez d'espace sur le dispositif de stockage pour enregistrer des donn és.
- Le dispositif amovible est en lecture seule.
- Le moniteur est éteint.
- Le bloc d'alimentation est éteint.

ATTENTION

- 1 Tous les dispositifs amovibles ne sont pas compatibles avec le moniteur. Utilisez les dispositifs amovibles recommandés par EDAN.
- 2 N'activez pas la lecture seule du dispositif amovible lorsque celui-ci est inséré dans le moniteur.
- 3 Il est recommandé de formater la clé USB au format FAT sur un ordinateur avant de l'utiliser.

15.5.3 Rappel des données enregistrées sur un dispositif de stockage

En mode Moniteur :

Pour revoir les donn és stock és sur le dispositif de stockage, s dectionnez **Menu** > **Revue** > **Historique patient**. Vous pouvez choisir de rappeler le dispositif de stockage comme vous le souhaitez dans la liste contextuelle. Choisissez un patient dans la liste pour revoir les donn és telles que les informations patient, le graphique de tendance, le tableau de tendance, les mesures PNI, les év énements d'arythmie, les év énements d'alarme et le trac é

Si **Dispositif stock. interne** est s dectionn é, cliquez sur **Exporter les donn és** pour exporter toutes les donn és patient. Choisir les donn és d'un patient dans la liste Historique du patient, puis cliquer sur Exp. donn és actu. permet d'exporter les donn és de ce patient.

En mode Visite ou Contrôle rapide :

Veuillez vous reporter au chapitre *Gestion des dossiers relatifs aux visites des patients* ou *Revue des donn ées ponctuelles* pour plus d'informations sur la revue des donn ées.

15.5.4 Suppression des données stockées sur un dispositif de stockage

En mode Moniteur :

Pour supprimer les donn és d'un patient, choisissez le patient dans la liste apr ès avoir s dectionn é Menu > Revue > Historique patient, puis cliquez sur Supp. donn és dans le menu Revue. Vous devez ensuite confirmer la suppression des donn és.

Pour supprimer des donn és de tous les patients, s dectionnez Menu > Revue > Historique patient, puis cliquez sur Supp. ttes donn és dans le menu Consult. histor. Patient. Vous devez ensuite confirmer.

En mode Visite ou Contrôle rapide :

Veuillez vous reporter au chapitre *Gestion des dossiers relatifs aux visites des patients* ou *Revue des donn ées ponctuelles* pour plus d'informations sur la revue des donn ées.

15.5.5 Exportation des données stockées sur un dispositif de stockage interne

En mode Moniteur, pour exporter les donn és d'un patient du dispositif de stockage interne vers le dispositif amovible :

Choisissez le patient dans la liste après avoir s dectionn é Menu > Revue > Historique patient, puis cliquez sur Exp. donn ées actu. dans le menu Revue, et saisissez le mot de passe de confirmation ABC.

Pour exporter les donn és de tous les patients, s dectionnez **Menu** > **Revue** > **Historique du patient**, cliquez sur **Exporter Tout** puis saisissez le mot de passe de confirmation ABC.

Si le moniteur est connect é à un PC via l'interface OTG, vous pouvez copier les donn és stock és sur le dispositif de stockage interne via le PC.

REMARQUE :

En mode Moniteur, les données situées dans le dispositif de stockage interne ne sont pas cryptées. Pensez à protéger la confidentialité des informations.

En mode Visite ou Contrôle rapide, le mot de passe ABC est nécessaire pour exporter les dossiers relatifs aux visites des patients/les donn és ponctuelles d'une période donn é vers le dispositif amovible et vers le dispositif de stockage interne. Si aucun dispositif amovible n'est utilis é les donn és seront directement export és vers le dispositif de stockage interne et l'utilisateur pourra les copier via l'interface OTG.

S dectionnez Menu > Revue > Exporter et confirmez l'op ération si n écessaire.

En mode Visite et Contrôle rapide, le nom des fichiers de donn és CSV export és doivent observer respectivement le format suivant : 'XXX-Dossier-Patient' et 'XXX-Revue-Ponctuelle.csv', où XXX renvoie àl'heure de l'exportation.

15.5.6 Ejection d'un dispositif amovible

Avant de débrancher un dispositif amovible du moniteur, vous devez sélectionner **Menu** > **Config. Syst ème > Stockage > Dispositif amovible**, puis cliquer sur **Ejecter** pour désinstaller le dispositif amovible. Dans ce menu, vous pouvez également vérifier la capacit é restante sur le dispositif de stockage.

ATTENTION

Ne retirez pas le dispositif amovible sans l'avoir éjecté lors de l'enregistrement des données au risque de l'endommager.

15.5.7 Enregistrement des données par un enregistreur

En mode Moniteur :

Pour enregistrer les donn és, s dectionnez **Menu** > **Revue** > **Historique du patient** > choisissez les donn és d'un patient dans la fen êre Historique du patient > **Revue** > choisissez les donn és que vous souhaitez revoir > **Enreg**.

Parmi les donn és enregistr és figurent : Tend. Graph., Tend. Num., Revue PNI et Rev Alarme.

En mode Visite ou Contrôle rapide :

Veuillez vous reporter au chapitre *Gestion des dossiers relatifs aux visites des patients* ou *Revue des donn ées ponctuelles* pour plus d'informations sur la revue des donn ées.

15.5.8 Formatage du dispositif de stockage interne

Pour formater le dispositif de stockage interne, s dectionnez Menu > Config. Biom édicale > Commun > Formater support stock. interne. Vous devez ensuite confirmer.

REMARQUE :

- 1 Dès que le dispositif de stockage interne est formaté, toutes les données seront effacées.
- 2 Vous n'avez pas besoin de redémarrer le moniteur après le formatage. Le dispositif de stockage interne peut être identifié et chargé automatiquement.
- 3 Si le formatage a échoué, essayez de nouveau. Redémarrez le moniteur et relancez le formatage, ou contactez le service technique du fabricant si le formatage échoue à plusieurs reprises.

15.6 Système de score d'avertissement

Vous pouvez utiliser le système de score d'avertissement pour obtenir un score bas é sur la valeur de mesure ou la valeur d'entr é de chaque param ètre vital. En fonction du score calcul é, une liste d'actions comportant les recommandations appropriées s'affiche. Le système de score d'avertissement comprend les systèmes EWS, NEWS et MEWS, qui s'excluent mutuellement. En d'autres termes, un seul de ces systèmes peut être utilis é à la fois. Veuillez contactez le personnel de maintenance EDAN pour l'activation.

15.6.1 Interface du score d'avertissement

L'interface comprend les sous-interfaces EWS, NEWS et MEWS.

Pour acc éder àl'interface : 1. A l'aide des touches de raccourci. Cliquez sur **Config. Biom édicale** > **Raccourci** puis s dectionnez **Score**. Puis cliquez sur la touche de **Score** d'avertissement ; 2. A l'aide du menu. Cliquez sur **Menu** > **Score**.

Pour quitter l'interface : 1. A l'aide des touches de raccourci. Cliquez sur la touche de raccourci **Score** ; 2. A l'aide du menu. Cliquez sur le bouton X en haut àdroite de l'interface.

Avant de quitter l'interface, si la **M éhode** choisie est Calculateur du score, le moniteur peut non seulement quitter cette interface mais également cette fonction. Si la **M éhode** choisie est Score automatique, le moniteur peut uniquement quitter l'interface mais pas la fonction.

La règle ci-dessus s'applique également au basculement entre les sous-interfaces. (Par exemple, si la **M éthode** choisie est Score automatique, la sous-interface bascule de EWS à NEWS, mais la fonction EWS est toujours en cours de fonctionnement.)

REMARQUE:

Les opérations telles que la mise hors tension, la mise à jour du patient et la mise en mode Veille ou en mode Démo arrêtera le Score d'avertissement actif et le moniteur quittera cette fonction.

15.6.2 Méthode du score d'avertissement

La méhode du score d'avertissement comprend le calculateur du score (par d'éaut) et le score automatique. Si Calculateur du score est s dectionn é, l'utilisateur doit saisir manuellement les informations telles que FC/FP, TEMP, Conscience, etc. puis cliquer sur D émarrer. Le moniteur calculera et affichera le r ésultat du score.

REMARQUE:

Si certaines des informations ci-dessus ne sont pas complètement saisies, le moniteur affiche le message d'information suivant : **Echec notation. Saisie incomplète.**

15.6.3 Critères du score d'avertissement

			Valeur				
	3	2	1	0	1	2	3
FC (bpm)		\leq 40	41~50	51~100	101~110	111~129	≥130
SYS (mmHg)	≤ 70	71~80	81~100	101~199		\geq 200	
RESP (rpm)		≤ 8		9~20	21~24	25~29	≥30
TEMP (℃)		≤ 35	35,1~36,0	36,1~37,9	38~38,9	≥ 39	
SpO ₂ (%)	< 86	86~91	92~93	≥ 94			
Conscience			NC	А	V	Р	U

Dans l'interface EWS, s dectionnez **Crit à es** pour v érifier les crit à es de notation comme indiqu é ci-dessous :

Dans l'interface NEWS, s'dectionnez **Crit ères** pour v érifier les crit ères de notation comme indiqu éci-dessous :

			Valeu	r			
	3	2	1	0	1	2	3
RESP (rpm)	≤ 8		9~11	12~20		21~24	≥25
SpO ₂ (%)	≤91	92~93	94~95	\geq 96			
TEMP (°C)	$\leq 35, 0$		35,1~36,0	36,1~38,0	38,1~39,0	≥ 39,1	
SYS (mmHg)	≤90	91~100	101~110	111~219			≥220
FC (bpm)	≤40		41~50	51~90	91~110	111~130	≥ 131
Conscience				А			V/P/U
Oxygène		Oui		Auc.			

