

ePM 10M/ePM 12M

Moniteur patient

Manuel d'utilisation

© Copyright 2020 Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd. Tous droits réservés.

Date de publication : Août 2020

Révision : 1.0

AVERTISSEMENT

- **La loi fédérale américaine interdit l'achat de cet appareil par toute autre personne qu'un médecin ou tout autre praticien habilité à utiliser ou commander l'appareil.**
-
-

Avis relatif à la propriété intellectuelle

SHENZHEN MINDRAY BIO-MEDICAL ELECTRONICS CO., LTD. (ci-après dénommée Mindray) détient les droits de propriété intellectuelle relatifs au produit et à ce manuel. Ce manuel contient des références à des informations protégées par des droits d'auteur ou des brevets et ne confère aucune licence relative aux brevets et aux droits d'auteur détenus par Mindray ou par une quelconque autre entité.

Mindray considère ce manuel comme un recueil d'informations confidentielles. La divulgation des informations contenues dans le présent manuel de quelque manière que ce soit et sans la permission écrite de Mindray est strictement interdite.

La publication, la modification, la reproduction, la distribution, la location, l'adaptation, la traduction ou tout travail dérivé de ce manuel de quelque manière que ce soit, sans l'accord écrit de Mindray, sont strictement interdits.

Mindray est la marque commerciale, déposée ou non, de Mindray en Chine et dans d'autres pays. Toutes les autres marques apparaissant dans ce manuel sont utilisées uniquement à titre d'information ou pour les besoins de rédaction du manuel. Ils sont la propriété de leurs détenteurs respectifs.

Cette publication fait office d'avis conformément au Titre 35 du Code des Etats-Unis (35 U.S.C.), §287(a) pour les brevets Mindray : <http://www.mindrayna.com/patents>.

Responsabilité du fabricant

Le contenu de ce manuel est sujet à modifications sans préavis.

Mindray est responsable des effets sur la sécurité, la fiabilité et la performance de ce produit, uniquement si :

- Toutes les opérations d'installation, d'extension, de transformation, de modification et de réparation du produit sont exécutées par des techniciens agréés Mindray.
- L'installation électrique des pièces concernées est conforme aux directives locales et nationales applicables.
- Le produit est utilisé conformément aux instructions d'utilisation.

AVERTISSEMENT

- **Cet équipement doit être manipulé par des professionnels de la santé qualifiés/formés uniquement.**
 - **Il est important que l'hôpital ou l'établissement qui utilise cet équipement suive un programme d'entretien/de maintenance recommandé. Le non-respect de cette directive peut être l'origine d'une panne du moniteur ou de blessures physiques.**
-

Entretien

Mindray dispose d'un réseau de dépanneurs et de distributeurs formés en usine. Avant de contacter le service de dépannage, effectuer un contrôle opérationnel complet des appareils afin de s'assurer que les réglages des commandes sont appropriés. Si les problèmes de fonctionnement persistent, contactez le service technique Mindray.

En Amérique du Nord, contacter le service technique en composant les numéros suivants : (800) 288-2121, poste : 8116 pour toute assistance technique ou (201) 995-8000 pour connaître les coordonnées du service de dépannage le plus proche.

Pour toute demande d'assistance, veiller à joindre les références et numéros de série de l'appareil, ainsi qu'une description de la panne.

Toute question concernant la garantie doit être adressée au représentant commercial ou représentant de maintenance local.

Coordonnées de la société

Fabricant :	Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd.
Adresse :	Mindray Building, Keji 12th Road South, High-tech Industrial Park, Nanshan, Shenzhen 518057, P.R. China
Site Web :	www.mindray.com
Adresse de courrier électronique :	service@mindray.com
Tél. :	+86 755 81888998
Fax :	+86 755 26582680
Distributeur :	Mindray DS USA, Inc.
Adresse :	800 MacArthur Boulevard, Mahwah, New Jersey 07430, Etats-Unis
Tél. :	1.800.288.2121, 1.201.995.8000
Site Web :	www.mindray.com

Préface

Objet du présent manuel

Ce manuel contient les instructions nécessaires à l'utilisation du produit en toute sécurité, en accord avec la fonction et l'utilisation prévue de celui-ci. Le respect des instructions fournies dans ce manuel est indispensable pour une application et une utilisation correctes du produit, garantissant ainsi la sécurité des patients et des opérateurs.

Ce manuel se base sur la configuration la plus complète de l'appareil ; par conséquent, certaines instructions peuvent ne pas s'appliquer au produit. Pour toute question, n'hésitez pas à contacter Mindray.

Ce manuel fait partie intégrante du produit. Il doit être conservé en permanence à proximité de l'appareil de façon à pouvoir le consulter si nécessaire.

Public visé

Ce manuel est destiné aux professionnels de la santé possédant des connaissances pratiques sur les procédures, les pratiques et la terminologie médicales, comme le nécessite la surveillance des patients.

Illustrations

Les illustrations contenues dans ce manuel sont fournies uniquement à titre d'exemple. Elles ne reflètent pas nécessairement la configuration ou les données affichées sur le moniteur patient.

Conventions

- Le **texte en italique** désigne les références aux manuels, chapitres, rubriques et formules de ce manuel.
- Le **te te en gras** est utilisé pour indiquer les textes affichés à l'écran et le nom des touches.
- → désigne les procédures de fonctionnement.

Table des matières

1 Sécurité	1 - 1
1.1 Informations relatives à la sécurité	1 - 1
1.1.1 Avertissements	1 - 1
1.1.2 Mises en garde	1 - 2
1.1.3 Remarques	1 - 3
1.2 Symboles apposés sur l'appareil	1 - 3
2 Présentation de l'équipement	2 - 1
2.1 Indications d'utilisation	2 - 1
2.2 Pièces appliquées	2 - 1
2.3 Composants système	2 - 1
2.3.1 Unité principale	2 - 2
2.3.2 Modules externes	2 - 5
2.3.3 Dispositifs de saisie	2 - 6
2.3.4 Dispositifs d'impression	2 - 6
3 Démarrage du système	3 - 1
3.1 Informations relatives à la sécurité de la préparation des équipements	3 - 1
3.2 Installation du moniteur	3 - 2
3.2.1 Déballage et contrôle	3 - 2
3.2.2 Environnement requis	3 - 2
3.3 Réglage de l'équipement	3 - 2
3.3.1 Connexion au secteur	3 - 2
3.3.2 Connexion des dispositifs d'entrée	3 - 3
3.3.3 Connexion du module de paramètres	3 - 3
3.3.4 Retrait du module de paramètres	3 - 4
3.4 Mise en marche du moniteur	3 - 4
3.5 Fonctionnement et navigation	3 - 4
3.5.1 Utilisation de l'écran tactile	3 - 4
3.5.2 Utilisation du clavier à l'écran	3 - 5
3.5.3 Utilisation du lecteur de codes-barres	3 - 5
3.5.4 Utilisation du contrôleur distant	3 - 6
3.6 Affichage à l'écran	3 - 6
3.6.1 Symboles à l'écran	3 - 7
3.6.2 Boîtes de dialogue	3 - 8
3.6.3 Raccourcis	3 - 8
3.7 Modes opératoires	3 - 11
3.7.1 Mode Surveillance	3 - 11
3.7.2 Mode privé	3 - 11
3.7.3 Mode nuit	3 - 11
3.7.4 Mode Veille	3 - 12
3.7.5 Mode Sortie	3 - 13

3.8 Configuration du moniteur	3 - 13
3.8.1 Réglage de la date et de l'heure	3 - 13
3.8.2 Réglage de la luminosité de l'écran	3 - 14
3.8.3 Réglage du volume	3 - 14
3.9 Fonctionnement général	3 - 14
3.9.1 Activation ou désactivation d'un paramètre	3 - 14
3.9.2 Affichage des valeurs numériques et des tracés des paramètres	3 - 15
3.9.3 Affichage de la liste des paramètres	3 - 15
3.9.4 Accès aux boîtes de dialogue de réglage des paramètres	3 - 15
3.9.5 Modification de la couleur des mesures	3 - 15
3.10 Tracés figés	3 - 15
3.10.1 Tracés figés	3 - 16
3.10.2 Affichage des tracés figés	3 - 16
3.10.3 Réactivation des tracés	3 - 16
3.10.4 Impression des tracés figés	3 - 16
3.11 Vérification des licences logicielles	3 - 16
3.12 Capture d'écran	3 - 16
3.13 Connexion au système CMS	3 - 17
3.14 Connexion d'eGateway	3 - 17
3.15 Connexion au réseau sans fil	3 - 17
3.16 Déconnexion du réseau sans fil	3 - 17
3.17 Mise hors tension du moniteur	3 - 18
4 Ecrans utilisateur	4 - 1
4.1 Sélection d'un écran	4 - 1
4.2 Ecran normal	4 - 1
4.2.1 Accès à l'écran normal	4 - 1
4.2.2 Configuration de l'écran normal	4 - 1
4.3 Ecran Grds chiffres	4 - 2
4.3.1 Accès à l'écran Grds chiffres	4 - 2
4.3.2 Configuration de l'écran Grds chiffres	4 - 2
4.4 Ecran Microtend.	4 - 2
4.4.1 Accès à l'écran Microtend.	4 - 2
4.4.2 Affichage de l'écran Microtend.	4 - 3
4.4.3 Affichage des Tendances longues	4 - 3
4.4.4 Réglage des paramètres des microtendances	4 - 3
4.4.5 Réglage de la durée des microtendances	

4.6	Ecran Objectif cible	4 - 7
4.6.1	Accès à l'écran Objectif cible	4 - 7
4.6.2	Affichage de l'écran Objectif cible	4 - 7
4.6.3	Configuration de la mise en page de l'écran Objectif cible	4 - 8
4.6.4	Utilisation de l'écran Objectif cible	4 - 8
4.7	Affichage distant	4 - 8
4.7.1	Accès à l'écran Affichage distant	4 - 8
4.7.2	A propos de l'affichage distant	4 - 9
4.7.3	Ajout d'un lit	4 - 10
4.7.4	Suppression d'un lit	4 - 10
4.7.5	Affichage du lit principal	4 - 10
4.7.6	Enregistrement d'un événement manuel	4 - 10
4.7.7	Gestion d'alarmes provenant de dispositifs distants	4 - 10
4.7.8	Réinitialisation des alarmes des dispositifs distants	4 - 10
4.7.9	Sélect. lits par groupe pers.	4 - 11
4.7.10	Horloge alm	4 - 11
4.7.11	Affichage automatique des alarmes de lit	4 - 12
5	Gestion des patients	5 - 1
5.1	Démarrage de la surveillance d'un patient	5 - 1
5.2	Admission d'un patient	5 - 1
5.2.1	Accès à la boîte de dialogue Gestion patient	5 - 1
5.2.2	Modification des informations patient	5 - 1
5.2.3	Chargement des informations patient à partir du CMS	5 - 2
5.2.4	Chargement des informations patient depuis le serveur ADT	5 - 2
5.3	Exportation des données patient	5 - 3
5.4	Suppression des données patient	5 - 3
5.5	Arrêt d'une mesure de paramètre	5 - 3
5.6	Sortie d'un patient	5 - 3
6	Interfaçage avec les dispositifs externes	6 - 1
6.1	Présentation de l'interfaçage avec les dispositifs externes	6 - 1
6.2	Informations relatives à la sécurité de l'interfaçage	6 - 1
6.3	Différences de valeurs affichées	6 - 1
6.4	Connexion d'un dispositif externe	6 - 2
6.5	Accès à l'écran Dispositifs intégrés	6 - 2
6.6	Affichage des paramètres des dispositifs externes	6 - 3
6.6.1	Réglage des propriétés de tracés pour paramètres des dispositifs externes	6 - 3
6.6.2	Réglage des alarmes des dispositifs externes	6 - 4
6.6.3	Réglages des paramètres des dispositifs externes pour affichage	6 - 4
6.6.4	Réglages des unités pour paramètres des dispositifs externes	6 - 4
6.6.5	Accès à l'écran Boucles	6 - 4
6.7	Affichage des alarmes des dispositifs externes	6 - 4
6.8	Affichage des tendances des paramètres des dispositifs externes	6 - 5
6.9	Enregistrement et impression des tendances des paramètres des dispositifs externes	6 - 5

8.4.5 Choix d'un type de dérivation ECG	8 - 5
8.4.6 Contrôle de la stimulation	8 - 5
8.4.7 Activation du rejet du stimulateur	8 - 6
8.5 Modification des réglages ECG	8 - 6
8.5.1 Sélection d'un écran ECG	8 - 6
8.5.2 Définition des propriétés des alarmes ECG	8 - 6
8.5.3 Modification des réglages du tracé ECG	8 - 7
8.5.4 Désactivation de la fonction de détection d'arrêt Electrode smart	8 - 8
8.5.5 Réglage du volume QRS	8 - 8
8.5.6 Réglage du seuil de détection QRS minimum	8 - 9
8.6 Surveillance de l'arythmie	8 - 9
8.6.1 Informations relatives à la sécurité de l'arythmie	8 - 9
8.6.2 Evénements d'arythmie	8 - 10
8.6.3 Affichage des informations sur l'arythmie	8 - 11
8.6.4 Modification des réglages d'arythmie	8 - 11
8.6.5 Alarme d'arythmie intelligente	8 - 13
8.7 Surveillance du segment ST	8 - 14
8.7.1 Informations relatives à la sécurité du segment ST	8 - 15
8.7.2 Activation de la surveillance ST	8 - 15
8.7.3 Affichage des valeurs numériques de déviation ST	8 - 15
8.7.4 Affichage des segments ST dans la zone des tracés	8 - 16
8.7.5 Passage à l'Affichage ST	8 - 17
8.7.6 Enregistrement du segment et de la déviation ST actuel	2(-1.56 TD 001T)-3.6(89LT)-46.6(.....n.ST.f.56 TD 001T)-3.6(8989.....
ent ST	94.....f.56 TD 001T 8989..... 8 - 17
(leurs) -6.6(num.....latiQT/QTc.....6(de
	la
	déviate)-6.8(o)JT 20.6333
	0
	TD 0.000

9.5	Modification des réglages de la respiration	9 - 3
9.5.1	Définition des propriétés des alarmes Resp	9 - 3
9.5.2	Configuration de la source FR	9 - 3
9.5.3	Choix de la dérivation de respiration	9 - 4
9.5.4	Réglage de la taille du tracé Resp	9 - 4
9.5.5	Réglage de la vitesse du tracé Resp	9 - 4
9.5.6	Réglage du paramètre d'autodétection	9 - 4
9.5.7	Réglage du seuil de détection du tracé Resp	9 - 5
10	Surveillance de la saturation pulsée en oxygène (SpO₂)	10 - 1
10.1	Présentation de la SpO ₂	10 - 1
10.2	Informations relatives à la sécurité SpO ₂	10 - 1
10.3	Limites de mesure SpO ₂	10 - 2
10.4	Affichage de la SpO ₂	10 - 3
10.5	Préparation de la surveillance SpO ₂	10 - 4
10.6	Modification des réglages de la SpO ₂	10 - 4
10.6.1	Modification des réglages de l'alarme SpO ₂	10 - 4
10.6.2	Gestion des alarmes SatSeconds™ de Nellcor	10 - 5
10.6.3	Réglage de la sensibilité SpO ₂ (SpO ₂ Masimo)	10 - 6
10.6.4	Activation de FastSAT (pour SpO ₂ Masimo)	10 - 7
10.6.5	Affichage QIS (pour SpO ₂ Masimo)	10 - 7
10.6.6	Modification de la durée moyenne (SpO ₂ Masimo)	10 - 7
10.6.7	Surveillance simultanée de la SpO ₂ et de la PNI	10 - 7
10.6.8	Modification de la vitesse de balayage du tracé Pleth	10 - 8
10.7	Modification des réglages FP	10 - 8
10.7.1	Modification des réglages de l'alarme FP	10 - 8
10.7.2	Modification du volume QRS	10 - 8
10.7.3	Réglage de la source FP	10 - 8
10.7.4	Affichage/masquage de la FP	10 - 9
10.8	Affichage des statistiques de la SpO ₂	10 - 9
10.8.1	Sélection de la plage de chaque section SpO ₂ et de la section cible	10 - 9
10.8.2	Sélection de la longueur des statistiques SpO ₂	10 - 9
10.9	Résolution des problèmes de SpO ₂	10 - 10
10.10	Informations Nellcor	10 - 10
10.11	Informations Masimo	10 - 11
10.12	Contrat de licence utilisateur final Masimo	10 - 11
11	Surveillance de la température (Temp)	11 - 1
11.1	Présentation de la température	11 - 1
11.2	Informations relatives à la sécurité de la température	11 - 1
11.3	Affichage de la température	11 - 1
11.4	Préparation de la surveillance de la température	11 - 1
11.5	Modification des réglages de température	11 - 2
11.5.1	Définition des propriétés des alarmes de température	11 - 2
11.5.2	Sélection du libellé de température	11 - 2
11.5.3	Affichage de la différence de température	11 - 2
11.6	Résolution des problèmes de température	11 - 3

15.12	Résolution des problèmes de CO ₂	15 - 8
15.12.1	Résolution des problèmes du module CO ₂ Sidestream/Microstream	15 - 8
15.13	Informations Oridion	15 - 8
16	Surveillance des gaz anesthésiques (GA)	16 - 1
16.1	Présentation des GA	16 - 1
16.2	Informations relatives à la sécurité du GA	16 - 2
16.3	Limites des mesures des GA	16 - 2
16.4	Affichage GA	16 - 2
16.5	Connexion de l'équipement GA au patient	16 - 3
16.6	Préparation de la surveillance GA	16 - 3
16.7	Réinitialisation du module GA	16 - 4
16.8	Valeurs CAM	16 - 4
16.9	Modification des réglages GA	16 - 5
16.9.1	Modification des réglages de l'alarme GA	16 - 5
16.9.2	Réglage de la compensation O ₂	16 - 5
16.9.3	Activation du mode Veille	16 - 6
16.9.4	Réglage de la veille automatique	16 - 6
16.9.5	Réglage du tracé de gaz	16 - 6
16.9.6	Configuration de la source FR	16 - 6
16.9.7	Activation du mode d'intubation	16 - 7
16.9.8	Activation ou désactivation de l'affichage de la valeur CAM	16 - 7
16.10	Modification de l'agent anesthésique	16 - 7
16.11	Réalisation du test de fuite GA	16 - 7
16.12	Etalonnage du module GA	16 - 7
16.13	Résolution des problèmes de GA	16 - 8
17	Revoir	17 - 1
17.1	Vue d'ensemble de la fonction Revoir	17 - 1
17.2	Boîte de dialogue Revoir	17 - 1
17.2.1	Accès à la boîte de dialogue Revoir	17 - 1
17.2.2	Exemple de boîte de dialogue Revoir	17 - 1
17.2.3	Symboles sur les pages Revoir	17 - 2
17.2.4	Opérations courantes	17 - 2
17.2.5	Page Revoir Tendances tab	17 - 3
17.2.6	Page Revoir Tendances graph	17 - 4
17.2.7	Page Revoir Evén.	17 - 5
17.2.8	Page Revoir Affichage complet	17 - 7
17.2.9	Page Revoir OxyCRG	17 - 9
17.2.10	Page Revoir ST	17 - 10
17.3	Révision des patients libérés	17 - 11
17.3.1	Vérification des données d'un patient libéré	17 - 11
17.3.2	Vérification des informations d'un patient libéré	17 - 11
18	Applications cliniques fonctionnelles (Clinical Assistive Applications, CAA)	18 - 1
18.1	Score d'alerte précoce (Early Warning Score, EWS)	18 - 1
18.1.1	Affichage de la zone des valeurs numériques EWS	18 - 2
18.1.2	Accès à l'écran EWS	18 - 2

18.1.3 Réalisation d'une notation EWS	18 - 4
18.1.4 Modification des réglages EWS	18 - 4
18.1.5 Affichage de l'historique des notations	18 - 5
18.1.6 Affichage des tendances des paramètres	18 - 5
18.2 Glasgow Coma Scale (Echelle de Glasgow)	18 - 6
18.2.1 Affichage de la zone des paramètres GCS	18 - 6
18.2.2 Accès à la boîte de dialogue GCS	18 - 7
18.2.3 Réalisation d'une notation GCS	18 - 7
18.2.4 Réglage de l'intervalle de notation GCS	18 - 7
18.2.5 Consultation des données de tendances GCS	18 - 7
19 Calculs	19 - 1
19.1 Présentation des calculs	19 - 1
19.2 Informations relatives à la sécurité des calculs	19 - 1
19.3 Calculs de médicaments	19 - 1
19.3.1 Calculs de médicaments	19 - 1
19.3.2 Vérification du tableau de titrage	19 - 2
19.3.3 Formule de calcul de médicaments	19 - 2
19.3.4 Formule de calcul du tableau de titrage	19 - 2
19.4 Calculs hémodynamiques	19 - 3
19.4.1 Calculs hémodynamiques	19 - 3
19.4.2 Paramètres de saisie pour les calculs hémodynamiques	19 - 3
19.4.3 Paramètres calculés et formules des calculs hémodynamiques	19 - 3
19.5 Calculs d'oxygénation	19 - 4
19.5.1 Calculs d'oxygénation	19 - 4
19.5.2 Paramètres de saisie pour les calculs d'oxygénation	19 - 5
19.5.3 Paramètres calculés et formules des calculs d'oxygénation	19 - 5
19.6 Calculs de ventilation	19 - 6
19.6.1 Calculs de ventilation	19 - 6
19.6.2 Paramètres de saisie pour les calculs de ventilation	19 - 6
19.6.3 Paramètres calculés et formules des calculs de ventilation	19 - 6
19.7 Bilan rénal	19 - 7
19.7.1 Calculs relatifs aux reins	19 - 7
19.7.2 Paramètres calculés et formules des calculs relatifs aux reins	19 - 7
19.7.3 Paramètres calculés et formules des calculs relatifs aux reins	19 - 8
20 Enregistrement	20 - 1
20.1 Enregistreur	20 - 1
20.2 Démarrage des enregistrements	20 - 1
20.2.1 Lancement manuel d'enregistrements	20 - 1
20.2.2 Enregistrements automatiques	20 - 1
20.3 Arrêt des enregistrements	20 - 2
20.3.1 Arrêt manuel des enregistrements	20 - 2
20.3.2 Arrêt automatique des enregistrements	20 - 2
20.4 Marqueurs liés à l'enregistrement	20 - 2
20.5 Configuration de l'enregistreur	20 - 2
20.6 Effacement de tâches d'enregistrement	20 - 2
20.7 Chargement du papier	20 - 3

20.8 Solution en cas de bourrage papier	20 - 3
20.9 Liste des rapports d'enregistrement	20 - 3
21 Impression	21 - 1
21.1 Imprimantes prises en charge	

24 Paramètres utilisateur protégés par mot de passe	24 - 1
24.1 Configuration de l'emplacement du dispositif	24 - 1
24.1.1 Configuration des informations du moniteur	24 - 1
24.1.2 Configuration de l'emplacement du moniteur	24 - 1
24.1.3 Activation de la fonction d'obtention automatique du numéro de lit	24 - 1
24.2 Changement des réglages Gestion patient	24 - 2
24.2.1 Sélection des informations patient affichées	24 - 2
24.2.2 Sortie automatique d'un patient après l'arrêt du moniteur	24 - 2
24.2.3 Suppression de toutes les données patient	24 - 2
24.2.4 Sélection des critères de requête pour rechercher des patients dans le serveur ADT	24 - 2
24.2.5 Réglage des options d'emplacement du patient pour l'écran Sortie	24 - 3
24.2.6 Masquage du nom du patient	24 - 3
24.2.7 Choisissez si un message est nécessaire lors de la suppression automatique de patients libérés	24 - 3
24.3 Modification des réglages d'alarme	24 - 3
24.3.1 Définition des propriétés des alarmes sonores	24 - 3
24.3.2 Réglage des propriétés de réinitialisation et de pause des alarmes	24 - 4
24.3.3 Verrouillage des alarmes physiologiques	24 - 6
24.3.4 Modification des réglages d'alarme à distance	24 - 6
24.3.5 Configuration des propriétés des appels infirmière	24 - 8
24.3.6 Modification des réglages de priorité d'alarme	24 - 8
24.3.7 Modification des réglages de délai d'alarme	24 - 10
24.3.8 Modification des réglages des autres alarmes	24 - 10
24.4 Modification des réglages CAA	24 - 11
24.4.1 Activation de la saisie de l'ID médecin	24 - 11
24.4.2 Sélection de l'outil de notation par défaut	24 - 12
24.4.3 Gestion des outils de notation	24 - 12
24.4.4 Réglage du seuil GCS pour chaque niveau de conscience	24 - 12
24.5 Modification des réglages du module	24 - 12
24.5.1 Sélection d'une norme ECG	24 - 12
24.5.2 Modification de la formule QTc	24 - 13
24.5.3 Etalonnage ECG	24 - 13
24.5.4 Remise à zéro manuelle du module CO ₂	24 - 13
24.5.5 Masquage de l'affichage non valide après la réinitialisation du module CO ₂	24 - 13
24.5.6 Remise à zéro manuelle du module GA	24 - 14
24.5.7 Masquage de l'affichage non valide après la réinitialisation du module GA	24 - 14
24.5.8 Sélection du type de gaz pour la mesure	24 - 14
24.5.9 Réglage du filtre PI	24 - 14
24.5.10 Réglage du délai des mesures des paramètres	24 - 14
24.5.11 Réglage du débit	24 - 15
24.6 Masquage des onglets Revoir non souhaités	24 - 15
24.7 Configuration de l'imprimante	24 - 15
24.7.1 Définition des propriétés de l'imprimante	24 - 15
24.7.2 Configuration de la mise en page du rapport	24 - 15
24.7.3 Configuration du nom des fichiers PDF	24 - 16
24.7.4 Affichage du repère des secondes	24 - 16
24.7.5 Définition des informations sur l'arythmie à imprimer via l'enregistreur	24 - 16
24.7.6 Définition de l'unité de paramètre	24 - 16

25.4.3 Alarmes relatives à la batterie	25 - 3
25.4.4 Vérification des informations concernant la batterie	25 - 3
25.5 Chargement de la batterie	25 - 3
25.6 Maintenance de la batterie	25 - 3
25.6.1 Conditionnement de la batterie	25 - 3
25.6.2 Vérification des performances de la batterie	25 - 3
25.7 Stockage des batteries	25 - 4
25.8 Recyclage des batteries	25 - 4
26 Entretien et netto. age	26 - 1
26.1 Présentation de l'entretien et du nettoyage	26 - 1
26.2 Informations de sécurité relatives à l'entretien et au nettoyage	26 - 1
26.3 Nettoyage et désinfection de l'équipement et des kits de montage	26 - 2
26.3.1 Agents de nettoyage et de désinfection approuvés	26 - 2
26.3.2 Nettoyage de l'équipement et des kits de montage	26 - 3
26.3.3 Désinfection de l'équipement et des kits de montage	26 - 3
26.4 Nettoyage et désinfection des accessoires	26 - 3
26.4.1 Agents de nettoyage et de désinfection des accessoires approuvés	26 - 4
26.4.2 Nettoyage des accessoires	26 - 5
26.4.3 Désinfection des accessoires	26 - 5
26.5 Stérilisation	26 - 5
27 Maintenance	27 - 1
27.1 Présentation de la maintenance	27 - 1
27.2 Informations relatives à la sécurité de la maintenance	27 - 1
27.3 Programme de maintenance et de test	27 - 2
27.4 Vérification de la version du logiciel système	27 - 2
27.5 Test des méthodes et des procédures	27 - 3
27.5.1 Inspection visuelle	27 - 3
27.5.2 Test de mise sous tension	27 - 3
27.5.3 Test de l'enregistreur	27 - 3
27.5.4 Test de l'imprimante réseau	27 - 3
27.5.5 Vérification de la batterie	27 - 3
27.6 Maintenance PNI	27 - 4
27.6.1 Test de fuite PNI	27 - 4
27.6.2 Test de précision PNI	27 - 4
27.7 Mise au rebut du moniteur	27 - 4
28 Accessoires	28 - 1
28.1 Accessoires ECG	28 - 1
28.1.1 Electrodes ECG disponibles à l'achat	28 - 1
28.1.2 Electrodes ECG également compatibles	28 - 1
28.1.3 Câbles principaux à 12 broches disponibles à l'achat	28 - 2
28.1.4 Câbles ECG 3 dérivations disponibles à l'achat	28 - 2
28.1.5 Câbles ECG 3 dérivations également compatibles	28 - 2
28.1.6 Câbles ECG 5 dérivations disponibles à l'achat	28 - 2
28.1.7 Câbles ECG 5 dérivations également compatibles	28 - 3

28.2 Accessoires SpO ₂	28 - 3
28.2.1 Prolongateurs de câble et câbles adaptateurs disponibles à l'achat	28 - 3
28.2.2 Câbles d'extension et câbles adaptateurs également compatibles	28 - 3
28.2.3 Capteurs SpO ₂ Masimo RD SET disponibles à l'achat	28 - 3
28.2.4 Capteurs LNCS SpO ₂ Masimo également compatibles	28 - 4
28.2.5 Capteurs SpO ₂ Nellcor également compatibles	28 - 4
28.3 Accessoires Temp	28 - 4
28.3.1 Câble de température disponible à l'achat	28 - 4
28.3.2 Sondes de température disponibles à l'achat	28 - 5
28.4 Accessoires PNI	28 - 5
28.4.1 Conduites PNI disponibles à l'achat	28 - 5
28.4.2 Tuyaux de PNI également compatibles	28 - 5
28.4.3 Brassards disponibles à l'achat	28 - 5
28.5 Accessoires PI	28 - 6
28.5.1 Accessoires PI disponibles à l'achat	28 - 6
28.5.2 Accessoires PIC disponibles à l'achat	28 - 6
28.6 Accessoires DC disponibles à l'achat	28 - 7
28.7 Accessoires CO ₂	28 - 7
28.7.1 Accessoires CO ₂ Sidestream disponibles à l'achat	28 - 7
28.7.2 Accessoires CO ₂ Microstream également compatibles	28 - 7
28.8 Accessoires GA	28 - 8
28.9 Modules externes	28 - 8
28.10 Fixation et accessoires de montage	28 - 9
28.11 Accessoires divers	28 - 9

A Caractéristiques du produitA - 1

A.1 Caractéristiques de sécurité du moniteur	A - 1
A.2 Caractéristiques physiques	A - 1
A.3 Caractéristiques de l'environnement de fonctionnement	A - 1
A.4 Caractéristiques de l'alimentation secteur	A - 2
A.4.1 Caractéristiques de l'alimentation secteur externe	A - 2
A.4.2 Caractéristiques de la batterie	A - 3
A.5 Caractéristiques d'affichage	A - 3
A.6 Caractéristiques de l'enregistreur	A - 3
A.7 Témoins	A - 3
A.8 Indicateur audio	A - 4
A.9 Caractéristiques de l'interface du moniteur	A - 4
A.10 Caractéristiques des sorties de signaux	A - 4
A.11 Stockage des données	A - 5
A.12 Caractéristiques Wi-Fi	A - 5
A.12.1 Caractéristiques techniques Wi-Fi (MSD45N)	A - 5
A.12.2 Caractéristiques techniques Wi-Fi (SX-SDMAC-2832S+)	A - 6
A.12.3 Caractéristiques de performances Wi-Fi	A - 6

A.13 Caractéristiques des mesures	A - 7
A.13.1 Caractéristiques de l'ECG	A - 7
A.13.2 Caractéristiques de resp.	A - 10
A.13.3 Caractéristiques de SpO ₂	A - 11
A.13.4 Caractéristiques de la FP	A - 12
A.13.5 Caractéristiques Temp	A - 13
A.13.6 Caractéristiques de la PNI	A - 13
A.13.7 Caractéristiques PI	A - 15
A.13.8 Caractéristiques techniques DC	A - 16
A.13.9 Caractéristiques CO ₂	A - 16
A.13.10 Caractéristiques GA	A - 19

B Compatibilité électromagnétique et conformité aux réglementations en matière d'émission radioélectriqueB - 1

B.1 Compatibilité électromagnétique	B - 1
B.2 Conformité aux réglementations en matière d'émission radioélectrique	B - 6

C Paramètres par défaut C - 1

C.1 Réglages ECG, arythmie, ST et QT par défaut	C - 1
C.1.1 Réglages ECG par défaut	C - 1
C.1.2 Réglages d'arythmie par défaut	C - 2
C.1.3 Réglages ST par défaut	C - 3
C.1.4 Réglages QT par défaut	C - 4
C.2 Réglages de respiration par défaut	C - 4
C.3 Réglages de SpO ₂ par défaut	C - 5
C.4 Réglages de température par défaut	C - 6
C.5 Réglages de PNI par défaut	C - 6
C.6 Réglages de PI par défaut	C - 8
C.7 Réglages DC par défaut	C - 11
C.8 Réglages de CO ₂ par défaut	C - 11
C.8.1 Paramétrages généraux	C - 11
C.8.2 Réglages de CO ₂ Sidestream par défaut	C - 12
C.8.3 Réglages de CO ₂ Microstream par défaut	C - 12
C.9 Réglages des gaz par défaut	C - 12
C.10 Réglages d'alarme par défaut	C - 14
C.11 Réglages d'affichage par défaut	C - 15

D Messages d'alarme D - 1

D.1 Messages d'alarme physiologique	D - 1
D.1.1 Messages généraux d'alarme physiologique	D - 1
D.1.2 Messages d'alarme d'arythmie	D - 1
D.1.3 Messages d'alarme physiologique ST	D - 2
D.1.4 Messages d'alarme physiologique Resp	D - 2
D.1.5 Messages d'alarme physiologique SpO ₂	D - 2
D.1.6 Messages d'alarme physiologique FP	D - 3
D.1.7 Messages d'alarme physiologique PNI	D - 3
D.1.8 Messages d'alarme physiologique PI	D - 3
D.1.9 Messages d'alarme physiologique GA	D - 3

D.2 Messages d'alarme technique	D - 3
D.2.1 Messages généraux d'alarme technique	D - 4
D.2.2 Messages d'alarme technique ECG	D - 4
D.2.3 Messages d'alarme technique Resp	D - 4
D.2.4 Messages d'alarme technique SpO ₂	D - 5
D.2.5 Messages d'alarme technique Temp	D - 5
D.2.6 Messages d'alarme technique PNI	D - 6
D.2.7 Messages d'alarme technique PI	D - 6
D.2.8 Messages d'alarme technique DC	D - 7
D.2.9 Messages d'alarme technique CO ₂	D - 7
D.2.10 Messages d'alarme technique GA	D - 9
D.2.11 Alarmes techniques EWS	D - 9
D.2.12 Messages d'alarme technique relatifs à l'alimentation	

Cette page blanche a été ajoutée intentionnellement.

1 Sécurité

1.1 Informations relatives à la sécurité

AVERTISSEMENT

- Signale un danger potentiel ou une pratique dangereuse qui, s'il/si elle n'est pas évitée (e), peut entraîner des blessures graves, voire mortelles.

ATTENTION

- Signale un danger potentiel ou une pratique dangereuse qui doit être évitée (e) pour garantir l'absence de blessures mineures ou de dommages au niveau du produit ou des biens.

REMARQUE

- Présente des conseils d'utilisation ou autres informations utiles qui ne concernent pas les risques relatifs au patient ou à l'utilisateur.

1.1.1 Avertissements

AVERTISSEMENT

- Patient porteur d'un stimulateur cardiaque : Chez les patients disposant d'une stimulation ventriculaire, les épisodes de tachycardie ventriculaire ne sont pas toujours détectés. Ne vous reposez pas entièrement sur l'algorithme automatisé de détection des arrhythmies du stimulateur. Surveillez toujours étroitement les patients porteurs d'un stimulateur cardiaque.
- Cet appareil est utilisé sur un seul patient à la fois.
- Afin d'éviter tout risque d'explosion, n'utilisez pas l'appareil en présence d'une atmosphère riche en oxygène, d'anesthésiques inflammables ou de substances inflammables.
- Ne touchez pas les parties métalliques de l'appareil ou les connecteurs en même temps que le patient, sous peine de le blesser.
- N'utilisez jamais simultanément plusieurs types ou marques de électrodes. Des différences de matériau et autres incompatibilités peuvent engendrer un déplacement considérable de la ligne de base et augmenter le temps de récupération de traçage après la défibrillation.
- Afin d'éviter tout risque de brûlure au cours des procédures chirurgicales utilisant une énergie haute fréquence, veillez à ce que les câbles et les transducteurs du moniteur ne soient jamais mis en contact avec l'unité électrochirurgicale (ESU).
- L'électrode neutre de l'unité électrochirurgicale (ESU) doit être en contact avec le patient, au risque de causer des brûlures.
- Incompatible avec l'IRM : les moniteurs série N ne sont pas prévus pour une utilisation dans un environnement d'imagerie par résonance magnétique (IRM).
- Avant de brancher l'appareil sur le secteur, vérifiez que la tension et la fréquence nominales de la ligne sont les mêmes que celles indiquées sur la plaque signalétique de l'appareil ou mentionnées dans ce manuel.
- Préalablement toute mise en œuvre du stimulateur, l'opérateur doit vérifier que l'appareil, les câbles de connexion et les accessoires sont en parfaite état de fonctionnement et prêts à l'emploi.
- Afin d'éviter tout risque de choc électrique, vous devez connecter l'appareil à une alimentation secteur protégée par une ligne de mise à la terre ou le faire fonctionner sur batterie.
- Ne touchez pas le patient et des pièces sous tension simultanément. Le patient pourrait être blessé.

AVERTISSEMENT

- Pendant une **d** fibrillation, ne touchez ni le patient ni les **p** ces **m** talliques en contact avec le patient. Un tel contact pourrait provoquer de graves blessures, voire la mort.
 - N'ouvrez pas les capots de l'appareil. Toutes les interventions d'entretien et les futures mises niveau doivent **tre r** alis**es** par des techniciens agr**es**.
 - Ne comptez pas uniquement sur le **s** **s** me d'alarme sonore pour la surveillance des patients. Le **r** glage du volume sonore **un** niveau faible ou la **d** sactivation de l'alarme peut constituer un risque pour le patient. **E** rce toujours une surveillance constante du patient.
 - Les **r** glages d'alarme doivent **tre** personnalis**es** en fonction de l'**l** tat des diff**er** ents patients.
 - Ne placez pas l'appareil ou les accessoires dans une position o**ils** seraient susceptibles de tomber sur le patient.
 - Ne **d** marrez pas ou n'utilisez pas l'appareil avant d'en avoir v**er** ifi**es** les **r** glages.
 - Afin d'**v** iter une **d** conne ion involontaire, acheminez les **c** bles de fa on **v** iter les risques de fau pas. Enroulez et immobilisez les **c** blage en e **e** s pour **r** duire le risque d'enchev**re** tement du patient ou du personnel. Les donn**es** ph. iologiques et les messages d'alarme affich**es** l'**l** cran doivent servir de **r** f**er** ence uniquement et ne jamais **tre** utilis**es** directement comme interpr**et** ation diagnostique. L'**l** quipement ne doit pas**se** **tre** utilis**es** comme unique base pour la prise de **d** cisions m**ed**icales. Les **r** sultats qu'il permet d'obtenir doivent **tre** combin**es** avec les signes et s. mpt mes cliniques. Si des mesures semblent erron**es**, v**er** ifiez tout d'abord les signes vitau du patient par d'autres mo. ens, puis v**er** ifiez que l'**l** quipement fonctionne correctement.
-
-

1.1.2 Mises en garde

ATTENTION

- N'utilisez que les **p** ces et accessoires sp**eci** fies dans ce manuel.
 - Les accessoires **usage** unique ne doivent pas**se** **tre** utilis**es**. Toute **r** utilisation peut supposer un risque de contamination et affecter l'**l** ctitude des mesures.
 - Assurez-vous que l'appareil est aliment**es** en continu sur secteur ou sur batterie pendant son fonctionnement. Une coupure de courant soudaine peut entra**ner** une perte de donn**es**.
 - En l'absence de batterie, veillez **ce** que le moniteur soit branch**es** une source d'alimentation e lectrique continue pendant le fonctionnement. Une coupure de courant peut entra**ner** une perte de donn**es**.
 - Stockez et utilisez l'appareil dans l'environnement sp**eci** fie . Il est possible que le moniteur et les accessoires ne soient pas conformes au sp**eci** fications relatives au **performances** en cas de vieillissement, s'il est stock**es** ou utilis**es** en dehors des plages de temp**er** ature et d'humidit**e** indiqu**es**.
 - Les champse lectriques et magn**et** iques peuvent interf**er** er avec le fonctionnement correct de l'appareil. Pour cette raison, assurez-vous que tous les appareils e ternes utilis**es** pro imit**es** de l'**l** quipement sont conformes au **recommandations** de CEM applicables. Les t**el** e phones portables, lese quipements ra. ons X et les appareils IRM rep**re** sentent une source potentielle d'interf**er** ences, car ils peuvent mettre des niveau pluse lev**es** de ra. onnementse lectromagn**et** iques.
 - Veillez toujours installer ou **d** placer l'appareil de man**er** e ad**equ** ate poure v**iter** les risques de chute, d'impact, de forte vibration ou d'autre force m**ec** anique qui pourraient l'endommager.
 - En cas de pluie ou de pulv**er** isation d'eau, s**ec** hez imm**ed** iatement l'appareil.
 - Certains param**et** res sont prot**eg** es par un mot de passe et ne peuvent **tre** modifi**es** que par le personnel autoris**es**. Contactez votre responsable de service ou le service d'ing**en** ierie biom**ed**icale pour les mots de passe utilis**es** au sein de votree tablissement.
 - Ne serrez pas trop les **c** bles du patient en les enroulant sur eu -m**es** ou autour de l'appareil, car cela pourrait les endommager.
 - L'**l** mination du mat**er** iel d'emballage doit **tre** conforme au **r** egl**em** entations applicables. Conservez-le hors de port**e** e des enfants.
 - En fin de vie, l'appareil et ses accessoires doivent **tre** limin**es** conform**em** ent au **recommandations** **r** egl**em** entant la mise au rebut de ce t. pe de produit. Pour toute question concernant la mise au rebut de l'appareil, n'h**es**itez pas **contacter** Mindra. .
-



















1.1.3 Remarques

REMARQUE

- Les droits concernant le logiciel de cet appareil sont la propriété exclusive de Mindra. Aucune organisation ni individu ne peut se livrer à sa manipulation, sa reproduction, son remplacement ou tout autre infraction, sous quelque forme ou par quelque moyen que ce soit, sans une autorisation écrite de Mindra.
 - Placez l'appareil dans un endroit où vous pouvez facilement le voir et le faire fonctionner.
 - L'appareil est équipé d'une prise secteur servant d'isolation à l'alimentation secteur. Ne placez pas l'appareil dans un endroit où il serait difficile d'accéder à la prise secteur.
 - Dans le cadre d'une utilisation normale, l'utilisateur est censé se tenir face à l'avant de l'appareil.
 - Retirez la batterie avant l'installation du moniteur ou avant une longue période d'inutilisation.
 - Retirez la batterie de l'appareil si ce dernier doit être transporté ou ne doit pas être utilisé pendant une période prolongée.
 - Le logiciel a été développé conformément à la norme CEI 62304.
 - Ce manuel se base sur la configuration la plus complète de l'appareil ; par conséquent, certaines instructions peuvent ne pas s'appliquer au produit. Pour toute question, n'hésitez pas à contacter Mindra.
 - Le respect des instructions fournies dans ce manuel est indispensable pour une application et une utilisation correctes du produit, garantissant ainsi la sécurité des patients et des opérateurs.
 - Conservez ce manuel à proximité de l'appareil de façon à pouvoir le consulter en cas de besoin.
-

1.2 Symboles apposés sur l'appareil

Symbole	Description	Symbole	Description
---------	-------------	---------	-------------

S. mbole	Description	S. mbole	Description
	Arrêt USB		Symbole d'identification des plastiques
	Marche/Arr. PNI		Etalonnage
	Code du lot		Menu
	Veille		Enregistrement graphique
	Sortie des gaz		Entrée des gaz
	Sortie		Entrée/Sortie
	Touche de réinitialisation de la PI		Ne pas pousser (roues verrouillées, ne pas pousser)
	Radiation électromagnétique non ionisante		Représentant agréé pour la Communauté européenne
	Mettre au rebut conformément à la législation locale		
<p>ETL CLASSIFIED</p>  <p>Intertek 3179617</p>	<p>La présence de cette étiquette indique que l'appareil a été certifié par ETL avec l'assertion suivante :</p> <p>Conforme aux normes AAMI. AAMI ES 60601-1, CEI 60601-1-6, CEI 60601-1-8, CEI 60601-2-25, CEI 60601-2-27, CEI 60601-2-34, CEI 80601-2-49, ISO 80601-2-30, ISO 80601-2-55, ISO 80601-2-56, 80601-2-61</p> <p>Certifié conforme aux normes CSA C22.2 n° 60601-1, n° 60601-1-6, n° 60601-1-8, n° 60601-2-25, n° 60601-2-27, CEI 60601-2-34, n° 80601-2-49, n° 80601-2-30, n° 80601-2-55, n° 80601-2-56, 80601-2-61</p>		

2 Présentation de l'équipement

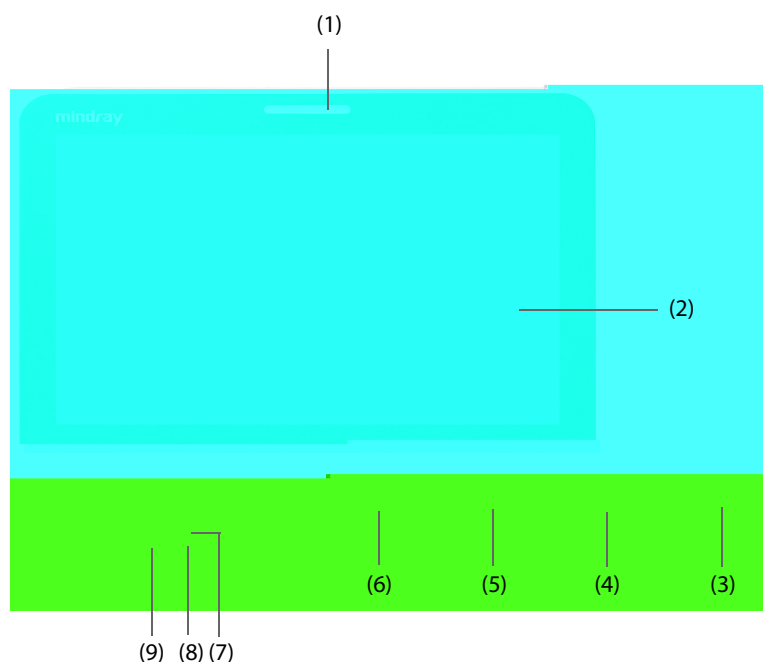
2.1 Indications d'utilisation

Les moniteurs patient ePM 10M/ePM 12M sont destinés à la surveillance, l'affichage, la consultation, le stockage, l'émission d'alarmes et le transfert de paramètres physiologiques multiples, notamment : ECG (sélection de 3, 5, 6 ou 12 dérivations), détection des arythmies, analyse du segment ST, analyse QT, fréquence cardiaque (FC), fréquence respiratoire (Resp), température (Temp), saturation pulsée en oxygène (SpO₂), fréquence du

2.3.1 Unité principale

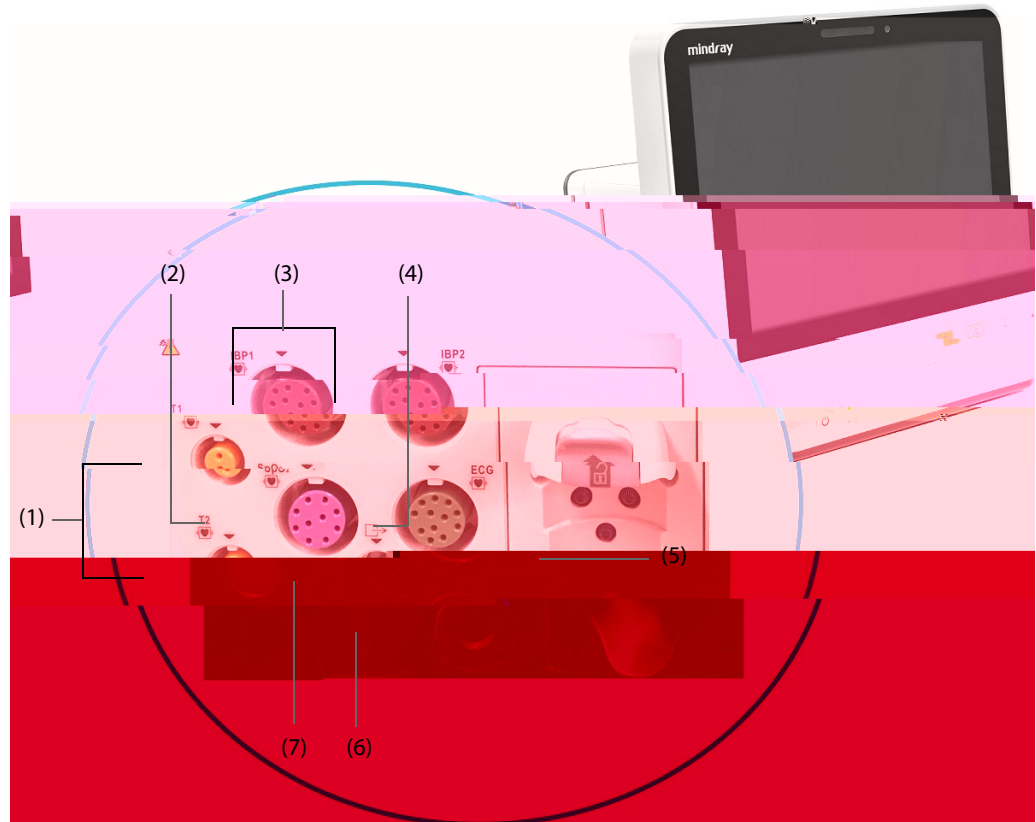
L'unité principale traite les données des modules et envoie les informations aux écrans et, éventuellement, aux dispositifs du réseau.

2.3.1.1 Face avant



- (1) Témoin d'alarme
Lorsqu'une alarme physiologique ou technique se produit, ce témoin s'allume et clignote en fonction de la priorité de l'alarme :
- ◆ Alarmes de priorité haute : le témoin clignote rapidement en rouge.
 - ◆ Alarmes de priorité moyenne : le témoin clignote lentement en jaune.
 - ◆ Alarmes de priorité basse : le témoin s'allume en bleu sans clignoter.
- (2) Ecran
- (3) Touche Marche/Arr. PNI : démarre une mesure PNI ou arrête la mesure PNI actuelle.
- (4) Touche Marche/Arrêt de l'enregistrement : permet de démarrer un enregistrement ou d'arrêter l'enregistrement en cours.
- (5) Touche Pause alarme : met le système d'alarme physiologique en pause.
- (6) Touche de réinitialisation de l'alarme : réinitialise le système d'alarme.
- (7) Voyant d'alimentation secteur
- ◆ Allumé : lorsque l'appareil est branché sur l'alimentation secteur.
 - ◆ Éteint : lorsque l'appareil n'est pas branché sur l'alimentation secteur.
- (8) Témoin de batterie
- ◆ Jaune : la batterie est en cours de charge.
 - ◆ Vert : la batterie est entièrement chargée.
 - ◆ Clignotement vert : le moniteur fonctionne sur batterie.
 - ◆ Éteint : aucune batterie n'est installée, la batterie ne fonctionne pas, ou le moniteur est éteint et l'appareil n'est pas branché sur l'alimentation.
- (9) Interrupteur d'alimentation
- ◆ Appuyez sur cet interrupteur pour mettre le moniteur sous tension.
 - ◆ Lorsque le moniteur est sous tension, appuyez sur cet interrupteur et maintenez-le enfoncé pour éteindre le moniteur.

2.3.1.2 Côté gauche



(1) Connecteur de la sonde de température

(2) Connecteur de sonde SpO₂

(3) Connecteur de câble PI

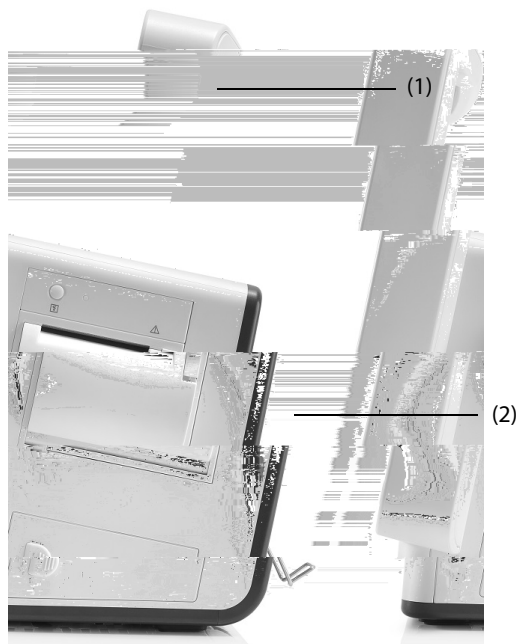
(4) Connecteur de câble ECG

(5) Support du piège à eau CO₂

(6) Connecteur du brassard PNI

(7) Sortie de gaz

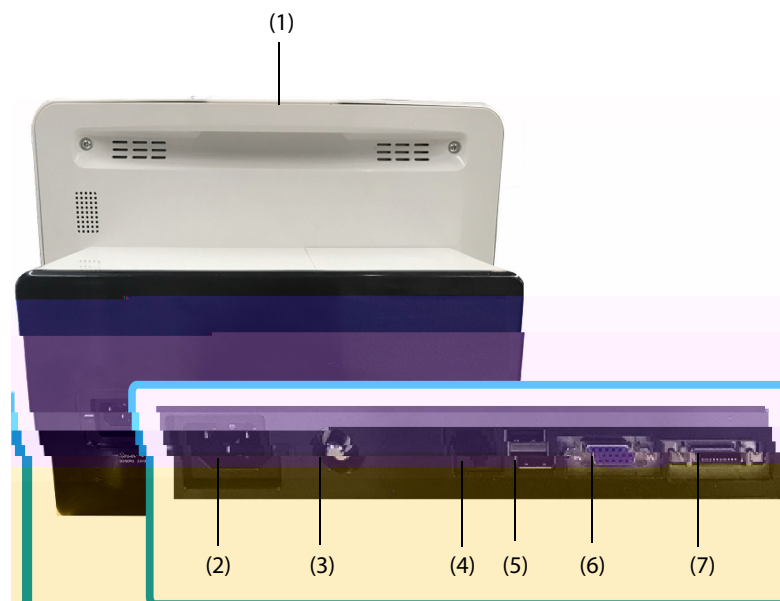
2.3.1.3 Côté droit



(1) Poignée

(2) Enregistreur

2.3.1.4 Face arrière



- (1) Témoin d'alarme
Lorsqu'une alarme physiologique ou technique se produit, ce témoin s'allume et clignote en fonction de la priorité de l'alarme :
- ◆ Alarmes de priorité haute : le témoin clignote rapidement en rouge.
 - ◆ Alarmes de priorité moyenne : le témoin clignote lentement en jaune.
 - ◆ Alarmes de priorité basse : le témoin s'allume en bleu sans clignoter.
- (2) Entrée d'alimentation secteur
- (3) Borne de mise à la terre équipotentielle
Lors d'une utilisation conjointe du moniteur avec d'autres dispositifs, connectez ensemble leurs bornes de mise à la terre équipotentielles afin d'éliminer leur différence de potentiel.

2.3.2 Modules externes

Les modules externes surveillent les paramètres physiologiques du patient, enregistrent les informations et les données du patient et relient les dispositifs externes. Le moniteur affiche les modules suivants :

- Modules de paramètre : font l'acquisition des données du patient, les traitent et les envoient à l'unité principale. Pour plus d'informations, veuillez vous reporter aux chapitres portant sur les paramètres concernés.

2.3.2.1 Modules disponibles

Reportez-vous à la section 28.9 *Modules externes* pour connaître les modules disponibles.

Le moniteur peut utiliser simultanément jusqu'à deux modules PI (outre les modules PI intégrés). Les autres modules ne peuvent être utilisés qu'alternativement. Sinon, le moniteur affichera un message de conflit de module.

Par exemple, si un module CO₂ est déjà chargé et qu'un autre module CO₂ est inséré, le moniteur affiche un conflit de module. Pour résoudre un conflit de module, il suffit de retirer l'un des modules.

2.3.2.2 Exemple de module

Les modules de paramètre ont une structure semblable :

- Le libellé de paramètre est indiqué en haut à gauche.
- Les touches se trouvent dans la partie supérieure.
- Les connecteurs de câble patient se trouvent dans la partie inférieure.

Prenons l'exemple du module PI :

- (1) Touche de la boîte de dialogue PI : ouvre ou ferme la boîte de dialogue PI.
- (2) Touche Réinit PI : ouvre la boîte de dialogue **Re init PI**.
- (3) Témoin d'état du module
 - ◆ Allumé : le module fonctionne correctement.
 - ◆ Clignotant : le module est en cours d'initialisation.
 - ◆ Eteint : le module n'est pas connecté ou est défaillant.
- (4) Connecteurs de câble PI

2.3.3 Dispositifs de saisie

Le moniteur permet de saisir les données par l'intermédiaire de l'écran tactile, du contrôleur distant, de la touche de fonction et du lecteur de codes-barres.

Seuls les dispositifs d'entrée recommandés par Mindray doivent être utilisés.

2.3.4 Dispositifs d'impression

Le moniteur peut utiliser l'imprimante et/ou l'enregistreur recommandé(e) par Mindray pour imprimer des informations et données patient.

Le moniteur est configuré avec un enregistreur intégré.

L'imprimante peut être connectée au moniteur par l'intermédiaire du réseau et peut imprimer les rapports patient.

3 Démarrage du système

3.1 Informations relatives à la sécurité de la préparation des équipements

AVERTISSEMENT

- Utilisez uniquement les accessoires d'installation spécifiés par Mindra.
-

3.2 Installation du moniteur

Le moniteur peut être installé de différentes manières, selon les besoins.

- Montage mural
- Sur le bureau
- Plateau de chariot
- Clamp de rail de lit
- Crochet de rail de lit

3.2.1 Déballage et contrôle

Avant tout déballage, inspectez soigneusement le carton pour détecter tout dommage éventuel. Si vous constatez des dégâts, contactez le transporteur, le distributeur ou Mindray.

Si l'emballage est intact, ouvrez-le et sortez-en l'appareil et ses accessoires avec précaution. Vérifiez que tous les éléments de la liste de colisage sont présents et qu'ils n'ont subi aucun dommage mécanique. En cas de problème, contactez Mindray.

3.2.2 Environnement requis

L'environnement de fonctionnement du moniteur doit satisfaire aux conditions spécifiées dans le présent manuel.

L'environnement d'utilisation du moniteur doit être raisonnablement exempt de bruit, de vibrations, de poussière, de substances corrosives, inflammables et explosives. En outre, pour une ventilation efficace, l'appareil doit être placé à 5 cm au moins des parois du local.

Lors du déplacement de l'appareil d'un endroit à un autre, une condensation peut se produire, due à une différence de température ou d'humidité. Dans ce cas, ne mettez jamais l'appareil en marche avant la disparition complète de la condensation.

3.3 Régulation de l'équipement

Le respect des instructions fournies dans ce manuel est indispensable pour une application et une utilisation correctes du produit. Il garantit la sécurité des patients et des opérateurs.

3.3.1 Connexion au secteur

Le moniteur est alimenté sur secteur. Avant de brancher l'appareil sur le secteur, vérifiez que la tension et la fréquence nominales de la ligne sont les mêmes que celles indiquées à côté de l'entrée d'alimentation secteur.

Pour utiliser la source d'alimentation secteur, suivez cette procédure :

1. Connectez l'extrémité femelle du cordon d'alimentation à l'entrée d'alimentation secteur.
2. Connectez l'extrémité mâle du cordon d'alimentation à une prise secteur murale.
3. Vérifiez que l'indicateur d'alimentation secteur est allumé.

L'indicateur d'alimentation secteur est éteint si l'alimentation secteur n'est pas connectée. Lorsque l'alimentation secteur est connectée, l'indicateur d'alimentation secteur s'allume en vert.

AVERTISSEMENT

- **Faites fonctionner l'appareil sur batterie si l'indicateur de la broche de mise à la terre ou du système de mise à la terre de protection de l'installation est douteux.**

ATTENTION

- **Utilisez toujours le cordon d'alimentation fourni avec le moniteur.**
 - **Avant de brancher l'appareil sur le secteur, assurez-vous que la tension et la fréquence nominales de la ligne sont les mêmes que celles indiquées à côté de l'entrée d'alimentation secteur.**
-

REMARQUE

- Utilisez un attache-cables pour maintenir le cordon d'alimentation et éviter qu'il ne tombe.
-

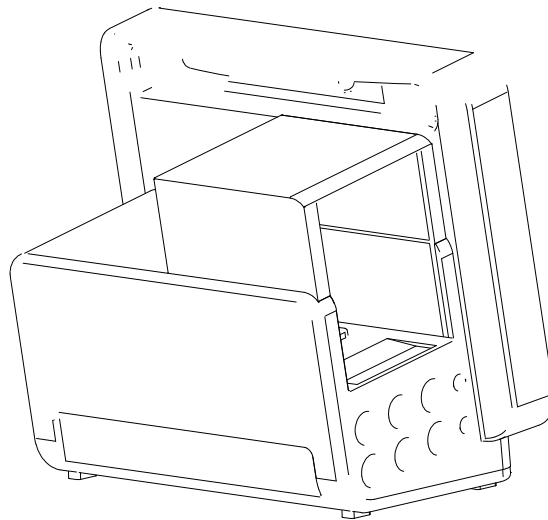
3.3.2 Connexion des dispositifs d'entrée

Connectez le lecteur de codes-barres aux ports USB si nécessaire.

3.3.3 Connexion du module de paramètres

Pour connecter le module de paramètres, suivez la procédure ci-après :

1. Poussez la porte du panneau de module pour l'ouvrir, puis poussez-la jusqu'à ce qu'il y ait un clic.



2. Orientez le module correctement et alignez la fente de guidage d'insertion du module avec le guide d'insertion de panneau de module. Insérez le module dans le panneau de module en le poussant, jusqu'à ce qu'il y ait un clic.
3. Poussez le verrou au bas du module vers l'avant pour verrouiller le module.


3.3.4 Retrait du module de paramètres

Pour retirer le module de paramètres, suivez la procédure ci-après :

1. Tirez le verrou au bas du module vers

- Balayage de l'écran avec deux doigts
 - ◆ Pour passer à un autre écran, balayez l'écran vers la gauche ou vers la droite. Par exemple, sur l'écran normal, balayez avec deux doigts de gauche à droite pour passer à l'écran Microtend.
 - ◆ Pour faire sortir un patient, balayez du haut vers le bas.

3.5.1.2 Verrouillage de l'écran tactile

Afin d'éviter toute utilisation accidentelle, vous pouvez temporairement désactiver l'écran tactile en appuyant sur le raccourci **Menu princ.**, en le maintenant enfoncé et en le faisant glisser comme indiqué par la flèche. Un symbole de cadenas  s'affiche au-dessus du raccourci Menu princ. si l'écran tactile est désactivé.

La période de verrouillage de l'écran tactile peut être configurée. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Accédez à **Affichage** en suivant l'une de ces méthodes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Réglages écran** sélectionnez l'onglet **Affichage**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Affichage**, sélectionnez **Affichage**.
2. Définissez la **Durée de verr. de l'écran**.





L'écran tactile est activé lorsque la durée prédéfinie est écoulée. Pour activer manuellement l'écran tactile, appuyez sur le raccourci **Menu princ.**, maintenez-le enfoncé et faites-le glisser comme indiqué par la flèche.

ATTENTION

- **Ne riez que l'écran tactile n'est pas endommagé, cassé ou mal fixé. En cas de signe de dommage, arrêtez immédiatement d'utiliser le moniteur et contactez le service technique.**
-

3.5.2 Utilisation du clavier à l'écran

Le clavier à l'écran permet de saisir des informations :

- Saisissez les informations en sélectionnant un caractère après l'autre.
- Sélectionnez la touche Retour  pour supprimer un caractère ou  pour supprimer toute l'entrée.
- Sélectionnez la touche Verr Maj  pour activer les lettres en majuscules.
- Sélectionnez la touche Entrée  pour confirmer la saisie et fermer le clavier à l'écran.

Si un clavier classique est connecté au moniteur, vous pouvez l'utiliser en remplacement ou en complément du clavier à l'écran.

3.5.3 Utilisation du lecteur de codes-barres

Le moniteur prend en charge les lecteurs de codes-barres linéaires (1D) et à deux dimensions (2D). Le lecteur de codes-barres est connecté au moniteur via le connecteur USB.

Si vous utilisez le lecteur de codes-barres 2D personnalisé de Mindray (modèle HS-1R ou HS-1M), effacez les anciens formats de données et configurez le lecteur de codes-barres avant de l'utiliser pour la première fois.

REMARQUE

- **Le lecteur de codes-barres personnalisé de Mindray peut lire les codes-barres 2D et 1D. D'autres lecteurs de codes-barres permettent uniquement d'obtenir le numéro de dossier médical du patient (NDM) et le numéro de visite.**
-

3.5.3.1 Effacement des anciens formats de données (pour le lecteur de codes-barres 2D personnalisé de Mindra.)

Avant d'utiliser le lecteur de codes-barres personnalisé de Mindray pour la première fois, effacez les anciens formats de données. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Scannez le code-barres ingénieur pour effacer le format de données précédent.
2. Scannez le code-barres ingénieur 2D qui contient le format de données de l'établissement hospitalier.

REMARQUE

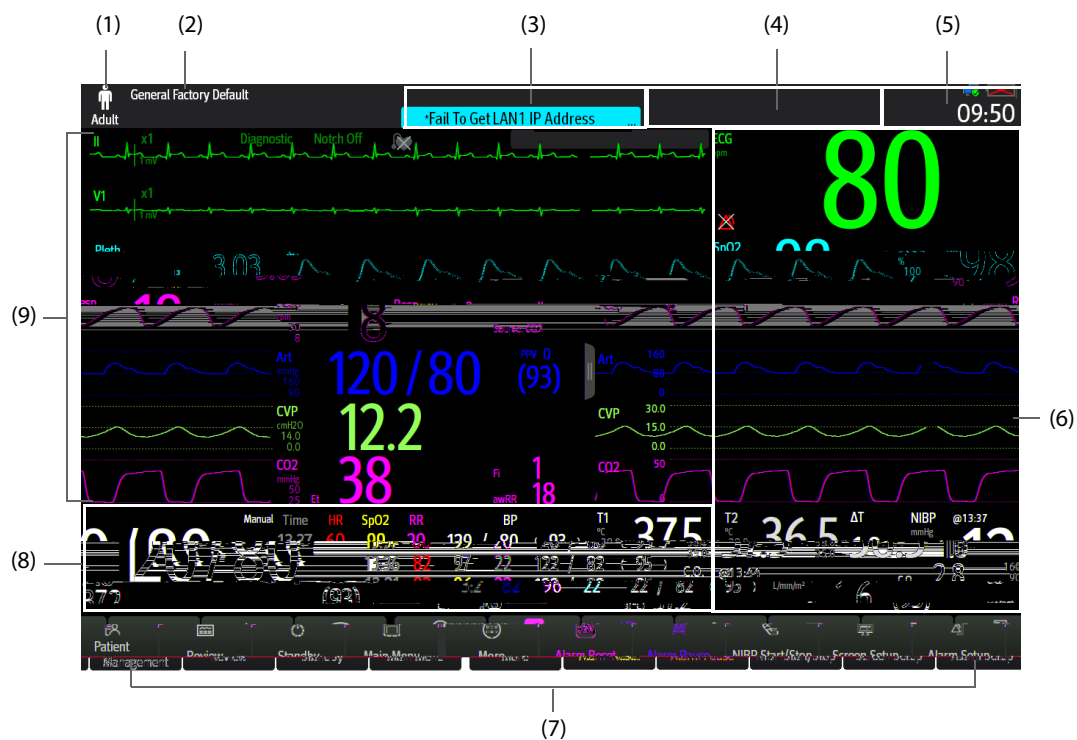
- **Contacte le fabricant du lecteur ou Mindra. pour obtenir les codes-barres ingénieur permettant d'effacer les formats de données et contenant le format de données de l'établissement hospitalier.**

3.5.4 Utilisation du contrôleur distant

Le contrôleur distant peut contrôler le moniteur en branchant le récepteur du contrôleur distant sur le connecteur USB du moniteur. Pour plus d'informations sur la façon d'utiliser le contrôleur distant, reportez-vous au manuel d'utilisation fourni avec le contrôleur distant.

3.6 Affichage écran

L'illustration suivante représente l'écran normal :



- (1) Zone Informations patient : affiche les informations patient, notamment la catégorie et le sexe du patient, le service, le numéro de la chambre, le numéro du lit, etc. Les informations patient affichées sont configurables. En sélectionnant cette zone, vous accédez à la boîte de dialogue **Gestion patient**. Pour plus d'informations, consultez la section 5.2.1 *Accès à la boîte de dialogue Gestion patient*.
- (2) Configuration actuelle : affiche le nom de la configuration qui peut être chargée à partir du menu principal.
- (3) Zone d'informations des alarmes techniques : affiche les messages d'invite en haut et les messages d'alarme technique en bas.
- (4) Zone d'informations des alarmes physiologiques : affiche les alarmes physiologiques de haute priorité haute en haut et les alarmes physiologiques de priorité basse et moyenne en bas.

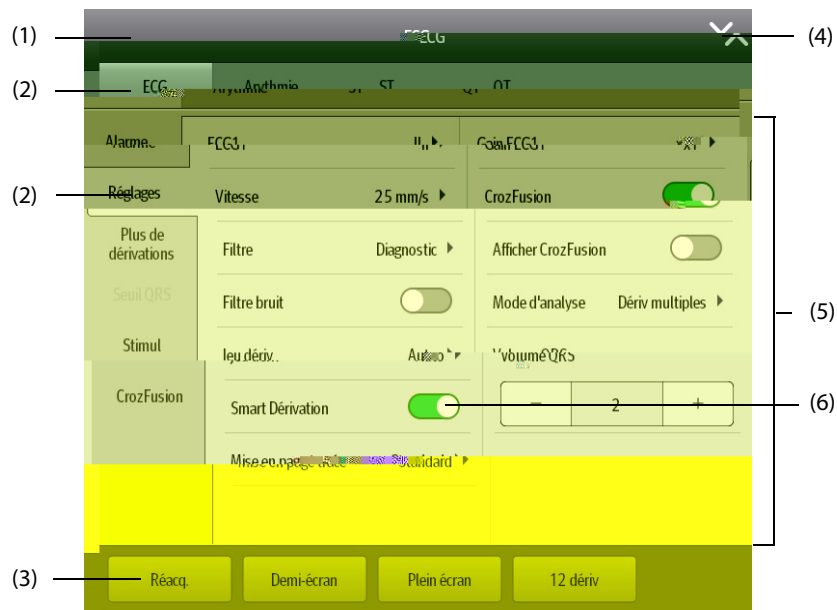
- (5) Zone d'informations Etat du système : affiche le symbole d'alarme, l'état de la batterie, l'état du réseau, le CMS actuellement connecté, l'état du dispositif

3.6.1 Symboles à l'écran

Le tableau suivant répertorie les symboles affichés à l'écran, dans la zone d'informations Etat du système :

3.6.2 Boîtes de dialogue


















Toutes les boîtes de dialogue ont un style et une structure semblables ; consultez la figure ci-dessous :



- (1) Titre de la boîte de dialogue
- (2) Onglets
- (3) Boutons des opérations
- (4) Bouton Quitter : ferme la boîte de dialogue active.
- (5) Zone principale : comprend des éléments et des options de la boîte de dialogue.
- (6) Paramètre :
 - ◆ Vert : l'interrupteur est sous tension.
 - ◆ Gris : l'interrupteur est hors tension.

3.6.3 Raccourcis

Le moniteur fournit des raccourcis pour permettre un accès rapide à certaines fonctions. La zone des raccourcis se trouve au bas de l'écran. Le raccourci **Menu princ.** se trouve toujours à droite de la fenêtre et la touche **Autres** est toujours disponible à gauche. Le fait de sélectionner le raccourci **Autres** affiche d'autres raccourcis. Les raccourcis affichés à l'écran peuvent être configurés.

S. mbole	Libellé	Fonction	S. mbole	Libellé	Fonction
	Volume	Ouvre la boîte de dialogue Volume .		Figé	Figé les tracés.
	Calculs	Ouvre la boîte de dialogue Calculs .		Charg. conf.	Ouvre la boîte de dialogue Charg. conf.
	Impr.	Démarre l'impression d'un rapport en temps réel.		Enreg.	Démarre/Arrête un enregistrement.
	Rapport Sortie patient	Imprime les rapports Sortie patient sélectionnés.		GCS	Ouvre la boîte de dialogue GCS
	Sortie patient	Ouvre la boîte de dialogue Sortie patient pour procéder à la sortie du patient et restaurer les réglages par défaut pré-configurés.		Patient libéré	Ouvre la boîte de dialogue Patient libéré et affiche les patients sortis précédemment.
	ECG - Plein écran	Ouvre l'écran ECG - Plein écran.		OxyCRG	Ouvre l'écran OxyCRG .
	Mode privé	Active le mode privé.		Mode CEC	Active le mode CEC.
	EWS	Ouvre l'écran EWS .		C.O. Measure	Ouvre l'écran Mesure DC .
	Targeted Goal	Ouvre l'écran Targeted Goal.			

3.6.3.2 Configuration des raccourcis affichés

Pour sélectionner les raccourcis à afficher, procédez comme suit :

- Accédez aux **Raccourcis** en suivant l'une de ces méthodes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Réglages cran** sélectionnez l'onglet **Sélect. des raccourcis**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Affichage**, sélectionnez **Raccourcis**.
- Sélectionnez l'onglet **Actuel** pour configurer les raccourcis que vous souhaitez afficher : Depuis le haut de cette page, sélectionnez un emplacement de bloc pour afficher un raccourci défini, puis sélectionnez ce raccourci dans la liste correspondante. Par exemple, pour afficher le raccourci **Réglages cran** sur le premier bloc, sélectionnez ce premier bloc, puis choisissez **Réglages cran** dans la liste.
- Sélectionnez l'onglet **Autres** pour configurer les raccourcis à afficher lorsque le raccourci **Autres** est sélectionné.