Dans l'interface MEWS, s'dectionnez Critères pour v'érifier les critères de notation comme indiqu'éci-dessous :

			Valeı	ır			
	3 2 1 0 1 2 3						
FC (bpm)		\leq 40	41~50	51~100	101~110	111~129	≥130
SYS (mmHg)	\leq 70	71~80	81~100	101~109		\geq 200	
RESP (rpm)		<9		9~14	15~20	21~29	≥ 30

TEMP (°C)	<35,0	35,0~38,4		≥ 38,5	
Conscience		А	V	Р	U
Age		<50	50~70		>70

Voici les r sultats affich s selon le degréde conscience :

Conscience	R ésultat affich é
Sobre	А
R éaction àla voix	V
R éaction à la douleur	Р
Sans r éaction	U

15.6.4 Résultat du score d'avertissement

Les r ésultats du score d'avertissement incluent la valeur du param àre, la valeur du score, le temps et le niveau de gravit é Voici les valeurs d terminant le niveau de gravit é:

EWS	Niveau de gravit é	Couleur	Rappels sur le score d'avertissement
EWS = 0~2	/	Blanc cass é	Veuillez surveiller attentivement les signes vitaux du patient.
EWS = 3	Bas	Verte	Veuillez informer le personnel médical que l'observation et la vérification doivent être effectu éts toutes les heures. Ou appelez le médecin pour prendre les mesures appropriées, si nécessaire.
EWS = 4~5	Moyen	Orange	Veuillez informer le personnel médical que l'observation et la vérification doivent être effectu éts toutes les 20 à 60 minutes. Ou appelez le médecin pour prendre les mesures appropri éts, si n écessaire.
$EWS \ge 6$	Haut	Rouge	Veuillez informer le personnel médical et l'équipe d'urgence qu'une consultation doit être r éalis ét toutes les 10 minutes. Surveillez attentivement la gazom étrie et lancez le plan d'urgence.

NEWS	Niveau de gravit é	Couleur	Rappels sur le score d'avertissement
NEWS = 0	/	Blanc cass é	L'observation et la vérification doivent être effectuées au moins toutes les 12 heures. Surveillez attentivement les signes vitaux du patient.
NEWS = 1~4	Bas	Verte	L'observation et la vérification doivent être effectu éts au moins toutes les 4 à 6 heures. Ou veuillez augmenter la fréquence de surveillance ou intensifier les soins prodigu éts par une infirmi ère, si n écessaire.
NEWS = $5 \sim 6$ Valeur du score d'un seul param $are =$ 3 points	Moyen	Orange	L'observation et la vérification doivent être effectu ées au moins toutes les heures. Ou appelez le médecin pour prendre les mesures appropri ées, si n écessaire.
NEWS \geq 7	Haut	Blanc cass é	Veuillez informer le personnel m édical qu'une v érification doit être effectu ée de toute urgence. Ou proc édez à une surveillance en USI, en cas d'urgence et si cela est n écessaire.

MEWS	Niveau de gravit é	Couleur	Rappels sur le score d'avertissement
MEWS<5	Non urgent	Blanc cass é	Si les signes vitaux sont stables et que la vie du patient n'est pas en danger, une prise en charge normale est recommand é.
MEWS=5	Observation	Verte	Surveillez attentivement les signes vitaux du patient et administrez le traitement appropri é
5 <mews≤9< td=""><td>Avertis- sement</td><td>Orange</td><td>L'état du patient est jugé urgent et peut empirer. Surveillez attentivement le patient et administrez le traitement en temps opportun.</td></mews≤9<>	Avertis- sement	Orange	L'état du patient est jugé urgent et peut empirer. Surveillez attentivement le patient et administrez le traitement en temps opportun.
MEWS>9	Critique	Rouge	L' état du patient est critique. Une intervention d'urgence ainsi que l'administration d'un traitement sont recommand éts.

15.6.5 Tableau de tendance du score d'avertissement

Le tableau de tendance présente le score du patient surveillé pendant une période donnée ; il indique la date et l'heure d'acquisition du score, les paramètres et la valeur du score, ainsi que le score MEWS. Pour vérifier le tableau de tendance, cliquez sur le bouton **Tend. Num.** dans l'interface du score d'avertissement. EWS, NEWS et MEWS peuvent respectivement prendre en charge au moins 1 200 groupes de tendance.

15.7 Configuration des alertes

En mode Visite ou Contrôle rapide, le moniteur énet des alarmes relatives aux signes vitaux (telles que SpO_2 , pas de Pouls, D ésatur. SpO_2). Si les paramètres physiologiques du patient actuellement surveill é d épassent la limite pr éd éfinie, le moniteur fournira une information d'alerte au lieu d'une alarme physiologique.

Acc édez au menu de configuration correspondant pour d'éfinir la limite d'alarme et d'alerte.

L'alerte peut être indiqu ét par le système de différentes manières :

- La zone des param àres offre deux m éhodes de clignotement pour d éclencher les alarmes : le flash du fond et le flash du texte. L'utilisateur peut choisir une m éhode dans **M éhode** d'alerte.
- Un son DU permet de signaler l'alerte.
- Le tableau de stockage des paramètres (y compris le tableau dans l'interface principale et le tableau dans la fenêtre de gestion des données) a un repère rouge pour indiquer la valeur d'alarme.
- La zone d'informations des alertes affiche des messages sur un fond bleu. (la zone d'informations des alertes est la zone des alarmes physiologiques en mode Moniteur.)

REMARQUE:

- 1 Pour le module TEMP, l'alerte TEMP peut uniquement être utilisée en mode Prévision ou TEMP. rapide et en mode TEMP infrarouge.
- 2 En général, l'écran affiche la valeur d'alerte SYS. Lorsque plusieurs valeurs sont anormales, la valeur d'alerte s'affiche dans l'ordre suivant : SYS, DIA et MAP.
- 3 Lorsque l'alerte est désactivée, le moniteur n'affiche aucun message même si une alerte se déclenche. Afin d'éviter de mettre en danger la vie du patient, l'utilisateur doit utiliser cette fonction avec la plus grande précaution.
- 4 Avant de procéder à la surveillance, assurez-vous que les configurations des limites sont adaptées à votre patient.
- 5 Si vous définissez des limites sur des valeurs extrêmes, vous risquez de compromettre l'efficacité du système d'alerte. Il est recommandé d'utiliser les paramètres par défaut.

Chapitre 16 Utilisation de la batterie

Ce moniteur peut être aliment é par batterie, ce qui garantit son fonctionnement ininterrompu (mêne en cas d'interruption de l'alimentation secteur). La batterie se recharge à chaque fois que le moniteur est connect é à l'alimentation secteur. Pendant la surveillance, si l'alimentation CA est interrompue, le moniteur reste aliment é par la batterie interne. Si le moniteur est aliment é par batterie, il s' éteint automatiquement avant que la batterie ne soit totalement épuis é.

16.1 Informations de sécurité concernant la batterie

AVERTISSEMENT

- 1 Avant d'utiliser la batterie au lithium-ion rechargeable (la "batterie" dans le présent manuel), lisez attentivement le manuel d'utilisation et les consignes de sécurité.
- 2 La durée de vie de la batterie dépend de la fréquence et de la durée d'utilisation. La durée de vie de la batterie est d'environ trois ans, sous réserve qu'elle soit correctement entretenue et entreposée. Cette durée de vie peut être raccourcie en cas d'utilisation inappropriée.
- 3 Des vérifications périodiques de la performance de la batterie sont nécessaires. Remplacez la batterie si nécessaire.
- 4 Ne branchez pas les bornes positive (+) et négative (-) sur des objets métalliques et ne placez pas la batterie au contact d'un objet métallique, au risque de causer un court-circuit.
- 5 Ne débranchez pas la batterie en cours de fonctionnement.
- 6 Ne chauffez pas la batterie et ne la jetez pas au feu.
- 7 N'utilisez pas la batterie et ne la laissez pas à proximité d'un feu ou dans un endroit où la température est supérieure à 60 °C.
- 8 N'immergez pas, ne jetez pas et ne mouillez pas la batterie dans/avec de l'eau douce ou de l'eau de mer.
- 9 Ne détruisez pas la batterie : vous ne devez pas percer la batterie avec un objet pointu, comme une aiguille, la frapper avec un marteau, marcher dessus, la jeter pour causer un choc important, la démonter ou la modifier.
- 10 Utilisez la batterie uniquement avec le moniteur. Ne soudez pas directement le câble et la borne de la batterie.
- 11 Si du liquide qui s'échappe de la batterie pénètre dans vos yeux, ne vous frottez pas les yeux. Lavez-les avec de l'eau propre et consultez immédiatement un médecin. Si du liquide qui s'échappe de la batterie éclabousse votre peau ou vos vêtements, lavez-les immédiatement avec de l'eau fraîche.
- 12 Eloignez immédiatement la batterie du feu en cas de fuite ou si une odeur inhabituelle est perçue.

AVERTISSEMENT

- 13 Cessez d'utiliser la batterie si une chaleur, une odeur, une décoloration, une déformation ou une condition anormale est détectée lors de l'utilisation, de la charge ou du stockage. Conservez la batterie loin du moniteur.
- 14 N'utilisez pas une batterie très abîmée ou déformée.
- 15 Si le moniteur est alimenté par batterie, ne remplacez pas la batterie pendant la surveillance de patients. En effet, cela mettrait le moniteur hors tension, ce qui risquerait de compromettre la santé du patient.
- 16 N'insérez pas la batterie dans le moniteur avec les signes (+) et (-) dans le mauvais sens.
- 17 En cas de température ambiante élevée, le moniteur émet de une alarme **Défaut Batterie.** Afin d'éviter d'endommager la batterie, veuillez retirer la batterie pour la refroidir puis rechargez-la.

16.2 Témoin d'alimentation par batterie

Le témoin Batterie du panneau avant du moniteur s'allume en vert lorsque la batterie du moniteur est charg é et en jaune lorsqu'elle est en cours de charge. Le témoin est éteint lorsque le moniteur n'est pas sous tension ou lorsqu'il ne re çoit aucune alimentation secteur.

16.3 Etat de la batterie sur l'écran principal

Les symboles d'éat de la batterie indiquent l'éat de chaque batterie d'éct é et l'alimentation par batterie combin é restante,



16.4 Vérification des performances de la batterie

Il est possible que les performances des batteries rechargeables se d'égradent avec le temps. La maintenance des batteries selon les indications du présent manuel permet de ralentir ce processus.

- 1. D connectez le patient du moniteur et arr dez totalement la surveillance et la mesure.
- 2. Mettez le moniteur sous tension et chargez la batterie pendant plus de 6 heures en continu.
- 3. Déconnectez le moniteur de l'alimentation secteur et laissez-le en marche jusqu'à ce que la batterie soit totalement d'écharg éc et que le moniteur s'éteigne.
- 4. La dur ée de fonctionnement de la batterie refl ète les performances de celle-ci.

Si la dur é de fonctionnement est inférieure, de mani re flagrante, à la dur é spécifi é, remplacez la batterie ou contactez l'équipe de maintenance.

16.5 Remplacement de la batterie

Pour installer ou remplacer la batterie, suivez la proc édure ci-dessous :



- 1. Poussez le loquet de la batterie vers la droite comme indiqu é
- 2. Retirez la batterie.
- 3. Ins érez la nouvelle batterie dans le compartiment des batteries.
- 4. Fermer le loquet de la batterie.

16.6 Recyclage de la batterie

Lorsque la batterie ne conserve pas de charge, elle doit être remplacée. Retirez la batterie usagée du moniteur et procédez àson recyclage dans les règles.