3.7 Modes opératoires

Le moniteur fournit différents modes opératoires. Cette section décrit les différents modes de surveillance et de mise en veille.

3.7.1 Mode Surveillance

Le mode Surveillance est le mode clinique le plus utilisé pour la surveillance des patients. Lorsque le moniteur est activé, il passe automatiquement en mode Surveillance.

3.7.2 Mode privé

Le mode privé est un mode particulier de surveillance clinique. En mode privé, le moniteur n'affiche ni les informations patient ni les données de surveillance. Ce mode permet de contrôler l'accès aux données du patient et garantit la confidentialité.

Le mode privé n'est disponible que lorsqu'un patient admis par le moniteur est également surveillé par le CMS. Le moniteur continue à surveiller le patient, mais les données patient ne sont visibles que sur le CMS.

3.7.2.1 Activation du mode privé

Pour activer le mode privé, choisissez l'une des méthodes suivantes :

- Sélectionnez le raccourci **Mode privé** sélectionnez **Ok**.
- Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Affichage**, sélectionnez **Mode privé** sélectionnez **Ok**.

Le moniteur dispose des fonctionnalités suivantes après l'activation du mode privé :

- L'écran devient vide.
- A l'exception de l'alarme de batterie faible, le moniteur désactive les tonalités et témoins d'alarme de toutes les autres alarmes.
- Le moniteur supprime tous les sons système, y compris les tonalités de fréquence cardiaque, de pouls et d'invite.

AVERTISSEMENT

- **En mode privé, toutes les alarmes sonores sont supprimées et le témoin lumineux est désactivé sur le moniteur. Les alarmes ne sont affichées que sur le CMS. Tenez compte du risque potentiel.**

REMARQUE

- **Le mode privé n'est pas disponible si le Service est terminé sur BLOC OP.**
- **Vous ne pouvez pas activer le mode privé si une alarme de batterie faible est active.**

3.7.2.2 Désactivation du mode privé

Le moniteur quitte automatiquement le mode privé dans les cas suivants :

- Le moniteur se déconnecte du CMS.
- L'alarme de batterie faible se déclenche.

Vous pouvez également quitter le mode privé à l'aide de l'écran tactile, de la souris ou du clavier.

3.7.3 Mode nuit

Le mode nuit est un mode particulier de surveillance clinique utilisé pour éviter de déranger le patient. Le mode nuit réduit la luminosité de l'écran, le volume du son et met en pause les mesures de PNI.

3.7.3.1 Activation du mode nuit

Pour passer en mode nuit, procédez comme suit :

1. Sélectionnez le raccourci **Mode nuit** ou **Menu princ.** dans la colonne **Affichage**, sélectionnez **Mode nuit**.
2. Modifiez les réglages du mode nuit si nécessaire.
3. Sélectionnez **Ouvrir mode nuit**.

Les réglages par défaut du mode nuit sont les suivants :

- **Luminosité** : 1
- **Volume d'alarme** : 2
- **Volume QRS** : 1
- **Vol touche** : 0
- **Tonalité fin PNI** : Arr
- **Arrêt PNI** : Arr

ATTENTION

- Vérifiez les réglages du mode nuit avant d'activer

AVERTISSEMENT

- **Tenez compte du risque potentiel de mettre le moniteur en mode Veille. En mode Veille, le moniteur arrête toutes les mesures de paramètres et désactive tous les indicateurs d'alarme, la réception de l'alarme de batterie faible.**
-

3.7.4.2 Changement de l'emplacement du patient en mode Veille

Pour changer l'emplacement du patient, sélectionnez **Emplac.** dans l'écran Veille.

3.7.4.3 Deactivation du mode veille

Pour quitter le mode Veille, choisissez l'une des méthodes suivantes :

- Sélectionnez **Reprendre la surveillance** pour quitter le mode Veille et reprendre la surveillance du patient actuel.
- Sélectionnez **Sortie patient** pour procéder à la sortie du patient actuel.

Si le moniteur passe automatiquement en mode Veille après la sortie d'un patient, quittez le mode Veille en suivant l'une de ces méthodes :

- Sélectionnez **Moniteur** pour quitter le mode Veille et procéder à l'admission d'un nouveau patient.
- Sélectionnez **Gestion patient** pour accéder aux informations patient et préparer l'admission d'un nouveau patient.

3.7.5 Mode Sortie

Le mode Sortie est un mode Veille spécial après la sortie d'un patient.

3.8 Configuration du moniteur

Configurez le moniteur avant de l'utiliser.

3.8.1 Réglage de la date et de l'heure

Pour configurer l'heure système, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Sommaire**, sélectionnez **Heure**.
2. Réglez les options **Date** et **Heure**.
3. Définissez le **Format de date**.
4. Désactivez l'**Horloge 24 heures** pour utiliser le mode 12 heures.
5. Activez l'**Heure d'été** pour utiliser l'heure d'été. Vous ne pouvez activer ou désactiver manuellement l'heure d'été que si la fonction Heure d'été auto est désactivée. Pour plus d'informations, consultez [3.8.2 Réglage de la luminosité de l'écran](#).

Si le moniteur est connecté à un système central de surveillance (CMS, central monitoring system) ou un système d'information hospitalier (SIH), la date et l'heure sont synchronisées automatiquement à partir de ce CMS. Dans ce cas, vous ne pouvez pas changer la date et l'heure sur le moniteur.

ATTENTION

- **La modification de la date et de l'heure affecte le stockage des tendances et des événements, et peut conduire à une perte de données.**
-

3.8.2 Réglage de la luminosité de l'écran

Pour ajuster la luminosité des écrans, suivez cette procédure :

1. Accédez à **Affichage** en suivant l'une de ces méthodes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Réglage écran** sélectionnez l'onglet **Affichage**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Affichage**, sélectionnez **Affichage**.
2. Réglez la **Luminosité** de l'écran correspondant.

REMARQUE

- **La luminosité de l'écran passe automatiquement au niveau de luminosité ambiant lorsque la Luminosité est réglée sur Auto.**
-

3.8.3 Réglage du volume

- Définissez le **Volume d'alarme** en suivant l'une des méthodes suivantes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Volume**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Alarme**, sélectionnez **Réglages**.
- Définissez le **Volume du rappel** en sélectionnant le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Alarme**, sélectionnez **Réglages**.
- Définissez le **Volume QRS** en suivant l'une des méthodes suivantes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Volume**.
 - ◆ Dans la boîte de dialogue ECG, sélectionnez **Réglages**.
 - ◆ A partir de la boîte de dialogue SpO₂, sélectionnez **Réglages FP**.
- Sélectionnez le raccourci **Volume** pour définir le **Vol touche**.

3.9 Fonctionnement général

Cette section décrit les opérations généralement effectuées lors de la surveillance d'un patient.

3.9.1 Activation ou désactivation d'un paramètre

Vous pouvez activer ou désactiver manuellement un paramètre lorsque son module est connecté. Si la définition des commutateurs de paramètres n'est pas protégée par mot de passe, suivez cette procédure afin de définir les commutateurs de paramètres :

1. Accédez à **Param. Marche/Arrêt** en suivant l'une de ces méthodes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Réglage écran** sélectionnez l'onglet **Param. Marche/Arrêt**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Paramètres**, sélectionnez **Param. Marche/Arrêt**.
2. Activez ou désactivez les paramètres souhaités.

Lorsqu'un paramètre est désactivé, le moniteur arrête l'acquisition des données et le déclenchement d'alarmes pour cette mesure.

REMARQUE

- **Lorsqu'un paramètre est manuellement désactivé et que le module de paramètre correspondant est connecté au moniteur, vous ne pouvez pas surveiller ce paramètre.**
-

3.9.2 Affichage des valeurs numériques et des tracés des paramètres

Configurez les valeurs numériques et les tracés des paramètres, ainsi que l'ordre dans lequel ils s'affichent sur l'écran normal en suivant cette procédure :

1. Accédez à **M en p bloc** en suivant l'une de ces méthodes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Réglages cran** sélectionnez l'onglet **Config.Affichage**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Affichage**, sélectionnez **M en p bloc**.
2. Sélectionnez une zone de valeurs numériques des paramètres ou une zone de tracés, puis sélectionnez dans la liste déroulante un élément à afficher dans cette zone. Les paramètres et les tracés non sélectionnés ne sont pas affichés.

3.9.3 Affichage de la liste des paramètres

Vous pouvez afficher les tendances FC, SpO₂, FR et PNI/PI dans la zone des valeurs numériques des paramètres. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Accédez à **M en p bloc** en suivant l'une de ces méthodes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Réglages cran** sélectionnez l'onglet **Config.Affichage**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Affichage**, sélectionnez **M en p bloc**.

Sélectionnez la zone des valeurs numériques des paramètres où vous souhaitez afficher la liste des paramètres, puis sélectionnez **Liste param** dans la liste déroulante.

3.9.4 Accès aux boîtes de dialogue de réglage des paramètres

Chaque paramètre a une boîte de dialogue de configuration pour permettre de régler l'alarme et les paramètres. Accédez à la boîte de dialogue de configuration d'un paramètre en suivant l'une de ces méthodes :

- Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés du paramètre.
- Appuyez sur la touche Réglages **■** sur la face avant du module.
- Sélectionnez le raccourci **Régl. des param.**, puis sélectionnez le paramètre souhaité.
- Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Paramètres**, sélectionnez **Réglages** sélectionnez le paramètre désiré.

REMARQUE

- Dans ce manuel, la première méthode est généralement utilisée pour accéder à la boîte de dialogue de configuration. Vous pouvez bien entendu utiliser une autre méthode si vous le souhaitez.

3.9.5 Modification de la couleur des mesures

Définissez la couleur des valeurs de mesure et des tracés pour chaque paramètre en suivant cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Paramètres**, sélectionnez **Couleur param.**
2. Sélectionnez l'onglet **Actuel** et définissez les couleurs des valeurs de mesure et des tracés surveillés.
3. Sélectionnez l'onglet **Tous** et définissez les couleurs des valeurs de mesure et des tracés de tous les paramètres.

3.10 Tracés figés

Pendant la surveillance du patient, la fonction de tracé figé permet de figer les tracés actuellement affichés à l'écran afin de pouvoir examiner de près l'état du patient. Il est également possible de sélectionner un tracé figé pour l'enregistrer.

3.10.1 Tracés figés

Pour figer des tracés, sélectionnez le raccourci **Figer**. A l'exception des tracés des écrans suivants, l'actualisation et le défilement de tous les tracés ne sont plus possibles une fois que vous avez sélectionné le raccourci **Figer** :

- Ecran **Microtend**.
- Ecran **O2** - **CRG**
- Ecran **Affichage distant**
- Ecran **EWS**

3.10.2 Affichage des tracés figés

Pour afficher les tracés figés, suivez la procédure ci-après :

- Sélectionnez le bouton  ou  dans l'écran **Figer**.
- Faites glisser le tracé figé vers la gauche ou la droite.

L'heure à laquelle le tracé a été figé apparaît dans le coin inférieur droit du tracé le plus bas. L'heure figée initiale est de **0 s**. Avec le défilement des tracés, l'heure figée change par intervalles d'une seconde. Par exemple, **-2 s** désigne les deux secondes qui précèdent l'heure à laquelle le tracé a été figé. Cette modification s'applique à tous les tracés sur l'écran.

REMARQUE

- Vous pouvez afficher les tracés figés sur une durée maximale de 120 secondes.

3.10.3 Réactivation des tracés

Pour libérer les tracés figés, sélectionnez le bouton  qui se trouve dans le coin supérieur droit de la fenêtre **Figer** Grds chiffres.

3.10.4 Impression des tracés figés

Pour imprimer les tracés figés, sélectionnez le bouton  qui se trouve dans le coin supérieur gauche de la fenêtre **Figer** Grds chiffres.

3.11 Vérification des licences logicielles

Des licences logicielles sont nécessaires à l'exécution des fonctions suivantes sur le moniteur :

- Score d'alerte précoce (Early Warning Score, EWS)

Pour vérifier les licences, sélectionnez le raccourci **Menu princ.** sélectionnez **Licence Local**.

Pour l'installation des licences, suivez cette procédure :

1. Connectez le lecteur USB avec les licences sur le connecteur USB du moniteur.
2. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** sélectionnez **Licence** sélectionnez **Eterne**.
3. Sélectionnez **Installer**.

3.12 Capture d'écran

Le moniteur propose la fonction de capture d'écran. Pour effectuer une capture d'écran de l'affichage en cours, suivez cette procédure :

1. Connectez le lecteur USB au connecteur USB du moniteur.
2. Appuyez longuement sur le raccourci **Autres**. Maintenez-le enfoncé jusqu'à ce qu'il passe du bleu au gris.

Les images capturées sont automatiquement enregistrées sur le lecteur USB.

3.13 Connexion au système CMS

Vous pouvez connecter le moniteur au CMS BeneVision par l'intermédiaire d'un réseau filaire ou sans fil. Lorsqu'il est connecté au CMS, le système propose les fonctions suivantes.

- Le moniteur peut transmettre au CMS les valeurs de paramètre, les tracés, les alarmes et les événements. Depuis le CMS, vous pouvez vérifier les données et les alarmes de surveillance du patient.
- Le moniteur peut transmettre au CMS les valeurs de paramètre et les alarmes provenant des dispositifs externes connectés. Depuis le CMS, vous pouvez vérifier les données et les alarmes de surveillance du patient issues des dispositifs externes connectés.
- Les informations patient, les paramètres d'alarme et l'état des alarmes peuvent être synchronisés entre le moniteur et le CMS.
- Vous pouvez démarrer ou arrêter les mesures PNI depuis le CMS.
- En cas de déconnexion réseau, le moniteur peut transmettre les données hors ligne au CMS lorsque le réseau est reconnecté.

Pour plus d'informations sur le CMS, consultez le manuel de l'utilisateur du système de surveillance central correspondant.

Pour sélectionner le CMS, sélectionnez les informations d'état du système dans l'angle supérieur droit de l'écran principal. Sélectionnez le CMS souhaité dans la liste contextuelle des CMS.

REMARQUE

- **Vous ne pouvez sélectionner le CMS que lorsque le commutateur Sélectionner le CMS est actif . Pour plus d'informations, consultez la section 24.12.6 Activation de la sélection d'un CMS.**

3.14 Connexion à eGateway


Vous pouvez connecter le moniteur à eGateway par l'intermédiaire d'un réseau local filaire ou sans fil afin d'établir une interaction entre le moniteur et les dispositifs externes. Lorsqu'il est connecté à eGateway, le système propose les fonctions suivantes :

- Le moniteur peut transmettre à eGateway les valeurs de paramètre, les tracés, les réglages d'alarme et les événements.
- Le moniteur peut transmettre à eGateway les valeurs de paramètre et les réglages d'alarme provenant des dispositifs externes.
- L'horloge peut être synchronisée entre le moniteur et eGateway.

3.15 Connexion au réseau sans fil


Vous pouvez ajouter jusqu'à cinq réseaux sans fil au moniteur. Pour plus d'informations, consultez la section 24.12.4 Réglage du réseau sans fil.

En cas d'échec de la connexion actuelle au réseau sans fil, le moniteur se connecte automatiquement à d'autres réseaux sans fil dans l'ordre dans lequel ils ont été ajoutés.


Pour se connecter manuellement au réseau sans fil, dans la zone d'informations d'état du système dans l'angle supérieur droit de l'écran, sélectionnez , puis sélectionnez le réseau sans fil souhaité.

3.16 Déconnexion du réseau sans fil

Pour déconnecter le réseau sans fil manuellement, suivez la procédure ci-après :

1. Balayez l'écran de haut en bas avec un seul doigt.
2. Sélectionnez .

Pour reconnecter le réseau sans fil après qu'il a été déconnecté manuellement, suivez la procédure ci-après :

1. Balayez l'écran de haut en bas avec un seul doigt.
2. Sélectionnez .

3.17 Mise hors tension du moniteur

Avant de mettre le moniteur hors tension, effectuez les inspections suivantes :

1. Vérifiez que la surveillance du patient est terminée.
2. Déconnectez les câbles et les capteurs raccordés au patient.
3. Enregistrez ou effacez les données du patient, selon les besoins.

Pour éteindre le moniteur, maintenez enfoncé l'interrupteur d'alimentation pendant 3 secondes.

La mise hors tension du moniteur ne permet pas de déconnecter le moniteur de l'alimentation secteur. Pour déconnecter complètement l'alimentation électrique, débranchez le cordon d'alimentation.

ATTENTION

- **Lorsqu'un arrêt normal n'est pas possible, vous pouvez maintenir l'interrupteur d'alimentation enfoncé pendant 10 secondes pour forcer l'arrêt du moniteur. Cette opération peut entraîner la perte des données patient.**

REMARQUE

- **Si un moniteur est allumé pendant une coupure de courant, le moniteur se rallume automatiquement lorsque le courant est rétabli.**
 - **En cas de défaut d'alimentation temporaire et si l'alimentation est rétablie dans les 30 minutes, la surveillance reprend avec tous ses paramètres actifs inchangés. Si le moniteur est hors tension pendant plus de 30 minutes, il se rallume de la même manière que lorsqu'il est arrêté normalement.**
-

4 Ecrans utilisateur

Le moniteur fournit différents écrans utilisateur pour faciliter la surveillance du patient dans les divers services et applications cliniques.

4.1 Sélection d'un cran

Le moniteur ouvre l'écran normal après sa mise sous tension. L'écran normal est le plus utilisé pour la surveillance des patients. Pour sélectionner d'autres écrans, procédez comme suit :

1. Accédez à l'onglet **Sélect. l'cran** en suivant l'une des méthodes suivantes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Réglages cran**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Affichage**, sélectionnez **Sélect. l'cran**.
2. Sélectionnez l'écran souhaité.

Vous pouvez également choisir rapidement un écran en balayant l'écran avec deux doigts.

- Pour les patients adultes et pédiatriques :
 - ◆ A partir de l'écran Microtend., balayez l'écran tactile vers la gauche ou la droite pour choisir entre l'écran normal, l'écran Grds chiffres et l'écran Microtend.
 - ◆ A partir de l'écran EWS, balayez l'écran tactile vers la gauche ou la droite pour basculer entre l'écran normal, l'écran Grds chiffres et l'écran EWS.
- Pour les patients nouveau-nés, balayez l'écran tactile vers la gauche ou vers la droite pour basculer entre les écrans Objectif cible, OxyCRG et Grds chiffres.

4.2 Ecran normal

L'écran normal est le plus utilisé pour la surveillance des patients. L'écran normal est utilisé par défaut pour le service général, les unités de réanimation et les unités de soins intensifs cardiaques.

4.2.1 Activer l'cran normal

Pour activer l'écran normal, choisissez l'une des manières suivantes :

- Balayez l'écran tactile vers la gauche ou vers la droite avec deux doigts jusqu'à basculer sur l'écran normal.
- Sélectionnez le raccourci **Réglages cran** sélectionnez l'onglet **Sélect. l'cran** sélectionnez **Ecran normal**.
- Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Affichage**, sélectionnez **Sélect. l'cran** sélectionnez **Ecran normal**.

4.2.2 Configuration de l'cran normal

Vous pouvez configurer les valeurs numériques et les tracés des paramètres, ainsi que l'ordre dans lequel ils s'affichent dans l'écran normal. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Accédez à **M en p bloc** en suivant l'une de ces méthodes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Réglages cran**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Affichage**, sélectionnez **M en p bloc**.
2. Sélectionnez une zone de valeurs numériques des paramètres ou une zone de tracés, puis sélectionnez dans la liste déroulante un élément à afficher dans cette zone. Les paramètres et les tracés que vous n'avez pas sélectionnés ne sont pas affichés.

4.3 Ecran Grds chiffres

L'écran Grds chiffres affiche les valeurs numériques des paramètres dans une taille de police plus grande. L'écran Grds chiffres affiche les valeurs et les tracés des mesures de six paramètres. Vous pouvez configurer les paramètres et leur disposition sur l'écran Grds chiffres.

4.3.1 Accès à l'écran Grds chiffres

Pour accéder à l'écran Grds chiffres, choisissez l'une des manières suivantes :

- Balayez l'écran tactile vers la gauche ou vers la droite avec deux doigts pour basculer sur l'écran Grds chiffres.
- Sélectionnez le raccourci **Réglages cran** sélectionnez l'onglet **Sélect. l'écran** sélectionnez **Grds chiffres**.
- Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Affichage**, sélectionnez **Sélect. l'écran** sélectionnez **Grds chiffres**.

4.3.2 Configuration de l'écran Grds chiffres

Pour configurer l'écran Grds chiffres, suivez cette procédure :

1. Accédez à **Sélect. l'écran** en suivant l'une des méthodes suivantes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Réglages cran**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Affichage**, sélectionnez **Sélect. l'écran**.
2. Sélectionnez l'onglet **Grds chiffres**.
3. Sélectionnez une zone de valeurs numériques des paramètres ou une zone de tracés, puis sélectionnez dans la liste déroulante un élément à afficher dans cette zone.


4.4 Ecran Microtend.


L'écran Microtend. affiche les tendances graphiques récentes des paramètres.

4.4.1 Accès à l'écran Microtend.

Choisissez l'une des méthodes suivantes pour accéder à l'écran Microtend. :

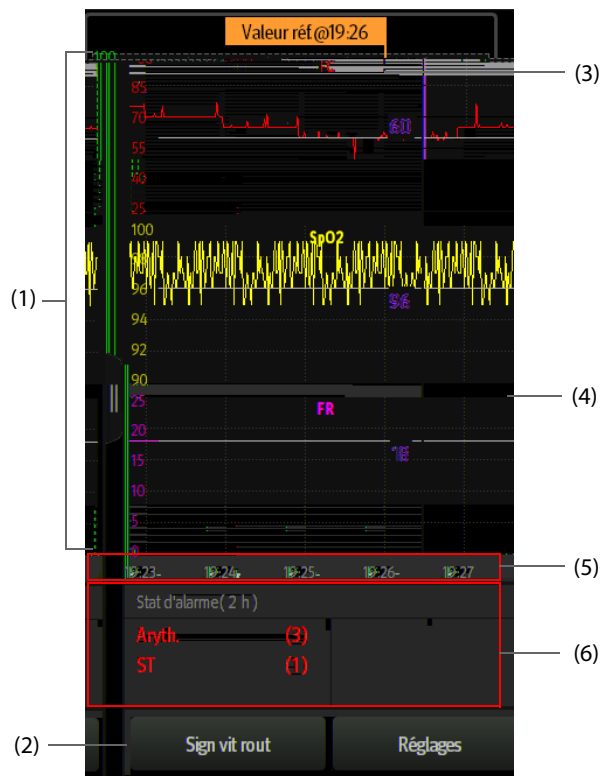
- Sélectionnez le raccourci **Microtend.**
- Sélectionnez le raccourci **Réglages cran** sélectionnez l'onglet **Sélect. l'écran** sélectionnez **Microtend.**
- Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Affichage**, sélectionnez **Sélect. l'écran** sélectionnez **Microtend.**

Pour les patients adultes et pédiatriques, lorsque l'écran Microtend. est masqué en , vous pouvez également choisir l'une des méthodes suivantes pour accéder rapidement à cet écran.

- Balayez l'écran tactile vers la gauche ou vers la droite avec deux doigts pour basculer sur l'écran Microtend.
- Balayez l'écran tactile vers la droite avec un seul doigt.
- Sélectionnez le bouton .

4.4.2 Affichage de l'écran Microtend.

La figure suivante représente l'écran Microtend. L'affichage de votre moniteur peut différer légèrement de l'affichage illustré ici.



- (1) Echelle
- (2) Bouton **Signau vitau de routine**/Référence. Si le service est défini sur **BLOC OP.**, le bouton **Référence** est disponible. Le bouton **Signau vitau de routine** est disponible pour les autres services.
- (3) Signaux vitaux de routine/Référence
- (4) Sélectionnez ce bouton pour afficher les tendances longues (à plus long terme) ou réduisez l'écran Tendances longues en écran Microtend.
- (5) Chronologie totale
- (6) Zone Statistiques d'alarme

4.4.3 Affichage des Tendances longues

Pour agrandir l'écran Microtend. et afficher les tendances longues, choisissez l'une des méthodes suivantes :

- Sélectionnez le bouton .
- Balayez l'écran Microtend. vers la droite avec un doigt.

4.4.4 Réglage des paramètres des microtendances

Pour régler les paramètres, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Accédez à l'écran Microtend.
2. Sélectionnez le bouton **Réglages**.
3. Définissez les paramètres. Si vous souhaitez utiliser les paramètres par défaut, sélectionnez **Paramètre par défaut**.

4.4.5 Réglage de la durée des microtendances

Pour configurer la durée des microtendances, suivez cette procédure :

1. Accédez à l'écran Microtend.
2. Sélectionnez le bouton **Réglages**.
3. Réglez la **Dur. des microtend.**

4.4.6 Réglage du bouton Statistiques d'alarme

L'écran Microtend. peut être configuré pour afficher les statistiques des alarmes physiologiques dans sa moitié inférieure gauche. Pour régler le bouton Statistiques d'alarme, suivez cette procédure :

1. Accédez à l'écran Microtend.
2. Sélectionnez le bouton **Réglages**.
3. Activez ou désactivez le bouton **Statistiques d'alarme**.

4.4.7 Réglage de la longueur des statistiques d'alarme

La durée pendant laquelle les alarmes statistiques sont actives peut être configurée. Pour régler la longueur des statistiques d'alarme, suivez cette procédure :

1. Accédez à l'écran Microtend.
2. Sélectionnez le bouton **Réglages**.
3. Réglez **Durée des statistiques d'alarme**.

4.4.8 Signaux vitaux de routine/Référence

La fonction Signaux vitaux de routine/Référence est utilisée pour marquer les mesures de paramètres d'un certain moment pour référence ultérieure. Si le service est défini sur **BLOC OP**, le bouton **Référence** est disponible. Le bouton **Signaux vitaux de routine** est disponible pour les autres services.

4.4.8.1 Marquage manuel des signaux vitaux de routine/référence

Pour marquer manuellement les signaux vitaux de routine/référence, suivez cette procédure :

1. Accédez à l'écran Microtend.
2. Sélectionnez le bouton **Signaux vitaux de routine** ou **Référence**.

REMARQUE

-

4.5 Ecran O₂ CRG

Le moniteur affiche l'écran OxyCRG par défaut lorsque le service de néonatalogie est sélectionné. L'écran OxyCRG est disponible dans tous les paramètres de service, mais uniquement lorsque la **Catégorie patient** est réglée sur **Néon.** Cet écran affiche les tendances sur 6 minutes de la FC, la SpO₂, le tracé compressé CO₂/Resp, les paramètres ABD et les événements ABD les plus récents.

La fonctionnalité OxyCRG est uniquement destinée aux nouveau-nés.

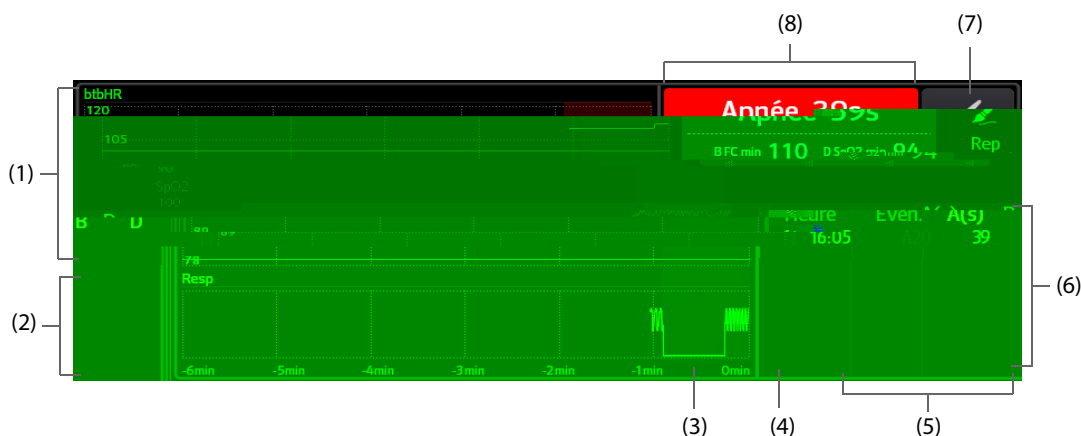
4.5.1 Accès à l'écran O₂ CRG

Pour activer l'écran OxyCRG, choisissez l'une des manières suivantes :

- Balayez l'écran tactile vers la gauche ou vers la droite avec deux doigts pour basculer sur l'écran OxyCRG.
- Sélectionnez le raccourci **O₂ CRG**.
- Sélectionnez le raccourci **Reglages cran** sélectionnez l'onglet **Sélect. l'écran** sélectionnez **O₂ CRG**.
- Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Affichage**, sélectionnez **Sélect. l'écran** sélectionnez **O₂ CRG**.

4.5.2 Affichage de l'écran O₂ CRG

L'illustration suivante représente l'écran OxyCRG. L'affichage de votre moniteur peut différer légèrement de l'affichage illustré ici.



- (1) Tendence FC, SpO₂
- (2) Tracé comp. de Resp/CO₂
- (3) Heure évén.
- (4) Type évén.
- (5) Valeurs des paramètres des événements ABD
- (6) Liste évén. ABD : affiche les événements ABD rouges les plus récents. Lorsque vous sélectionnez la zone de la liste des événements ABD, la page Revoir OxyCRG s'ouvre.
- (7) Bouton Marquer : ouvre la boîte de dialogue **Marquer** pour modifier les événements.
- (8) Zone des messages des événements ABD : affiche les valeurs des paramètres des événements OxyCRG actuellement actifs.

4.5.3 Événements O₂ CRG

Le tableau suivant répertorie les événements ABD et leurs critères :

REMARQUE

- Le moniteur enregistre tous les événements ABD pour la revue O₂ CRG, mais seuls les événements rouges s'affichent dans la liste ABD de l'écran O₂ CRG.
-

4.5.4 Affichage de la zone des événements ABD

La zone des événements ABD affiche les valeurs des paramètres

4.6.3 Configuration de la mise en page de l'écran Objectif cible

Pour configurer les valeurs numériques, les tracés des paramètres, ainsi que l'ordre dans lequel ils s'affichent sur l'écran Objectif cible, procédez comme suit :

1. Accédez à l'écran Objectif cible de l'une des manières suivantes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Réglages cran** sélectionnez l'onglet **Sélect. l'écran** sélectionnez **Objectif cible**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Affichage**, sélectionnez **Sélect. l'écran** sélectionnez l'écran Objectif cible.
2. Sélectionnez une zone de valeurs numériques des paramètres ou une zone de tracés, puis sélectionnez dans la liste déroulante un élément à afficher dans cette zone. Les paramètres et les tracés non sélectionnés ne sont pas affichés.

4.6.4 Utilisation de l'écran Objectif cible

Vous pouvez accéder à la configuration des paramètres et à la revue des tendances dans l'écran Objectif cible. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

- Sélectionnez la zone de tendance des paramètres pour accéder à la page Revoir **Tendances tab**.
- Sélectionnez la zone des statistiques de paramètre cible pour accéder à la boîte de dialogue de configuration des statistiques de paramètre. Définissez la plage de chaque section et la section cible.
- Sélectionnez la zone des tracés, la zone des valeurs numériques ou le tableau de bord pour accéder à la boîte de dialogue de configuration des paramètres correspondants.

4.7 Affichage distant

Sur le moniteur, vous pouvez observer les conditions d'alarme et consulter en temps réel les données physiologiques des patients sur d'autres dispositifs distants compatibles de surveillance du réseau, tels qu'un moniteur de chevet ou un dispositif de télémétrie.

Un dispositif d'un site distant est appelé dispositif distant ou lit distant. Le moniteur peut surveiller simultanément jusqu'à 12 dispositifs distants. Le moniteur peut afficher les tracés d'un dispositif distant.

Vous pouvez observer les dispositifs distants dans l'écran **Affichage distant** ou encore les blocs Horloge alm dans l'écran principal.

Dans l'écran **Affichage distant**, vous pouvez afficher les paramètres et les tracés en temps réel d'un dispositif tout en observant les alarmes des autres dispositifs surveillés.

REMARQUE

- **Un moniteur particulier (par exemple, le moniteur 1) peut être affiché simultanément par 32 dispositifs distants maximum, parmi lesquels huit peuvent en afficher les tracés.**

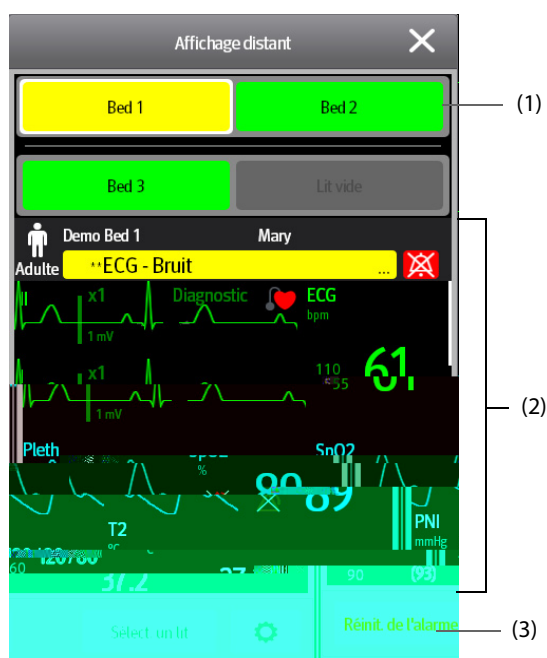
4.7.1 Accéder à l'écran Affichage distant

Pour ouvrir l'écran **Affichage distant**, choisissez l'une des méthodes suivantes :

- Sélectionnez le raccourci **Affichage distant**.
- Sélectionnez le lit dans le bloc Horloge alm de l'écran principal. Pour plus d'informations, consultez la section 4.7.10.2 *Affichage du bloc Horloge alm dans l'écran principal*.
- Sélectionnez le raccourci **Réglages cran** sélectionnez l'onglet **Sélect. l'écran** sélectionnez **Affichage distant**.


4.7.2 A propos de l'affichage distant

L'illustration suivante représente la fenêtre **Affichage distant**.



(1) Zone Horloge alarm

- ◆ Affiche tous les lits distants surveillés.
- ◆ Chaque lit affiche le numéro de la chambre, le numéro du lit, l'état de la connexion et des alarmes. La couleur d'arrière-plan indique l'état d'alarme sur le lit correspondant.

Couleur d'arrière-plan	Description
Vert	Aucune alarme ne se déclenche au niveau du lit.
Rouge	Le dispositif distant est déconnecté ou une alarme de priorité haute est actuellement le plus haut niveau d'alarme au niveau du lit. Si le dispositif distant est déconnecté, l'icône  s'affiche.
Jaune	L'alarme de priorité moyenne est actuellement le plus haut niveau d'alarme au niveau du lit.
Bleu	L'alarme de priorité basse est actuellement le plus haut niveau d'alarme au niveau du lit.
Gris	Le lit est en mode veille.

(2) Corps principal

Affiche les informations patient, l'état des alarmes et les messages, les tracés, les mesures, etc. du lit sélectionné. Ce lit est le lit principal.


(3) Bouton de configuration Affichage distant : sélectionnez ce bouton pour accéder au menu de configuration Affichage distant.

AVERTISSEMENT

- Les données présentées dans le cran Affichage distant sont de caractère. Ne considérez pas les données de ce cran comme des données en temps réel.

4.7.3 Ajout d'un lit

Après avoir ajouté les dispositifs distants souhaités, les alarmes de ces dispositifs peuvent s'afficher sur le moniteur. Pour ajouter un dispositif distant, suivez cette procédure :


1. Ouvrez la boîte de dialogue **Se lect. un lit**. Pour ce faire, choisissez l'une des méthodes suivantes :
 - ◆ Dans l'écran **Affichage distant**, sélectionnez **Se lect. un lit**. Pour plus d'informations, consultez la section 4.7.1 *Accès à l'écran Affichage distant*.
 - ◆ Sélectionnez l'icône  dans le bloc Horloge alm s'il est configuré pour s'afficher sur l'écran principal.
2. Dans la boîte de dialogue **Se lect. un lit**, sélectionnez un service. Tous les lits de ce service sont répertoriés.
3. Sélectionnez un bloc dans les zones A-W1 ou A-W2, puis sélectionnez un lit dans la liste des lits. Le bureau sélectionné apparaît dans le bloc.

REMARQUE

- **Le lit ajouté est repéré par une coche () gauche de la liste des lits.**

4.7.4 Suppression d'un lit

Pour supprimer un dispositif distant de la surveillance à distance, procédez comme suit :

1. Ouvrez la boîte de dialogue **Se lect. un lit**. Choisissez l'une des méthodes suivantes :
 - ◆ Dans l'écran **Affichage distant**, sélectionnez **Se lect. un lit**. Pour plus d'informations, consultez la section 4.7.1 *Accès à l'écran Affichage distant*.
 - ◆ Sélectionnez l'icône  dans le bloc Horloge alm s'il est configuré pour s'afficher sur l'écran principal.
2. Dans la boîte de dialogue **Se lect. un lit**, sélectionnez un lit de la zone A-W1 ou A-W2, puis sélectionnez **Effacer le lit**. Si vous souhaitez supprimer tous les lits, sélectionnez **Efface tous les lits**.

4.7.5 Affichage du lit principal

Dans l'écran **Affichage distant**, vous pouvez sélectionner un lit dans la zone Horloge alm. La partie principale de l'écran **Affichage distant** affiche alors l'écran de surveillance en temps réel du dispositif.

4.7.6 Enregistrement d'un événement manuel

Vous pouvez démarrer un événement manuel sur le moniteur distant en sélectionnant **Even. manuel** dans l'écran **Affichage distant**.

4.7.7 Gestion des alarmes provenant de dispositifs distants

Vous pouvez afficher et gérer les alarmes provenant de dispositifs distants.

Si le moniteur et les dispositifs distants ont des alarmes à la même heure, le moniteur présente les alarmes selon les règles suivantes :

- Si le modèle de tonalité d'alarme du moniteur est identique à celui des dispositifs distants, le moniteur classe toutes les alarmes par priorité et émet le son de la tonalité correspondant à l'alarme de la plus haute priorité.
- Si le modèle de tonalité d'alarme du moniteur est différent de celui des dispositifs distants, le moniteur émet le son des alarmes dans leur tonalité correspondante.

Le moniteur fournit le même modèle de tonalité d'alarme pour les alarmes des dispositifs distants que pour les alarmes du moniteur par défaut. Vous pouvez modifier le modèle de tonalité d'alarme du moniteur distant ; pour cela, reportez-vous à la section 24.3.4.5 *Réglage du modèle de tonalité des alarmes provenant de dispositifs distants*.

4.7.8 Réinitialisation des alarmes des dispositifs distants

Vous pouvez réinitialiser les alarmes sur les dispositifs distants en sélectionnant **Réinit. de l'alarme** dans l'écran **Affichage distant**. La fonction doit être activée. Pour plus d'informations, consultez la section 24.3.4.1 *Réinitialisation des alarmes des dispositifs distants*.

4.7.9 S^e lect. lits par groupe pers.


Si cette option est configurée, le moniteur sélectionne automatiquement les lits dans le même groupe de soins lors de la prise de service dans le CMS. Pour active

4.7.11 Affichage automatique des alarmes de lit

Le moniteur permet d'afficher automatiquement les alarmes de lit distantes. Si cette fonction est activée, lorsqu'un lit distant émet une alarme, le moniteur affiche automatiquement les informations de surveillance de ce lit distant.

Si plusieurs lits distants émettent des alarmes, le moniteur affiche successivement les alarmes de lit en fonction de l'intervalle prédéfini et dans l'ordre de durée des alarmes.

La fonction d'affichage automatique des alarmes de lit est désactivée par défaut. Pour activer cette fonction, suivez la procédure indiquée ci-dessous :

1. Dans l'écran **Affichage distant**, sélectionnez  pour accéder au menu de configuration **Affichage distant**.
2. Activez **Lits alarme ple s**.
3. Définissez la valeur **Intervalle cumul** :
 - ◆ **De sactive** : n'affiche pas successivement les alarmes de lit distantes. Une fois qu'une nouvelle alarme est déclenchée, le moniteur passe automatiquement à la nouvelle alarme de lit.
 - ◆ **10 s, 20 s ou 30 s** : Si plusieurs lits distants émettent des alarmes, le moniteur affiche successivement les alarmes de lit en fonction de l'intervalle prédéfini et de la priorité de l'alarme dans l'ordre de durée des alarmes.
4. Définissez la **priorité alarme** :
 - ◆ **Haute slmt** : Seulement une fois qu'une nouvelle alarme de priorité élevée a été déclenchée, le moniteur passe automatiquement à l'alarme de lit.
 - ◆ **Haute et mo.** : Si **Intervalle cumul** est configuré sur **De sactive** et une fois qu'une nouvelle alarme de priorité élevée ou de priorité moyenne a été déclenchée, le moniteur passe automatiquement à l'alarme de lit. Si **Intervalle cumul** est défini sur **10 s, 20 s ou 30 s** et que plusieurs lits distants émettent des alarmes, le moniteur affiche successivement les alarmes de lits avec une priorité élevée dans l'ordre de durée des alarmes. Par exemple, si les deux alarmes de priorité élevée et moyenne sont déclenchées, seuls les lits présentant des alarmes de priorité élevée sont affichés successivement.

Si un lecteur de code à barres est connecté au moniteur, vous pouvez obtenir les informations patient en scannant son code-barres.

REMARQUE

- **Le moniteur recharge la configuration si vous modifiez la catégorie de patient.**
-

5.2.3 Chargement des informations patient partir du CMS

Si le moniteur est connecté au système centralisé de surveillance CMS (central monitoring system), vous pouvez charger les informations patient du CMS au moniteur. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Ouvrez la boîte de dialogue **Rech. un patient** de l'une des manières suivantes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Gestion patient**, sélectionnez **Rech. un patient**.
 - ◆ Dans la boîte de dialogue **Gestion patient**, sélectionnez **Rech. un patient**.
2. Saisissez les critères de requête.
3. Sélectionnez **Rech.**. Une liste s'affiche et répertorie tous les patients correspondant aux critères.
4. Sélectionnez un patient dans la liste des patients, puis **Admet**. Les informations patient correspondantes présentes dans le moniteur sont mises à jour.

REMARQUE

- **Si la requête ADT est activée, saisissez les critères de requête partir de la page Patient libre.**
-

5.2.4 Chargement des informations patient depuis le serveur ADT

Si le moniteur est connecté au serveur ADT (Admit-Discharge-Transfer) par l'intermédiaire de la passerelle eGateway. Vous pouvez charger les informations patient du serveur ADT au moniteur.

Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Ouvrez la boîte de dialogue **Rech. un patient** de l'une des manières suivantes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Gestion patient**, sélectionnez **Rech. un patient**.
 - ◆ Sélectionnez **Rech. un patient** dans la boîte de dialogue **Gestion patient**.
2. Saisissez les critères de requête.
3. Sélectionnez **Rech.**. Une liste s'affiche et répertorie tous les patients correspondant aux critères.
4. Sélectionnez un patient dans la liste des patients, puis **Admet**. Les informations patient correspondantes présentes dans le moniteur sont mises à jour.

REMARQUE

- **Vous pouvez charger les informations patient depuis le serveur ADT uniquement lorsque l'option Requ. ADT est activée. Pour plus d'informations, consultez la section 24.12.11 Utilisation de la passerelle ADT.**
 - **Le moniteur peut charger automatiquement les informations patient depuis le serveur AST dans les cas suivants :**
 - ◆ Les mots-clés configurés du moniteur et d'eGateway sont les mêmes.
 - ◆ L'adresse IP du moniteur est ajoutée à la boîte de dialogue de configuration d'eGateway.
 - **Le chargement des informations patient depuis le serveur ADT ne met à jour ces informations que dans le moniteur. Les données de surveillance du patient ne sont pas modifiées et la sortie du patient n'est pas effectuée.**
-

5.3 Exportation des données patient

Pour exporter les données du patient actuel et des patients libérés, suivez la procédure ci-après :

1. Connectez le lecteur USB au connecteur USB du moniteur.
2. Accédez à la boîte de dialogue **Patient libéré** de l'une des manières suivantes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Patient libéré**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Gestion patient**, sélectionnez **Patient libéré**.
3. Dans la liste des patients, sélectionnez les patients souhaités.
4. Sélectionnez **Export données patient**.

5.4 Suppression des données patient

Pour supprimer les données sur les patients libérés, suivez la procédure ci-après :

1. Accédez à la boîte de dialogue **Patient libéré** de l'une des manières suivantes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Patient libéré**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Gestion patient**, sélectionnez **Patient libéré**.
2. Dans la liste des patients, sélectionnez les patients souhaités.
3. Sélectionnez **Supprimer**.

5.5 Arrêt d'une mesure de paramètre

Pour arrêter la surveillance d'un paramètre, suivez cette procédure :

1. Retirez le capteur correspondant du site de mesure sur le patient.
2. Déconnectez le capteur du câble patient.
3. Déconnectez le câble patient du module de paramètres.

5.6 Sortie d'un patient

Avant de surveiller un nouveau patient, procédez à la sortie du patient précédent. Les alarmes techniques sont réinitialisées et les valeurs par défaut des réglages du moniteur sont rétablies. Pour plus d'informations, consultez la section 23.3 *Réglage de la catégorie patient par défaut*.

Une fois le patient sorti, le moniteur admet automatiquement un nouveau patient.

AVERTISSEMENT

- **Procédez toujours à la sortie du patient précédent avant de commencer à surveiller un nouveau patient. Si vous n'effectuez pas cette opération, les données risquent d'être associées au mauvais patient.**
-
-

Pour procéder manuellement à la sortie d'un patient, utilisez l'une des méthodes suivantes pour accéder à la boîte de dialogue **Sortie patient** :

- Balayez l'écran tactile vers le bas à l'aide de deux doigts.
- Sélectionnez le raccourci **Sortie patient**.
- Sélectionnez les informations patient dans l'angle supérieur gauche de l'écran **Sortie patient**.
- Sélectionnez le raccourci **Gestion patient** **Sortie patient**.
- Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Gestion patient**, sélectionnez **Sortie**.

Sélectionnez un bouton dans la boîte de dialogue **Sortie patient** :

- **Impr. rapport Sortie patient** : permet d'imprimer le rapport de sortie lorsque vous procédez à la sortie d'un patient.
- **Sortie** : efface les données de tracé du patient actuel. Le moniteur charge la configuration par défaut et passe en mode veille. Le patient actuel devient un patient libéré.
- **Suppr. données pat.** : procède à la sortie du patient actuel et efface les données de tracé. Le moniteur utilise toujours la configuration actuelle et ne passe pas en mode veille. Le patient actuel devient un patient libéré.

6 Interface avec les dispositifs externes

6.1 Présentation de l'interface avec les dispositifs externes

Les appareils externes, notamment la machine d'anesthésie Draeger Apollo, le CO-oxymètre de pouls du module Masimo Rainbow SET IntelliVue, le ventilateur Hamilton G5, le moniteur de gaz Radiometer TCM4, le moniteur NMTTOF-Watch SX, la pompe à perfusion B Braun Perfusor Space, peuvent être connectés au moniteur via le connecteur multifonction. Il est possible d'afficher, de sauvegarder, d'enregistrer ou d'imprimer des informations (données patient, alarmes, etc.) issues de dispositifs externes via le moniteur. Si le moniteur est connecté au CMS ou à l'eGateway, les informations des dispositifs externes peuvent également être transmises au CMS ou à l'eGateway.

6.2 Informations relatives à la sécurité de l'interface

AVERTISSEMENT

- Les libellés 007 et 7 (libellés) 7-26.76 et W* n°0 ng l'eGate a. .

REMARQUE

- Lorsque les unités de pression sont converties en cmH₂O, hPa et mbar, les valeurs de paramètres restent les mêmes, par exemple, 1 cmH₂O = 1 hPa = 1 mbar, mais peuvent être différentes de celles de certains dispositifs externes.

6.4 Connexion d'un dispositif externe

Pour connecter un dispositif externe, suivez cette procédure :

1. Branchez l'une des extrémités du câble pour port série sur le connecteur multifonction du moniteur.
2. Branchez l'autre extrémité du câble pour port série à un dispositif externe.
3. Activez le dispositif externe.

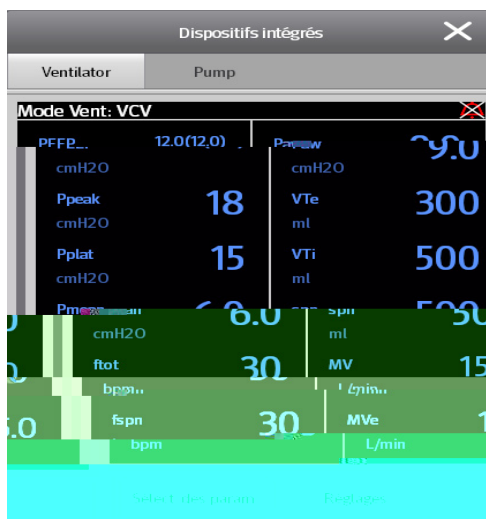
ATTENTION

- La première installation et le débogage doivent être effectués par le service technique Mindra ou un technicien agréé.

6.5 Accès à l'écran Dispositifs intégrés

Vous pouvez consulter les informations des dispositifs externes sur l'écran **Dispositifs intégrés** du moniteur. L'écran **Dispositifs intégrés** fournit des informations sur un ou plusieurs dispositifs. Pour accéder à l'écran **Dispositifs intégrés**, procédez comme suit :

- Sélectionnez le raccourci **Dispositifs intégrés**.
- Sélectionnez le raccourci **Réglages écran** sélectionnez **Dispositifs intégrés**.
- Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Affichage**, sélectionnez **Sélect. l'écran** sélectionnez **Dispositifs intégrés**.
- Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés d'un paramètre du dispositif externe sélectionnez le bouton **Dispositifs intégrés**.



L'écran **Dispositifs intégrés** présente les caractéristiques suivantes :

- Les valeurs des paramètres mesurés par le dispositif externe sont affichées directement après les libellés de paramètre.
- Pour les paramètres contrôlés par le dispositif externe, les réglages apparaissent entre parenthèses après les libellés des paramètres.
- Pour les paramètres mesurés et contrôlés par le dispositif externe, les mesures et les réglages sont affichés après les libellés de paramètre et les réglages sont également entre parenthèses. Par exemple, pour PEP 18 (20), PEP est le libellé du paramètre, 18 est la valeur et (20) est le réglage.

REMARQUE

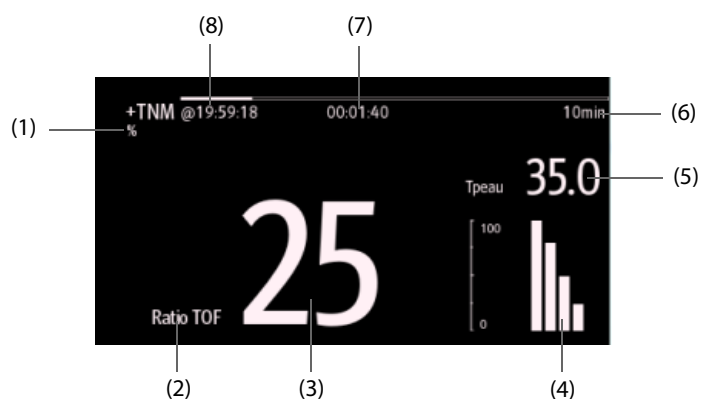
- Les paramètres de l'écran Dispositifs internes sont affichés dans l'ordre, comme indiqué dans la boîte de dialogue de sélection. Si l'écran ne peut pas afficher tous les paramètres sélectionnés, le paramètre avec des positions plus élevées (de haut en bas et de gauche à droite) dans la boîte de dialogue sélectionner un paramètre s'affiche.

6.6 Affichage des paramètres des dispositifs externes

Ce moniteur peut afficher des paramètres de dispositifs externes sur l'écran principal :

- Affichage de tracés des dispositifs externes dans la zone des tracés.
- Affichage des libellés et des mesures de paramètres des dispositifs externes dans la zone de valeurs numériques.
- Affichage des cycles respiratoires des paramètres des dispositifs externes sur l'écran **Boucles**.

La liste suivante est un exemple des paramètres (à partir du moniteur TOF-Watch SX) affichés dans la zone des valeurs numériques de l'écran principal.



- | | |
|--------------------------|--|
| (1) Unité du paramètre | (2) Libellé du paramètre |
| (3) Mesure du paramètre | (4) Amplitude de la réponse à la stimulation |
| (5) Température cutanée | (6) Intervalle de mesure |
| (7) Décompte des mesures | (8) Heure de la dernière mesure |

REMARQUE

- Lorsqu'ils sont affichés sur l'écran principal du moniteur, les libellés de paramètres des dispositifs externes comportent le préfixe avec le signe plus "+". Par exemple, si SpO₂ provient d'un dispositif externe, son libellé s'affiche en tant que "+SpO₂" et son libellé de tracé s'affiche en tant que "+Pleth".
- En cas d'obtention d'un paramètre par le biais du moniteur ou d'un dispositif externe, la valeur mesurée, le tracé ou les boucles du moniteur s'afficheront de façon préférentielle.

6.6.1 Réglage des propriétés de tracés pour paramètres des dispositifs externes

Pour définir les propriétés de tracés pour les paramètres des dispositifs externes, procédez comme suit :

- Accédez à la boîte de dialogue de configuration des paramètres en sélectionnant sa zone de tracés ou de valeurs numériques.
- Définissez **Vitesse** ou **Echelle**.

6.6.2 Réglage des alarmes des dispositifs externes

Pour activer ou désactiver le stockage, l'affichage et le son des alarmes des dispositifs externes pour une priorité et une catégorie spécifiques, procédez comme suit :

1. A partir de l'écran **Dispositifs internes**, sélectionnez **Réglages**.
2. Réglez les commutateurs selon vos besoins.

Si les paramètres de stockage, d'affichage ou audio d'une alarme spécifique sont différents de sa catégorie ou de sa priorité, configurez-les individuellement en ajoutant l'ID de l'alarme à la liste d'alarmes. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. A partir de l'écran **Dispositifs internes**, sélectionnez **Réglages**.
2. Saisissez l'ID à attribuer à cette alarme, puis sélectionnez **Ajouter**.

Pour supprimer une alarme spécifique d'un dispositif externe, sélectionnez l'ID de l'alarme souhaitée, puis sélectionnez **Supprimer**.

6.6.3 Réglages des paramètres des dispositifs externes pour affichage

Pour sélectionner les paramètres affichés sur l'écran **Dispositifs internes**, procédez comme suit :

1. A partir de l'écran **Dispositifs internes**, sélectionnez **Sélect. des param.**
2. Sélectionnez les paramètres souhaités.

Sur l'écran principal, la zone des valeurs numériques de certains paramètres d'un dispositif externe (par exemple, le paramètre +Paw) peut afficher plusieurs paramètres. Pour sélectionner les paramètres d'affichage, procédez comme suit :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques du paramètre du dispositif externe.
2. Sélectionnez l'onglet **Sélect. des param.**
3. Sélectionnez les paramètres à afficher.

6.6.4 Réglages des unités pour paramètres des dispositifs externes

Pour définir les paramètres des dispositifs externes, procédez comme suit :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone de tracés d'un paramètre du dispositif externe.
2. Sélectionnez l'onglet **Unité**.
3. Définissez l'unité pour **O2**, **CO2**, **Pression** ou **Temp**.

6.6.5 Accès à l'écran Boucles

Pour accéder à l'écran **Boucles**, procédez comme suit :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés +Paw, +Débit ou +Vol pour accéder à la boîte de dialogue de réglage correspondante.
2. Sélectionnez le bouton **Boucles**.

REMARQUE

- Le moniteur affiche uniquement les c. cles en temps réel du dispositif externe et ces c. cles ne peuvent être affichés ou enregistrés en tant que c. cles de référence.

6.7 Affichage des alarmes des dispositifs externes

Si le moniteur patient est configuré à cet effet, il affiche les alarmes des dispositifs externes dans les zones d'informations des alarmes physiologiques et techniques. Un signe plus "+" est ajouté devant chaque message d'alarme des dispositifs externes.

6.8 Affichage des tendances des paramètres des dispositifs externes

Si le moniteur patient est configuré à cet effet, il enregistre les tendances de paramètres et les événements d'alarme issus des dispositifs externes. Vous pouvez consulter ces données aux pages **Tendances tab**, **Tendances graph**, **Évén.** et **Affichage complet** de l'écran **Revoir**. Le moniteur ajoute un signe "+" devant le libellé des paramètres des dispositifs externes.

Pour plus d'informations, consultez la section *17 Revoir*.

REMARQUE

- Les paramètres des dispositifs externes sont enregistrés et affichés selon l'heure affichée sur le moniteur.
-

6.9 Enregistrement et impression des tendances des paramètres des dispositifs externes

Vous pouvez enregistrer ou imprimer des tendances de paramètres à partir de dispositifs externes. Pour plus d'informations, consultez les sections *17 Revoir*, *20 Enregistrement* et *21 Impression*.

Cette page blanche a été ajoutée intentionnellement.

7 Alarmes

7.1 Présentation des alarmes

Ce chapitre décrit les fonctions et les réglages des alarmes.

7.2 Informations relatives à la sécurité des alarmes

AVERTISSEMENT

- Il peut exister un risque si différents paramètres d'alarme et paramètres de configuration par défaut sont utilisés pour le même matériel, ou un matériel similaire, dans la même zone, par exemple une unité de soins intensifs ou un bloc opératoire d'un service de cardiologie.
 - Si le moniteur est connecté au système central de surveillance (CMS) ou d'autres moniteurs, les alarmes peuvent être affichées et contrôlées à distance. Le contrôle à distance de la suspension, de l'inhibition et de la réinitialisation des alarmes du moniteur par le biais du CMS ou des autres moniteurs peut entraîner un danger potentiel. Pour plus d'informations, reportez-vous au manuel d'utilisation du CMS et des autres moniteurs.
 - Les moniteurs de la zone de soins peuvent avoir des paramètres d'alarme différents pour s'adapter des patients différents. Vérifiez toujours que les paramètres des alarmes sont adaptés au patient avant de commencer la surveillance du patient. Vérifiez toujours que les limites d'alarme nécessaires sont actives et définies conformément à l'état clinique du patient.
 - Le réglage des limites d'alarme sur des valeurs extrêmes peut rendre inutile le système d'alarme. Par exemple, le réglage de la limite d'alarme haute de la SpO₂ sur 100 % équivaut à désactiver l'alarme.
 - Lorsque l'alarme sonore est désactivée, le moniteur ne met aucune tonalité, même en cas de nouvelle alarme. Faites preuve de prudence lorsque vous envisagez de désactiver une alarme sonore. Lorsque les alarmes sont désactivées ou que les alarmes sonores sont mises en sourdine, de manière temporaire ou permanente, observez le patient fréquemment.
 - Lors de la surveillance de patients qui ne sont pas soignés en continu par un opérateur clinique, configurez correctement le système d'alarme et ajustez les paramètres d'alarme en fonction de l'état du patient.
 - Ne comptez pas uniquement sur le système d'alarme sonore pour la surveillance. Le réglage du volume sonore à un niveau faible peut constituer un risque pour le patient.
-

7.3 Présentation des alarmes

7.3.1 Catégories d'alarme

Le moniteur dispose de deux types d'alarmes : les alarmes physiologiques et les alarmes techniques.

- Les alarmes physiologiques sont déclenchées lorsqu'une mesure patient dépasse les limites des paramètres ou lorsque l'état du patient est anormal.
- Les alarmes techniques sont déclenchées par un fonctionnement anormal (problème électrique, mécanique, de connectivité ou autre du moniteur) ou par une défaillance d'un capteur ou d'un composant. Les conditions d'alarme techniques peuvent être déclenchées lorsqu'un algorithme ne parvient pas à classer ou à interpréter les données disponibles.

Outre les alarmes physiologiques et techniques, le moniteur peut également afficher des messages sur l'état du système ou du patient.

7.3.2 Priorités des alarmes

Les alarmes sont classées par gravité, dans l'ordre suivant :






- Alarmes de priorité haute : indiquent une situatio

REMARQUE

- Lorsque plusieurs alarmes de niveau de priorité différents se déclenchent simultanément, le moniteur sélectionne l'alarme à la priorité la plus élevée, allume le témoin d'alarme et met le signal d'alarme.
 - Lorsque plusieurs alarmes de niveau de priorité différents se déclenchent simultanément et doivent être affichées dans la même zone, le moniteur affiche uniquement les messages des alarmes à la priorité la plus élevée.
 - Lorsque plusieurs alarmes de niveau de priorité identique se déclenchent simultanément, les messages d'alarme s'affichent de manière cyclique.
 - Certaines alarmes physiologiques, telles que l'As. stole, sont exclusives. Elles ont des alarmes sonores et lumineuses identiques aux alarmes physiologiques normales de niveau élevé, mais leurs messages d'alarme sont affichés de façon exclusive. En d'autres termes, lorsqu'une alarme physiologique exclusive et une alarme physiologique normale de niveau élevé sont déclenchées simultanément, seuls les messages d'alarme de l'alarme physiologique exclusive sont affichés.
-

7.3.4 Symboles de l'état d'alarme

Outre les indicateurs d'alarme indiqués dans la section **7.3.3 Indicateurs d'alarme**, le moniteur utilise les symboles suivants pour indiquer l'état d'alarme :

- | | | |
|---|-----------------------|--|
|  | Pause alarme : | indique que toutes les alarmes sont mises en pause. |
|  | Arrêt alarme : | indique que les alarmes de mesures individuelles ou les alarmes du système sont désactivées. |
|  | Pause audio : | indique que les alarmes sonores sont mises en pause. |
|  | Son coupé : | indique que les alarmes sonores sont désactivées. |
|  | Réinit. de l'alarme : | indique que le système d'alarme est réinitialisé. |

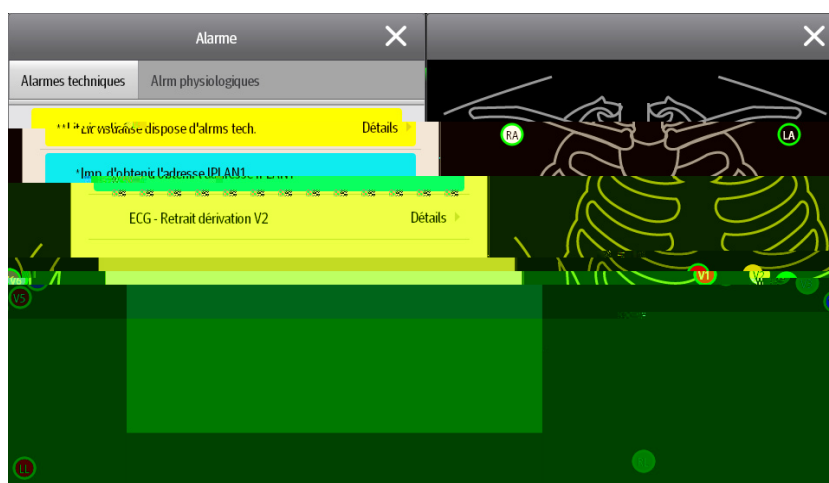
7.4 Accès à l'aide à l'écran pour les alarmes techniques (AlarmSight)

Dans la liste des alarmes techniques, les messages suivis de **Details** comportent des messages d'aide ou des illustrations qui facilitent l'identification du problème. Cette fonction est appelée AlarmSight. Pour accéder à AlarmSight, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez une alarme affichée dans la zone d'informations des alarmes techniques pour ouvrir la boîte de dialogue **Alarmes**.
2. Dans la liste des alarmes, sélectionnez l'alarme souhaitée.

REMARQUE

- Si aucune alarme n'est affichée, le fait de sélectionner la zone des alarmes techniques n'ouvre aucune boîte de dialogue.
-



7.5 Vérification de la liste des alarmes ph. siologiques

Si le moniteur patient a plusieurs alarmes physiologiques, vous pouvez voir la liste des alarmes physiologiques en sélectionnant la zone d'informations des alarmes physiologiques pour accéder à la boîte de dialogue **Alarmes**. S'il n'y a qu'une seule alarme physiologique, la sélection de la zone d'informations des alarmes physiologiques permet d'accéder à la boîte de dialogue **Revoir** de l'événement créé par cette alarme.

7.6 Modification des réglages d'alarme

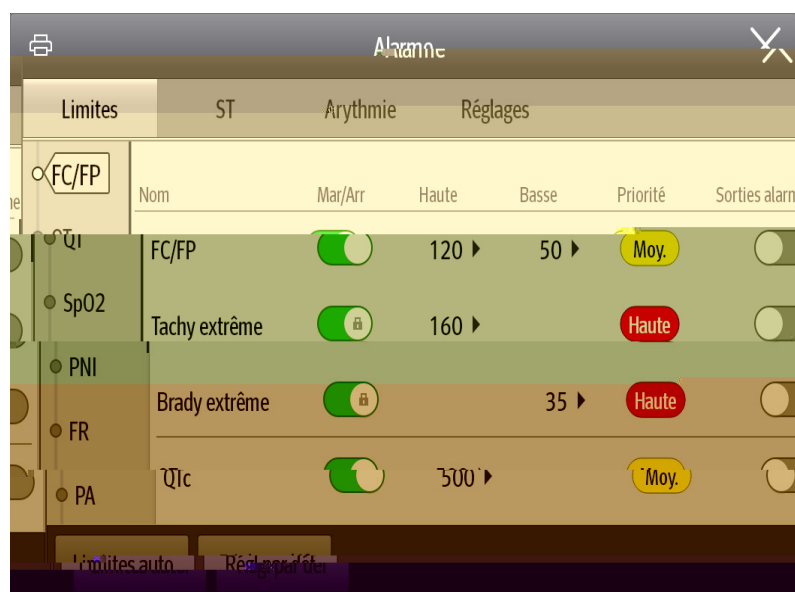
Les réglages des alarmes peuvent être modifiés en sélectionnant Menu princ. et en les choisissant dans la liste de la colonne Alarme.

7.6.1 Définition des propriétés des alarmes de paramètre

Pour configurer les propriétés des alarmes de paramètre, suivez cette procédure :

1. Accédez à la page **Limites** en suivant l'une des méthodes suivantes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Régl. Alarme**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Alarme**, sélectionnez **Limites**.
2. Sélectionnez un onglet de paramètre et définissez les propriétés d'alarme comme vous le souhaitez.

Vous pouvez également modifier les propriétés d'alarme d'un paramètre dans la boîte de dialogue de ce paramètre.



REMARQUE

- Le moniteur peut être configuré pour demander un mot de passe ou la connexion de l'utilisateur pour pouvoir modifier les réglages des alarmes. Pour plus d'informations, reportez-vous à la section 24.13.3 Sélection d'un mot de passe pour l'authentification utilisateur.
-

7.6.2 Modification du volume d'une alarme

Pour modifier le volume d'une alarme, suivez cette procédure :

1. Accédez à la page **Réglages** en suivant l'une des méthodes suivantes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Régl. Alarme** ou sélectionnez l'onglet **Réglages**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Alarme**, sélectionnez **Réglages**.
2. Réglez le **volume de l'alarme**. Le volume d'alarme peut être défini de X à 10, où X est le volume minimum autorisé par votre service, et 10 est le volume maximum.
3. Sélectionnez **Volume alarme haute** pour régler le volume d'une alarme de priorité élevée.
4. Sélectionnez **Volume du rappel** pour définir le volume de la tonalité d'appel.

REMARQUE

- Le volume d'alarme peut uniquement être réglé sur 0 si le moniteur est connecté au système central de surveillance.
 - Lorsque le volume d'alarme est réglé sur 0, l'alarme sonore est désactivée et le symbole correspondant s'affiche à l'écran.
 - Vous pouvez définir la valeur Volume d'alarme sur 0 uniquement si votre moniteur est connecté au CMS. Si votre moniteur n'est pas connecté au CMS, la valeur la plus faible pour le Volume d'alarme est 1.
 - Lorsque votre moniteur est connecté au CMS et que le Volume d'alarme est défini sur 0, le Volume d'alarme passe automatiquement à 2 si le CMS est reconnecté.
 - Vous ne pouvez pas régler le volume des alarmes de priorité haute si la valeur Volume d'alarme est définie sur 0.
-

7.6.3 Réglage du bouton Limites auto pour nouveau patient

Si la fonction **Limites auto pour nouveau patient** est activée, une boîte de dialogue peut apparaître dans laquelle vous pouvez indiquer si vous souhaitez définir les limites d'alarme sur la base des dernières mesures de paramètres d'un patient nouvellement admis. Pour configurer le bouton **Limites auto pour nouveau patient**, suivez cette procédure :

1. Accédez à la page de réglage de l'alarme de l'une des façons suivantes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Régl. Alarme** ou sélectionnez l'onglet **Réglages**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Alarme**, sélectionnez **Réglages**.
2. Configurez le bouton **Limites auto pour nouveau patient**.

Lorsque la fonction **Limites auto pour nouveau patient** est activée, la boîte de dialogue de confirmation s'affiche si toutes les conditions suivantes sont remplies :

- Dans les 10 minutes suivant l'admission du patient.
- Les mesures continues sont stables.
- Une mesure de PNI a été réalisée
- L'alarme de FC est activée.
- Aucune alarme de condition létale n'est déclenchée.
- Le patient n'est pas en état d'irrigation faible.
- La limite d'alarme d'aucun paramètre n'a été modifiée manuellement.
- Le moniteur n'est pas en mode d'intubation, en mode privé ou en mode CEC.

REMARQUE

- La fonction **Limites auto pour nouv patient** est destinée aux patients nouvellement admis uniquement.
- Les limites d'alarme définies automatiquement ne prennent effet qu'après avoir été confirmées.

7.6.4 Activation des limites d'alarme

Le moniteur fournit une fonction de limites automatiques d'alarme qui ajuste automatiquement les limites d'alarme en fonction des signes vitaux du patient. Lorsque les limites automatiques sont sélectionnées, le moniteur calcule des limites automatiques sûres selon les dernières valeurs mesurées. Afin d'obtenir des limites d'alarme automatiques précises, recueillez un jeu de signes vitaux mesurés comme référence.

Pour activer les limites d'alarme automatiques, suivez la procédure ci-après :

1. Accédez à la page **Limites** en suivant l'une des méthodes suivantes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Régl. Alarme**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Alarme**, sélectionnez **Limites**.
2. Dans la page **Limites**, sélectionnez **Limites auto.** en bas à gauche.
3. Sélectionnez **OK** dans la boîte de dialogue contextuelle.

Le moniteur calcule automatiquement les limites d'alarme selon les dernières valeurs mesurées. Avant d'appliquer ces limites d'alarme créées automatiquement, assurez-vous qu'elles sont appropriées au patient dans la boîte de dialogue **Limites**. Si ce n'est pas le cas, vous pouvez les ajuster manuellement. Ces limites d'alarme restent identiques jusqu'à ce que vous sélectionniez à nouveau des limites automatiques ou que vous les ajustiez manuellement.