AVERTISSEMENT

Ne démontez pas les batteries, ne les jetez pas au feu, ne court-circuitez pas les batteries. Cela risquerait de provoquer une surchauffe, une explosion ou une fuite, entraînant des blessures.

16.7 Entretien de la batterie

Pour maintenir la dur & de vie d'une batterie, il convient de la conditionner r éguli rement.

Retirez les batteries du moniteur si elles ne sont pas utilis és pendant une p ériode prolong é. En outre, rechargez les batteries au moins tous les six mois lorsqu'elles sont stock és.

D échargez compl dement la batterie une fois par mois.

Chapitre 17 Entretien et nettoyage

Utilisez uniquement les substances approuvées par EDAN et effectuez ces opérations conformément aux méthodes présentées dans ce chapitre. La garantie ne couvre pas les dommages provoqués par l'utilisation de substances ou de méthodes non approuvées.

EDAN Instruments a validé les instructions de nettoyage et de désinfection incluses dans ce manuel d'utilisation. Il est de la responsabilité du professionnel de santé de s'assurer que les instructions sont suivies afin de garantir un nettoyage et une désinfection corrects.

17.1 Indications générales

Maintenez le moniteur, les câbles et les accessoires exempts de poussières et de saletés. Pour empêcher que le dispositif soit endommag é, suivez la procédure ci-dessous :

- N'utilisez que les substances de nettoyage et les d'ésinfectants recommand és indiqu és dans ce manuel. D'autres substances peuvent endommager l'équipement (et ne sont pas couverts par la garantie), r éduire la dur és de service du produit ou entra îner des risques pour la s écurit é
- Diluez toujours les produits conform ément aux instructions du fabricant.
- Sauf indication contraire, n'immergez pas les pi ces de l'équipement ou les accessoires dans du liquide.
- Ne versez pas de liquide dans le système.
- Veillez àce qu'aucun liquide ne p én àtre dans le bo îier.
- N'utilisez jamais de mat ériau abrasif (comme de la laine d'acier ou du polisseur d'argenterie).
- Inspectez le moniteur et les accessoires r éutilisables apr à les avoir nettoy és et d ésinfect és.

ATTENTION

Si vous renversez du liquide sur l'équipement, la batterie ou les accessoires, ou s'ils sont immergés par accident dans du liquide, contactez l'équipe de maintenance ou le technicien de maintenance EDAN.

17.2 Nettoyage

Si l'appareil ou les accessoires ont étéen contact avec le patient, un nettoyage et une désinfection sont n écessaires après chaque utilisation. S'il n'y a eu aucun contact avec le patient et qu'il n'y a pas de contamination visible, alors un nettoyage et une désinfection quotidiens suffisent.

Les agents de nettoyage validés pour le nettoyage du moniteur et des accessoires réutilisables sont les suivants :

- Détergent neutre presque doux
- Ethanol (75 %)
- Isopropanol (70 %)

Les agents de nettoyage doivent être appliqués et essuyés à l'aide d'un chiffon (ou d'une serviette en papier) propre, doux et non abrasif.

17.2.1 Nettoyage du moniteur

AVERTISSEMENT

Avant de procéder au nettoyage du moniteur, assurez-vous que le moniteur est hors tension et déconnecté de l'alimentation secteur.

Pour nettoyer la surface du moniteur, proc édez comme suit :

- 1. Mettez le moniteur hors tension et d & branchez-le de l'alimentation secteur.
- 2. Essuyez soigneusement toute la surface ext érieure de l'équipement, y compris l'écran, àl'aide d'un chiffon doux, humidifi é avec la solution de nettoyage, jusqu'à ce que tous les contaminants visibles aient disparu.
- 3. Essuyez ensuite la solution de nettoyage avec un chiffon (ou une serviette) propre, humidifi é avec de l'eau du robinet pour diminer tout r ésidu laiss épar l'agent de nettoyage.
- 4. S échez le moniteur dans un endroit a ér éet frais.

17.2.2 Nettoyage des accessoires réutilisables

17.2.2.1 Nettoyage du brassard de tensiométrie

Nettoyage du brassard :

- 1. Enlevez la poche à air avant le nettoyage.
- 2. Lavez le brassard à la main avec la solution de nettoyage ; nettoyez la poche à air avec un chiffon doux, humidifi é avec la solution de nettoyage jusqu'à ce qu'il ne reste plus aucun contaminant visible.
- 3. Rincez le brassard. Apr ès le nettoyage, essuyez la solution de nettoyage avec un chiffon (ou une serviette) propre, humidifi é avec de l'eau du robinet pour diminer tout r ésidu laiss é par l'agent de nettoyage.
- 4. Essuyez avec un chiffon sec pour retirer l'humidit ér ésiduelle.
- 5. S échez soigneusement le brassard à l'air apr ès le nettoyage.

Remplacement de la poche à air :

Après le nettoyage, replacez la poche à air dans le brassard en suivant les étapes ci-dessous :

- 1. Roulez la poche dans le sens de la longueur et ins érez-la dans l'ouverture situ é à l'une des extr énit és du brassard.
- 2. Acheminez le tube situ é àl'int érieur du brassard et faites-le sortir par le petit orifice situ é au sommet du brassard.
- 3. Ajustez la poche jusqu'àce qu'elle soit bien positionn ée.

17.2.2.2 Nettoyage du capteur de SpO₂

- 1. Nettoyez les surfaces du capteur et du câble à l'aide d'un chiffon doux, humidifi é avec la solution de nettoyage, jusqu'àce que tous les contaminants visibles aient disparu.
- 2. Nettoyez la zone du capteur en contact avec le patient à l'aide d'un coton-tige imbibé de solution de nettoyage jusqu'àce qu'il ne reste plus aucun contaminant visible.
- 3. Essuyez ensuite la solution de nettoyage avec un chiffon (ou une serviette) propre, humidifi é avec de l'eau du robinet pour diminer tout r ésidu laiss épar l'agent de nettoyage.
- 4. Essuyez avec un chiffon sec pour retirer l'humidit ér ésiduelle.
- 5. Laissez le capteur s écher àl'air.

17.2.2.3 Nettoyage de la sonde TEMP/TEMP. rapide

- 1. Nettoyez le capteur/la sonde à l'aide d'un chiffon doux, humidifi é avec la solution de nettoyage, jusqu'àce que tous les contaminants visibles aient disparu.
- 2. Essuyez ensuite la solution de nettoyage avec un chiffon (ou une serviette) propre, humidifi é avec de l'eau du robinet pour diminer tout r ésidu laiss é par l'agent de nettoyage.
- 3. Essuyez avec un chiffon sec pour retirer l'humidit ér ésiduelle.
- 4. Laissez la sonde s écher à l'air.

17.3 Désinfection

Pour les dispositifs ou les accessoires qui ont étéen contact avec la surface des muqueuses, une désinfection approfondie doit être réalisée; pour tous les autres accessoires, une désinfection de faible niveau suffit. Nettoyez le moniteur et les accessoires réutilisables avant qu'ils soient désinfectés. Les désinfectants validés pour le nettoyage du moniteur et des accessoires réutilisables sont les suivants :

- Ethanol (75 %)
- Isopropanol (70 %)

Si l'éthanol ou l'isopropanol est utilis é à la fois pour le nettoyage et la désinfection, alors il est nécessaire d'utiliser un nouveau chiffon pour l'étape de désinfection.

AVERTISSEMENT

Le moniteur et les accessoires réutilisables doivent être désinfectés pour empêcher toute infection croisée entre les patients.

17.3.1 Désinfection du moniteur

AVERTISSEMENT

Avant de procéder à la désinfection du moniteur, assurez-vous que le moniteur est hors tension et déconnecté de l'alimentation secteur.

Pour d'ésinfecter le moniteur, proc édez comme suit :

- 1. Mettez le moniteur hors tension et d ébranchez-le de l'alimentation secteur.
- 2. Nettoyez l'écran à l'aide d'un chiffon doux, propre et l'égrement humidifi é avec la solution d'ésinfectante.
- 3. Nettoyez la surface ext érieure de l'équipement en utilisant un chiffon doux et humidifi é avec la solution d'ésinfectante.
- 4. Essuyez ensuite la solution de d'ésinfection avec un chiffon sec, si n écessaire.
- 5. Laissez s écher le moniteur pendant au moins 30 minutes dans un endroit a ér éet frais.

17.3.2 Désinfection des accessoires réutilisables

17.3.2.1 Désinfection du brassard de tensiométrie

D ésinfection du brassard :

- 1. Enlevez la poche à air avant la désinfection.
- 2. Nettoyez le brassard et la poche à air à l'aide d'un chiffon doux humidifi é avec la solution d'ésinfectante.
- 3. Laissez le brassard et la poche à air s écher à l'air pendant au moins 30 minutes.

Remplacement de la poche à air :

Après la désinfection, replacez la poche à air dans le brassard. Reportez-vous à la section *16.2.2.1* pour plus d'informations.

REMARQUE:

L'utilisation prolongée d'un désinfectant peut entraîner la décoloration du brassard.

17.3.2.2 Désinfection du capteur de SpO₂

- 1. Nettoyez les surfaces du capteur et du câble à l'aide d'un chiffon doux humidifi é avec la solution d ésinfectante.
- 2. Nettoyez la zone du capteur en contact avec le patient à l'aide d'un coton-tige imbibé de solution d'ésinfectante.
- 3. Essuyez ensuite la solution de d'ésinfection avec un chiffon sec.
- 4. Laissez le capteur s écher à l'air libre pendant au moins 30 minutes.

17.3.2.3 Désinfection du capteur de TEMP

Pour les capteurs TEMP, d'ésinfectez-les comme suit en utilisant de l'éthanol ou de l'isopropanol uniquement :

- 1. Nettoyez le capteur à l'aide d'un chiffon doux humidifié avec la solution désinfectante (éthanol ou isopropanol).
- 2. Essuyez ensuite la solution de d'ésinfection avec un chiffon sec.
- 3. Laissez le capteur s écher àl'air.

17.4 Nettoyage et désinfection des autres accessoires

Pour le nettoyage et la désinfection des autres accessoires, reportez-vous aux instructions fournies avec ces accessoires. Si les accessoires ne sont pas accompagn & d'instructions, consultez le présent manuel pour conna îre les méthodes de nettoyage et de désinfection du moniteur.

Chapitre 18 Maintenance

AVERTISSEMENT

- 1 Tout manquement, de la part de l'hôpital ou de l'établissement responsable faisant usage de cet équipement, à mettre en œuvre un programme de maintenance satisfaisant peut entraîner une défaillance excessive de l'équipement et présenter des risques potentiels pour la santé.
- 2 Si vous décelez un problème avec l'un des équipements, contactez l'équipe de maintenance ou tout revendeur agréé.