Le moniteur calcule les limites automatiques selon les règles suivantes :

Module	Paramètre	Limite inférieure		Limite supérieure		Plage de limites automatiques
		Adulte/pédiatrique	Néonatal	Adulte/pédiatrique	Néonatal	
ECG	FC/FP (bpm)	$FC \times 0,8$ ou 40 (selon la valeur la plus élevée)	$(FC - 30)$ ou 90 (selon la valeur la plus élevée)	$FC \times 1,25$ ou 240 (selon la valeur la plus basse)	$(FC + 40)$ ou 200 (selon la valeur la plus basse)	Adulte/pédiatrique : 35 à 240 Néonatale : 55 à 225
Resp	FR (rpm)	$FR \times 0,5$ ou 6 (selon la valeur la plus élevée)	$(FR - 10)$ ou 30 (selon la valeur la plus élevée)	$(FR \times 1,5)$ ou 30 (selon la valeur la plus basse)	$(FR + 25)$ ou 85 (selon la valeur la plus basse)	Adulte/pédiatrique : 6 à 55 Néonatale : 10 à 90
SpO ₂	SpO ₂ (%)	Identique à la limite d'alarme par défaut	Identique à la limite d'alarme par défaut	Identique à la limite d'alarme par défaut	Identique à la limite d'alarme par défaut	Identique à la plage de mesure
PNI	PNI-syst (mmHg)	$(SYS \times 0,68 + 10)$	$(SYS - 15)$ ou 45 (selon la valeur la plus élevée)	$(SYS \times 0,86 + 38)$	$(SYS + 15)$ ou 105 (selon la valeur la plus basse)	Adulte : 45 à 270 Pédiatrique : 45 à 185 Néonatale : 35 à 115
	PNI-diast (mmHg)	$(Dia \times 0,68 + 6)$	$(Dia - 15)$ ou 20 (selon la valeur la plus élevée)	$(Dia \times 0,86 + 32)$	$(Dia + 15)$ ou 80 (selon la valeur la plus basse)	Adulte : 25 à 225 Pédiatrique : 25 à 150 Néonatale : 20 à 90
	PNI-moy (mmHg)	$(Moyenne \times 0,68 + 8)$	$(Moyenne - 15)$ ou 35 (selon la valeur la plus élevée)	$(Moyenne \times 0,86 + 35)$	$(Moyenne + 15)$ ou 95 (selon la valeur la plus basse)	Adulte : 30 à 245 Pédiatrique : 30 à 180 Néonatale : 25 à 105

Temp (où xx correspond au site de température)	Txx (°C)	(Txx - 0,5)	(Txx - 0,5)	(Txx + 0,5)	(Txx + 0,5)	1 à 49
	ΔT (°C)	Identique à la limite d'alarme par défaut	Identique à la limite d'alarme par défaut	Identique à la limite d'alarme par défaut	Identique à la limite d'alarme par défaut	Identique à la plage de mesure
PI : PA/Ao/PAO/PAB/PAF/VG/P1-P4 (pression artérielle)	PI-S (mmHg)	SYS × 0,68 + 10	(SYS - 15) ou 45 (selon la valeur la plus élevée)	SYS × 0,86 + 38	(SYS + 15) ou 105 (selon la valeur la plus basse)	Adulte : 45 à 270 Pédiatrique : 45 à 185 Néonatale : 35 à 115
	PI-D (mmHg)	(Dia × 0,68 + 6)	(Dia - 15) ou 20 (selon la valeur la plus élevée)	(Dia × 0,86 + 32)	(Dia + 15) ou 80 (selon la valeur la plus basse)	Adulte : 25 à 225 Pédiatrique : 25 à 150 Néonatale : 20 à 90
	PI-M (mmHg)	Moyenne × 0,68 + 8	(Moyenne - 15) ou 35 (selon la valeur la plus élevée)	Moyenne × 0,86 + 35	(Moy + 15) ou 95 (selon la valeur la plus basse)	Adulte : 30 à 245 Pédiatrique : 30 à 180 Néonatale : 25 à 105
PI : PAP	PI-S (mmHg)	SYS × 0,75	SYS × 0,75	SYS × 1,25	SYS × 1,25	3 à 120
	PI-D (mmHg)	Dia × 0,75	Dia × 0,75	Dia × 1,25	Dia × 1,25	3 à 120
	PI-M (mmHg)	Moy × 0,75	Moy × 0,75	Moy × 1,25	Moy × 1,25	3 à 120
PI : PPC	PPC (mmHg)	PPC × 0,68 + 8	(CPP-15) ou 35, (selon la valeur la plus élevée)	PPC × 0,86 + 35	(PPC+15) ou 95 (selon la valeur la plus basse)	Adulte : 20 à 235 Pédiatrique : 25 à 175 Néonatale : 25 à 100
PI : PVC/PAG/PAD/PVO/P1-P4 (pression veineuse)	PI-M (mmHg)	Moy × 0,75	Moy × 0,75	Moy × 1,25	Moy × 1,25	3 à 40
CO ₂	CO ₂ fe (mmHg)	0 à 32 : reste identique	0 à 32 : reste identique	0 à 32 : reste identique	0 à 32 : reste identique	Identique à la plage de mesure
		33 à 35 : 29	33 à 35 : 29	33 à 35 : 41	33 à 35 : 41	Identique à la plage de mesure
		36 à 45 : (CO ₂ fe - 6)	36 à 45 : (CO ₂ fe - 6)	36 à 45 : (CO ₂ fe + 6)	36 à 45 : (CO ₂ fe + 6)	Identique à la plage de mesure
		46 à 48 : 39	46 à 48 : 39	46 à 48 : 51	46 à 48 : 51	Identique à la plage de mesure
		>48 : reste identique	>48 : reste identique	>48 : reste identique	>48 : reste identique	Identique à la plage de mesure
FiCO:FiCO						

282x 0,
2

-6.8(5(é6(: 20 à)-219.6(2)-8.1(35 Tw[(46)w[(3-.0008 TwFR[(9.7é - 10.6())TJ]0 -1.2481 TD.0006 Td-.0021 Tw[(va3

Module	Paramètre	Limite inférieure		Limite supérieure		Plage de limites automatiques
		Adulte/pédiatrique	Néonatal	Adulte/pédiatrique	Néonatal	
GA	CO ₂ fe	Identique au module CO ₂				
	FiCO ₂	Identique au module CO ₂				
	FRAé (rpm)	FRAé × 0,5 ou 6 (selon la valeur la plus élevée)	(FRAé – 10) ou 30 (selon la valeur la plus élevée)	FRAé × 1,5 ou 30 (selon la valeur la plus basse)	FRAé + 25 ou 85 (selon la valeur la plus basse)	Adulte/pédiatrique : 6 à 55 Néonatale : 10 à 90
	FiAA/Aafe	Identique à la limite d'alarme par défaut	Identique à la limite d'alarme par défaut	Identique à la limite d'alarme par défaut	Identique à la limite d'alarme par défaut	Identique à la plage de mesure
	FiO ₂ /CO ₂ fe	Identique à la limite d'alarme par défaut	Identique à la limite d'alarme par défaut	Identique à la limite d'alarme par défaut	Identique à la limite d'alarme par défaut	Identique à la plage de mesure
	FiN ₂ O/ N ₂ Ofe	Identique à la limite d'alarme par défaut	Identique à la limite d'alarme par défaut	Identique à la limite d'alarme par défaut	Identique à la limite d'alarme par défaut	Identique à la plage de mesure
DC	TS (°C)	Adulte : (TS - 1) Pédiatrique : N/A	N/A	Adulte : (TS + 1) Pédiatrique : N/A	N/A	Identique à la plage de mesure
	IC	N/A	N/A	N/A	N/A	N/A
	CFT	N/A	N/A	N/A	N/A	N/A

7.6.5 Réglage du Délai d'apnée

Pour configurer le délai d'apnée, suivez la procédure ci-après :

- Accédez à la page **Réglages** en suivant l'une des méthodes suivantes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Régl. Alarme** sélectionnez l'onglet **Réglages**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Alarme**, sélectionnez **Réglages**.
- Sélectionnez **Délai d'apnée** pour définir le délai d'apnée.

7.6.6 Activation ou désactivation du paramètre Verr. VTac

Lorsque l'option **Loquet de verr. VTac** est activée, vous pouvez activer ou désactiver le paramètre **Verr. VTac**. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

- Accédez à la page **Réglages** selon l'une des méthodes suivantes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Régl. Alarme** sélectionnez l'onglet **Réglages**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Alarme**, sélectionnez **Réglages**.
- Activez ou désactivez le paramètre **Verr. VTac**.

7.6.7 Restauration des réglages par défaut des alarmes

Pour réinitialiser les réglages de toutes les alarmes sur les valeurs par défaut, suivez cette procédure :

- Accédez à la page **Alarme** en suivant l'une des méthodes suivantes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Régl. Alarme**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Alarme**, sélectionnez **Limites**.
- Dans la page **Limites**, sélectionnez **Régl. par défaut**.

7.6.8 Réglage de la longueur des tracés imprimés

Vous pouvez définir la longueur des tracés imprimés lorsqu'une alarme est déclenchée. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Accédez à la page **Réglages** en suivant l'une des méthodes suivantes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Régl. Alarme** sélectionnez l'onglet **Réglages**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Alarme**, sélectionnez **Réglages**.
2. Paramétrez **Durée d'impression de l'alarme**.

7.7 Mise en pause des alarmes/alarmes sonores

Vous pouvez mettre en pause les alarmes ou les tonalités d'alarme. Cela dépend du réglage de la pause. Pour régler la fonction Pause, reportez-vous à la section 24.3.2.1 *Définition de la fonction Pause*.

7.7.1 Pause des alarmes

Si la fonction Pause est configurée pour mettre en pause les alarmes, le fait de sélectionner le raccourci **Pause alarme** peut désactiver temporairement les indicateurs d'alarme. Pour savoir comment configurer la fonction Pause, reportez-vous à la section 24.3.2.1 *Définition de la fonction Pause*. Lorsque les alarmes sont mises en pause, les règles suivantes s'appliquent :

- Aucune alarme physiologique n'apparaît.
- Pour les alarmes techniques, les alarmes sonores sont en mode Pause, mais les témoins lumineux d'alarme et les messages d'alarme continuent à se déclencher.
- Le temps de pause de l'alarme restant est affiché dans la zone d'informations des alarmes physiologiques.
- Le symbole Pause alarme est affiché dans la zone des informations système.

Lorsque le temps de pause des alarmes expire, le mode Pause alarme est automatiquement désactivé. Vous pouvez également annuler le mode Pause alarme en appuyant une nouvelle fois sur le raccourci **Pause alarme**.

7.7.1.1 Prolongation de la durée de pause des alarmes

Si cette option est activée, vous pouvez prolonger temporairement la durée de pause des alarmes une fois que le moniteur est passé en mode Pause alarme. Cette fonctionnalité est désactivée par défaut. Pour prolonger la durée de pause des alarmes, procédez comme suit :

1. Dans la zone d'informations sur les alarmes physiologiques, sélectionnez le compte à rebours de la pause des alarmes.
2. Sélectionnez **Pause 5 min**, **Pause 10 min** ou **Pause 15 min**.

REMARQUE

- **La prolongation de la durée de pause des alarmes n'a aucune incidence sur le réglage de la durée de pause.**

7.7.1.2 Désactivation de toutes les alarmes

Si l'option **Temps pause** est définie sur **Permanent** (consultez la section 24.3.2.2 *Réglage du temps de pause des alarmes/tonalités d'alarme*), la sélection du raccourci **Pause alarme** désactive toutes les alarmes de manière permanente. La désactivation des alarmes a les résultats suivants :

- Les alarmes physiologiques sont désactivées. Le témoin d'alarme ne clignote pas et aucun son n'est émis.
- Le son des alarmes techniques est désactivé, mais le témoin clignote et les messages d'alarme sont affichés.
- Le message **Arrêt alarme** sur fond rouge s'affiche dans la zone d'informations des alarmes physiologiques.
- Le symbole d'alarme désactivée s'affiche dans la zone des informations d'état du système.

Pour quitter le mode de désactivation des alarmes, sélectionnez de nouveau le raccourci **Pause alarme**.

AVERTISSEMENT

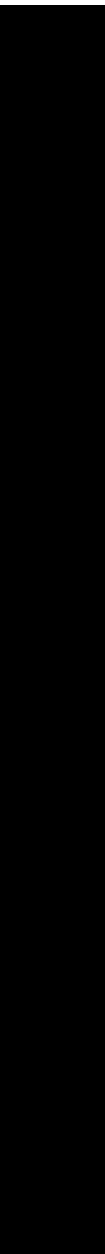
- **Le fait de mettre en pause ou de désactiver les alarmes peut présenter un risque pour le patient.**
-
-

7.7.2 Mise en pause de l'alarme sonore

Si la fonction Pause est configurée pour mettre en pause les tonalités d'alarme, le fait de sélectionner le raccourci **Pause audio** met en pause la tonalité des alarmes et définit le raccourci à mettre en surbrillance. Pour savoir comment configurer la fonction Pause, reportez-vous à la section 24.3.2.1 *Définition de la fonction Pause*. Lorsque les tonalités des alarmes sont mises en pause, les règles suivantes s'appliquent :

- Le son de toutes les alarmes physiologiques et techniques est désactivé.
- Le temps de pause audio restant est affiché dans la zone d'informations des alarmes physiologiques.
- Le symbole Pause audio s'affiche dans la zone des informations système.

Lorsque le temps de pause audio expire, le mode Pause audio est automatiquement désactivé. Vous pouvez



7.10 Appel infirmière

Le moniteur utilise un connecteur d'appel infirmière afin d'émettre des signaux d'appel infirmière lorsqu'une alarme définie par l'utilisateur se déclenche. Pour obtenir un signal d'appel infirmière, utilisez le câble d'appel infirmière pour connecter le système d'appel infirmière de l'hôpital au connecteur d'appel infirmière du moniteur.

Les alarmes sont indiquées sur le dispositif d'appel infirmière uniquement lorsque les conditions suivantes sont remplies :

- Le système d'appel infirmière est activé.
-

7.12.2 Deactivation du mode CEC

Pour quitter le mode CEC, choisissez l'une des manières suivantes :

- Sélectionnez le raccourci **Mode CEC**.
- Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Alarme**, sélectionnez **Quitter le mode CEC**.

7.13 Mode d'intubation

Le mode d'intubation est disponible pour la surveillance des paramètres Resp, CO₂ et GA. Lorsque vous effectuez une intubation au cours d'une anesthésie générale, vous pouvez mettre le moniteur en mode d'intubation afin de désactiver les alarmes intempestives.

En mode d'intubation, les alarmes physiologiques Resp, CO₂ et GA sont désactivées.

7.13.1 Activation du mode d'intubation

Cette page blanche a été ajoutée intentionnellement.

8 Surveillance de l'ECG, de l'arythmie et des mesures ST et QT

8.1 Présentation de l'ECG

L'électrocardiogramme (ECG) mesure l'activité électrique du cœur et l'affiche à l'écran du moniteur sous la forme de tracés et de valeurs numériques. La surveillance ECG permet de surveiller les ECG à 3 et 5 dérivations, d'analyser les segments ST et l'arythmie, et d'effectuer des mesures QT/QTc.

Le moniteur associé intégrant l'analyse des segments ST porte le libellé ST.

8.2 Informations relatives à la sécurité de l'ECG

AVERTISSEMENT

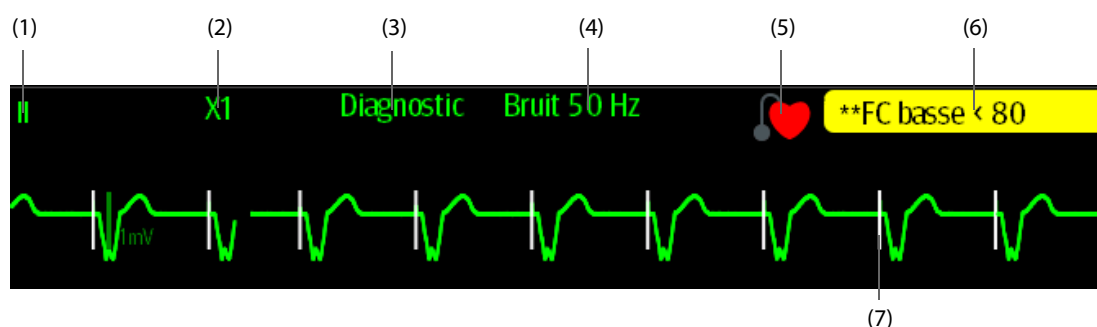
- L'appareil n'est pas conçu pour une application cardiaque directe.
- Assurez-vous que les pièces conductrices des électrodes ECG et des connecteurs associés, y compris l'électrode neutre, n'entrent pas en contact avec d'autres pièces conductrices, notamment la terre.
- Pendant une défibrillation, utilisez toujours des électrodes ECG anti-défibrillation.
- Pendant une défibrillation, ne touchez ni le patient ni le dispositif métallique relié au patient.
- Pour réduire le risque de brûlure pendant les interventions chirurgicales haute fréquence, veillez à ce que les électrodes et les capteurs du moniteur n'entrent jamais en contact avec l'unité électrochirurgicale (UEC).
- Afin de réduire le risque de brûlures pouvant résulter de l'utilisation d'une unité électrochirurgicale haute fréquence (UEC), les électrodes ECG ne doivent pas se trouver entre le site chirurgical et l'électrode de retour de l'unité électrochirurgicale.



ATTENTION

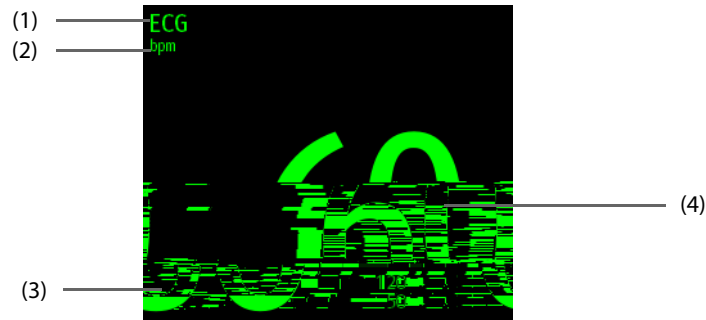
- N'utilisez que les pièces et accessoires spécifiés dans ce manuel. Suivez les instructions d'utilisation et respectez tous les avertissements et mises en garde.
- Inspectez régulièrement les sites d'application des électrodes pour vous assurer de la bonne qualité de la peau. En cas de changement de la qualité cutanée, remplacez les électrodes ou changez de site d'application.
- Les interférences causées par un appareil non mis à la terre ou situé à proximité du patient ou de l'unité électrochirurgicale peuvent provoquer du bruit et des artefacts sur les tracés.

8.3 Affichage ECG

Les figures suivantes représentent les zones des valeurs numériques et des tracés ECG. L'affichage de votre moniteur peut différer légèrement de l'affichage illustré ici.



- (1) Libellé de fil ECG sur le tracé affiché
- (2) Gain du tracé ECG
- (3) Mode du filtre ECG
- (4) Mode du filtre de bruit
- (5) Mode de stimulation : si **Stimule** est défini sur **Oui**,  s'affiche. Si **Stimule** est défini sur **Non**,  s'affiche.
- (6) Message d'alarme FC/FP
- (7) Marqueur de l'impulsion de stimulation : Si **Stimule** est défini sur **Oui**, les marqueurs de l'impulsion de stimulation "I" sont affichés en fonction de la détection de la stimulation sur chaque battement.



- (1) Libellé du paramètre
- (2) Unité de mesure FC
- (3) Limites d'alarme FC
- (4) Valeur FC

8.4 Préparation de la surveillance ECG

8.4.1 Préparation de la peau du patient

La peau étant un conducteur médiocre de l'électricité, elle doit faire l'objet d'une préparation adéquate pour qu'un signal de bonne qualité soit capté au niveau des électrodes. Pour préparer correctement la peau, choisissez des zones planes, puis procédez comme indiqué ci-dessous.

1. Rasez les poils des zones choisies pour les électrodes.
2. Frottez doucement la surface de la peau pour éliminer les cellules mortes.
3. Nettoyez bien le site avec une solution d'eau savonneuse à base de savon doux. L'usage d'éther ou d'alcool pur est déconseillé, car ces produits dessèchent la peau et accroissent la résistance.
4. Séchez soigneusement la peau avant d'appliquer les électrodes.

8.4.2 Application des électrodes et connexion du patient

Pour connecter les câbles ECG, suivez cette procédure :

1. Vérifiez que les paquets d'électrodes sont intacts et que les électrodes n'ont pas dépassé la date d'expiration. Assurez-vous que le gel de l'électrode est humide. Si vous utilisez des électrodes à bouton-pression, fixez les boutons avant de placer les électrodes sur le patient.
2. Placez les électrodes sur les zones préparées. Assurez-vous que toutes les électrodes sont bien en contact avec la peau.
3. Connectez les dérivations au câble patient si ce n'est pas déjà fait.
4. Connectez le câble patient au connecteur ECG.

ATTENTION

- **N'utilisez jamais simultanément plusieurs t. pes ou marques d'électrodes. Cela peut entraîner des différences d'impédance.**

REMARQUE

- Lorsque vous appliquez les électrodes, évitez les parties osseuses, les couches grasses et les muscles principaux. Le mouvement des muscles peut en effet créer des interférences électriques. L'application des électrodes sur les muscles principaux, ceux du thorax par exemple, peut provoquer des alarmes erronées dues à l'activité en raison des mouvements incessants des muscles.

8.4.3 Codage couleur des fils

Le tableau suivant répertorie le code couleur des fils de dérivation pour les normes AHA :

Dérivation	Libellé	Couleur
Bras droit	BD	Blanc
Bras gauche	BG	Noir
Jambe droite (neutre)	JD	Vert
Jambe gauche	JG	Rouge
Thorax	V1	Marron

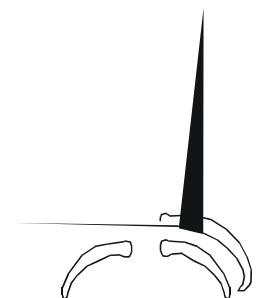
8.4.4 Positionnement des électrodes ECG

Dans cette section, le positionnement des électrodes est illustré en utilisant la convention de dénomination AHA.

8.4.4.1 Positionnement de la électrode 3 dérivation

La configuration suivante correspond aux électrodes à 3 dérivation :

- Positionnement de BD : juste sous la clavicule et près de l'épaule droite.
- Positionnement de LA : juste sous la clavicule et près de l'épaule gauche.
- Positionnement de LL : sur la partie inférieure de l'abdomen à gauche.



8.4.4.2 Positionnement de la électrode 5 dérivation

La configuration suivante correspond aux électrodes à 5 dérivation :

- Positionnement de BD : juste sous la clavicule et près de l'épaule droite.
- Positionnement de LA : juste sous la clavicule et près de l'épaule gauche.
- Positionnement de RL : sur la partie inférieure de l'abdomen à droite.
- Positionnement de LL : sur la partie inférieure de l'abdomen à gauche.
- Positionnement de V : sur la poitrine dans n'importe quel positionnement de V1 à V6.

8.4.4.3 Positionnement des électrodes du thorax

L'électrode du thorax peut être placée sur l'un des emplacements ci-dessous :

- Positionnement de V1 : sur le quatrième espace intercostal à

AVERTISSEMENT



- Afin de réduire le risque de brûlures pouvant résulter de l'utilisation d'une unité électrochirurgicale (UEC), les électrodes ECG ne doivent pas se trouver entre le site chirurgical et l'électrode de retour de l'unité électrochirurgicale.
 - Veillez à ne jamais enchevêtrer les câbles de l'UEC avec les câbles ECG.
 - Lorsque des unités électrochirurgicales (UEC) sont employées, ne placez jamais les électrodes ECG proximité de la prise de terre de l'UEC, sous peine de provoquer de nombreuses interférences avec le signal ECG.
 - Lorsque vous utilisez des unités électrochirurgicales, vérifiez que le contact est correct entre l'électrode de retour de l'UEC et le patient afin d'éviter des brûlures sur le site de mesure du moniteur. Vérifiez également que l'électrode de retour de l'UEC se trouve proximité de la zone d'utilisation.
-
-

8.4.5 Choix d'un type de dérivation ECG

Pour choisir le type de dérivation ECG, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés ECG afin d'accéder à la boîte de dialogue **ECG**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Réglez le **Jeu de riv** en fonction du type de dérivation que vous allez utiliser. Le type de dérivation par défaut est **Auto**. Dans ce cas, le moniteur détecte automatiquement le type de fil.


8.4.6 Contrôle de la stimulation

Il est important de régler correctement l'état de stimulation du patient avant de commencer la surveillance ECG. Le symbole de stimulation  est affiché lorsque le mode **Stimulé** est réglé sur **Oui**. Les marqueurs de l'impulsion de stimulation "I" sont affichés sur chaque tracé ECG chaque fois qu'un signal de stimulateur est détecté. Si le mode **Stimulé** est paramétré sur **Non** ou n'est pas spécifié, le symbole  s'affiche dans la zone de tracé de l'ECG.

Pour changer le mode de stimulation, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés ECG afin d'accéder à la boîte de dialogue **ECG**.
2. Sélectionnez l'onglet **Stimul**.
3. Réglez l'option **Stimulé** sur **Oui** ou **Non**.

Vous pouvez également modifier l'état de stimulation du patient dans la boîte de dialogue **Gestion patient**. Pour plus d'informations, consultez la section 5.2.1 *Accès à la boîte de dialogue Gestion patient*.

Si vous n'avez pas réglé le mode de stimulation, le moniteur produit une invite sonore dès que des impulsions de stimulation sont détectées. Simultanément, le symbole de stimulation  clignote et le message **Veillez vérifier si le patient porte un stimulateur** apparaît dans la zone des tracés de l'ECG. Vérifiez le mode de stimulation du patient et réglez-le.

AVERTISSEMENT

- Dans le cas des patients porteurs d'un stimulateur, vous devez finir le champ **Stimulé** sur **Oui**. En cas de réglage incorrect sur **Non**, le moniteur peut confondre une impulsion de stimulation avec un tracé QRS complet et ne pas déclencher une alarme alors que le signal ECG est trop faible. Chez les patients disposant d'une stimulation ventriculaire, les épisodes de tachycardie ventriculaire ne sont pas toujours détectés. Ne vous reposez pas entièrement sur l'algorithme automatisé de détection des arythmies du sinus.
 - De fausses alarmes de fréquence cardiaque faible ou d'asystolie peuvent survenir avec certains stimulateurs cardiaques en raison d'artefacts du stimulateur cardiaque tels que le dépassement électrique chevauchant les véritables complexes QRS.
 - Ne comptez pas entièrement sur des alarmes de lecteur de fréquence lors de la surveillance de patients porteurs de stimulateurs cardiaques. Surveillez toujours ces patients.
 - La fonction de reconnaissance automatique du stimulateur ne convient pas aux patients pédiatriques, aux nouveau-nés et aux patients sous surveillance NMT.
-
-

8.4.7 Activation du rejet du stimulateur

Pour éliminer les impulsions de stimulation du tracé ECG des patients porteurs d'un stimulateur cardiaque, il est recommandé d'activer la fonction

de rejet d'impulsions de stimulation. La fonction de rejet d'impulsions de stimulation est désactivée par défaut. Pour activer cette fonction, suivez la procédure indiquée ci-dessous :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés ECG afin d'accéder à la boîte de dialogue **ECG**.
2. Sélectionnez l'onglet **Stimul**.
3. Activez **Rejet stimul**.

REMARQUE

- En cas de détection d'impulsions de stimulation, les marqueurs " " s'affichent sur les tracés ECG. Le réglage Rejet stimul n'a pas d'incidence sur l'affichage de ces marqueurs " ".
 - Vous ne pouvez activer le réglage Rejet stimul que si l'option Stimul est définie sur Oui. Si l'option Stimul est définie sur Non, la fonction Rejet stimul est désactivée.
-

8.5 Modification des réglages ECG

8.5.1 Sélection d'un cran ECG

Lors de la surveillance ECG, plusieurs options d'affichage sont disponibles.

- Pour la surveillance ECG à 3 dérivations, seul l'écran normal est disponible.
- Pour la surveillance ECG à 5 dérivations, vous pouvez choisir, outre l'écran normal, un plein écran (7 dérivations) ou un demi-écran (7 dérivations).

Pour choisir la configuration d'écran souhaitée, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés ECG afin d'accéder à la boîte de dialogue **ECG**.
2. Sélectionnez **Plein cran** ou **Demi-cran**.

Pour revenir à l'écran normal, appuyez sur le bouton en surbrillance pour désélectionner cet affichage.

Sinon, vous pouvez choisir la configuration d'écran souhaitée comme suit :

1. Sélectionnez le raccourci **Réglages cran** ou **Sélect. 1/2 cran** ou sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Affichage**, sélectionnez **Sélect. 1/2 cran**.
2. Sélectionnez **ECG - Plein cran** ou **ECG - Demi-cran**.

8.5.2 Définition des propriétés des alarmes ECG

Pour sélectionner les options d'alarme ECG souhaitées, procédez comme suit :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés ECG afin d'accéder à la boîte de dialogue **ECG**.
2. Sélectionnez l'onglet **Alarme**.
3. Sélectionnez les options d'alarme souhaitées.

8.5.3 Modification des réglages du tracé ECG

8.5.3.1 Sélection des dérivations des tracés ECG affichés

Pour sélectionner les tracés ECG à afficher, procédez comme suit :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés ECG afin d'accéder à la boîte de dialogue **ECG**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Sélectionnez **ECG** pour définir la dérivation de chaque tracé ECG affiché.
4. Pour afficher plus de trois tracés ECG, sélectionnez l'onglet **Plus de dérivations**, puis sélectionnez **ECG** afin de définir les dérivations des autres tracés ECG.

Pour optimiser l'analyse ECG, sélectionnez les dérivations avec les caractéristiques suivantes :

- Le complexe QRS doit être complètement au-dessus ou en dessous de la référence et ne doit pas être biphasé.
- Le complexe QRS doit être haut et étroit.
- Les ondes P et T doivent être inférieures à 0,2 mV.

ATTENTION

- **Assurez-vous d'avoir sélectionné les dérivations les plus optimales et présentant la meilleure amplitude de tracé ainsi que le rapport signal-bruit le plus élevé. Sélectionner des dérivations optimales est essentiel pour détecter les battements, les classer et détecter une fibrillation ventriculaire.**
-

8.5.3.2 Changement de la taille des tracés ECG

Si le tracé ECG est trop petit ou irrégulier, vous pouvez changer sa taille en sélectionnant le réglage de **Gain** approprié. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés ECG afin d'accéder à la boîte de dialogue **ECG**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Sélectionnez **Gain ECG** pour régler la taille de chaque tracé ECG.
4. Si plus de trois tracés ECG sont affichés, sélectionnez l'onglet **Plus de dérivations**, puis sélectionnez **Gain ECG** pour changer la taille des autres tracés ECG. Si vous sélectionnez **Auto**, le moniteur ajuste automatiquement la taille des tracés ECG pour toutes les dérivations.

8.5.3.3 Modification de la vitesse des tracés ECG

Pour modifier la vitesse des tracés ECG, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés ECG afin d'accéder à la boîte de dialogue **ECG**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Définissez la **Vitesse** souhaitée.

8.5.3.4 Réglage du filtrage ECG

Pour configurer le mode de filtrage de tracé ECG approprié, procédez comme suit :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés ECG afin d'accéder à la boîte de dialogue **ECG**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Définissez le **Filtre**.

- ◆ **Diagnostic** : s'utilise lorsqu'un signal ECG de qualité diagnostique est requis. Le tracé ECG non filtré est affiché de telle sorte que des changements tels que le bruit du tracé R ou l'élévation ou la dépression discrète du segment ST soient visibles.
- ◆ **Moniteur** : s'utilise dans les conditions normales de surveillance.
- ◆ **Chirurgie** : s'utilise lorsque le signal est déformé par des interférences de haute ou basse fréquence. Les interférences haute fréquence provoquent généralement des pics de grande amplitude qui donnent au signal ECG une apparence irrégulière, tandis que les interférences basse fréquence conduisent à une ligne de base changeante ou hachée. Le filtre Chirurgie réduit les artefacts et les interférences provoqués par les unités électrochirurgicales. Dans des conditions normales de mesure, la sélection de l'option **Chirurgie** peut supprimer certaines fonctions ou les détails des complexes QRS.
- ◆ **ST** : recommandé lors de la surveillance ST.

8.5.3.5 Activer ou désactiver le filtre de bruit

Le filtre de bruit élimine les interférences de fréquence du réseau électrique. Pour activer ou désactiver le filtre de bruit, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés ECG afin d'accéder à la boîte de dialogue **ECG**.
2. Sélectionnez l'onglet **Règlages**.
3. Activez ou désactivez le **Filtre bruit**.

REMARQUE

- **Le filtre de bruit peut être activé ou désactivé uniquement lorsque le filtre ECG est désactivé sur Diagnostic. Dans les autres modes de filtre, le filtre de bruit est toujours activé.**

8.5.4 Désactivation de la fonction de détection d'arrêt Electrode smart

Le moniteur propose la fonction de détection d'arrêt de l'électrode smart. Si la dérivation correspondante du premier tracé ECG est déconnectée, mais qu'une autre dérivation est disponible, le moniteur sélectionne automatiquement celle-ci pour recalculer la fréquence cardiaque, faire une analyse et détecter une arythmie. Lorsque vous reconnectez les fils détachés, le moniteur sélectionne de nouveau le fil d'origine de manière automatique.

La fonction de détection d'arrêt Electrode smart est activée par défaut. Pour désactiver cette fonction, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés ECG afin d'accéder à la boîte de dialogue **ECG**.
2. Sélectionnez l'onglet **Règlages**.
3. Désactivez **Electrode smart**.

8.5.5 Réglage du volume QRS

Pour régler le volume QRS, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés ECG afin d'accéder à la boîte de dialogue **ECG**.
2. Sélectionnez l'onglet **Règlages**.
3. Définissez **Volume QRS**.

Lorsque des mesures de la SpO₂ valides sont disponibles, le moniteur ajuste la tonalité du son QRS en fonction de la valeur de la SpO₂.

8.5.6 Réglage du seuil de détection QRS minimum

Afin d'éviter toute fausse alarme d'asystolie liée à une faible amplitude du tracé R, et pour éviter également toute confusion entre les tracés T et P élevés et le complexe QRS, le moniteur permet d'ajuster manuellement le seuil de détection QRS minimum.

Pour ajuster le seuil de détection QRS minimum, procédez comme suit :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés ECG afin d'accéder à la boîte de dialogue **ECG**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages** et définissez **Filtre** sur **Moniteur**.
3. Sélectionnez l'onglet **Seuil QRS**.
4. Sélectionnez la flèche vers le haut ou vers le bas pour ajuster le seuil de détection QRS minimum. La sélection de l'option **Régl. de faut** réinitialise le seuil QRS sur la valeur par défaut (0,16 mV).

ATTENTION

- Le réglage du seuil de détection QRS peut avoir une incidence sur la sensibilité de la détection d'arr. thmie, de ST et de QT/QTc, ainsi que sur le calcul de la fréquence cardiaque.
 - Si l'amplitude QRS est faible, le moniteur risque de ne pas pouvoir détecter les battements et de fausses alarmes d'as. stolie peuvent se produire.
-

REMARQUE

- Le seuil de détection QRS minimum ne peut être réglé que lorsque le filtre ECG est défini sur Moniteur.
-

8.6 Surveillance de l'arr. thmie

La surveillance de l'arythmie est destinée aux patients adultes, pédiatriques et nouveau-nés.

8.6.1 Informations relatives à la sécurité de l'arr. thmie

AVERTISSEMENT

- La mesure de la fréquence cardiaque peut être affectée par les arr. thmies cardiaques. Ne comptez pas entièrement sur des alarmes de fréquence cardiaque lors de la surveillance de patients présentant une arr. thmie. Surveillez toujours ces patients.
- Le programme d'analyse des arr. thmies est destiné à détecter les arr. thmies ventriculaires et la fibrillation auriculaire. Il n'est pas destiné à détecter toutes les arr. thmies auriculaires ou supraventriculaires. Il peut identifier à tort la présence ou l'absence d'une arr. thmie. Par conséquent, un médecin doit analyser les informations relatives à l'arr. thmie avec d'autres résultats cliniques.
- La fonction de détection de la fibrillation auriculaire (Afib) n'est pas destinée aux patients pédiatriques.
- Les fonctions de détection de la fibrillation auriculaire (Afib), de la stimulation non capturée et de la

8.6.2 Evénements d'arythmie

Cette section répertorie tous les événements d'arythmie, ainsi que leurs critères.

8.6.2.1 Evénements d'arythmie à la

Message d'arythmie	Description
Asystole	Aucun complexe QRS détecté pendant l'intervalle défini en l'absence de fibrillation ventriculaire ou de signal chaotique.
Fib. V/Tachy V	Onde de fibrillation pendant 6 secondes consécutives. Rythme dominant d'ESV adjacents et fréquence ventriculaire supérieure à la limite Fréq. de tachy V.
Tach V	Le nombre d'ESV consécutifs est supérieur ou égal à la limite Tach V -ESV et la fréquence ventriculaire est supérieure ou égale à la limite Fréq. de tachy V.

8.6.2.2 Evénements d'arythmie non à la

Message d'arythmie	Description
Bradycardie vent.	474 ree-.9(o)1001 18.1(s es)]TJ-8.0902 -1

Message d'ar. thmie	Description
ESV/min	ESV/min dépasse la limite haute.
Pauses/min	Pause/min dépasse la limite supérieure.
Fin Rythm.irrégulier	Rythme irrégulier plus détecté pendant la période de temporisation de fin de rythme irrégulier.
Fin Fib.A (adulte uniquement)	Fibrillation auriculaire plus détectée pendant la période de temporisation de fin de fibrillation auriculaire.

*N : battement normal ; V : battement ventriculaire

8.6.3 Affichage des informations sur l'ar. thmie

Vous pouvez afficher les informations sur l'arythmie dans la zone des valeurs numériques. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

- Accédez à **Config.Affichage** en suivant l'une de ces méthodes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Réglages cran** sélectionnez l'onglet **Config.Affichage**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Affichage**, sélectionnez **Men p bloc**.
- Cliquez sur la zone des valeurs numériques à l'endroit où vous souhaitez afficher les informations sur l'arythmie, puis sélectionnez **ECG Ar. thmie**.

8.6.4 Modification des réglages d'ar. thmie

8.6.4.1 Modification des réglages d'alarme d'ar. thmie

Pour configurer les propriétés des alarmes d'arythmie, suivez cette procédure :

- Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés ECG afin d'accéder à la boîte de dialogue **ECG**.
- Sélectionnez les onglets **Ar. thmie Alarme**.
- Définissez les propriétés d'alarme comme vous le souhaitez.

REMARQUE

- Vous ne pouvez pas activer les alarmes d'ar. thmie à moins que si vous avez activé l'option **Ar. thmie t alarme ar. thm à tale**. Pour plus d'informations, consultez la section **24.3.8.1 Réglage du paramètre des alarmes d'arythmie létale**.
- La priorité des alarmes d'ar. thmie mortelle est toujours élevée. Vous ne pouvez pas la modifier.

8.6.4.2 Modification des réglages de seuil d'alarme d'ar. thmie

Vous pouvez modifier les réglages de seuil pour certaines alarmes d'arythmie. Si une arythmie dépasse son seuil, une alarme est déclenchée. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

- Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés ECG afin d'accéder à la boîte de dialogue **ECG**.
- Sélectionnez les onglets **Ar. thmie Seuil**.
- Saisissez le mot de passe si nécessaire. Pour plus d'informations, reportez-vous à la section **24.13.3 Sélection d'un mot de passe pour l'authentification utilisateur**.
- Réglez le seuil des alarmes d'arythmie souhaitées.

REMARQUE

- Le délai d'as. stolie dépend de la fréquence d'acquisition de l'ECG. Lorsque la fréquence cardiaque est inférieure à 30 bpm, il est recommandé de configurer le paramètre **Délai d'as. stolie** sur 10 secondes.

8.6.4.3 Plage de seuils d'alarme

8.6.4.4 Réglage des seuils pour les alarmes ESV

Les alarmes ESV sont détectées sur la base de la fréquence ESV actuelle et du nombre d'ESV consécutifs.

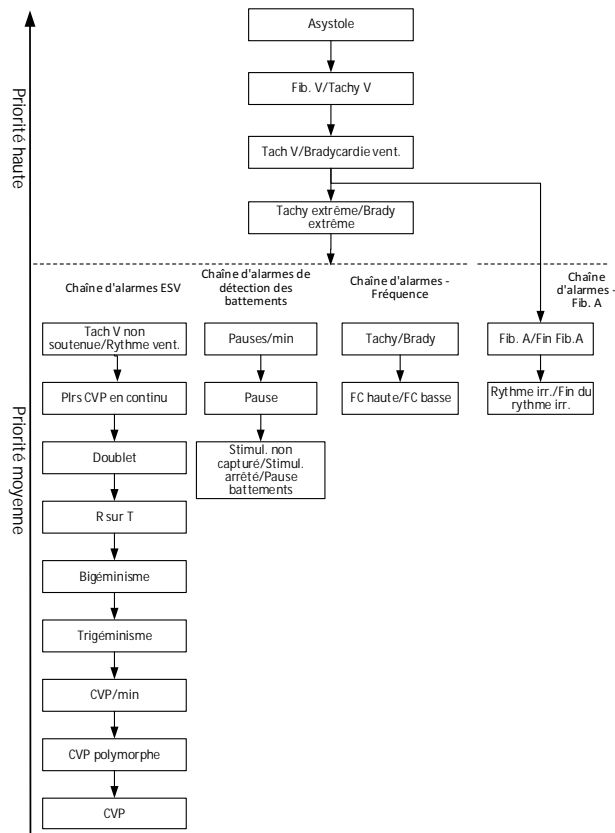
- Si le nombre d'ESV consécutifs est supérieur ou égal à la limite Tach V -ESV (6) et la fréquence ventriculaire (Fréquence vent.) est supérieure ou égale à la limite Fréq. de tachy V (130), une alarme Tach V est générée.
- Si le nombre d'ESV consécutifs est inférieur à la limite Tach V -ESV (6) mais supérieur à 2 et que la fréquence ventriculaire est supérieure ou égale à la limite Fréq. de tachy V (130), une alarme Tach V non soutenue est générée.
- Si le nombre d'ESV consécutifs est supérieur ou égal à la limite Bradycardie V -ESV (5) et que la fréquence ventriculaire est inférieure à la limite Fréq. de tachy V (130) mais supérieure ou égale à la limite Fréq. de Brady V (40), une alarme Rythme vent. est générée.
- Si le nombre d'ESV consécutifs est inférieur à la limite Bradycardie V -ESV (5) mais supérieur à 2 et que la fréquence ventriculaire est inférieure à la limite Fréq. de tachy V (130), une alarme Salve ESV est générée.
- Si le nombre d'ESV consécutifs est supérieur ou égal à la limite Bradycardie V -ESV (5) et que la fréquence ventriculaire est inférieure à la limite Brady V (40), une alarme Bradycardie vent. est générée.

8.6.5 Alarme d'arythmie intelligente

Normalement, une alarme d'arythmie est émise lorsqu'une condition d'alarme est détectée. Toutefois, certaines situations peuvent empêcher les indications sonores et visuelles, même si une condition d'alarme a été détectée. Pour plus d'informations, consultez 8.6.4.3 *Plage de seuils d'arythmie* et 8.6.5.2 *Règles de protection des alarmes d'arythmie*.

8.6.5.1 Chaînes d'alarmes d'arythmie

Si plusieurs alarmes sont déclenchées en même temps, l'annonce de l'état de toutes les alarmes détectées pourrait porter à confusion et un état plus grave risque d'être négligé. Les alarmes d'arythmie sont par conséquent classées par priorité par les "chaînes" d'alarme.



8.6.5.2 Règles de protection des alarmes d'arythmie

Le tableau suivant indique le comportement des alarmes sonores et visuelles pendant la période de protection des alarmes d'arythmie.

Alarme précédente	Alarme actuelle	Indication d'alarme
Alarme dans la chaîne de priorité haute	Alarme dans la chaîne de priorité haute	Témoin et tonalité d'alarme
	Alarme dans la chaîne de priorité moyenne	Pendant la période de protection, le témoin et la tonalité d'alarme sont désactivés. A la fin de la période de protection, le témoin et la tonalité d'alarme sont réactivés.
Alarme dans la chaîne de priorité moyenne	Alarme dans la chaîne de priorité haute	Témoin et tonalité d'alarme
	Alarme dans la même chaîne de priorité moyenne, mais avec priorité haute	Témoin et tonalité d'alarme
	La même alarme se reproduit	Pendant la période de protection, le témoin et la tonalité d'alarme sont désactivés. A la fin de la période de protection, le témoin et la tonalité d'alarme sont réactivés.
	Alarme dans la même chaîne de priorité moyenne, mais avec priorité basse	Pendant la période de protection, le témoin et la tonalité d'alarme sont désactivés. A la fin de la période de protection, le témoin et la tonalité d'alarme sont réactivés.
	Alarme dans une autre chaîne de priorité moyenne	Témoin et tonalité d'alarme

8.6.5.3 Période réfractaire des alarmes d'arythmie

Pour les 8 alarmes suivantes dans la chaîne de priorité moyenne, il existe une période réfractaire de 30 secondes. C'est-à-dire, si la même alarme ne se déclenche pas dans les 30 secondes après la disparition de l'alarme précédente.

- Doublet
- R sur T
- ESV/min haute
- CVP polymorphe
- CVP
- Pause battements
- Stimul. non capturé
- Stimul. arrêté

8.7 Surveillance du segment ST

L'analyse du segment ST est destinée aux patients adultes, pédiatriques et nouveau-nés. Pour utiliser cette fonction, le moniteur doit porter un libellé indiquant qu'il prend en charge l'analyse du segment ST. Reportez-vous à la section 8.1 *Présentation de l'ECG*.

8.7.1 Informations relatives à la sécurité du segment ST

AVERTISSEMENT

- Les valeurs de déviation du segment ST peuvent être affectées par des facteurs tels que certains médicaments ou troubles métaboliques et de la conduction.
 - Le segment ST est souvent calculé avec un décalage fixe par rapport au point J. Les changements de fréquence cardiaque peuvent avoir une incidence sur le segment ST.
 - L'algorithme de mesure de la déviation ST ne peut tester pour valuer la précision des données du segment ST. L'importance clinique des changements du segment ST doit être déterminée par un médecin.
 - Ce moniteur fournit des informations concernant les modifications des niveaux de déviation ST. L'importance clinique des informations relatives aux changements de niveau du segment ST doit être déterminée par un médecin.
-

8.7.2 Activation de la surveillance ST

La fonction de surveillance ST est désactivée par défaut. Avant de commencer la surveillance ST, activez la fonction ST. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés ECG afin d'accéder à la boîte de dialogue **ECG**.
2. Sélectionnez l'onglet **ST** sélectionnez l'onglet **Reglages**.
3. Activez l'**anal. se ST**.

Vous ne pouvez pas assurer une surveillance ST fiable dans les situations suivantes :

- Vous ne parvenez pas à obtenir une dérivation qui n'est pas bruyante.
- En cas d'arythmies (fibrillation auriculaire ou flutter auriculaire, par exemple) susceptibles de générer une ligne de base irrégulière.
- Le patient est soumis en continu à une stimulation ventriculaire.
- Le patient a un bloc de branche gauche.

Dans ces situations, vous pouvez envisager de couper la surveillance ST.

8.7.3 Affichage des valeurs numériques de déviation ST

Pour afficher les valeurs numériques ST, procédez comme suit :

1. Accédez à **Menu p bloc** en suivant l'une de ces méthodes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Reglages cran** sélectionnez l'onglet **Config.Affichage**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Affichage**, sélectionnez **Menu p bloc**.
2. Cliquez sur la zone des valeurs numériques à l'endroit où vous souhaitez afficher les valeurs numériques ST, puis sélectionnez **ECG ST**.

La zone d'affichage du paramètre ST est configurée différemment selon le câble ECG utilisé :

- Lorsque vous utilisez les fils ECG à 3 dérivations, aucune zone de valeurs numériques ST distincte ne s'affiche. La valeur de déviation ST s'affiche dans la zone des valeurs numériques ECG.
- Lorsque vous utilisez les fils ECG à 5 dérivations, la zone des valeurs numériques ST affiche 7 valeurs de déviation ST : ST-I, ST-II, ST-III, ST-aVR, ST-aVL, ST-aVF, ST-V.

Cet exemple représente la zone des valeurs numériques ST lors de l'utilisation d'un câble ECG à 5 dérivations. L'écran du moniteur peut être légèrement différent :

8.7.4 Affichage des segments ST dans la zone des tracés

Vous pouvez afficher les segments ST dans la zone des tracés. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Accédez à **M en p bloc** en suivant l'une de ces méthodes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Re glage se cran**

8.7.5 Passage à l'affichage ST

En mode Affichage ST, un segment QRS complet s'affiche pour chaque dérivation ST. Les segments et valeurs de déviation ST actuels sont de la même couleur que les tracés ECG, normalement en vert. Les segments et valeurs de déviation ST de référence sont en blanc.

Pour passer en Affichage ST, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés ECG afin d'accéder à la boîte de dialogue **ECG**.
2. Sélectionnez l'onglet **ST**.
3. Au bas de la boîte de dialogue, sélectionnez **Affichage ST**.

8.7.6 Enregistrement du segment et de la déviation ST actuels de référence comme référence

La déviation ST est généralement surveillée en tant que changement relatif par rapport à une valeur de référence. Définissez une référence ST lorsque les valeurs de déviation ST deviennent stables. Si vous n'avez pas défini la référence ST, le moniteur enregistre automatiquement la référence lorsque les valeurs de déviation ST valides apparaissent pendant 5 minutes. Pour définir la référence ST, procédez comme suit :

1. Dans **Affichage ST**, sélectionnez **Déf. la valeur de réf.**
2. Dans la boîte de dialogue qui s'affiche, sélectionnez **Ok** pour définir les segments et valeurs ST actuels comme référence.

Dans **Affichage ST**, vous pouvez également effectuer les opérations suivantes :

- Afficher ou masquer la référence ST en sélectionnant **Afficher la référence** ou **Masquer la réf.**
- Afficher ou masquer l'emplacement des points ISO, J et ST en sélectionnant **Affich. le marq.** ou **Masq. le marq.**

ATTENTION

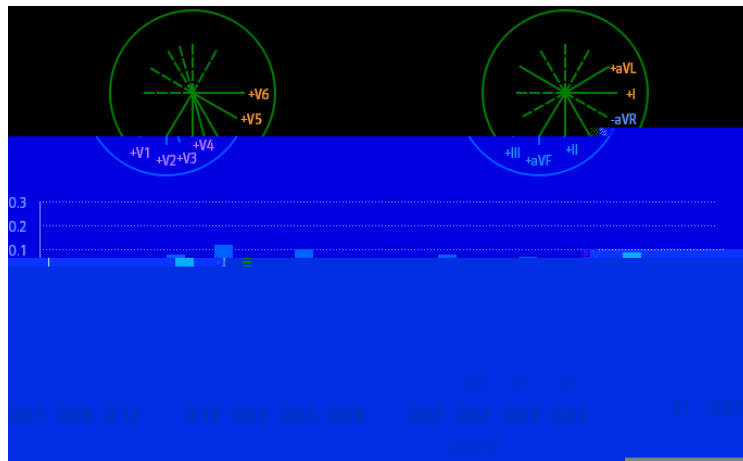
- La mise à jour de la référence ST a une incidence sur les alarmes ST.
-

8.7.7 Affichage de la vue ST Graphic

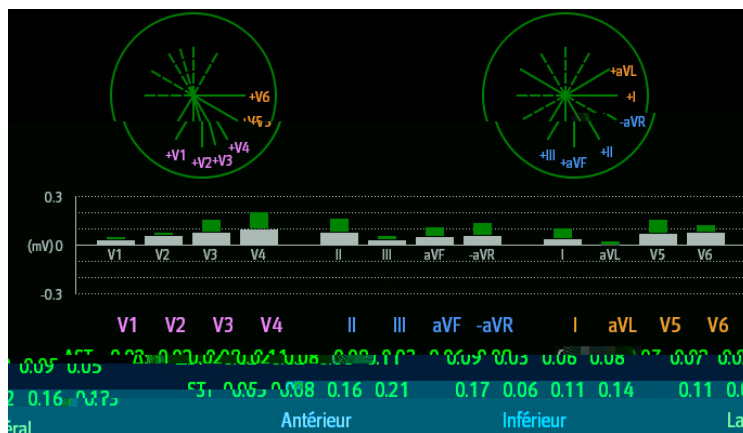
Pour afficher **Graph. ST**, procédez comme suit :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés ECG afin d'accéder à la boîte de dialogue **ECG**.
2. Sélectionnez l'onglet **ST**.
3. Sélectionnez **Graph. ST**.

La figure suivante illustre le graphique ST lorsque le **mode Alarme ST** est défini sur **Absolu**. La hauteur de la barre indique la valeur de déviation ST de la dérivation ST correspondante. La couleur de la barre indique l'état de l'alarme ST : vert indique que la valeur de déviation ST correspondante se situe dans les limites de l'alarme ; cyan, jaune et rouge indiquent que la valeur de déviation ST dépasse les limites de l'alarme. La couleur correspond à la priorité de l'alarme ST.



La figure suivante illustre le graphique ST quand **Mode d'alarme ST** est défini sur **Relatif**. La hauteur de la barre grise indique la valeur de déviation ST de référence et la barre verte (cyan, jaune ou rouge en cas d'alarme) indique la valeur ST relative par rapport à cette valeur de référence.



8.7.8 Modification des réglages ST

8.7.8.1 Définition des propriétés des alarmes ST

Pour configurer les propriétés d'alarme ST, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés ECG afin d'accéder à la boîte de dialogue **ECG**.
2. Sélectionnez les onglets **ST** **Alarme**.
3. Définissez **Mode d'alarme ST** sur **Absolu** ou **Relatif**.
 - ◆ **Absolu** : vous pouvez définir séparément les propriétés d'alarme pour chaque alarme ST de chaque dérivation.
 - ◆ **Relatif** : vous pouvez définir les propriétés d'alarme **ST unique** et **ST double**.
4. Réglez les propriétés d'alarme ST.

8.7.8.2 Changement des fils pour l'affichage ST

Le moniteur sélectionne automatiquement pour l'affichage ST les trois fils dont la déviation est la plus importante. Vous pouvez également sélectionner les fils manuellement. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés ECG afin d'accéder à la boîte de dialogue **ECG**.
2. Sélectionnez l'onglet **ST** sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Réglez le **segment ST**. Vous pouvez sélectionner jusqu'à 3 fils.

8.7.8.3 Affichage des marqueurs correspondant au points ISO, J et ST

Par défaut, les marqueurs des points ISO, J et ST ne s'affichent pas dans les segments ST dans la zone des tracés. Pour afficher ces marqueurs, procédez comme suit :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés ECG afin d'accéder à la boîte de dialogue **ECG**.
2. Sélectionnez l'onglet **ST** sélectionnez l'onglet **Règlages**.
3. Activez l'option **Affich. les marq.**

8.7.9 Ajustement des points de mesure ST

8.7.9.1 A propos des points ST, ISO et J

La valeur de déviation ST de chaque battement est la différence potentielle entre le point isoélectrique (ISO) et le point ST. Le point ISO fournit la référence. Le point ST est situé entre le point J et le début de l'onde T. Le point J est l'extrémité du complexe QRS. Ce point ST étant à une distance fixe du point J (40, 60, 80 ms, etc.), ajustez manuellement le point J pour vous aider à positionner correctement le point ST.

8.7.9.2 Réglage des points ST, ISO et J

ATTENTION

- **Si la fonction de réglage automatique est désactivée, ou si la fréquence cardiaque du patient ou la morphologie de son ECG change de façon significative, les points ISO et ST doivent parfois être réglés car cela peut affecter l'intervalle QT et donc la position du point ST. Une mauvaise dépression ou l'élevation du segment ST peut survenir si le point isoélectrique ou ST est mal paramétré.**
 - **Assurez-vous toujours que les positions des points ST sont adaptées au patient.**
-

Pour définir les points ST, ISO et J, procédez comme suit :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés ECG afin d'accéder à la boîte de dialogue **ECG**.

- La position du point ISO (isoélectrique) est indiquée par rapport au pic de l'onde R. Positionnez le Point ISO au centre de la partie la plus plate du tracé (entre les ondes P et Q).
- La position du point J est indiquée par rapport au pic de l'onde R. Positionnez le point J à l'extrémité du complexe QRS et au début du segment ST.
- Le point ST est positionné à une distance fixe du point J. Positionnez le point ST en fonction du point J à **J+60/80 ms, J+40 ms, J+60 ms ou J+80 ms**. Lorsque **J + 60/80 ms** est sélectionné, le point ST est positionné à 80 ms (fréquence cardiaque de 120 bpm ou inférieure) ou à 60 ms (fréquence cardiaque supérieure à 120 bpm) du point J.

8.8 Surveillance de l'intervalle QT/QTc

L'intervalle QT définit la durée entre le début de l'onde Q et la fin de l'onde T. Il représente la durée totale des phases de dépolarisation (durée QRS) et de repolarisation (ST-T) des ventricules. La surveillance de l'intervalle QT peut faciliter la détection du syndrome QT long.

L'intervalle QT a une relation inverse à la fréquence cardiaque. Plus la fréquence cardiaque est élevée, plus l'intervalle QT est court ; une fréquence cardiaque basse prolonge l'intervalle QT. Par conséquent, plusieurs formules permettent de corriger l'intervalle QT de la fréquence cardiaque. L'intervalle QT corrigé par la fréquence cardiaque est abrégé QTc.

La surveillance de l'intervalle QT/QTc est destinée aux patients adultes, pédiatriques et nouveau-nés.

8.8.1 Limites de la surveillance QT/QTc

Certaines conditions empêchent d'obtenir une surveillance QT/QTc fiable :

- Amplitudes R trop faibles
- Présence de battements ectopiques ventriculaires fréquents
- Intervalles FR instables
- Tracé P ayant tendance à empiéter sur la fin du tracé T précédent aux fréquences cardiaques élevées
- Le tracé T est très plat ou n'est pas bien défini
- Fin du tracé T difficile à délimiter en raison de la présence de tracés U
- Mesures QTc instables
- Présence de bruit, d'asystolie, de fibrillation ventriculaire, de fibrillation auriculaire ou de retrait de dérivation ECG.

Pour une surveillance QT/QTc fiable, sélectionnez une dérivation dont l'amplitude de l'onde T est correcte, ne présentant aucune activité de battement visible, et sans onde U ou P prédominante.

Certaines conditions telles que le bloc de branche gauche ou droit ou l'hypertrophie ventriculaire peuvent générer un complexe QRS élargi. Si vous observez un QTc long, vous devez vérifier si cela n'est pas provoqué par un élargissement QRS.

Les battements normaux suivis par des battements ventriculaires n'étant pas inclus dans l'analyse, aucune mesure QT n'est générée en présence d'un rythme de bigéminisme.

Si la fréquence cardiaque est extrêmement élevée (plus de 150 bpm pour les adultes et plus de 180 bpm pour les patients pédiatriques et nouveau-nés), le QT n'est pas mesuré. Si la fréquence cardiaque change, l'intervalle QT peut mettre plusieurs minutes à se stabiliser. Pour que le calcul QTc soit fiable, il est important d'éviter les mesures lorsque la fréquence cardiaque change.

8.8.2 Activation de la surveillance QT/QTc

La fonction de surveillance QT est désactivée par défaut. Avant de commencer la surveillance QT, activez la fonction QT. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés ECG afin d'accéder à la boîte de dialogue **ECG**.
2. Sélectionnez l'onglet **QT** sélectionnez l'onglet **Re glages**.
3. Activez l'**anal. se QT**.

8.8.3 Affichage des valeurs numériques et segments QT

Pour afficher les valeurs numériques et segments QT, suivez cette procédure :

1. Accédez à **M en p bloc** en suivant l'une de ces méthodes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Réglages cran** sélectionnez l'onglet **Config.Affichage**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Affichage**, sélectionnez **M en p bloc**.
2. Cliquez sur la zone des valeurs numériques des paramètres à l'endroit où vous souhaitez afficher les valeurs QT, puis sélectionnez **ECG QT/QTc**.

REMARQUE

- Les valeurs QTc sont calculées à partir de la QT-FC et non de l'ECG FC. Pour visualiser la QT-FC, ouvrez

- Le tracé actuel figure en vert, dans la moitié supérieure.
- Le tracé de référence est représenté en dessous, en blanc.
- Le tracé de la dérivation sélectionnée est mis en surbrillance, alors que les tracés d'autres dérivations sont en vert clair ou en gris clair.
- Le début du complexe QRS et la fin de l'onde T sont marqués par une ligne verticale.
- Dans certaines conditions, aucune mesure QT ne peut être prise. La raison de l'échec de la mesure QT est

8.9 Ré acquisition de l'ECG

Les modifications apportées à la morphologie des battements ECG peuvent provoquer des alarmes d'arythmie et/ou une fréquence cardiaque incorrectes. La réacquisition de l'ECG permet au moniteur d'acquiescer la nouvelle morphologie de battement dominant et de réduire ainsi les fausses alarmes d'arythmie et les valeurs FC inexactes. Une fois l'acquisition terminée, le complexe QRS dominant est stocké en tant que modèle de référence. Le modèle de référence sert de morphologie normale pour ce patient et est comparé aux battements entrants pour l'identification d'arythmies possibles.

8.9.1 Ré acquisition automatique d'ECG

La réacquisition automatique d'arythmie se produit dans la situation suivante :

- Le type de dérivation ECG ou le libellé de dérivation est modifié.
- Les fils ECG sont déconnectés et ne sont pas reconnectés dans les 60 secondes.
- L'état de stimulation du patient est modifié.

8.9.2 Activation manuelle de la ré acquisition de l'ECG

Si vous pensez que des fausses alarmes d'arythmie se déclenchent, vous devrez démarrer une réacquisition de l'ECG manuellement. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés ECG afin d'accéder à la boîte de dialogue **ECG**.
2. Sélectionnez **Ré acq.**.

ATTENTION

- **Vous ne devez pas lancer la ré acquisition de l'ECG que pendant les périodes de rythme principalement normal et lorsque le signal ECG est relativement exempt de bruit. Si l'acquisition de l'ECG a lieu pendant une arythmie, les battements ectopiques peuvent être incorrectement acquis en tant que complexes QRS normaux. Ceci peut empêcher la détection de ventriculaires ultérieurs d'arythmie.**
-

8.10 Sortie d'impulsions de synchronisation de fibrillation

Le moniteur fournit un connecteur de sortie analogique qui permet d'émettre les impulsions de synchronisation pour les défibrillateurs. Si un défibrillateur est connecté, il reçoit une impulsion de synchronisation (100 ms, +5 V) par l'intermédiaire du connecteur multifonction à chaque détection d'un tracé R.

AVERTISSEMENT

- **Conformément à la norme CEI 60601-2-4: 2010, la durée de chargement du défibrillateur synchronisé doit se trouver dans les 60 ms de la durée de l'onde R. Le signal de sortie ECG (impulsion de synchronisation) sur le moniteur est retardé d'un maximum de 30 ms. L'ingénieur biomédical doit vérifier que la combinaison ECG/défibrillateur ne dépasse pas le délai maximal recommandé de 60 ms.**
 - **Avant une fibrillation, assurez-vous que le défibrillateur et le moniteur ont aussi le test simultané et peuvent être utilisés ensemble en toute sécurité.**
-

8.11 Ré solution des problèmes d'ECG

Cette section répertorie certains des problèmes susceptibles de se produire lors de la surveillance ECG. Si vous rencontrez ces problèmes lors de l'utilisation du moniteur ou des accessoires, consultez le tableau ci-dessous avant de demander une intervention technique. Si le problème persiste après avoir pris des mesures correctives, contactez le service technique.

REMARQUE

- **Pour les messages d'alarme physiologique et technique, reportez-vous à l'annexe D Messages d'alarme.**
-

Problème	Actions correctives
Tracés ECG bruyants	<ol style="list-style-type: none"> 1. Vérifiez que les électrodes ne sont pas détachées ou sèches. Positionnez des électrodes neuves et humides, si nécessaire. 2. Vérifiez que les fils ne sont pas défectueux. Remplacez les fils si nécessaire. 3. Vérifiez que les fils ou le câble patient ne sont pas acheminés trop près des autres appareils électriques. Eloignez les fils ou le câble patient des dispositifs électriques et de leurs câbles si nécessaire.
Interférences électrochirurgicales excessives	Utilisez les câbles ECG à l'épreuve du matériel électrochirurgical. Pour plus d'informations, consultez la section 28.1 Accessoires ECG.
Bruit musculaire	<p>Préparation inappropriée de la peau, tremblements, sujet tendu et/ou mauvais positionnement</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Procédez de nouveau à la préparation de la peau et remplacez les électrodes. Pour plus d'informations, consultez 8.4.1 Préparation de la peau du patient et 8.4.2 Application des électrodes et connexion du patient. 2. Appliquez des électrodes neuves et humides. Evitez les régions musculaires.
Signal intermittent	<ol style="list-style-type: none"> 1. Vérifiez que les câbles sont correctement connectés. 2. Vérifiez que les électrodes ne sont pas détachées ou sèches. Effectuez à nouveau la préparation de la peau comme expliqué à la section 8.4.1 Préparation de la peau du patient puis appliquez des électrodes fraîches et humides. 3. Vérifiez que le câble patient ou les fils ne sont pas endommagés. Changez-les si nécessaire.
Alarmes excessives : fréquence cardiaque, défaillance de la dérivation	<ol style="list-style-type: none"> 1. Vérifiez que les électrodes ne sont pas sèches. Procédez de nouveau à la préparation de la peau et remplacez les électrodes. Pour plus d'informations, consultez 8.4.1 Préparation de la peau du patient et 8.4.2 Application des électrodes et connexion du patient. 2. Vérifiez que le patient ne fait pas de mouvements excessifs ou ne présente pas de tremblements musculaires. Repositionnez les électrodes. Positionnez des électrodes neuves et humides, si nécessaire.
Signal ECG de faible amplitude	<ol style="list-style-type: none"> 1. Vérifiez que le gain ECG n'est pas défini trop bas. Réglez le gain si nécessaire. Pour plus d'informations, consultez la section 8.5.3.2 Changement de la taille des tracés ECG. 2. Procédez de nouveau à la préparation de la peau et remplacez les électrodes. Pour plus d'informations, consultez 8.4.1 Préparation de la peau du patient et 8.4.2 Application des électrodes et connexion du patient. 3. Vérifiez les sites d'application des électrodes. Evitez les os ou les zones musculaires. 4. Vérifiez que les électrodes ne sont pas sèches ou utilisées depuis longtemps. Positionnez des électrodes neuves et humides, si nécessaire.
Aucun tracé ECG	<ol style="list-style-type: none"> 1. Vérifiez que le gain ECG n'est pas défini trop bas. Réglez le gain si nécessaire. Pour plus d'informations, consultez la section 8.5.3.2 Changement de la taille des tracés ECG. 2. Vérifiez que les fils de dérivation et les câbles patient sont correctement connectés. 3. Changez le câble et les fils de dérivation si nécessaire. 4. Vérifiez que le câble patient ou les fils ne sont pas endommagés. Changez-les si nécessaire.
Ligne de base non fixe	<ol style="list-style-type: none"> 1. Vérifiez que le patient ne fait pas de mouvements excessifs ou ne présente pas de tremblements musculaires. Attachez les fils et le câble. 2. Vérifiez que les électrodes ne sont pas détachées ou sèches, et remplacez-les par des électrodes neuves et humides si nécessaire. Pour plus d'informations, consultez 8.4.1 Préparation de la peau du patient et 8.4.2 Application des électrodes et connexion du patient. 3. Vérifiez le réglage du filtre ECG. Définissez le mode filtre ECG sur Moniteur afin de réduire le décalage de la ligne de base sur l'écran.

9 Surveillance de l'impédance respiratoire (Resp)

9.1 Présentation de la respiration

L'impédance respiratoire est mesurée à travers le thorax. Lorsque le patient respire ou est ventilé, le volume d'air change dans les poumons, ce qui entraîne des changements d'impédance entre les électrodes. La fréquence

REMARQUE

- Si vous utilisez des électrodes ECG à la preuve des unités électrochirurgicales, la fonction de traçage Resp affiche le message Vérif. de riv. Remplacez l'électrode ECG si nécessaire.
-

9.4 Préparation de la surveillance de l'impédance respiratoire

ATTENTION

- Un positionnement correct des électrodes peut aider à réduire les interférences liées aux variations d'impédance cardiaque. Ne placez pas les électrodes sur le foie et les ventricules du cœur. Cette précaution est particulièrement importante pour les électrodes respiratoires. Cette précaution est particulièrement importante pour les électrodes respiratoires.

9.5.3 Choix de la dérivation de respiration

Pour configurer la dérivation de respiration, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés Resp afin d'accéder à la boîte de dialogue **Resp**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Réglez l'option **Dériv resp**.

Si le tracé d'impédance respiratoire n'est pas acceptable ou si vous avez un doute sur la véracité de la valeur Resp après avoir choisi la dérivation Resp, vous devrez peut-être ajuster le positionnement des électrodes.

9.5.4 Réglage de la taille du tracé Resp

Pour régler le tracé Resp, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés Resp afin d'accéder à la boîte de dialogue **Resp**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Réglez le **Gain**.

9.5.5 Réglage de la vitesse du tracé Resp

Pour régler la vitesse du tracé Resp, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés Resp afin d'accéder à la boîte de dialogue **Resp**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Définissez la **Vitesse**.

9.5.6 Réglage du paramètre d'autodétection

Pour configurer le paramètre d'autodétection, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés Resp afin d'accéder à la boîte de dialogue **Resp**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Activez ou désactivez la **Détection de seuil auto**.
 - ◆ Si l'option **Détection de seuil auto** est activée, le moniteur ajuste automatiquement le niveau, ou seuil, de détection du tracé Resp.
 - ◆ Si l'option **Détection de seuil auto** est désactivée, vous devez ajuster manuellement le seuil du tracé Resp. Pour plus d'informations, consultez la section 9.5.7 *Réglage du seuil de détection du tracé Resp*.

En mode de détection automatique du seuil, si vous surveillez Resp et que la fonction ECG est désactivée, le moniteur ne peut pas comparer les taux FC et Resp pour détecter un artefact cardiovasculaire. Le niveau de détection de respiration est réglé automatiquement sur un niveau plus élevé afin d'empêcher la détection d'un artefact cardiovasculaire en tant que respiration.

En mode de détection manuel (lorsque la détection de seuil automatique est désactivée), l'artefact cardiovasculaire peut, dans certaines situations, déclencher le compteur de fréquence respiratoire. Cela peut conduire à une indication erronée de respiration haute ou un défaut de détection de condition d'apnée. Si vous suspectez que l'artefact cardiovasculaire est enregistré comme activité respiratoire, élevez le niveau de détection au-dessus de la zone d'artefact cardiovasculaire. Si le tracé Resp est si petit qu'il est impossible d'augmenter le niveau de détection, vous devrez peut-être optimiser le positionnement de l'électrode.

9.5.7 Réglage du seuil de détection du tracé Resp

Utilisez le mode de détection manuel (lorsque la détection de seuil automatique est désactivée) dans les situations suivantes :

- la fréquence respiratoire est proche de la fréquence cardiaque,
- le patient est placé sous ventilation intermittente imposée,
- la respiration est faible. Pour améliorer le signal, essayez de repositionner les électrodes.

Pour régler le seuil de tracé Resp sur le niveau souhaité, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés Resp afin d'accéder à la boîte de dialogue **Resp**.
2. Sélectionnez l'onglet **Seuil**.
3. Sélectionnez les flèches Haut et Bas sous **Ligne sup.** et **Ligne inf.** pour définir le seuil du tracé Resp.

Une fois défini, le niveau de détection ne s'adaptera pas automatiquement aux différentes profondeurs respiratoires. Il est important de noter que, si la profondeur respiratoire change, vous devrez probablement changer aussi le niveau de détection.

Cette page blanche a été ajoutée intentionnellement.

10 Surveillance de la saturation pulsée en oxygène (SpO₂)

10.1 Présentation de la SpO₂

La surveillance de la SpO₂ est une technique non invasive de mesure de la quantité d'hémoglobine oxygénée et de la fréquence du pouls par évaluation de l'absorption des longueurs d'onde lumineuses sélectionnées. La lumière générée du côté émetteur de la sonde est partiellement absorbée lorsqu'elle traverse le tissu surveillé. La quantité de lumière transmise est détectée du côté détecteur de la sonde. Lorsque la partie pulsée du signal sonore est examinée, la quantité de lumière absorbée par l'hémoglobine est mesurée et la saturation pulsée en oxygène peut être calculée. Ce dispositif est étalonné pour afficher une saturation en oxygène fonctionnelle.

La surveillance SpO₂ est destinée aux patients adultes, pédiatriques et nouveau-nés.

Le moniteur peut être configuré avec le module SpO₂ Masimo ou Nellcor :

- SpO₂ Masimo : le connecteur est violet et porte le logo Masimo SET.
- SpO₂ Nellcor : le connecteur est gris et porte le logo de Nellcor.

REMARQUE

- Le prolongateur de câble SpO₂ utilisé doit être compatible avec les connecteurs de capteur SpO₂ utilisés. Par exemple, connectez uniquement le prolongateur de câble SpO₂ Masimo aux connecteurs du capteur SpO₂ Masimo.
- La vérification de la précision des mesures : La précision de la SpO₂ a été vérifiée par des expériences chez l'homme et par comparaison avec la mesure réalisée sur l'échantillon sanguin artériel de référence à l'aide d'un CO-oximètre. Les mesures réalisées à l'aide de l'oximètre de pouls sont en moyenne de faible précision statistique. Les deux tiers d'entre elles environ doivent se trouver dans la plage de précision indiquée comparativement aux mesures du CO-oximètre.
- Un testeur de fonction ou un simulateur de SpO₂ peut être utilisé pour terminer la précision de la fréquence du pouls.
- Un testeur de fonction ou un simulateur de SpO₂ ne peut pas être utilisé pour terminer la précision de la SpO₂.

10.2 Informations relatives à la sécurité SpO₂

AVERTISSEMENT

- Lorsqu'une tendance à la désoxygenation du patient est indiquée, analysez les échantillons sanguins à l'aide d'un CO-oximètre de laboratoire pour obtenir une évaluation complète de l'état du patient.
- N'utilisez pas de capteurs SpO₂ au cours d'un examen par imagerie par résonance magnétique (IRM). Le courant induit peut provoquer des brûlures. Le capteur peut affecter l'image IRM et l'appareil IRM peut compromettre l'exactitude des mesures d'oximétrie.
- Une surveillance continue de longue durée peut augmenter le risque d'altérations du tissu cutané, telles que : irritations, rougeurs, ampoules ou brûlures. Inspectez le site d'insertion du capteur toutes les deux heures et déplacez le capteur en cas d'altération du tissu cutané. Changez de site d'application toutes les quatre heures. Inspectez le site d'insertion plus fréquemment chez les nouveau-nés et les patients dont la circulation périphérique est médiocre ou aient une sensibilité cutanée notable.
- Si le capteur est trop serré en raison d'un site d'application trop large ou devenu trop large à la suite de la formation d'un œdème, une pression excessive pendant une période prolongée peut provoquer une congestion veineuse distale à partir du site d'application, occasionnant alors un œdème interstitiel et une ischémie tissulaire.
- Lorsque les patients sont soumis à une thérapie photodynamique, ils peuvent être sensibles aux sources de lumière. L'oximétrie de pouls ne doit être utilisée que sous étroite surveillance clinique et sur des périodes brèves afin de minimiser les interférences avec la thérapie photodynamique.

AVERTISSEMENT

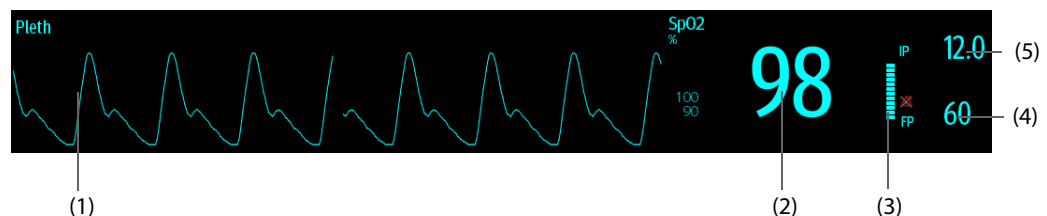
- Le réglage des limites d'alarme sur des valeurs extrêmes peut rendre inutile le signal de l'alarme. Par exemple, des niveaux élevés de glucose ne peuvent pas disposer un nouveau-réglage prématuré d'une fibroplasie rétro-lentale. Il peut donc s'ajouter un risque de régler la limite d'alarme haute sur 100 %, ce qui équivaut à désactiver l'alarme.
 - Le SpO₂ est calibré empiriquement sur des adultes volontaires en bonne santé, avec des niveaux normaux de carboxyhémoglobine (COHb) et de méthémoglobine (MetHb).
 - Pour éviter toute décharge électrique, retirez toujours le capteur avant la toilette du patient.
 - La fonction de mesure de pouls du moniteur de chevet n'est pas destinée à surveiller l'apnée.
 - Le capteur de pouls ne doit pas être utilisé pour l'analyse des artères.
-
-

ATTENTION

- Changez de site d'application ou remplacez le capteur et/ou le patient lorsqu'un message persistant indiquant "SpO₂ - Signal incorrect" s'affiche sur l'appareil. Ces messages peuvent indiquer un problème de contact ou de placement du capteur.