18.1 Inspection

La vérification globale du moniteur, y compris la vérification de sécurité, doit être effectuée uniquement par du personnel qualifié, tous les 24 mois et après chaque réparation.

El éments àv érifier :

- Conformit éaux exigences de la condition d'environnement et de l'alimentation dectrique.
- Dommage au niveau du câble d'alimentation dectrique et conformité aux exigences de l'isolation.
- Dommages au niveau du dispositif et des accessoires.
- Pr ésence des accessoires sp écifi és.
- Fonctionnement correct du système d'alarme.
- Fonctionnement correct de l'enregistreur et conformit é aux exigences du papier.
- Performances de la batterie.
- Fonctionnement correct de toutes les fonctions.
- Conformit é aux exigences de la r ésistance de terre et du courant de fuite.

Si vous constatez des dommages ou des anomalies, n'utilisez pas le moniteur et contactez le service client local.

18.2 Tâches de maintenance et planification des tests

La maintenance doit âre effectu é au moins une fois tous les deux ans, ou selon les intervalles préconis és par la réglementation locale. Les tâches ci-dessous sont réserv és exclusivement aux professionnels de maintenance qualifi és EDAN. Contactez le fournisseur de maintenance qualifi é EDAN si le moniteur doit subir un test de sécurit é ou de performances. Nettoyez et désinfectez l'équipement pour le décontaminer avant toute procédure de test ou de maintenance.

Planification de la maintenance et	Fréquence
des tests	
Contr des de s œurit é Tests s dectionn és en fonction de la norme CEI 60601-1	Au moins une fois tous les deux ans, ou lorsque cela est n cessaire, après une réparation faisant intervenir le retrait ou le remplacement de l'alimentation, ou en cas de chute du moniteur.
V érifiez toutes les fonctions de surveillance et les fonctions de mesure	Au moins une fois tous les deux ans, ou en fonction des besoins.

Chapitre 19 Garantie et assistance

19.1 Garantie

EDAN garantit que les produits EDAN répondent aux spécifications d'utilisation des produits et seront exempts de vices matériels et de vices de façon pendant la période de garantie.

La garantie n'est pas valide dans les cas suivants :

- a) Dommage caus épar une manipulation sans précaution lors de l'expédition.
- b) Dommage cons écutif caus é par une utilisation ou une maintenance inappropri éc.
- c) Dommage caus é par une modification ou une r éparation effectu é par une personne non agr é é par EDAN.
- d) Dommages caus és par des accidents.
- e) Remplacement ou retrait de l'étiquette de num éro de s érie et de l'étiquette du fabricant.

Si un produit couvert par cette garantie est jug é défectueux en raison d'un défaut matériel, de fabrication ou au niveau des composants, et que la réclamation au titre de la garantie est effectu ée pendant la période de garantie, EDAN réparera ou remplacera gratuitement, à sa discrétion, les pièces défectueuses. EDAN ne fournira pas d'appareil de remplacement pendant la réparation du produit défectueux.

19.2 Coordonnées

Pour toute question sur la maintenance, les caract éristiques techniques ou un dysfonctionnement du mat ériel, contactez le distributeur local.

Vous pouvez également envoyer un courrier dectronique au service technique EDAN àl'adresse suivante : support@edan.com.cn.

Chapitre 20 Accessoires

Vous pouvez commander des accessoires auprès du fournisseur EDAN sur le site www.edan.com.cn ou consulter le représentant EDAN local pour plus d'informations.

AVERTISSEMENT

- 1 Ne réutilisez jamais des capteurs, des accessoires, etc. jetables, à usage unique ou devant être utilisés sur un seul patient. La réutilisation peut compromettre les fonctionnalités du dispositif et les performances du système, et entraîner un danger potentiel.
- 2 Utilisez uniquement des accessoires approuvés par EDAN. L'utilisation d'accessoires non approuvés par EDAN peut compromettre les fonctionnalités du dispositif et les performances du système, et entraîner un danger potentiel. Il n'est pas recommandé d'utiliser des accessoires fournis par EDAN avec des moniteurs patient d'autres fabricants.

REMARQUE :

Les transducteurs et les capteurs ont une durée de vie limitée. Reportez-vous à l'étiquetage de l'emballage.

Il est possible que les câbles ci-dessous ne soient pas disponibles dans tous les pays. Assurez-vous de leur disponibilit é aupr ès du fournisseur EDAN local.

R éf érence	Accessoires		
Pour le module EDAN			
02.01.210120	Capteur de SpO ₂ r áitilisable, adulte, SH1 (DB9)		
02.01.210673	Bracelet de SpO ₂ , nouveau-n é, SH3		
02.01.210122	Capteur de SpO ₂ , adulte, àembout en silicone souple, SH4		
02.01.210121	Capteur de SpO ₂ , enfant, àembout en silicone souple, SH5		
02.57.225000	Capteur de SpO ₂ , clip d'oreille, adulte/enfant, 1 m, r éutilisable, SH6		
01.57.471068	Câble d'extension SpO ₂ à 7 broches		
01.57.471235	Capteur de SpO ₂ , adulte, jetable, SHD-A		
01.57.471236	Capteur de SpO ₂ , enfant, jetable, SHD-P		
01.57.471237	Capteur de SpO ₂ , nourrisson, jetable, SHD-I		

20.1 Accessoires SpO_2

R éf érence	Accessoires	
01.57.471238	Capteur de SpO ₂ , nouveau-n é, jetable, SHD-N	
01.57.471746	Capteur de SpO ₂ , adulte, jetable, EDAN 2, SDH-A	
01.57.471747	Capteur de SpO ₂ , enfant, jetable, EDAN 2, SHD-P	
01.57.471748	Capteur de SpO ₂ , nourrisson, jetable, EDAN 2, SHD-I	
01.57.471749	Capteur de SpO ₂ , nouveau-n é, jetable, EDAN 2, SHD-N	
Pour le module Nellcor		
01.15.30043	Capteur de SpO ₂ Nellcor, adulte, r áutilisable (DS-100 A OxiMax)	
01.15.40096	Capteur de SpO ₂ r éutilisable Nellcor, adulte/nouveau-n é (OXI-A/N OxiMax)	
01.57.471069	Câble prolongateur SpO_2 Nellcor (compatible avec le module SpO_2 OXI-Max Nellcor et le capteur Nellcor)	
01.57.040436	Capteur frontal Nellcor, adulte/enfant, > 10 kg, MAX-FAST	
01.57.040437	Capteur à bande enroulante Nellcor, enfant/nourrisson, 3 kg-40 kg, main/pied, OXI-P/I	
01.57.040438	Capteur multisite Nellcor, > 1 kg, main, D-YS	
01.57.040440	Capteur auto-collant Nellcor, adulte, > 30 kg, main, MAX-A/MAX-AL	
01.57.040441	Capteur auto-collant Nellcor, nouveau-né/adulte < 3 kg ou > 40 kg, pied, MAX-N	
01.57.040442	Capteur auto-collant Nellcor, nourrisson; 3 kg - 20 kg, pied, MAX-I	
01.57.040445	Capteur auto-collant Nellcor, enfant; 10 kg - 50 kg, main, MAX-P	

20.2 Accessoires de PNI

R éf érence	Accessoires	
Pour le module EDAN		
01.57.471326	Brassard PNI, E5, nourrisson, 10 à 15 cm, r áutilisable	
01.57.471327	Brassard PNI, E6, petit enfant, 13 à 17 cm, r éutilisable	
01.57.471328	Brassard PNI, E7, enfant, 16 à21,5 cm, r éutilisable	
01.57.471329	Brassard PNI, E8, adulte de petite taille, 20,5 à 28 cm, r éutilisable	
01.57.471330	Brassard PNI, E9, adulte, 27 à 35 cm, r éutilisable	

R ấ érence	Accessoires	
01.57.471331	Brassard PNI, E10, adulte de grande taille, 34 à43 cm, r éutilisable	
01.59.473007	Tubulure PNI, 3,0 m, Φ7,2 mm*Φ3,6 mm, TPU 85 A	
01.57.471323	Brassard PNI, nouveau-n é, 10 à 15 cm, r éutilisable	
01.57.471324	Brassard PNI, nouveau-n é, 6 à 11 cm, r éutilisable	
01.57.471157	Brassard PNI, n éonatal n°1, 3-6 cm, jetable	
01.57.471158	Brassard PNI, n éonatal n°2, 4-8cm, jetable	
01.57.471159	Brassard PNI, n éonatal n °3, 6-11cm, jetable	
01.57.471160	Brassard PNI, n éonatal n°4, 7-13cm, jetable	
01.57.471161	Brassard PNI, n éonatal n °5, 8-15cm, jetable	
Pour le module SunTech		
01.57.471157	Brassard PNI, n éonatal n °1, 3 cm - 6 cm, jetable	
01.57.471158	Brassard PNI, n éonatal n °2, 4 cm - 8 cm, jetable	
01.57.471159	Brassard PNI, n éonatal n °3, 6 cm - 11 cm, jetable	
01.57.471160	Brassard PNI, n éonatal n °4, 7 cm - 13 cm, jetable	
01.57.471161	Brassard PNI, n éonatal n °5, 8 cm - 15 cm, jetable	
01.57.471494	Brassard APC, enfant (vert), plage : 12 cm - 19 cm	
01.57.471495	Brassard APC, adulte de petite taille (bleu roi), plage : 17 cm - 25 cm	
01.57.471496	Brassard APC, adulte (bleu marine), plage : 23 cm - 33 cm	
01.57.471497	Brassard APC, adulte de grande taille (bordeaux), plage : 31 cm - 40 cm	
01.57.000974	Brassard OPC, enfant, plage : 12 cm - 19 cm	
01.57.000976	Brassard OPC, adulte de petite taille, plage : 17 cm - 25 cm	
01.57.000977	Brassard OPC, adulte, plage : 23 cm - 33 cm	
01.57.000978	Brassard OPC, adulte de grande taille, plage : 31 cm - 40 cm	

20.3 Accessoires de TEMP

R ấ érence	Accessoires		
TEMP (pour module T2A)			
02.01.110131	Sonde orale/axillaire		
02.01.110130	Sonde rectale		
01.57.471871	Protections de sonde		
TEMP (pour mo	odule TH)		
01.13.036415	C able de communication de thermom ère auriculaire à infrarouge		
01.57.208057	Thermom ere auriculaire à infrarouge		
01.57.208058	Protection de sonde		
01.57.208059	Chargeur de protection de sonde		
TEMP (pour mo	TEMP (pour module F3000)		
01.57.471312	Sonde orale Filac 3000, 1,2 m		
01.57.471313	Sonde orale Filac 3000, 2,7 m		
01.22.066159	Chambre d'isolation orale Filac 3000		
01.57.471314	Sonde rectale Filac 3000, 1,2 m		
01.57.471315	Sonde rectale Filac 3000, 2,7 m		
01.22.066160	Chambre d'isolation rectale Filac 3000		
01.57.471316	Protections de sonde Filac 3000		

20.4 Autres accessoires

R éf érence	Accessoires	
02.21.064365	Batterie au lithium-ion rechargeable/TWSLB-012	
01.57.78035	Papier pour enregistreur	
01.18.052245	Disque Flash USB Netac (U208, 4G, USB2.0)	
02.01.210633	Assemblage enregistreur port s érie/parall de Unicode	
01.23.068023	Lecteur de code-barres lin éaire	
02.04.241690	Kit d'assemblage du bras de montage pour moniteur patient (M3/iM50)	
02.04.101976	Panier de support de bobine (partie inf érieure)	
83.60.261069	Chariot M3/iM50	
83.60.261116	Chariot M3/iM50	
02.04.243472	Kit d'assemblage du bras de montage pour moniteur patient (M3/iM50)	
02.04.241699	Kit d'assemblage du bras de montage pour moniteur patient (M3/iM50)	
01.13.037122	C âble d'alimentation, longueur 1,8 m, norme am éricaine, qualit ém édicale	
01.13.036638	C åble d'alimentation, longueur 1,8 m, VDE	
01.13.114214	C âble de terre	
01.17.052452	Carte m émoire SD (8 Go, classe 4)	
01.13.036099	C åble d'alimentation, Australie	
01.13.036389	C able d'alimentation, norme anglaise	
01.13.036550	C able d'alimentation, Argentine	
01.13.036551	C able d'alimentation, Argentine	
01.13.036641	C able d'alimentation, norme anglaise	
01.13.036750	C âble d'alimentation, Br ésil	
01.13.036751	C able d'alimentation, Argentine	
01.13.036752	C able d'alimentation, Argentine	
01.13.036754	C & le d'alimentation, Afrique du Sud	
01.13.036756	C åble d'alimentation, Isra ë	

R éf érence	Accessoires
01.13.036759	C åble d'alimentation, Inde
21.13.036630	C able d'alimentation, Tha lande

REMARQUE :

Le nom de la pièce peut varier en fonction du contexte, mais le numéro de référence reste le même.

A Caractéristiques du produit

REMARQUE:

Les performances de l'équipement doté d'une marque $rac{l}{\sim}$ sont considérées comme étant des performances essentielles.

A.1 Classification

Type anti-choc dectrique	Equipement de classe I et équipement aliment é par une batterie interne
Niveau anti-choc dectrique	SpO ₂ , PNI : TEMP : BF
Protection contre les infiltrations	IPX1
	Avec le module TEMP T2A, TH ou F3000 : Equipement ordinaire (équipement ferm émais non étanche)
M éthode de de de désinfection/st érilisation	Pour plus d'informations, reportez-vous au chapitre <i>Entretien et nettoyage</i> .
Système de fonctionnement	Equipement à fonctionnement continu
Conforme aux normes	CEI 60601-1: 2005+A1:2012 ; CEI 60601-1-2: 2014 ;
	EN 60601-1: 2006+A1:2013 ; EN 60601-1-2: 2015 ;
	CEI 60601-2-49: 2011

A.2 Caractéristiques physiques

A.2.1 Dimensions et poids

Dimensions	$(159\pm1) \text{ mm (L)} \times (262\pm1) \text{ mm (H)} \times (166\pm1) \text{ mm (P)}$
Poids	< 2,5 kg (configuration standard, sans les accessoires)

A.2.2 Configuration de fonctionnement

Produit	Configuration standard	Configuration facultative
iM3	 SpO₂ EDAN, PNI EDAN ; Ecran, batterie, interface pour r éseau c âbl é, interface USB, interface appel infirmi ère/OTG, interface d'alimentation, borne de mise àla terre équipotentielle, MEWS/EWS/NEWS. 	 SpO₂ Nellcor, PNI Suntech, TEMP. rapide T2A, Quick TEMP F3000, TEMP auriculaire TH ; Wi-Fi, enregistreur, écran tactile, lecteur de code-barres, lien dectronique.

A.2.3 Environnement de fonctionnement

Le moniteur peut ne pas répondre aux caractéristiques de performances mentionnées dans le présent document s'il est stock éou utilisé hors des plages de température et d'humiditéspécifiées.

Lorsque le moniteur et les produits connexes ont des besoins différents en matière d'environnement, la plage de fonctionnement doit être commune à l'ensemble des produits.

Temp érature	
Fonctionnement	+0 °C à+40 °C (32 F ~ 104 F)
	Avec TEMP : +10 °C ~ +40 °C (50 °F ~104 °F)
Transport et stockage	-20 °C à+55 °C (-4 °F ~ 131 °F)
	Avec le module TEMP TH : -20 °C ~ +50 °C (-4 °F ~122 °F)
Humidit é	
Fonctionnement	15 % RH ~ 95 % RH (sans condensation)
Transport et stockage	15 % RH ~ 95 % RH (sans condensation)
Altitude	·
Fonctionnement	86 kPa ~ 106 kPa
Transport et stockage	70 kPa ~ 106 kPa
Alimentation dectrique	100-240 V~, 50 Hz/60 Hz
	Courant : 0,7 A-0,35 A ; Fusible : T2.5AH, 250 V.c.a

A.2.4 Affichage

Ecran	Messages
Ecran d'affichage : 8 pouces	Une DEL de mise sous/hors tension, verte
TFT couleur avec prise en charge de l'écran tactile R ésolution : 800x600	Une DEL de charge de la batterie, jaune/verte Une DEL d'alimentation secteur, verte Une DEL d'alarme, rouge/jaune/bleue

A.2.5 Caractéristiques de la batterie

Nombre	1
Type de batterie	Batterie lithium
Capacit é	\geq 2 400 mAh

d faut unique	Configuration standard, à 25 ± 2 °C, avec une ou plusieurs batteries enti àrement charg és, mode de mesure continue de la SpO ₂ et de mesure automatique de la PNI à intervalles de 15 minutes, enregistrement à intervalles de 10 minutes
Autonomie	\geq 3,5 h
Temps de charge	\leq 14 heures, à 25 $^{\circ}C$ $\pm 2 \ ^{\circ}C$; le moniteur est sous tension ou en mode veille
Temps de charge rapide	< 3 heures, lorsque le moniteur est hors tension

A.2.6 Enregistreur

Largeur de l'enregistrement	49 mm à 50 mm
Vitesse de d'éfilement du	12,5 mm/s, 25 mm/s, 50 mm/s
papier	
Trac é	1
Types d'enregistrement	Enregistrement continu en temps r él
	Enregistrement en temps r éel de 8 secondes
	Enregistrement manuel
	Enregistrement de l'alarme physiologique
	Enregistrement du graphique de tendance
	Enregistrement du tableau de tendance
	Enregistrement de rappel des mesures PNI
	Enregistrement d'un rappel des alarmes
	Enregistrement d éclench é automatiquement par la PNI

A.2.7 Stockage de données

Mode Moniteur

Revue du graphique/tableau de	1 heure, r ésolution de 1 s par d éfaut
tendance	120 h, r ésolution de 1 min par d éfaut
Donn és d'alarme/ év énement de surveillance	Jusqu'à 200 jeux
Revue des mesures PNI	1 200 jeux
1 GB d'espace suppl émentaire pour le stockage des donn és : \geq 400 h	
Avec tous les paramètres activés, un intervalle de stockage de 1 s, une courbe SpO_2 et un	
év énement d'alarme se produisant toutes les 10 s.	

Doss. visit. pat.	Jusqu'à800 000 jeux
SpO ₂	Jusqu'à 20 jeux pour un seul patient
PNI	Jusqu'à 20 jeux pour un seul patient
ТЕМР	Jusqu'à 20 jeux pour un seul patient
1 GB d'espace pour le stockage des donn és : \geq 100 000 jeux d'enregistrements d'arrondi. Jusqu'à 800 000 jeux de dossiers pris en charge (un dossier comprend 20 dossiers d'origine).	

Mode Contrôle rapide

Les donn és de stockage contiennent au maximum 16 millions de jeux de donn és ponctuelles pour plusieurs patients.

A.3 PNI

Conforme àla norme CEI 80601-2-30: 2009.

Module EDAN

Technique	Oscillom érie	
Mode	Manuel, Auto, Continu, Moyenne	
Intervalle de mesure en mode Auto (unit é: minutes)	1/2/3/4/5/10/15/30/60/90/120/180/240/360/480	
Continu	5 min, avec un intervalle de 5 s	
Type de mesure	SYS, DIA, MAP, FP	
Mesure moyenne	Intervalle (unit é: minute)	1/2/3/4/5
	Nombre de fois	3/5
${\approx}$ Plage de mesures		
$\stackrel{\wedge}{\succ}$ Mode adulte	SYS : 40 à270 mmHg	
	DIA : 10 à215 mmHg	
	MAP : 20 à235 mmHg	
☆Mode enfant	SYS : 40 à230 mmHg	
	DIA : 10 à 180 mmHg	
	MAP : 20 à 195 mmHg	
☆Mode n éonatal	SYS : 40 à135 mmHg	
	DIA : 10 à 100 mmHg	
	MAP : 20 à110 mmHg	
☆Type d'alarme	SYS, DIA, MAP	

$\cancel{2}$ Plage de mesure de pression	0 à 300 mmHg
brassard	
R ésolution de la pression	1 mmHg
☆Erreur moyenne maximale	±5 mmHg
☆Ecart type maximal	8 mmHg
P ériode de mesure maximale	
Adulte/P édiatrique	120 s
N éonatal	90 s
P ériode de mesure type	20 s à 35 s (en fonction de la perturbation de la FC/du mouvement)
Double protection contre la surpre	ssion du canal ind épendant
Adulte	(297 ± 3) mmHg
P édiatrique	(245 ± 3) mmHg
N éonatal	(147 ± 3) mmHg
PR	
$\stackrel{\wedge}{\sim}$ Plage de mesures	40 bpm à240 bpm
☆Pr écision	± 3 bpm ou $\pm 3,5$ %, la valeur la plus dev é prévalant
Pression pr & édant le gonflage	
Mode adulte	D đaut : 160 mmHg
	Plage : 80/100/120/140/150/160/180/200/220/240 mmHg
Mode p édiatrique	D đaut : 140 mmHg
	Plage : 80/100/120/140/150/160/180/200 mmHg
Mode n éonatal	D €faut : 100 mmHg
	Plage : 60/70/80/100/120 mmHg