- ◆ Communication interventriculaire (CIV)
- ◆ Pulsations veineuses
- ◆ Irrigation faible
- ◆ Hémoglobine dysfonctionnelle, comme carboxyhémoglobine (COHb) et méthémoglobine (MetHb)
- ◆ Niveaux élevés de bilirubine
- ◆ Troubles vasospastiques, tels que le syndrome de Raynaud, et maladie vasculaire périphérique
- ◆ Hémoglobinopathies et troubles de la synthèse, comme thalassémies, hémoglobinopathies Hb s, Hb c, drépanocytose, etc.
- ◆ Conditions hypocapniques ou hypercapniques
- ◆ Tache(s) de naissance, tatouages, décolorations de la peau, humidité cutanée, déformation ou anomalie des doigts, etc.
- Substances perturbantes :
 - ◆ Colorants intravasculaires (vert d'indocyanine, bleu de méthylène, carmin d'indigo, etc.)
 - ◆ Colorants sur le site de mesure, vernis à ongles par exemple
- Conditions environnementales :
 - ◆ Lumière ambiante excessive
 - ◆ Appareil d'électrochirurgie
 - ◆ Défibrillation (peut provoquer des résultats incorrects pendant une courte période)
 - ◆ Mobilité excessive du patient/capteur
 - ◆ Champ électromagnétique
 - ◆ Cathéters artériels et ballonnet intra-aortique
- Autres
 - ◆ Positionnement inapproprié du capteur SpO₂ ou utilisation d'un capteur SpO₂ incorrect
 - ◆ Brassard ou dispositif de mesure de la pression artérielle sur le même membre que le capteur SpO₂

10.4 Affichage de la SpO₂



- (1) Tracé Pleth (Pleth/Plethb) : indication visuelle du pouls du patient. Le tracé n'est pas normalisé.
- (2) Saturation en oxygène du sang artériel (SpO₂) : pourcentage d'hémoglobine oxygénée par rapport à la somme de l'oxyhémoglobine et de la désoxyhémoglobine.
- (3) Indicateur de perfusion : portion pulsatile du signal mesuré, causée par la pulsation artérielle.
- (4) Fréquence du pouls (dérivée de la courbe Pleth) : pulsations détectées par minute.
- (5) Indice de perfusion (IP) : donne la valeur numérique de la portion pulsatile du signal mesuré, causée par la pulsation artérielle. L'IP est un indicateur de la force du pouls. Vous pouvez également vous en servir pour évaluer la force du signal de SpO₂.
 - ◆ Un indice supérieur à 1 est optimal.
 - ◆ Un indice compris entre 0,3 et 1 est acceptable.
 - ◆ Un indice inférieur à 0,3 indique une faible perfusion. Repositionnez le capteur de SpO₂ ou trouvez un meilleur site. Si la perfusion est toujours faible, choisissez si possible une autre méthode pour mesurer la saturation en oxygène.

REMARQUE

- L'IP s'affiche pour le module SpO₂ Masimo.
-

10.5 Préparation de la surveillance SpO₂

Pour préparer la surveillance SpO₂, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez un capteur approprié pour le type de module, la catégorie et le poids du patient.
2. Nettoyez la surface de contact du capteur réutilisable.
3. Si nécessaire, éliminez toute trace de vernis à ongle du site d'application.
4. Appliquez le capteur sur le patient en suivant les instructions d'utilisation du dispositif.
5. Sélectionnez un prolongateur de câble approprié pour le type de connecteur et insérez ce câble sur le connecteur SPO₂.
6. Connectez le capteur au prolongateur de câble.

ATTENTION

- **Ne serrez pas trop le capteur, car la pulsation veineuse pourrait obstruer gravement la circulation et provoquer des mesures incorrectes.**
 - **En cas de température ambiante élevée, surveillez les sites de mesure qui ne sont pas correctement irrigués, car une application prolongée pourrait provoquer des brûlures.**
 - **Évitez de placer le capteur au-dessus d'un bras portant un cathéter artériel, un brassard PNI ou un tube de perfusion veineuse intravasculaire.**
 - **Pour les nouveaux-nés, vérifiez que tous les connecteurs du capteur et du câble adaptateur se trouvent à l'intérieur de l'incubateur. Une atmosphère humide à l'intérieur peut fausser les mesures.**
-

10.6 Modification des réglages de la SpO₂

10.6.1 Modification des réglages de l'alarme SpO₂

Pour modifier les réglages d'alarme SpO₂, s()6011 Tco20 T[(de 0 05u.cap.8 r(16.8(é)(eills(car 0 0 270025 Tw[(1.)-1480.9(S4-8.2(4)-.2

10.6.2 Gestion des alarmes SatSeconds™ de Nellcor

Dans une gestion conventionnelle des alarmes, les limites d'alarme hautes et basses sont définies pour surveiller la saturation en oxygène. En cours de surveillance, dès lors qu'une limite d'alarme est franchie, une alarme sonore est déclenchée immédiatement. Lorsque la SpO₂ du patient fluctue en avoisinant la limite d'alarme, l'alarme sonore se déclenche chaque fois que la limite est dépassée. Une telle fréquence d'alarme peut être dérangeante. La technique de gestion des alarmes SatSeconds de Nellcor permet de réduire ce type d'alarmes.

La fonction SatSeconds est disponible sur le module SpO₂ Nellcor. Elle permet de réduire la probabilité de fausses alertes dues à des artefacts de mouvement. Avec la gestion des alarmes SatSeconds, les limites d'alarme haute et basse sont définies de la même façon que dans le cadre d'une gestion conventionnelle, mais une limite SatSeconds est également définie. Cette limite SatSeconds contrôle la durée pendant laquelle la saturation SpO₂ peut rester en dehors des limites définies avant qu'une alarme soit déclenchée.

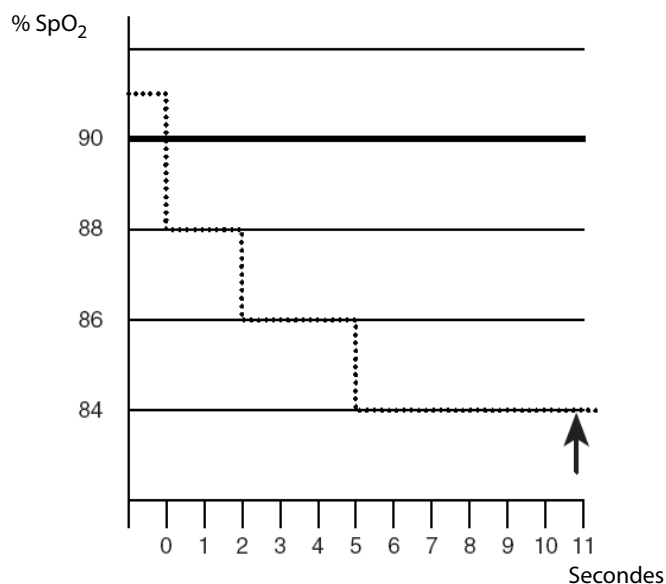
La méthode de calcul est la suivante : les points (en %) où la saturation de SpO₂ est en dehors des limites d'alarme sont multipliés par le nombre de secondes pendant lesquelles elle est restée en dehors de la limite. L'équation qui en découle est la suivante :

$$\text{SatSeconds} = \text{points} \times \text{secondes}$$

Le moniteur déclenche une alarme SatSeconds uniquement lorsque la limite SatSeconds est atteinte. Par exemple, la figure ci-dessous indique le temps de réponse de l'alarme lorsque la limite SatSeconds est réglée sur 50 et que la limite basse de SpO₂ est réglée sur 90 %. Dans cet exemple, la SpO₂ du patient chute à 88 % (2 points) et garde cette valeur pendant 2 secondes. Puis il chute à 86 % (4 points) pendant 3 secondes, puis à 84 % (6 points) pendant 6 secondes. La valeur SatSeconds obtenue est alors :

% SpO ₂	Secondes	SatSeconds
2x	2=	4
4x	3=	12
6x	6=	36
Valeur SatSeconds totale obtenue =		52

Au bout de 11 secondes environ, l'alarme SatSeconds sera déclenchée, car sa limite SatSeconds réglée sur 50 aura été dépassée.



Généralement, les taux de saturation sont fluctuants et ne restent pas stables au-delà de quelques secondes. Souvent, la SpO₂ du patient peut fluctuer au-dessus et en dessous de la limite d'alarme, puis revenir dans la plage hors alarme plusieurs fois consécutives. Pendant ces fluctuations, le moniteur intègre le nombre de points de SpO₂ aussi bien positifs que négatifs, jusqu'à ce que la limite SatSeconds soit atteinte ou que la SpO₂ du patient revienne dans la plage hors alarme et s'y maintienne.

REMARQUE

- L'alarme SpO₂ trop basse ou SpO₂ trop haute se déclenche si la valeur de la SpO₂ dépasse trois fois les limites d'alarme en une minute, même si le réglage SatSeconds n'est pas atteint.
-

Pour régler le paramètre SatSeconds, procédez comme suit :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés SpO₂ afin d'accéder à la boîte de dialogue **SpO₂**.
2. Sélectionnez l'onglet **Alarme**.
3. Réglez la **Saturation (en s)**.

10.6.3 Réglage de la sensibilité SpO₂ (SpO₂ Masimo)

Pour le module SpO₂ Masimo, sélectionnez la **Sensibilité** selon la qualité du signal et les mouvements du patient.

La sensibilité normale est recommandée pour les patients dont le débit sanguin ou la perfusion sont altérés. Ce réglage est recommandé dans les zones de soins où les patients sont sous surveillance régulière, comme l'unité de soins intensifs (USI).

Le mode de sensibilité APOD (détection adaptative de l'arrêt de fonctionnement de la sonde) est recommandé lorsqu'il existe une forte probabilité de détachement du capteur. Il est également adapté dans les zones de soins où les patients ne sont pas sous surveillance visuelle constante. Ce mode permet d'éviter des mesures erronées de fréquence de pouls et de saturation artérielle en oxygène de manière plus efficace en cas de détachement accidentel d'un capteur du patient suite à des mouvements excessifs.

La sensibilité Maximum est recommandée pour les patients présentant des signaux faibles (par ex., fort bruit ambiant et/ou patients avec perfusion très faible) et dans le cadre de procédures ou lorsque le contact entre le médecin et le patient est continu, comme dans les environnements à sévérité plus élevée.

Pour régler la sensibilité SpO₂, procédez comme suit :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés SpO₂ afin d'accéder à la boîte de dialogue **SpO₂**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Définissez la **Sensibilité** sur **Maximum, Normale ou APOD**.

ATTENTION

- Lorsque vous utilisez le réglage de sensibilité **Maximum**, les performances de la détection "Arrêt capteur" peuvent être compromises. Si l'appareil et le capteur se détachent du patient, les mesures sont susceptibles d'être inexactes en raison des nuisances environnementales, telles que la lumière ou des vibrations.
 - La configuration du moniteur "Charger la dernière configuration" comme configuration par défaut peut entraîner le réglage de SpO₂ Masimo sur un mode de sensibilité **Maximum** lors de la mise sous tension ou après l'admission d'un nouveau patient. La sensibilité **Maximum** est recommandée pour une utilisation dans le cadre de procédures ou lorsque le contact entre le médecin et le patient est continu, comme dans les environnements à sévérité plus élevée. La sensibilité **Maximum** n'est pas recommandée dans les zones de soins où les patients ne sont pas sous surveillance visuelle car la détection "Arrêt capteur" peut être compromise. Reportez-vous à la **Section 6.3 Définition de la configuration par défaut** pour la gestion de la configuration.
-

10.6.4 Activation de FastSAT (pour SpO₂ Masimo)

FastSAT permet le suivi rapide des changements de saturation artérielle en oxygène qui peut être nécessaire pendant les situations d'urgence. Lorsque FastSAT est activée, l'algorithme de moyenne évalue toutes les valeurs de SpO₂ et constitue une moyenne de la valeur SpO₂ qui est une meilleure représentation de l'état actuel de saturation en oxygène du patient.

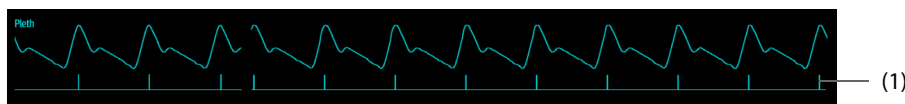
La fiabilité de FastSAT dépend de la configuration de la durée moyenne et du signal d'entrée. FastSAT est désactivée par défaut. Pour activer FastSAT, suivez la procédure indiquée ci-dessous :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés SpO₂ afin d'accéder à la boîte de dialogue **SpO2**.
2. Sélectionnez l'onglet **Règlages**.
3. Activez **FastSAT**.

10.6.5 Affichage QIS (pour SpO₂ Masimo)

L'indicateur de la qualité du signal (QIS) s'affiche en dessous du tracé Pleth. Le QIS est représenté par des barres verticales. La hauteur de la barre de menus fournit une évaluation de la confiance dans l'affichage de valeur de SpO₂. Le QIS de SpO₂ peut également être utilisé pour identifier l'occurrence du pouls d'un patient.

L'image suivante représente le QIS de SpO₂ :



(1) Indicateur de la qualité du signal (QIS)

Pour afficher le QIS de SpO₂, procédez comme suit :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés SpO₂ afin d'accéder à la boîte de dialogue **SpO2**.
2. Sélectionnez l'onglet **Règlages**.
3. Activez **Afficher QIS**.

10.6.6 Modification de la durée moyenne (SpO₂ Masimo)

La valeur SpO₂ affichée sur l'écran du moniteur est la moyenne des données recueillies dans un délai spécifique. Plus la durée moyenne est courte, plus l'appareil répond rapidement aux modifications de niveau de saturation en oxygène du patient. À l'inverse, plus la durée moyenne est longue, plus l'appareil répond lentement aux modifications du niveau de saturation en oxygène du patient, cependant la mesure de SpO₂ est plus stable. Pour les patients gravement malades, le choix d'une durée moyenne plus courte aidera à comprendre l'état du patient.

Pour configurer le délai moyen, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés SpO₂ afin d'accéder à la boîte de dialogue **SpO2**.
2. Sélectionnez l'onglet **Règlages**.
3. Réglez la **Mo. enne**.

10.6.7 Surveillance simultanée de la SpO₂ et de la PNI

Lors de la surveillance simultanée de la SpO₂ et de la PNI sur le même membre, vous pouvez activer l'option **PNI simultané e** pour verrouiller l'alarme SpO₂ jusqu'à ce que la mesure de la PNI soit terminée. Si vous désactivez l'option **PNI simultané e**, la lenteur de perfusion induite par la mesure de la PNI peut conduire à des résultats erronés de mesure de la SpO₂ et déclencher par conséquent de fausses alarmes physiologiques.

Pour configurer la **PNI simultané e**, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés SpO₂ afin d'accéder à la boîte de dialogue **SpO2**.
2. Sélectionnez l'onglet **Alarme**.
3. Réglez la **PNI simultané e**.

10.6.8 Modification de la vitesse de balayage du tracé Pleth

Pour régler la vitesse de balayage du tracé Pleth, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés SpO₂ afin d'accéder à la boîte de dialogue **SpO2**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Définissez la **Vitesse**.

10.7 Modification des réglages FP

10.7.1 Modification des réglages de l'alarme FP

Pour modifier les réglages d'alarme FP, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés SpO₂ afin d'accéder à la boîte de dialogue **SpO2**.
2. Sélectionnez l'onglet **FP**.
3. Sélectionnez l'onglet **Alarme**.
4. Saisissez le mot de passe si nécessaire. Pour plus d'informations, consultez la section 24.13.3 *Sélection d'un mot de passe pour l'authentification utilisateur*.
5. Définissez les propriétés d'alarme selon vos besoins.

10.7.2 Modification du volume QRS

Si la **Source d'alarme** est définie sur **FP**, la tonalité QRS dépend des mesures FP. Pour régler le volume QRS, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés SpO₂ afin d'accéder à la boîte de dialogue **SpO2**.
2. Sélectionnez l'onglet **FP**.
3. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
4. Définissez **Volume QRS**.

Si la valeur SpO₂ est valide, le moniteur ajuste également la tonalité QRS (tonalité du son) en fonction de la valeur SpO₂. Pour plus d'informations, consultez la section 24.14.3 *Réglage du mode de tonalité SpO₂*.

REMARQUE

- **Modifier les réglages de volume QRS sur la page Réglages FP change également les réglages de Volume QRS sur la page Réglages de la boîte de dialogue ECG.**
-

10.7.3 Réglage de la source FP

La source de pouls actuelle s'affiche dans la zone des valeurs FP si la source FP actuelle n'est pas SpO₂. La valeur FP de la source de pouls actuelle a les caractéristiques suivantes :

- La valeur FP est stockée dans la base de données du moniteur et peut être consultée dans les tendances graphiques et tabulaires. Dans les tendances graphiques, la courbe FP est de la même couleur que celle de la source FP actuelle.
- La FP est envoyée par le biais du réseau au CMS, s'il est disponible.

Pour régler le paramètre utilisé comme source FP, procédez comme suit :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés SpO₂ afin d'accéder à la boîte de dialogue **SpO2**.
2. Sélectionnez l'onglet **FP**.
3. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
4. Définissez la **Source FP**.

La liste déroulante **Source FP** affiche les sources FP actuellement disponibles de haut en bas, par ordre de priorité. Lorsque vous sélectionnez **Auto**, le système sélectionne automatiquement la première option comme source FP. Lorsque la source FP actuelle est indisponible, le système bascule automatiquement **Source FP** en mode **Auto**. Lorsque vous sélectionnez **PI**, le système sélectionne automatiquement le premier libellé de pression comme la source FP.

10.7.4 Affichage/masquage de la FP

Vous pouvez choisir d'afficher la valeur de FP dans la zone des paramètres SpO₂. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

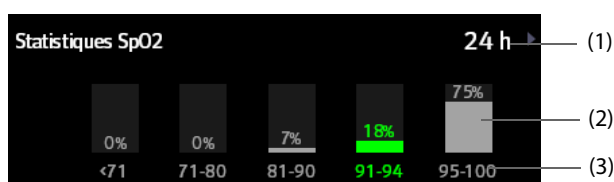
1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques SpO₂ ou la zone des tracés afin d'accéder au menu **SpO2**.
2. Sélectionnez l'onglet **FP**.
3. Sélectionnez l'onglet **Règlages**.
4. Activez ou désactivez **Affich FP**.

10.8 Affichage des statistiques de la SpO₂

Vous pouvez afficher les statistiques de la SpO₂ pendant un intervalle de temps défini. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Accédez à **Config.Affichage** en suivant l'une de ces méthodes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Règlages cran** sélectionnez l'onglet **Config.Affichage**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Affichage**, sélectionnez **M en p bloc**.
2. Sélectionnez la zone des valeurs numériques des paramètres où vous souhaitez afficher les statistiques SpO₂, puis sélectionnez **SpO2 Statistiques SpO2** dans la liste déroulante.

La figure suivante représente la zone des statistiques SpO₂.



- (1) Durée des statistiques SpO₂
- (2) Résultats des statistiques SpO₂
- (3) Section pour les statistiques : La section en vert indique la plage cible.

10.8.1 Sélection de la plage de chaque section SpO₂ et de la section cible

Pour définir la plage de SpO₂ de chaque section, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone de statistiques SpO₂.
2. Dans la colonne **Au**, sélectionnez la valeur SpO₂ à laquelle chaque section se termine. La modification de la valeur dans la colonne **Au** modifie automatiquement la valeur dans la colonne **Du** de la section suivante.
3. Dans la colonne **Cible**, sélectionnez la section à utiliser comme section cible. La section cible est surlignée en vert dans la zone de statistiques SpO₂.

10.8.2 Sélection de la longueur des statistiques SpO₂

Il est possible de configurer la durée pendant laquelle les statistiques SpO₂ sont calculées. Dans la zone de statistiques SpO₂, sélectionnez une nouvelle durée dans le menu contextuel.

10.9 Ré solution des problèmes de SpO₂

Cette section répertorie les problèmes susceptibles de se produire. Si vous rencontrez des problèmes avec l'appareil ou les accessoires, reportez-vous au tableau ci-dessous avant de contacter le service technique. Si le problème persiste, contactez votre service technique.

REMARQUE

- Pour les messages d'alarme ph. physiologique et technique, reportez-vous à l'annexe D Messages d'alarme.

Problème	Solution
Zone des valeurs numériques ou zone des tracés SpO ₂ invisible dans l'écran principal	<ol style="list-style-type: none">1. Vérifiez que la SpO₂ est définie pour s'afficher dans la page Paramètres de l'écran Config.Affichage. Pour plus d'informations, consultez la section 3.9.2 Affichage des valeurs numériques et des tracés des paramètres.2. Vérifiez que le paramètre SpO₂ est activé. Si ce n'est pas le cas, activez la mesure SpO₂. Pour plus d'informations, consultez la section 3.9.1 Activation ou désactivation d'un paramètre.3. Vérifiez que les connexions de câble du capteur SpO₂ et du prolongateur de câble sont solidement fixées. Remplacez le capteur SpO₂ ou le prolongateur de câble si nécessaire.
Affichage de tirets "-" à la place des chiffres	<ol style="list-style-type: none">1. Vérifiez que les connexions de câble du capteur SpO₂ et du prolongateur de câble sont solidement fixées. Remplacez le capteur SpO₂ ou le prolongateur de câble si nécessaire.2. Reconnectez le capteur SpO₂ si l'alarme SpO₂ - Arrêt capteur s'affiche.3. Vérifiez la valeur d'IP. Si la valeur d'IP est trop basse, ajustez le capteur SpO₂ ou appliquez le capteur sur un site présentant une meilleure diffusion.4. Déplacez le capteur à un endroit où la lumière ambiante est plus faible ou couvrez le capteur pour réduire la lumière ambiante si l'alarme SpO₂ - Éclairage s'affiche.
Signal SpO ₂ de faible amplitude	<ol style="list-style-type: none">1. Le capteur SpO₂ et le brassard PNI sont placés sur le même membre. Changez le site de surveillance si nécessaire.2. Vérifiez la valeur d'IP. La valeur d'IP est trop basse. Ajustez le capteur SpO₂ ou appliquez le capteur sur un site présentant une meilleure diffusion.
La valeur de SpO ₂ est incorrecte	<ol style="list-style-type: none">1. Vérifiez les signes vitaux du patient.2. Recherchez les conditions pouvant provoquer des résultats SpO₂ incorrects. Pour plus d'informations, consultez la section 10.3 Limites de mesure SpO₂.3. Vérifiez que le moniteur ou le module SpO₂ fonctionnent correctement.

10.10 Informations Nellcor



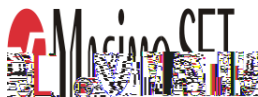
Brevets Nellcor

Cette publication fait office d'avis conformément au Titre 35 du Code des Etats-Unis (35 U.S.C.), §287(a) pour les brevets Covidien : <http://www.covidien.com/patents>.

Licence non implicite

La possession ou l'acquisition de cet appareil n'accorde aucune licence, expresse ou implicite, pour son utilisation avec des pièces de rechange non autorisées qui tomberaient, isolément ou conjointement à l'appareil, dans le domaine de l'un ou de plusieurs des brevets couvrant cet appareil.

10.11 Informations Masimo



Brevets Masimo

Cette publication fait office d'avis conformément au Titre 35 du Code des Etats-Unis (35 U.S.C.), §287(a) pour les brevets Masimo : <http://www.masimo.com/patents.htm>.

Licence non implicite

La possession ou l'acquisition de cet appareil n'accordent aucune licence, expresse ou implicite, pour son utilisation avec des capteurs ou des câbles non autorisés qui tomberaient, isolément ou conjointement à l'appareil, dans le domaine de l'un ou de plusieurs des brevets couvrant cet appareil.

10.12 Contrat de licence utilisateur final Masimo

LE PRESENT DOCUMENT EST UN CONTRAT JURIDIQUE ENTRE VOUS ("ACHETEUR") ET SHENZHEN MINDRAY. SI VOUS N'ACCEPTEZ PAS LES TERMES DE CE CONTRAT, RENVOYEZ RAPIDEMENT L'INTEGRALITE DU PAQUET, Y COMPRIS TOUS LES ACCESSOIRES, DANS LEUR EMBALLAGE D'ORIGINE, AVEC VOTRE REÇU, A SHENZHEN MINDRAY POUR OBTENIR UN REMBOURSEMENT INTEGRAL.

1. Concession de licence. En tenant compte du paiement des droits de licence, qui représente une partie du prix payé pour le produit, Shenzhen Mindray accorde à l'Acheteur une licence non exclusive et non transférable, sans droit à sous-licence, pour utiliser la copie du logiciel/micrologiciel incorporé, et la documentation en rapport avec l'utilisation de l'Acheteur des produits Masimo aux fins mentionnées. Shenzhen Mindray se réserve tous les droits non expressément accordés à l'Acheteur.
2. Propriété du logiciel/micrologiciel. Les titre, propriété et tous les droits et intérêts sur les logiciels et/ou micrologiciels Masimo et leur documentation, et toutes les copies de ceux-ci, restent à tout moment sous l'autorité de Masimo Corporation, concédant de Shenzhen Mindray, et ils ne sont pas transmis à l'Acheteur.
3. Attribution. L'Acheteur ne doit pas attribuer ou transférer la licence, en tout ou en partie, par voie légale ou autre, sans le consentement écrit préalable de Shenzhen Mindray ; toute tentative sans ce consentement, d'attribuer des droits, devoirs ou obligations résultant des présentes sera nulle et non avenue.
4. Restrictions de copie. Le logiciel/micrologiciel, les masques, la conception des circuits électroniques et les documents écrits sont protégés par les droits de reproduction. Toute copie non autorisée du logiciel, y compris tout logiciel ayant été modifié, fusionné ou inclus avec d'autres logiciels ou d'autres documents écrits est formellement interdite. Vous pouvez être tenu légalement responsable de toute infraction aux droits d'auteur causée, ou résultant du non-respect des conditions de la présente licence. Rien dans cette licence n'accorde d'autres droits que ceux offerts par le code 17 U.S.C. §117 des Etats-Unis.
5. Restriction d'utilisation. En tant qu'Acheteur, vous pouvez transférer physiquement les produits d'un endroit à un autre, à condition que le logiciel/micrologiciel ne soit pas copié. Vous ne pouvez pas transférer électroniquement le logiciel/micrologiciel des produits vers un autre dispositif. Vous ne pouvez pas divulguer, publier, traduire, distribuer des copies de, modifier, adapter, traduire, avoir recours à l'ingénierie inverse, décompiler, désassembler ou créer des travaux dérivés basés sur le produit Masimo, le logiciel/micrologiciel ou les documents écrits sans le consentement écrit préalable de Masimo. Les capteurs Masimo qui sont conçus pour un usage unique sont brevetés par Masimo pour une utilisation sur un seul patient et ne peuvent être vendus. Aucune licence, implicite ou autre, ne permet l'utilisation des capteurs Masimo à usage unique au-delà de leur usage unique prévu. Après l'utilisation d'un capteur Masimo à usage unique, aucune autre licence n'est accordée par Masimo pour utiliser les capteurs, et ces derniers doivent être mis au rebut.
6. Restrictions de transfert. La licence du logiciel/micrologiciel est attribuée à l'Acheteur, et ne peut être transférée vers une autre personne, à l'exception d'autres utilisateurs, sans le consentement écrit préalable de Shenzhen Mindray. Vous ne pouvez, en aucun cas, transférer, attribuer, louer, concéder, vendre ou disposer du logiciel/micrologiciel ou des produits sur une base temporaire.
7. Le bénéficiaire. Masimo Corporation est un bénéficiaire du présent Contrat et a le droit de faire appliquer ses dispositions.

Droits du gouvernement des Etats-Unis : En cas d'acquisition du logiciel (y compris la documentation connexe) au nom d'une partie du gouvernement des Etats-Unis, les dispositions suivantes s'appliquent : le logiciel est considéré comme étant un "logiciel commercial" et une "documentation du logiciel informatique commercial", respectivement, en vertu de la section DFAR 227.7202 FAR 12.212, le cas échéant. L'utilisation, la modification, la reproduction, la diffusion, l'exécution, l'affichage ou la divulgation du logiciel (y compris la documentation connexe) par le gouvernement des Etats-Unis ou l'un de ses organismes doivent être régis uniquement par les conditions du présent Contrat et ne doivent pas être interdits, sauf dans la mesure expressément autorisée par les conditions du présent Contrat.

Cette page blanche a été ajoutée intentionnellement.

11 Surveillance de la température (Temp)

11.1 Présentation de la température

Le moniteur peut surveiller la température cutanée et la température centrale du patient de façon continue. Des résistances sensibles à la chaleur (thermistances) sont utilisées. Elles se basent sur le principe selon lequel la résistance électrique de la thermistance change en même temps que la température. Le changement de résistance de la thermistance est utilisé pour calculer la température.

Jusqu'à 2 sites de température peuvent être surveillés simultanément et la différence entre les deux sites mesurés est calculée.

La surveillance de la température est destinée aux patients adultes, pédiatriques et nouveau-nés.

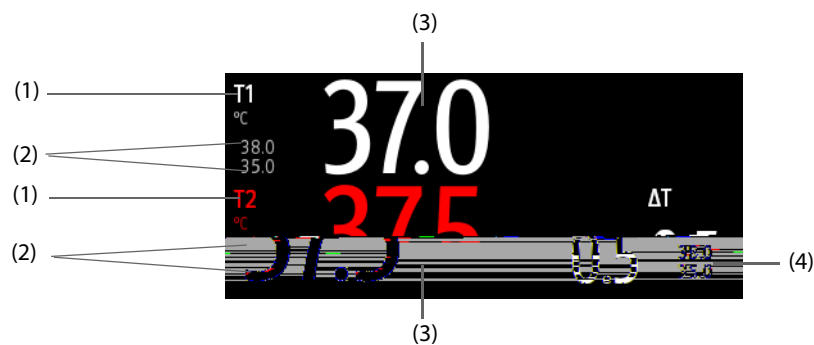
11.2 Informations relatives à la sécurité de la température

ATTENTION

- **Préalablement à la surveillance, vérifiez que le programme de détection du capteur fonctionne correctement. Retirez le câble de la sonde de température du connecteur de la sonde de température et vérifiez que le moniteur peut afficher les messages d'alarme et mettre les signaux sonores des alarmes correctement.**

11.3 Affichage de la température

La figure suivante illustre la zone des valeurs numériques de température pour la surveillance de la température. L'affichage de votre moniteur peut différer de l'affichage illustré ici.



(1) Site de température

(2) Limites de l'alarme de température

(3) Valeur de température

(4) Différence de température (ΔT) : Différence entre deux sites de température. Elle s'affiche uniquement lorsque la valeur ΔT est activée.

11.4 Préparation de la surveillance de la température

Pour préparer la surveillance de la température, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez une sonde appropriée selon la catégorie de patient et le site mesuré.
2. Branchez le câble de température ou de capteur au connecteur de température. Si vous utilisez une sonde jetable, connectez-la au câble de température.
3. Suivez les instructions du fabricant de la sonde afin de connecter la sonde au patient.

11.5 Modification des réglages de température

11.5.1 Définition des propriétés des alarmes de température

Pour configurer les propriétés des alarmes de température, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques de température afin d'accéder à la boîte de dialogue **Temp.**
2. Sélectionnez l'onglet **Alarme**.
3. Saisissez le mot de passe si nécessaire. Pour plus d'informations, consultez la section 24.13.3 *Sélection d'un mot de passe pour l'authentification utilisateur*.
4. Définissez les propriétés d'alarme selon vos besoins.

11.5.2 Sélection du libellé de température

Sélectionnez le libellé de température en fonction du site de mesure. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques de température afin d'accéder à la boîte de dialogue **Temp.**
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Définissez le libellé de température.

Libellé	Description	Libellé	Description
T1	Température sur le site d'application 1	T amb	Température ambiante
T2	Température sur le site d'application 2	T voies aé	Température des voies aériennes
T peau	Température cutanée	T vésic	Température vésicale
T centr	Température centrale	T sang	Température du sang
T axil	Température axillaire	T musc	Température du myocarde
T naso	Température nasopharyngée	T tymp	Température tympanique
T œso	Température œsophagienne	T cérébr	Température cérébrale
T rect	Température rectale		

11.5.3 Affichage de la différence de température

Pour afficher la différence de température entre deux sites de mesure, activez la valeur ΔT . Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques de température afin d'accéder à la boîte de dialogue **Temp.**
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Activez la valeur **T**.

11.6 Résolution des problèmes de température

Cette section répertorie les problèmes susceptibles de se produire. Si vous rencontrez des problèmes avec l'appareil ou les accessoires, reportez-vous au tableau ci-dessous avant de contacter le service technique. Si le problème persiste, contactez votre service technique.

REMARQUE

- Pour les messages d'alarme ph. biologique et technique, reportez-vous à l'annexe D Messages d'alarme.

Problème	Solution
Zone des valeurs numériques Temp invisible dans l'écran principal	<ol style="list-style-type: none">1. Vérifiez que le paramètre Temp est activé. Si ce n'est pas le cas, activez la mesure de température. Pour plus d'informations, consultez la section 3.9.1 Activation ou désactivation d'un paramètre.2. Vérifiez que les connexions de la sonde de température et du câble de température sont bien serrées.
Le message Echec de la mesure/-'-' s'affiche dans la zone des valeurs numériques de température	<ol style="list-style-type: none">1. Si vous employez une sonde jetable, vérifiez la connexion entre la sonde et le câble de température.2. Essayez d'utiliser une sonde en bon état si le capteur est endommagé.

Cette page blanche a été ajoutée intentionnellement.

12 Surveillance de la pression artérielle non invasive (PNI)

12.1 Présentation de la PNI

Le moniteur applique une méthode oscillométrique pour mesurer la pression artérielle non invasive (PNI). La mesure de la pression artérielle non invasive est basée sur le principe selon lequel les pulsations du flux sanguin dans une artère créent des oscillations de la paroi artérielle. Le dispositif oscillométrique utilise un brassard de tensiométrie pour détecter les oscillations qui apparaissent sous la forme de petites pulsations dans la pression du brassard. Les dispositifs oscillométriques mesurent l'amplitude des changements de pression dans le brassard de compression lorsque ce dernier se dégonfle après avoir dépassé la pression systolique. L'amplitude augmente subitement lorsque le pouls traverse l'occlusion de l'artère. Lorsque la pression du brassard diminue encore, les pulsations augmentent en amplitude, atteignent la valeur maximale (qui s'approche de la pression moyenne), puis diminuent. La méthode oscillométrique mesure la pression moyenne et détermine ensuite les pressions systoliques et diastoliques.

La surveillance PNI est destinée aux patients adultes, pédiatriques et nouveau-nés.

REMARQUE

- Les mesures de pression artérielle effectuées avec cet appareil sont équivalentes à celles obtenues par un observateur formé à l'aide de la méthode auscultatoire du tensiomètre/stéthoscope ou d'un appareil de mesure de la pression sanguine intra-artérielle, dans les limites établies par les normes américaines, de sph. gonflement manuels, électroniques ou automatiques.
 - La mesure de PNI peut être réalisée au cours d'une électrochirurgie ou d'une charge de défibrillation.
-

12.2 Informations relatives à la sécurité de la PNI

AVERTISSEMENT

- Vérifiez que vous avez sélectionné la catégorie de patient correcte avant d'effectuer la mesure PNI. N'appliquez pas les brassards supérieurs adultes pour des patients pédiatriques ou nouveau-nés. Une erreur pourrait entraîner des risques au niveau de la sécurité.
 - Ne mesurez pas la PNI des patients atteints de diabète ou sur un membre présentant des lésions cutanées ou sur lequel des lésions cutanées sont susceptibles d'apparaître.
 - En raison des risques d'hématomes du membre portant le brassard chez les patients présentant des troubles associés de la coagulation, évaluez l'état clinique du patient avant de décider de le soumettre à des mesures impromptues et fréquentes de la pression artérielle.
 - N'utilisez pas le brassard PNI sur le membre d'un patient porteur d'un dispositif de perfusion intraveineuse ou d'un cathéter artériel. Cela pourrait endommager les tissus proximaux du cathéter en cas de ralentissement ou de blocage de la perfusion pendant le gonflage du brassard.
 - N'appliquez pas le brassard sur le bras correspondant au côté sur lequel a été pratiquée une mastectomie ou une lymphadénectomie.
 - Une pression continue du brassard due à une tubulure de connexion pliée peut entraîner des interférences au niveau du débit sanguin et blesser le patient.
 - La mesure PNI peut être affectée par le site de mesure, la position du patient, ses mouvements ou sa état physiologique. En cas de doute sur les mesures PNI, terminez les signes vitaux du patient par d'autres moyens, puis vérifiez que le moniteur fonctionne correctement.
 - Des associations ont été établies entre les dispositifs qui exercent une pression sur les tissus et l'apparition de purpura, d'ischémie et de neuropathie. Inspectez le site d'application régulièrement afin de confirmer que la peau, la couleur, la température et la sensibilité du membre porteur sont normales. Si la qualité de la peau change ou si la circulation des extrémités est modifiée, placez le brassard sur un autre site ou arrêtez immédiatement les mesures de la pression sanguine. Effectuez des vérifications plus fréquentes lorsque vous réalisez des mesures automatiques ou STAT. Les mesures PNI automatiques avec intervalles d'une ou de deux minutes ne sont pas recommandées sur des périodes prolongées.
-

AVERTISSEMENT

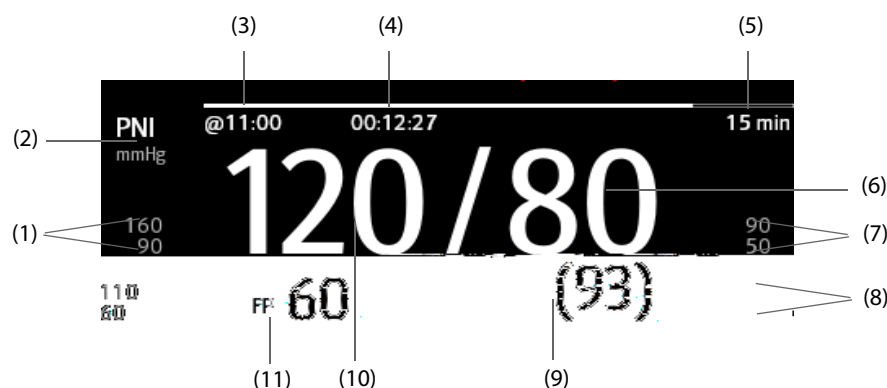
- Ne modifie pas et ne remplace pas les connecteurs de la conduite d'air PNI, l'exception des connecteurs approuvés par Mindra. Utilisez les brassards pour nouveau-nés et nourrissons avec les conduites CM1901 uniquement. Utilisez les brassards pour enfants/adultes avec les conduites CM1903 uniquement.
 - Ne branche jamais de cathéters intra-artériels ou intraveineux, ni aucun autre connecteur incompatible, sur la conduite PNI. Cela peut entraîner des blessures graves, voire mortelles.
 - L'importance du diagnostic de la PNI doit être terminée par les médecins de l'hôpital.
-
-

ATTENTION

- La mesure de la PNI sur les patients reliés à un

12.5 Affichage PNI

L'affichage PNI présente uniquement des valeurs numériques.