Module SunTech

Méhode	Oscillom étrique	
Mode	Manuel, Auto, Continu, Moyenne	
Intervalle de mesure en mode Auto (unit é: minute)	1/2/3/4/5/10/15/30/60/90/12	20/180/240/360/480
Continu	5 min, avec un intervalle de	5 s
Mesure moyenne	Intervalle (unit é: minute)	1/2/3/4/5
	Nombre de fois	3/5

FP		
\gtrsim Plage de mesures	30 bpm à220 bpm	
☆Pr écision	± 3 bpm ou ± 2 %, la valeur la plus dev é prévalant	
☆Type de mesure	SYS, DIA, MAP, FP	
\gtrsim Plage de mesures		
☆Mode adulte	SYS : 40 à 260 mmHg	
	DIA : 20 à200 mmHg	
	MAP : 26 à 220 mmHg	
☆Mode enfant	SYS : 40 à230 mmHg	
	DIA : 20 à 160 mmHg	
	MAP : 26 à 183 mmHg	
☆Mode n éonatal	SYS : 40 à130 mmHg	
	DIA : 20 à100 mmHg	
	MAP : 26 à 110 mmHg	
☆Type d'alarme	SYS, DIA, MAP	
R ésolution de la pression	1 mmHg	
☆Erreur moyenne maximale	±5 mmHg	
☆Ecart-type maximal	8 mmHg	
P ériode de mesure maximale		
Adulte	130 s	
P édiatrique	90 s	
N éonatal	75 s	
Protection contre la surpression		
Adulte/P édiatrique	<300 mmHg	
N éonatal	<150 mmHg	
Pression pr & édant le gonflage		
Mode adulte	120 mmHg, 140 mmHg, 150 mmHg, 160 mmHg, 180 mmHg, 200 mmHg, 220 mmHg, 240 mmHg, 260 mmHg, 280 mmHg Par d đaut : 160 mmHg	
Mode p édiatrique	80 mmHg, 100 mmHg, 120 mmHg, 140 mmHg,	
-------------------	---	
	150 mmHg, 160 mmHg, 180 mmHg, 200 mmHg,	
	220 mmHg, 250 mmHg	
	Par d faut : 120 mmHg	
Mode n éonatal	60 mmHg, 70 mmHg, 80 mmHg, 90 mmHg, 100 mmHg,	
	120 mmHg, 140 mmHg	
	Par d d aut : 90 mmHg	

A.4 SpO_2

Conforme àla norme ISO 80601-2-61 : 2011.

Module EDAN

Plage de mesures	0 % à100 %
R ésolution	1 %
rightarrow P ériode de mise à jour des	1 s
donn és	
☆Pr écision	
☆Adulte/P édiatrique	±2 % (70 % à100 % de SpO ₂)
	Non d đini (0 à 69 % de SpO ₂)
☆N éonatal	±3 % (70 % à100 % de SpO ₂)
	Non d fini (0 à 69 % de SpO ₂)
Intervalle de stock. SpO ₂	En mode Visite ou Contr de rapide
	30 s (par d éfaut), 1 min, 2 min, 5 min
Fr équence du pouls	
Plage de mesures	25 bpm à 300 bpm
\gtrsim Plage r églable des limites	30 bpm à 300 bpm
d'alarme	
R ésolution	1 bpm
$rightarrow \mathbf{Pr} \hat{\mathbf{e}}$ ision	±2 bpm
Capteur	
Lumi ère rouge	(660 ±3) nm
Lumi ère infrarouge	(905 ±10) nm
Energie lumineuse émise	< 15 mW
IP	
Plage de mesures	0-10, la valeur de l'IP non valide est 0.
R ésolution	1

Module Nellcor

Plage de mesures		1 % à100 %	
R ésolution		1 %	
$rightarrow \mathbf{P}$ ériode de mise à jour des donn és		1 s	
	MAX-A, MAX-AL, MAX-N MAX-I, MAX-FAST	I, MAX-P,	±2 (70 % ~ 100 % SpO ₂)
☆Pr <i>é</i> cision	D-YS (nourrisson àadulte), l OXI-A/N (adulte), OXI-P/I	DS-100A,	±3 (70 % ~ 100 % SpO ₂)
Si le capteur est utilis é sur importante que pour un adu		n nouveau-n étel qu'indiqu é, la précision sera plus te (± 1) .	
Intervalle de stock. SpO ₂	En mode Visite ou Contrôle rapide 30 s (par d'éfaut), 1 min, 2 min, 5 min		
Fr équence du p	oouls		
Plage de mesures		20 bpm à 300 bpm	
R ésolution		1 bpm	
\therefore Pr écision		± 3 bpm (20 bpm à250 bpm)	
Capteur		Longueur de trac é: environ 660 nm et 900 nm	
		Energie lumin	neuse émise : < 15 mW

REMARQUE :

Les informations sur la plage de longueurs d'onde peuvent être particulièrement utiles pour les médecins (par exemple, en cas de thérapie photodynamique).

A.5 TEMP

Conforme àla norme ISO 80601-2-56 : 2009.

Module T2A :

$\stackrel{\wedge}{\asymp}$ Plage de mesures	Mode Moniteur : 25 °C ~ 45 °C Mode Pr évision : 35,5 °C ~ 42 °C
Temp érature de fonctionnement	10 °C ~ 40 °C
Transport et stockage	-20 °C ~ 55 °C
Type de capteur	Oral / axillaire / rectal

	1
$rgar{lage}$ réglable des limites d'alarme	35,5 °C à42 °C
R ésolution	0,1 °C
☆Pr écision	Mode Moniteur : $\pm 0,1$ °C (25 °C ~ 45 °C)
Temps de r éponse	< 60 s
D dai de mise àjour	1 s ~ 2 s
Temps de pr	< 10 s
D dai de pr évision	< 30 s
Etalonnage	Intervalle d'autotest : $\leq 5 \text{ min}$
Mode de mesure	Mode direct / Mode ajust é
Temps de r éponse transitoire	$\leq 30 \text{ s}$
Biais clinique	(-0,2 à-0,4) °C
Limites de concordance	0.49
Stabilit é	0,14 °C

REMARQUE :

Le mode direct fait référence au mode moniteur, tandis que le mode ajusté fait référence au mode de prévision.

Module TH :

$\stackrel{\wedge}{\sim}$ Plage de mesures	34 °C ~ 42,2 °C
Temp érature de fonctionnement	10 °C ~ 40 °C
Transport et stockage	-20 °C ~ 50 °C
$real Plage r ext{ eglable des limites d'alarme}$	35,5 °C ~ 42 °C
R ésolution	0,1 °C
Temps de r éponse	1 s
Mode de mesure	Mode ajust é
	±0,2 °C (0,4 °F) (35,5 °C ~ 42 °C) (95 °F ~ 107,6 °F)
Pr écision clinique	$\pm 0,3$ °C (0,5 °F) (en dehors de la plage mentionn é
	ci-dessus)
Pr écision de laboratoire	±0,2 °C

${\approx}$ Plage de mesures	30 °C ~ 43 °C
Plage de mesure de pr évision	35 °C ~ 43 °C
Plage de mesure de prévision en mode Temp. basse	33 °C ~ 43 °C
Temp érature de fonctionnement	10 °C ~ 40 °C
Transport et stockage	-20 °C ~ 55 °C
Type de capteur	Oral / axillaire / rectal
${\sim}$ Plage réglable des limites d'alarme	35,5 °C à42 °C
R ésolution	0,1 °C
☆Pr écision	Mode Moniteur et mode Pr évision : $\pm 0,1$ °C
	Mode Pr évision rapide : $\pm 0,3$ °C
Dur é de mesure type	Orale (mode Pr évision rapide) : (3 ~ 5) secondes
(après insertion dans le site de mesure)	(temp ératures sans fi èvre) ; (8 ~ 10) secondes
	(temp ératures avec fi èvre)
	Orale (mode Pr évision) : 6~ 10 s
	Axillaire : 8~ 12 s
	Rectale : $10 \sim 14$ s
	Rectale : 10~ 14 s Mode de surveillance (tous les sites) : 60~ 120 s
Mode de mesure	Rectale : 10~ 14 s Mode de surveillance (tous les sites) : 60~ 120 s Mode direct / Mode ajust é
Mode de mesure Temps de r éponse transitoire	Rectale : 10~ 14 s Mode de surveillance (tous les sites) : 60~ 120 s Mode direct / Mode ajust é ≤ 30 s en mode Moniteur
Mode de mesure Temps de r éponse transitoire Biais clinique	Rectale : $10 \sim 14$ s Mode de surveillance (tous les sites) : $60 \sim 120$ s Mode direct / Mode ajust é ≤ 30 s en mode Moniteur (-0,2 à-0,4) °C
Mode de mesure Temps de r éponse transitoire Biais clinique Limites de concordance	Rectale : $10 \sim 14$ s Mode de surveillance (tous les sites) : $60 \sim 120$ s Mode direct / Mode ajust é ≤ 30 s en mode Moniteur (-0,2 à-0,4) °C 0.49

Module F3000 :

REMARQUE :

Le mode direct fait référence au mode moniteur, tandis que le mode ajusté fait référence au mode de prévision et au mode de prévision rapide.

A.6 Plage réglable des limites d'alerte

SpO ₂	20 % à100 %		
FP	30 bpm à 300 bpm		
PNI mmHg (1 mmHg	= 0,133 kPa)		
PNI EDAN			
Type de patient		Limite sup érieure	Limite inf érieure
ADU	SYS	270	40
	DIA	215	10
	MAP	235	20
PED	SYS	230	40
	DIA	180	10
	MAP	195	20
NEO	SYS	135	40
	DIA	100	10
	MAP	110	20
PNI SunTech	·		-
Type de patient		Limite sup érieure	Limite inf érieure
ADU	SYS	260	40
	DIA	200	20
	MAP	220	26
PED	SYS	230	40
	DIA	160	20
	MAP	183	26
NEO	SYS	130	40
	DIA	100	20
	MAP	110	26
TEMP			
Type de patient	Limite sup érieure		Limite inf érieure
ADU/PED	+42 °C (+107,6 °I	F)	+35,5 °C (+95,9 °F)

A.7 Wi-Fi

IEEE	802.11 b/g/n
Bande de fr équence	Bande ISM 2,4 GHz
Modulation	OFDM avec BPSK, QPSK, 16-QAM et 64-QAM
	802.11 B avec CCK et DSSS
Puissance d' émission type	17 dBm pour 802.11 b DSSS
(±2 dBm)	17 dBm pour 802.11 b CCK
	15 dBm pour 802.11 g/n OFDM

A.8 Lien électronique

Fr équence de transmission	2 402 MHz ~ 2 480 MHz
Bande de fréquence	2 402 MHz ~ 2 480 MHz
Modulation	FHSS, GFSK, DPSK, DQPSK
Puissance de transmission	$\geq 0 \text{ dBm}$

A.9 Interfaces

A.9.1 Appel Infirmière

Mode de transfert	Tension de sortie
Alimentation dectrique	3,14 V ~ 3,46 V, 8 mA max.
Signal d'interface	Alimentation 3,3 V et trac éPWM
Type d'interf érence	Micro USB

A.9.2 Interfaces USB

Nombre d'interfaces USB	Standard : 1
Mode de transfert	Interface HOST, protocole USB 1.0/2.0
Alimentation dectrique	5 Vcc ±5 %, 500 mA max.
Type d'interf érence	Port de type USB A

A.9.3 Interfaces OTG

Nombre d'interfaces USB	Standard : 1
Mode de transfert	Interface USB OTG, protocole USB 1.0/2.0
Alimentation dectrique	Sortie : 5 Vcc ±5 %, 500 mA max. Entr é: 5 Vcc ±5 %, 100 mA max.
Type d'interf érence	Port micro USB

A.9.4 Interface réseau

Largeur de bande	10 Mbit/s
Type d'interf érence	Interface r éseau RJ-45 standard

B Informations concernant la CEM

- Directives et déclaration du fabricant

B.1 Emissions électromagnétiques

Directives et d éclaration du fabricant - Emissions dectromagn étiques L'iM3 est con qu pour être utilis é dans l'environnement dectromagn étique sp écifi é ci-dessous. Il incombe à l'acqu éreur ou à l'utilisateur de l'iM3 de s'assurer que celui-ci est utilis é dans un tel environnement. Test des *é*missions **Conformit** é **Environnement dectromagn dique - Directives Emissions RF** L'iM3 utilise une énergie à haute fréquence pour son fonctionnement interne uniquement. Par CISPR 11 cons équent, leurs émissions RF sont très faibles Groupe 1 et ne sont pas susceptibles de provoquer une interférence avec les appareils dectroniques se trouvant àproximité. **Emissions RF** L'iM3 utilis é dans peut âre tous les Classe A tablissements autres que domestiques et que CISPR 11 ceux directement reliés aux réseaux publics Emissions d'alimentation basse tension pour les bâtiments à harmoniques Classe A usage domestique. CEI/EN 61000-3-2 Fluctuations de tension/Flicker Conforme

REMARQUE :

CEI/EN 61000-3-3

Les caractéristiques d'EMISSION de l'iM3 en font un outil adapté pour une utilisation dans les zones industrielles et les hôpitaux (CISPR 11 classe A). S'il est utilisé dans un environnement résidentiel (pour lequel la norme CISPR 11 classe B doit normalement être appliquée), l'iM3 peut ne pas offrir une protection adéquate des services de communication par radiofréquence. L'utilisateur peut avoir besoin de prendre des mesures d'atténuation, comme le repositionnement ou la réorientation de l'équipement.

B.2 Immunité électromagnétique

Directives et d éclaration du fabricant - Immunit é dectromagn étique

L'iM3 est con çu pour être utilis é dans l'environnement dectromagn étique sp écifi é ci-dessous. Il incombe à l'acqu éreur ou à l'utilisateur de l'iM3 de s'assurer que celui-ci est utilis é dans un tel environnement.

Test d'immunit é	Niveau de test IEC/EN 60601	Niveau de conformit é	Environnement dectromagn d ique - Directives
D écharges dectrostatiques (DES)	± 8 kV au contact ± 15 kV àl'air	± 8 kV au contact ± 15 kV àl'air	Les sols doivent présenter un rev êtement en bois, en b éton ou en
CEI/EN 61000-4-2			Si les sols sont recouverts de mat ériaux synth étiques, l'humidit é relative doit êre de 30 % au moins.
Transitoires dectriques rapides/en salves CEI/EN 61000-4-4	±2 kV pour les lignes d'alimentation dectrique	±2 kV pour les lignes d'alimentation dectrique	La qualit é de l'alimentation secteur doit être celle d'un environnement commercial ou hospitalier type.
Surtension CEI/EN 61000-4-5	±1 kV de ligne àligne ±2 kV de la ligne àla terre	±1 kV de ligne à ligne ±2 kV de la ligne àla terre	La qualit é de l'alimentation secteur doit âtre celle d'un environnement commercial ou hospitalier type.
Fr équence d'alimentation (50/60Hz) Champ magn étique CEI/EN 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Les champs magn étiques de la fr équence d'alimentation doivent se maintenir à des niveaux caract éristiques d'un site courant fonctionnant au sein d'un environnement commercial ou hospitalier type.

Chutes de tension,	0% UT $\cdot 0.5$ cycle	0% U _T \cdot 0.5 cycle	La qualit é de
br èves interruptions	$30^{\circ} 45^{\circ} 90^{\circ} 135^{\circ}$	à0 °. 45 °. 90 °.	l'alimentation secteur
et variations de	180 ° 225 ° 270 ° et 315 °	135 °, 180 °, 225 °,	doit être celle d'un
tension sur les	100,220,270 00010	270 ° et 315 °	environnement
lignes d'entr é de			commercial ou
l'alimentation	0 % UT ; 1 cycle	$0 \% U_{T}$; 1 cycle	hospitalier type. Si le
dectrique	et	et	fonctionnement de
CEI/EN 61000-4-11	70 % UT ; 25/30 cycles	$70 \% U_T;$	l'iM3 ne doit pas être
	Monophas é: à0°	25/30 cycles	interrompu en cas
		Monophas é: à0°	coupure de courant, il
			est recommand éde
	0 % UT ;	$0 \% U_T;$	l'alimenter par onduleur
	250/300 cycles)	250/300 cycles	ou batterie.
DEMADOILE : IL- correspond àle tension sectour e a gyant l'application du niveau de test			

EMARQUE: U_T correspond àla tension secteur c.a. avant l'application du niveau de test.

B.3 Immunité électromagnétique

Directives et d éclaration du fabricant - Immunit é dectromagn étique

L'iM3 est con qu pour être utilis é dans l'environnement électromagn étique sp écifi é ci-dessous. Il incombe àl'acqu éreur ou àl'utilisateur de l'iM3 de s'assurer que celui-ci est utilis é dans un tel environnement.

d'immunit é IEC/EN 60601 conformit é Directives	
RF conduite $3 V_{eff.}$ $3 V_{eff.}$ $150 \text{ kHz} \lambda 80 \text{ MHz}$ RF rayonn \pounds $0.15 \text{ MHz} \text{ et}$ 80 MHz $6 \text{ Veff}^c \text{ dans des}$ $150 \text{ kHz} \lambda 80 \text{ MHz}$ $150 \text{ kHz} \lambda 80 \text{ MHz}$ $120 \text{ kHz} \lambda 80 \text{ MHz}$ $4-3$ $150 \text{ kHz} \lambda 80 \text{ MHz}$ $150 \text{ kHz} \lambda 80 \text{ MHz}$ $120 \text{ kHz} \lambda 80 \text{ MHz}$ $120 \text{ kHz} \lambda 80 \text{ MHz}$ $4-3$ $150 \text{ kHz} \lambda 80 \text{ MHz}$ $150 \text{ kHz} \lambda 80 \text{ MHz}$ $120 \text{ kHz} \lambda 80 \text{ MHz}$ $4 = 1, 2\sqrt{P}$ 80 MHz $120 \text{ kHz} \lambda 80 \text{ MHz}$	ions nt pris) à le ce de

3 V/m	3 V/m	$d = 2,3\sqrt{P} 800 \text{ MHz} à 2,7 \text{ GHz}$
80 MHz à2,7 GHz	80 MHz à2,7 GHz	D=6 /E Les bandes d'équipement de communication RF sans fil (les équipements de
Voir tableau 1	En conformit é avec le tableau 1	communication RF portables incluant des p ériph ériques tels que les c âbles d'antenne et les antennes externes) doivent être utilis és à une distance d'un moins 30 cm (12 pouces) de n'importe quelle partie de l'iM3, y compris les c âbles sp écifi és par le fabricant).
		oùP est la puissance de sortie maximale nominale de l'énetteur en watts (W) selon les informations donn és par le fabricant, et d la distance de s éparation recommand ée en m ètres (m).
		Les intensit és de champ des émetteurs RF fixes, d étermin és par une étude étectromagn étique du site ^a , doivent être inf érieures au niveau de conformit é dans chaque plage de fr équence ^b .
		Des interf érences peuvent se produire àproximit é d'un équipement marqu é du symbole suivant :
		(((•)))

REMARQUE 1 : à 80 MHz et 800 MHz, la plage de fr équences la plus dev és s'applique.

REMARQUE 2 : ces directives ne s'appliquent pas forcément à toutes les situations. La propagation dectromagnétique dépend de l'absorption et de la réflexion des structures, des objets et des personnes.

^a Les intensités des champs émis par les équipements fixes, tels que les émetteurs des stations de base de radiot d'éphones (portables/sans fil) et les radios mobiles terrestres, les radioamateurs, les émissions de radio FM et AM et les émissions de TV ne peuvent pas être d'étermin és avec précision. Afin d'évaluer l'environnement dectromagn étique d'u aux émetteurs RF fixes, une étude d'ectromagn étique du site doit être envisag é. Si l'intensité de champ mesur é sur le site d'utilisation de l'iM3 d'épasse le niveau de conformit é RF applicable indiqué ci-dessus, il est recommand é de surveiller le fonctionnement de l'iM3

pour s'assurer qu'il est correct. Si des anomalies sont constatées, des mesures supplémentaires pourront s'avérer nécessaires, comme la réorientation ou le déplacement de l'iM3.

^b Au-del à de la plage de fr équence comprise entre 150 kHz et 80 MHz, les intensit és de champ doivent être inf érieures à 3 V/m.

c Les bandes ISM (industrielles, scientifiques et m édicales) entre 0,15 MHz et 80 MHz sont de 6,765 MHz à 6,795 MHz ; de 13,553 MHz à 13,567 MHz ; de 26,957 MHz à 27,283 MHz ; et de 40,66 MHz à 40,70 MHz. Les bandes de radio amateur comprises entre 0,15 MHz et 80 MHz sont de 1,8 MHz et 2,0 MHz, de 3,5 MHz à 4,0 MHz, de 5,3 MHz à 5,4 MHz, de 7 MHz à 7,3 MHz, de 10,1 MHz à 10,15 MHz de 14 MHz à 14,2 MHz, de 18,07 MHz à 18,17 MHz, de 21,0 MHz à 21,4 MHz, de 24,89 MHz à 24,99 MHz, de 28,0 MHz à 29,7 MHz et de 50,0 MHz à 54,0 MHz.

Tableau 1 Caract éristiques des tests d'IMMUNITE DU PORT DU BOITIER àl'équipement de communication RF sans fil

Fr équence	Bande ^{a)}	Service ^{a)}	Modulation ^{b)}	Puissance	Distance	Niveau de
de test	(MHz)			maximale	(m)	test
(MHz)				(W)		d'immunit é
						(V/m)
385	380-390	TETRA 400	Modulation	1,8	0,3	27
			de			
			l'impulsion ^{b)}			
			18 Hz			
450	430-470	GMRS 460,	FM ^{c)}	2	0,3	28
		FRS 460	$\pm 5 \text{ kHz}$			
			d'écart			
			Sinuso dale			
			de 1 kHz			
710	704-787	Bande LTE	Modulation	0,2	0,3	9
745		13, 17	par			
780			impulsion ^{b)}			
			217 Hz			
810	800-960	GSM 800/900,	Modulation	2	0,3	28
		TETRA 800,	de			
870		iDEN 820,	l'impulsion ^{b)}			
		CDMA 850,	18 Hz			
930		Bande LTE 5				

1 720	1 700-	GSM 1800 ;	Modulation	2	0,3	28
	1 990	CDMA 1900;	par			
1 845		GSM 1900;	impulsion ^{b)}			
1015		DECT ; Bande	217 Hz			
1.050		LTE 1, 3, 4,				
1970		25 ; UMTS				
2 450	2 400-	Bluetooth,	Modulation	2	0,3	28
	2 570	WLAN,	par			
		802.11 b/g/n,	impulsion ^{b)}			
		RFID 2450,	217 Hz			
		Bande LTE 7				
5 240	5 100-	WLAN 802.11	Modulation	0,2	0,3	9
5 500	5 800	a/n	par			
5 785			impulsion ^{b)}			
			217 Hz			

REMARQUE Si cela s'av ère n écessaire pour atteindre le NIVEAU D'ESSAI D'IMMUNITE, la distance entre l'antenne de transmission et l'EQUIPEMENT ME ou le SYSTEME ME peut être r éduite à 1 m. La distance d'essai de 1 m est autoris ée par la norme CEI 61000-4-3.

a) Pour certains services, seules les fréquences de liaison montante sont incluses.

b) La porteuse doit être modul ét à l'aide d'un signal d'onde carr ét en rapport cyclique de 50 %.

c) Une modulation par impulsion de 50 % à 18 Hz peut être utilis ét comme solution alternative à la modulation FM car, même si elle n'est pas représentative de la modulation r élle, ceci

constituerait le pire des cas.

B.4 Distances de séparation recommandées

Distances de s éparation recommand ées entre

l' équipement de communication RF portable et mobile et l'iM3

L'iM3 est con çu pour être utilis é dans un environnement dectromagn étique dans lequel les perturbations RF rayonn éts sont contrôl éts. Le client ou l'utilisateur de l'iM3 peut contribuer à pr évenir les perturbations dectromagn étiques en maintenant une distance minimale entre les dispositifs radio dectriques (transmetteurs) portables ou mobiles et l'iM3 conform énent aux recommandations ci-dessous, en fonction de la puissance de sortie maximale de l'équipement de t d écommunication.

Puissance de sortie	Distance de s éparation	Distance de s éparation en fonction de la fr équence de l' émetteur (m)				
maximale	150 kHz à 80 MHz	150 kHz à 80 MHz 80 à 800 MHz 800 MHz à 2,7 GHz				
l' émetteur	$d = 1, 2\sqrt{P}$	$d = 1, 2\sqrt{P}$	$d = 2,3\sqrt{P}$			
(W)						
0,01	0,12	0,12	0,23			
0,1	0,38	0,38	0,73			

1	1,2	1,2	2,3
10	3,8	3,8	7,3
100	12	12	23

Dans le cas des émetteurs dont la puissance de sortie maximale nominale n'est pas répertori é ici, la distance de séparation recommand é (d) en mètres (m) peut être d'étermin é à l'aide de l'équation applicable à la fréquence de l'émetteur, où P est la puissance de sortie maximale nominale de l'émetteur en watts (W) telle qu'indiqu é par le fabricant de l'émetteur.

REMARQUE 1 A 80 et 800 MHz, la distance de séparation pour la plage de fréquences la plus devé s'applique.

REMARQUE 2 Ces directives ne s'appliquent pas forc ément à toutes les situations. La propagation dectromagn étique d'épend de l'absorption et de la réflexion des structures, des objets et des personnes.

C Paramètres par défaut

Cette annexe décrit les paramètres par d'étaut importants du moniteur, tel qu'il est fourni à la sortie d'usine.

Remarque : Si le moniteur a été command é avec une préconfiguration correspondant à vos besoins, les paramètres lors de l'exp édition diffèrent de ceux indiqués dans cette annexe.

C.1 Paramètres par défaut des informations patient

Param ères des informations patient	
Type de patient	Adulte

C.2 Paramètres par défaut des alarmes

Param etres d'alarme	
Pause de l'alarme	120 s
Verrouillage de l'alarme	Arr ê

C.3 Paramètres par défaut SpO₂

Param ères SpO ₂	ADU	PED	NEO
Commutateur d'alarme	Marche		
Enregistrement de l'alarme	Arr ê		
Niveau d'alarme	Moyen		
Limite d'alarme sup érieure	100	100	95
Limite d'alarme inf érieure	90	90	88
Mesure simultan ée PNI/SpO ₂	Arr ê	<u> </u>	
Tonalit é	Marche		
Sensibilit é	Moyen		
SatSeconds (module Nellcor)	Arr â		
Balayage	12,5 mm/s		
Commutateur d'alerte	Marche		
Limite d'alerte sup érieure	100	100	95
Limite d'alerte inf érieure	90	90	88
Limite d ésat. SpO ₂	La valeur par d faut est 80 %		

C.4 Paramètres par défaut FP

Param ères FP	ADU	PED	NEO
Source FP	SpO ₂		
Commutateur d'alarme	Marche		
Enregistrement de l'alarme	Arr ê		
Niveau d'alarme	Moyen		
Limite d'alarme sup érieure	120	160	200
Limite d'alarme inf érieure	50	75	100
Volume du pouls	3		
Source d'alarme	SpO ₂ ou PNI		

C.5 Paramètres par défaut PNI

Param ères PNI	ADU	PED	NEO
Commutateur d'alarme	Marche	•	
Enregistrement de l'alarme	Arr êt		
Niveau d'alarme	Moyen		
Limite d'alarme sup érieure (SYS)	160	120	90
Limite d'alarme inf érieure (SYS)	90	70	40
Limite d'alarme sup érieure (MAP)	110	90	70
Limite d'alarme inf érieure (MAP)	60	50	30
Limite d'alarme sup érieure (DIA)	90	70	60
Limite d'alarme inf é rieure (DIA)	50	40	20
Module EDAN			
Valeur du gonflage	160	140	100
Module SunTech			
Valeur du gonflage	160	140	90
Unité	mmHg		

Intervalle	1 minute		
Intervalle (moyenne)	1 minute		
Dur é de la mesure (moyenne)	3		
Interrupteur FP	Marche		
Enregistrement automatique	Arr ê		
Commutateur d'alerte	Marche		
Limite d'alerte sup érieure (SYS)	160	120	90
Limite d'alerte inférieure (SYS)	90	70	40
Limite d'alerte sup é rieure (MAP)	110	90	70
Limite d'alerte inf érieure (MAP)	60	50	30
Limite d'alerte sup érieure (DIA)	90	70	60
Limite d'alerte inf érieure (DIA)	50	40	20

C.6 Paramètres par défaut TEMP

Param dres TEMP	ADU	PED
Commutateur d'alarme	Marche	
Enregistrement de l'alarme	Arr ê	
Niveau d'alarme	Moyen	
Mode de mesure	Pr évision	
Position de mesure	Orale ou rectale	
Mode Temp. basse Mode	Arr â	
Limite d'alarme sup érieure	39,0	39,0
Limite d'alarme inf érieure	36,0	36,0
Commutateur d'alerte	Marche	
Limite d'alerte sup érieure	39,0	39,0
Limite d'alerte inf érieure	36,0	36,0
Unit é	°C	

D Abréviations

Abr éviation	Description
Adu	Adulte
ART	Pression art érielle
BTPS	Pression et temp érature corporelles, satur és
СА	Courant alternatif
CC	Courant continu
CEE	Communaut é économique europ écnne
CEI	Commission dectrotechnique internationale
CEM	Compatibilit é dectromagn étique
CISPR	Comit éinternational sp écial des perturbations
	radio dectrotechniques
CMS	Centrale de surveillance
COHb	Carboxyh émoglobine
DEL	Diode dectroluminescente
Delta T	Diff érence de temp érature
Dia	Diastolique
ESV	Extrasystole ventriculaire
FC	Fr équence cardiaque
FR	Fr équence respiratoire
Hb	H émoglobine
НЬСО	H émoglobine monoxyde de carbone
IC	Indice cardiaque
ID	Identification
IEEE	Institut des Ingénieurs en Electronique et Electricité
IEM	Interf érences électromagn étiques
IRM	Imagerie par r ésonance magn étique
LCD	Ecran àcristaux liquides
MAP	Pression art érielle moyenne
MDD	Directive relative aux dispositifs m édicaux
MetHb	M éth émoglobine
N/A	Non applicable

Manuel d'utilisation du moniteur de signes vitaux

N éo	N éonatal
O ₂	Oxygène
PAD	Pression auriculaire droite
P éd	Pédiatrique
Pl ấ h	Pl éhysmogramme
PNI	Pression art érielle non invasive
PR	Fr équence du pouls
R	Droit
RA	Bras droit
RHb	H émoglobine r éduite
RL	Jambe droite
Sev	S évoflurane
SpO ₂	Saturation puls é en oxygène
SYS	Pression systolique
ТА	Tension art érielle
ТВ	Temp érature du sang
TEMP	Temp érature
UEC	Unit é dectrochirurgicale
USB	Universal Serial Bus (Bus s érie universel)
USI	Unit éde soins intensifs

P/N: 01.54.458033 MPN: 01.54.458033010







Représentant autorisé dans la Communauté européenne: Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europe) Adresse: Eiffestrasse 80, D-20537 Hamburg Germany Tél: +49-40-2513175 Fax: +49-40-255726 E-mail: shholding@hotmail.com

Fabricant: EDAN INSTRUMENTS, INC. Adresse: #15 Jinhui Road, Jinsha Community, Kengzi Sub-District Pingshan District, 518122 Shenzhen, P.R.China Email: info@edan.com.cn Tél: +86-755-2689 8326 Fax: +86-755-2689 8330

www.edan.com.cn