- (1) Limites d'alarme de la pression systolique
(2) Unité PNI : mmHg ou kPa
(3) Heure de la dernière mesure de PNI
- (4) Durée jusqu'à la mesure suivante (mode Auto et mode Séquence)
- (5) Mode de mesure : pour la PNI automatique, l'intervalle est affiché. Pour le mode Séquence, l'intervalle et la phase en cours sont affichés.
- (6) Pression diastolique
(7) Limites d'alarme de pression diastolique
(8) Limites d'alarme de pression moyenne
- (9) Pression moyenne (s'affiche une fois la mesure terminée) ou pression du brassard (s'affiche pendant la mesure)
- (10) Pression systolique
(11) Fréquence du pouls

REMARQUE

- En cas de échec de la mesure de PNI, le message "XX" s'affiche. Si la mesure de PNI n'est pas prise ou si la mesure de PNI ne passe sa plage de mesures, le message "--" s'affiche.
- Les valeurs numériques de PNI en noir avec un léger contour indiquent que la mesure est ancienne et ne passe le délai des mesures de PNI configuré (reportez-vous la section 24.5.10 Réglage du délai des mesures des paramètres). Il n'est pas recommandé d'utiliser ces valeurs de PNI comme valeurs de référence.

12.6 Préparation de la mesure de PNI

12.6.1 Préparation du patient pour la mesure de PNI

Dans des conditions normales d'utilisation, effectuez la mesure de la PNI sur un patient se trouvant dans la position suivante :

- Assis confortablement
- Jambes non croisées
- Pieds plats sur le sol
- Dos, bras et pieds soutenus

REMARQUE

- Il est recommandé au patient de rester calme et de se détendre autant que possible avant la mesure et de ne pas parler pendant la mesure.
- Les autres facteurs provoquant une surestimation de la pression artérielle sont une difficulté respirer, une vessie pleine, des douleurs, etc.

12.6.2 Placement du brassard PNI

Pour placer le brassard PNI, suivez cette procédure :











1. Vérifiez que le réglage de la catégorie du patient est correct.
2. Branchez la conduite d'air sur le connecteur PNI.
3. Sélectionnez un brassard de la taille adaptée au patient, puis placez-le autour du membre, directement sur la peau du patient, en procédant comme suit :
 - a Mesurez la circonférence du membre du patient.
 - b Sélectionnez un brassard adéquat en fonction de la dimension marquée sur le brassard. La largeur du brassard doit correspondre à 40 % (50 % chez les nouveau-nés) de la circonférence du membre ou aux 2/3 de la longueur de l'avant-bras ou de la cuisse. La partie gonflable du brassard doit être suffisamment longue pour recouvrir 50 % à 80 % du membre.
 - c Placez le brassard sur l'avant-bras ou la jambe du patient et vérifiez que le repère Φ du brassard correspond à l'emplacement de l'artère. Le brassard doit être bien ajusté, mais vous devez laisser suffisamment de place pour passer deux doigts entre le brassard et le bras du patient (pour un adulte). Pour les nouveau-nés, veillez à ne pas serrer le brassard et à ne pas laisser d'air à l'intérieur. Cela peut provoquer une décoloration ou une ischémie des membres. Vérifiez que la ligne d'index du brassard est comprise entre les marques de la plage. Si ce n'est pas le cas, utilisez un brassard mieux adapté.
 - d Le milieu du brassard doit se trouver au niveau de l'oreillette droite du cœur. Si ce n'est pas le cas, utilisez la formule de correction de mesure pour corriger la mesure. Pour plus d'informations, consultez la section 12.9.7 Définition du format d'affichage de la PNI.
4. Connectez le brassard à la conduite d'air. Evitez de comprimer ou d'entraver les tuyaux de pression. L'air doit passer librement dans la tubulure.

ATTENTION

- Ne touchez pas ou n'appliquez aucune pression externe sur le brassard et la conduite d'air pendant la mesure de PNI. Les valeurs de pression sanguine risqueraient d'être incorrectes.
- Faites preuve de précautions lorsque vous placez le brassard sur une électrode servant à surveiller les autres paramètres du patient.

12.7 Démarrage et arrêt de la mesure de PNI

Démarrez et arrêtez la mesure de PNI en sélectionnant les raccourcis PNI ou en utilisant la boîte de dialogue PNI.

Action	Par raccourci	A partir de la boîte de dialogue PNI
Démarrer une mesure manuelle	Raccourci Marche/Arr. PNI 	Bouton Démarrer PNI
Démarrer une série PNI automatique	Raccourci Marche/Arr. PNI 	Onglet Réglages définissez Intervalle bouton Démarrer PNI
	Raccourci Mesure PNI Intervalle  sélectionnez	
Démarrer la mesure par séquence de la PNI	Raccourci Mesure PNI  Séquence	Onglet Séquence définissez la séquence PNI bouton Démarrer PNI
Commencer la mesure de la STAT	Raccourci STAT PNI 	Bouton STAT
	Raccourci Mesure PNI  STAT	
Arrêter les mesures PNI actuelles	Raccourci Marche/Arr. PNI 	Bouton Arrêter PNI
Arrêter la série ou séquence PNI automatique	Raccourci Arrêter PNI 	Bouton Arrêter PNI
Arrêter la mesure STAT et terminer la série	Raccourci Marche/Arr. PNI 	Bouton Arrêter PNI ou bouton Arrêter PNI
	Raccourci Arrêter PNI 	

12.8 Affichage d'une analyse PNI

L'analyse PNI offre une analyse dynamique des variations et de la répartition de la PNI au fil du temps. Elle fournit des informations sur l'état du patient au cours des 24 heures précédant votre accès à la fenêtre Analyse PNI.

Pour afficher l'analyse PNI, procédez comme suit :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques PNI afin d'accéder au menu **PNI**.
2. Sélectionnez l'onglet **Anal. se >>**.

Vous pouvez également cliquer n'importe où dans la fenêtre **Anal. se** pour accéder à la page de consultation des tendances tabulaires. Pour plus d'informations, consultez la section 17 *Revoir*.

12.9 Modification des réglages PNI

12.9.1 Définition des propriétés des alarmes PNI

Pour configurer les propriétés des alarmes PNI, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques PNI afin d'accéder à la boîte de dialogue **PNI**.
2. Sélectionnez l'onglet **Alarme**.
3. Saisissez le mot de passe si nécessaire. Pour plus d'informations, consultez la section 24.13.3 *Sélection d'un mot de passe pour l'authentification utilisateur*.
4. Définissez les propriétés d'alarme selon vos besoins.

12.9.2 Configuration de la pression initiale de gonflement du brassard

Pour régler la pression initiale de gonflement du brassard, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques PNI afin d'accéder à la boîte de dialogue **PNI**.
2. Sélectionnez **Pression initiale**, puis le réglage approprié.

REMARQUE

- **Pour les patients souffrant d'hypertension, vous devez régler la pression initiale du brassard sur une valeur supérieure pour réduire la durée de la mesure.**
-

12.9.3 Réglage de l'intervalle PNI

Pour la mesure PNI automatique, vous devez définir l'intervalle entre deux mesures PNI. Pour définir l'intervalle PNI, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques PNI afin d'accéder à la boîte de dialogue **PNI**.
2. Définissez l'option **Intervalle**. La sélection de l'option **Manuel** active le mode Manuel.

REMARQUE

- **La boîte de dialogue Mesure PNI offre un accès rapide au lancement et au réglage de l'intervalle. La sélection d'une option dans la boîte de dialogue Mesure PNI définira l'intervalle PNI sur cette sélection et déclenchera la mesure de PNI.**
-

12.9.4 Sélection du mode Démarrer de la PNI

Le mode de démarrage définit la manière dont les futures mesures de PNI seront lancées à l'aide du mode de mesure automatique. Pour configurer le mode Démarrer, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques PNI afin d'accéder à la boîte de dialogue **PNI**.
2. Sélectionnez **Mode Démarrer**.
 - ◆ **Hrloge** : après la première mesure, le moniteur synchronise automatiquement les mesures PNI automatiques avec l'horloge en temps réel. Par exemple, si la valeur **Intervalle** est définie sur **20 min** et que la mesure automatique de la PNI commence à 14 h 03, la mesure suivante est effectuée à 14 h 20, puis à 14 h 40, 15 h 00, etc.
 - ◆ **Intervalle** : après la première mesure, le moniteur répète automatiquement les mesures à l'intervalle défini. Par exemple, si la valeur **Intervalle** est définie sur **20 min** et que la mesure automatique de la PNI commence à 14 h 03, la mesure suivante est effectuée à 14 h 23, puis à 14 h 43, 15 h 03, etc.

12.9.5 Activation de la tonalité de fin PNI

Le moniteur peut émettre une tonalité de rappel lorsque la mesure de la PNI est terminée. Par défaut, la tonalité de fin de mesure de la PNI est désactivée. Pour activer la tonalité de fin PNI, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques PNI afin d'accéder à la boîte de dialogue **PNI**.
2. Activez la **Tonalité fin PNI**.

12.9.6 Réglage de la séquence PNI

La mesure par séquence de la PNI peut comprendre jusqu'à cinq phases : A, B, C, D et E. La durée et l'intervalle de chaque phase peuvent être définis individuellement.

Pour configurer la séquence PNI, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques PNI afin d'accéder à la boîte de dialogue **PNI**.
2. Sélectionnez l'onglet **Séquence**.
3. Définissez les valeurs **Durée** et **Intervalle** pour chaque phase.

12.9.7 Définition du format d'affichage de la PNI

Pour définir le format d'affichage de la PNI, suivez la procédure ci-après :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques PNI afin d'accéder au menu **PNI**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Configurez **Format d'affichage**.

12.9.8 Réglage de l'affichage des

12.9.10 Correction de la mesure de PNI

Le milieu du brassard doit se trouver au niveau de l'oreillette droite. Si le membre ne se trouve pas au niveau du cœur, la mesure doit être corrigée comme suit :

- Ajoutez 0,75 mmHg (0,10 kPa) à la valeur affichée pour chaque centimètre en plus.
- Déduisez 0,75 mmHg (0,10 kPa) de la valeur affichée pour chaque centimètre en moins.

12.10 Aide la ponction veineuse

Vous pouvez utiliser le brassard pour provoquer une pression sous-diastolique et le blocage d'un vaisseau sanguin veineux afin de faciliter l'exécution d'une ponction veineuse. Pour aider à la ponction veineuse, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Ponct Vein.** ou sélectionnez la zone des valeurs numériques PNI sélectionnez l'onglet **Réglages**.
2. Définissez la **Pression de la ponct. vein.**
3. Sélectionnez **Ponct Vein.** en bas de la boîte de dialogue.
4. Piquez la veine et prélevez un échantillon sanguin.
5. Sélectionnez le raccourci **Marche/Arr. PNI** pour dégonfler le brassard. Si vous ne dégonflez pas manuellement le brassard, ce dernier se dégonfle automatiquement au bout d'une période donnée fixée (170 secondes pour les patients adultes et pédiatriques, 85 secondes pour les nouveau-nés).

Pendant la ponction veineuse, surveillez la pression du brassard, ainsi que la durée restante indiquée dans la zone des valeurs numériques PNI.

12.11 Résolution des problèmes de PNI

Cette section répertorie les problèmes susceptibles de se produire. Si vous rencontrez ces problèmes lors de l'utilisation de l'appareil ou des accessoires, consultez le tableau ci-dessous avant de demander une intervention technique. Si le problème persiste, contactez votre service technique.

REMARQUE

- Pour les messages d'alarme ph. siologique et technique, reportez-vous à l'annexe D Messages d'alarme.

Problème	Solution
Zone des valeurs numériques PNI invisible dans l'écran principal	<ol style="list-style-type: none">1. Vérifiez que la PNI est définie pour s'afficher dans la page Réglages de l'écran Config.Affichage. Pour plus d'informations, consultez la section 3.9.2 <i>Affichage des valeurs numériques et des tracés des paramètres</i>.2. Vérifiez que le paramètre PNI est activé. Si ce n'est pas le cas, activez la mesure de PNI. Pour plus d'informations, consultez la section 3.9.1 <i>Activation ou désactivation d'un paramètre</i>.

Cette page blanche a été ajoutée intentionnellement.

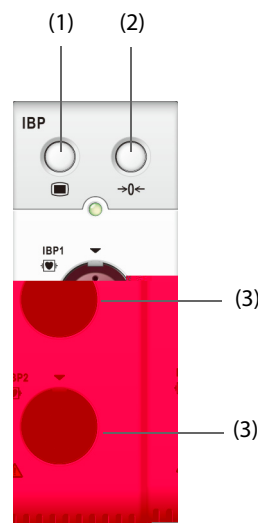
13 Surveillance de la pression artérielle invasive (PI)

13.1 Présentation de la PI

La surveillance PI est destinée aux patients adultes, pédiatriques et nouveau-nés. La surveillance de la PAPO est réservée aux patients adultes et pédiatriques.

Vous pouvez surveiller jusqu'à 4 pressions artérielles invasives (à la fois à l'aide du module PI intégré et du module PI externe).

L'image suivante illustre le module PI externe.



(1) Touche de menu PI

(2) Raccourci Réinit PI

(3) Connecteur de câble PI

13.2 Informations relatives à la sécurité de la PI

AVERTISSEMENT

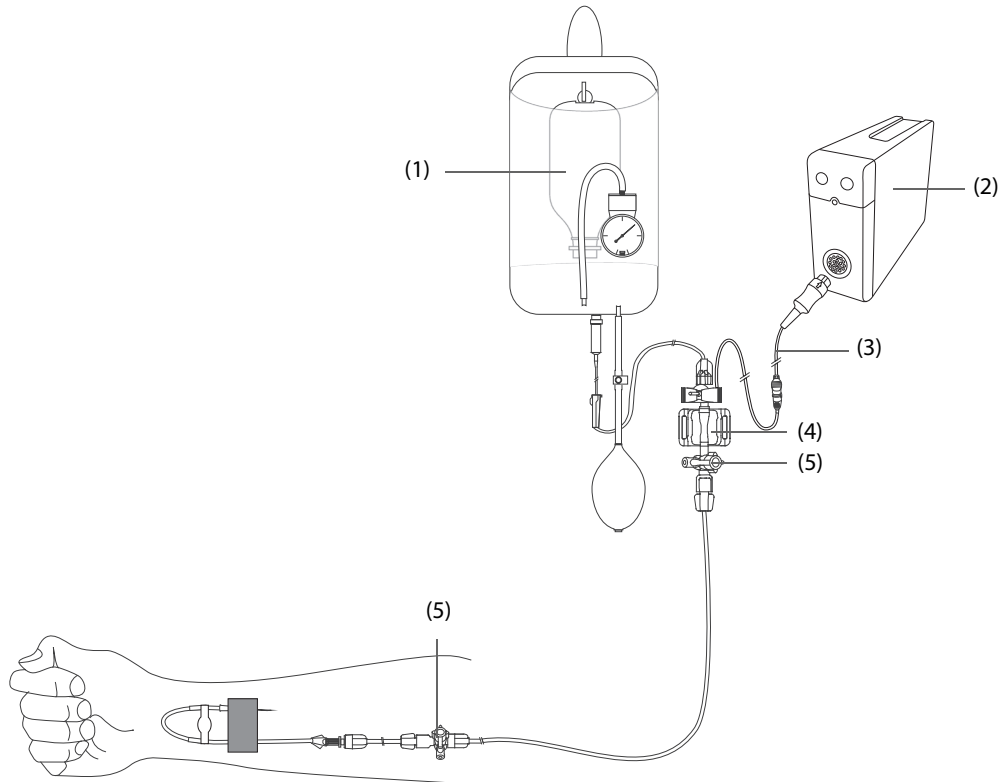
- Utilisez uniquement les transducteurs de pression spécifiés dans ce manuel. Ne jamais utiliser de transducteurs de pression jetables. Reportez-vous au chapitre 28 Accessoires pour connaître les transducteurs de pression recommandés.
- Veillez à ce que les pièces appliquées ne soient jamais mises en contact avec d'autres pièces conductrices.
- Afin d'éviter tout risque de brûlure au cours des procédures chirurgicales utilisant une énergie haute fréquence, veillez à ce que les câbles et les transducteurs du moniteur ne soient jamais mis en contact avec des unités électrochirurgicales haute fréquence.
- Lors de l'utilisation d'accessoires, leur température de fonctionnement doit être prise en compte. Pour plus d'informations, consultez les instructions d'utilisation des accessoires.
- Toutes les procédures invasives comportent des risques pour le patient. Utilisez une technique aseptique. Suivez les instructions du fabricant du cathéter.
- Tout choc mécanique sur le transducteur de pression artérielle invasive peut provoquer des décalages importants dans l'équilibre de la mesure et l'étalonnage, et mener à des résultats erronés.
- L'électrode neutre de l'unité électrochirurgicale (ESU) doit être en contact avec le patient, au risque de causer des brûlures.

ATTENTION

- La mesure de la PI sur les patients reliés à un ballon de contre-pulsion intra-aortique (BCIA) peut entraîner le choc ou l'imprecision de la mesure de la PI, compris de la FP.
-

13.3 Préparation de la surveillance PI

13.3.1 Connexion de l'équipement PI au patient



(1) Poche de pression

(2) Module PI

(3) Câble PI

(4) Transducteur PI

(5) Valve tricanale

13.3.2 Mesure de la pression artérielle invasive

Pour surveiller la PI, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Connectez une extrémité du câble PI au connecteur de câble PI, puis l'autre extrémité sur le transducteur PI.
2. Purgez le système du transducteur PI pour évacuer tout l'air présent dans le tube en suivant les instructions du fabricant. Vérifiez que le système ne comporte aucune bulle d'air.
3. Connectez le transducteur PI au patient en vérifiant qu'il se trouve sur le même niveau horizontal que le cœur.
4. Sélectionnez le libellé de pression adéquat pour la pression mesurée. Pour plus d'informations, consultez la section 13.6.2 *Changement du libellé de pression*.
5. Réinitialisez le transducteur PI. Pour plus d'informations, consultez la section 13.3.3 *Réinitialisation du transducteur PI*. Une fois la réinitialisation réussie, fermez la valve tricanale d'arrivée d'air et ouvrez la valve tricanale vers le patient.

ATTENTION

- Vérifiez que tous les transducteurs sont correctement réinitialisés avant de réaliser des mesures de PI.
 - Vérifiez que toutes les bulles d'air ont été éliminées du système du transducteur PI avant de réaliser des mesures de PI.
 - Si la pression intracrânienne (PIC) est mesurée sur un patient en position assise, placez le transducteur de niveau avec le haut de l'oreille du patient. Une mise à niveau incorrecte du transducteur peut entraîner des valeurs de pression erronées (ne s'applique pas si vous mesurez la PIC à l'aide du transducteur PIC Codman).
-

13.3.3 Réinitialisation du transducteur PI

Afin d'éviter les résultats de pression imprécis, le moniteur patient requiert une remise à zéro. Réinitialisez le transducteur conformément à la politique de l'établissement.

13.4.2 Mesure de la PCI

Pour effectuer la mesure PIC, suivez cette procédure :

1. Réinitialisez le transducteur PIC Codman. Pour plus d'informations, consultez la section 13.4.1 *Réinitialisation du transducteur PIC Codman*.
2. Débranchez le transducteur PIC et la câble adaptateur PIC. Respectez les instructions du fabricant pour l'application transducteur PIC sur le patient.
3. Rebranchez le transducteur PIC et le câble adaptateur PIC.
4. Vérifiez que la valeur de référence de réinitialisation affichée sur le moniteur est cohérente avec celle enregistrée sur le transducteur PIC.
 - ◆ Cohérence : sélectionnez **Accepter**.
 - ◆ Incohérence : saisissez la valeur de référence de réinitialisation enregistrée sur le transducteur PIC et sélectionnez **Accepter**.

Si le patient dont la PIC est surveillée doit être transporté, vérifiez que le moniteur cible prend en charge le transducteur PIC Codman. Pour plus d'informations, consultez la section 13.4.1 *Réinitialisation du transducteur PIC Codman*. Si le moniteur cible ne prend pas en charge le transducteur PIC Codman, ne l'utilisez pas pour la surveillance de la PIC.

Si le moniteur cible prend en charge le transducteur PIC Codman, suivez la procédure indiquée ci-après pour transporter le patient :

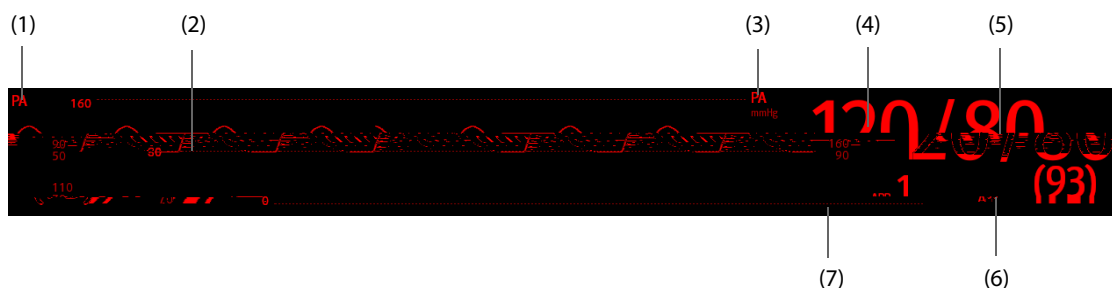
1. Déconnectez le câble adaptateur PIC du module de mesure ou retirez le module du moniteur.
2. Connectez le câble adaptateur PIC, le module de mesure et le moniteur cible ou insérez le module de mesure dans le moniteur cible.
3. Vérifiez que la valeur de référence de réinitialisation affichée sur le moniteur est cohérente avec celle enregistrée sur le transducteur PIC.
 - ◆ Cohérence : sélectionnez **Accepter**.
 - ◆ Incohérence : saisissez la valeur de référence de réinitialisation enregistrée sur le transducteur PIC et sélectionnez **Accepter**.

ATTENTION

- Si vous utilisez des moniteurs de différentes marques pour réinitialiser le transducteur PIC Codman, les valeurs de référence de réinitialisation peuvent être différentes. Utilisez un moniteur Mindra pour réinitialiser le transducteur PIC Codman si vous effectuez la mesure PIC à l'aide d'un moniteur Mindra. Sinon, la mesure de la PIC peut être incorrecte.
-

13.5 Affichage PI

La mesure de PI s'affiche sur le moniteur sous forme de tracé et de pressions numériques. Pour la pression artérielle, la zone des valeurs numériques PI affiche la pression systolique, la pression diastolique et la pression moyenne. Pour la pression veineuse, la zone des valeurs numériques PI n'affiche que la pression moyenne. La figure ci-dessous présente le tracé et les chiffres de la pression artérielle.



- | | |
|--------------------------|-------------------------|
| (1) Libellé de pression | (2) Tracé |
| (3) Unité de pression | (4) Pression systolique |
| (5) Pression diastolique | (6) Pression moyenne |
| (7) Mesure VPP | |

Pour certaines pressions, la fenêtre de paramètres peut ne montrer que la pression moyenne. Pour d'autres pressions, l'unité par défaut peut être différente. Si les pressions PA et PIC sont mesurées simultanément, la zone des paramètres de PIC affichera une valeur numérique PPC, obtenue en déduisant la valeur PIC de la valeur moyenne PA.

13.5.1 Chevauchement des tracés PI

Les tracés PI peuvent s'afficher ensemble. Pour combiner les tracés PI, suivez cette procédure :

1. Accédez à **M en p bloc** en suivant l'une de ces méthodes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Réglages cran** sélectionnez l'onglet **Config.Affichage**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Affichage**, sélectionnez **M en p bloc**.
2. Sélectionnez la zone de tracés dans laquelle vous souhaitez afficher les tracés PI qui se chevauchent, puis sélectionnez les tracés PI qui doivent se chevaucher dans la partie gauche de la même ligne.
3. Répétez l'étape 2 dans une autre zone de tracés si nécessaire.
4. Sélectionnez pour enregistrer la configuration et quitter l'écran. L'écran principal affiche les tracés PI qui se chevauchent.

Lorsque vous sélectionnez dans l'écran principal les tracés PI qui se chevauchent, la boîte de dialogue **Réglages des tracés se chevauchant** s'affiche. Vous pouvez y effectuer les réglages suivants :

- Echelle
 - ◆ Réglez l'**Echel. gauche** pour la pression artérielle.
 - ◆ Réglez l'**Echelle droite** pour la pression veineuse.
 - ◆ Réglez l'**Echelle PVC** individuellement si le tracé PVC est combiné et que l'unité PVC est différente de l'unité PI.
 - ◆ Réglez l'**Echelle PIC** individuellement si le tracé PIC est combiné et que l'unité PIC est différente de l'unité PI.
 - ◆ Réglez l'**Echelle PAP** individuellement si le tracé PAP est combiné.
- Activez ou désactivez l'option **Quadrillage** pour afficher ou masquer le quadrillage dans la zone des tracés qui se chevauchent.
- Définissez la **Vitesse** des tracés qui se chevauchent.

REMARQUE

- L'unité de l'échelle PVC correspond à l'unité du paramètre PVC.

13.6 Modification des réglages PI

13.6.1 Modification des réglages d'alarme PI

Pour modifier les réglages d'alarme PI, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés PI afin d'accéder

13.6.2 Changement du libellé de pression

Le libellé de pression identifie de manière unique chaque type de pression. Par conséquent, il est recommandé de sélectionner le bon libellé de pression pour la source de la pression surveillée.

Pour sélectionner le libellé de pression, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés PI afin d'accéder à la boîte de dialogue de pression correspondante.
2. Sélectionnez l'onglet **Re glages**.
3. Définissez l'option **Libellé PI1** ou **Libellé PI2**.

13.6.5 Réglage du tracé PI

Pour régler le tracé PI, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés PI afin d'accéder à la boîte de dialogue de pression correspondante.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Réglez les propriétés suivantes du tracé PI :
 - ◆ **Vit.**
 - ◆ **Echelle** : si **Auto** est sélectionné, la taille du tracé de pression sera ajustée automatiquement.

13.6.6 Réglage du format d'affichage de la pression artérielle

Pour régler le format d'affichage de la pression artérielle, suivez la procédure ci-après :

1. Sélectionnez la zone de valeurs numériques ou la zone de tracés d'une pression artérielle pour afficher le menu correspondant.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Configurez **Format d'affichage**.

13.6.7 Affichage/masquage des limites d'alarme pour la pression artérielle

Pour régler l'affichage ou non des limites d'alarme pour la pression artérielle, suivez la procédure ci-après :

1. Sélectionnez la zone de valeurs numériques ou la zone de tracés d'une pression artérielle pour afficher le menu correspondant.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Activez ou désactivez **Affichage des limites d'alarme**.

13.6.8 Réglage de l'option Utiliser PAP-diast. en tant que PAPO

La valeur PAP-diast peut être configurée pour remplacer la valeur PAPO pour les calculs hémodynamiques. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés PAP afin d'accéder à la boîte de dialogue **PAP**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Activez ou désactivez l'option **Utiliser PAP-diast. en tant que PAPO**.

Pour plus d'informations sur les calculs hémodynamiques, consultez la section *19.4 Calculs hémodynamiques*.

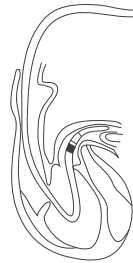
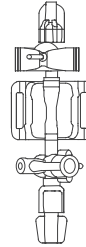
13.6.9 Activation de la mesure VPP

VPP signifie variation de la pression pulsée. Lors de la mesure de la pression artérielle (à l'exception de la PAP), la mesure VPP est disponible. Pour effectuer la mesure VPP, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés PI afin d'accéder à la boîte de dialogue de pression correspondante.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages VPP**.
3. Activez la **Mesure VPP**.

Vous pouvez sélectionner la source VPP après avoir activé les mesures VPP.

13.7.1 Connexion de l'équipement PAPO au patient



- | | |
|--------------------------------|---|
| (1) Module PI | (2) Poche d'évacuation |
| (3) Transducteur PI | (4) Valve tricanale |
| (5) Port distal PAP | (6) Seringue de gonflement du ballonnet |
| (7) Cathéter de thermodilution | (8) Ballonnet |

13.7.2 Préparation des mesures PAPO

Pour préparer la surveillance PAPO, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Connectez le transducteur PI, le câble PI et le moniteur. Pour plus d'informations, consultez la section *13.3.2 Mesure de la pression artérielle invasive*.
2. Suivez les instructions du fabricant pour connecter le port PAP du cathéter de thermodilution et l'extrémité patient du transducteur PI.
3. Réinitialisez le transducteur PI. Pour plus d'informations, consultez la section *13.3.3 Réinitialisation du transducteur PI*.
4. Définissez le libellé PI sur **PAP**, car la PAPO est mesurée sur PAP. Pour plus d'informations, consultez la section *13.6.2 Changement du libellé de pression*.

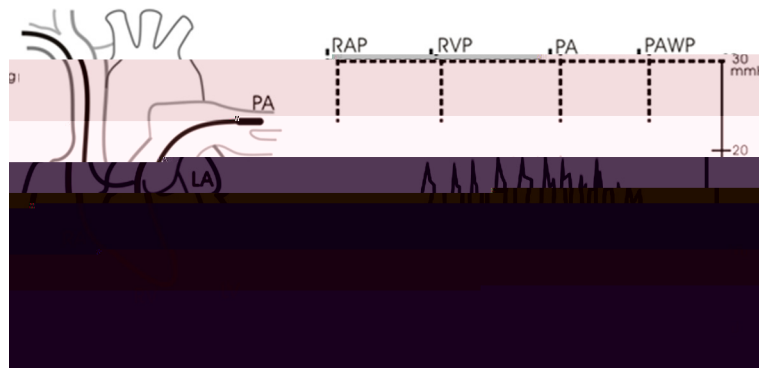
13.7.3 Mesure de PAPO

Pour mesurer la PAPO, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés **PAP** afin d'accéder à la boîte de dialogue **PAPO**.



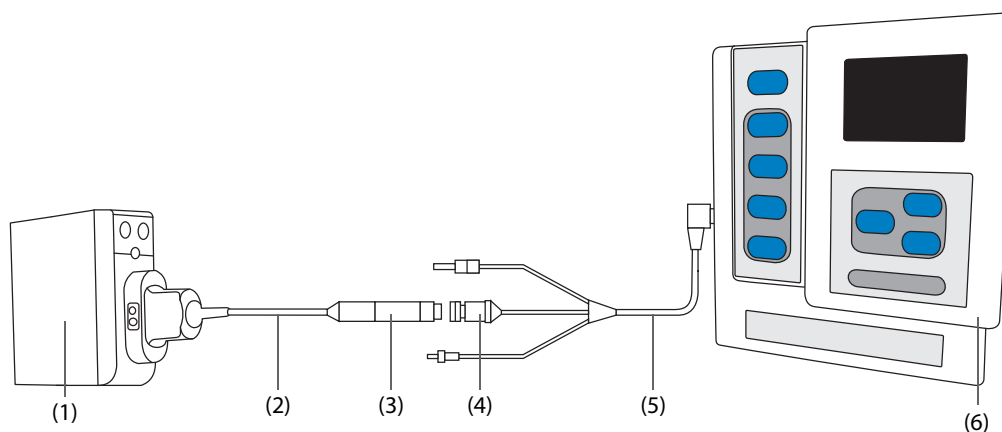
2. Insérez le cathéter flottant dans l'artère pulmonaire en observant à l'écran les changements du tracé PAP et en vous reportant à l'illustration suivante.



3. Sélectionnez **Démarrer**.
4. Gonflez le ballonnet tout en observant à l'écran les changements du tracé PAP lors de l'affichage du message **Pap t pr de gonflage ballonnet**.
5. Dégonflez le ballonnet lorsque le message **Pap t pr de gonflage ballonnet** s'affiche. Si le tracé PAP est stable, mais que le moniteur n'affiche toujours pas le message **Pap t pr de gonflage ballonnet**, sélectionnez l'option **Figer** pour figer le tracé, puis dégonflez le ballonnet.
6. Sélectionnez **Accepter** pour enregistrer la valeur PAPO.
7. Si vous devez démarrer une nouvelle mesure, répétez les étapes 3 à 6.

Si la mesure échoue ou si vous devez ajuster la valeur PAPO, vous pouvez utiliser les boutons suivants pour ajuster le tracé PAPO et la mesure.

- Sélectionnez la flèche vers le haut ou vers le bas pour ajuster la valeur PAPO.
- Sélectionnez la flèche gauche ou droite pour afficher les tracés figés de 40 secondes.
- Sélectionnez **Accepter** pour enregistrer la valeur PAPO.



- | | |
|--------------------|----------------------|
| (1) Module PI | (2) Câble PIC Camino |
| (3) Adaptateur PIC | (4) Connecteur PIC |
| (5) Câble Camino | (6) Moniteur Camino |

AVERTISSEMENT

- **Reporte -vous au instructions du manuel de l'utilisateur du moniteur Camino lorsque vous reliez et branchez le moniteur au patient.**
- **Les réglages d'alarme PIC sur le moniteur patient Mindra. sont indépendants des réglages d'alarme du moniteur Camino, et peuvent donc être différents. Faites particulièrement attention aux alarmes du moniteur Camino.**

13.9 Résolution des problèmes de PI

Cette section répertorie les problèmes susceptibles de se produire. Si vous rencontrez des problèmes avec l'appareil ou les accessoires, reportez-vous au tableau ci-dessous avant de contacter le service technique. Si le problème persiste, contactez votre service technique.

REMARQUE

- **Pour les messages d'alarme physiologique et technique, reportez-vous à l'annexe D Messages d'alarme.**

Problème	Solution
Zone des valeurs numériques ou zone des tracés PI invisible sur l'écran principal	<ol style="list-style-type: none"> 1. Vérifiez que la PI est définie pour s'afficher dans la boîte de dialogue Réglages cran. Pour plus d'informations, consultez la section 3.9.2 <i>Affichage des valeurs numériques et des tracés des paramètres</i>. 2. Vérifiez que le paramètre PI est activé. Si ce n'est pas le cas, activez la mesure de PI. Pour plus d'informations, consultez la section 3.9.1 <i>Activation ou désactivation d'un paramètre</i>. 3. Vérifiez la connexion du câble PI, du transducteur PI et du moniteur. 4. Vérifiez que la valve tricanale est tournée dans la bonne position. 5. Vérifiez que le transducteur PI a été réinitialisé. Pour plus d'informations, consultez la section 13.3.3 <i>Réinitialisation du transducteur PI</i>.
Pression systolique et pression diastolique invisibles pour P1/P2/P3/P4	Définissez la Mesure sur Tous sur la page des réglages P1/P2/P3/P4. Pour plus d'informations, consultez la section 13.6.3 <i>Réglage du type de pression à afficher</i> .

Problème	Solution
Instabilité des résultats PI	<ol style="list-style-type: none"> 1. Assurez-vous que les transducteurs sont dépourvus de bulles d'air. 2. Vérifiez que le transducteur est correctement connecté. 3. Réinitialisez de nouveau le transducteur. 4. Remplacez le transducteur.
Echec de la réinitialisation des canaux PI.	<ol style="list-style-type: none"> 1. Vérifiez que les canaux sont à l'air libre. 2. Effectuez un nouvel étalonnage du zéro. Ne secouez pas le transducteur PI et la tubulure pendant l'étalonnage du zéro. Pour plus d'informations, consultez la section <i>13.3.3 Réinitialisation du transducteur PI</i>. 3. Si l'étalonnage du zéro échoue toujours, remplacez le transducteur.

Cette page blanche a été ajoutée intentionnellement.

14 Surveillance du débit cardiaque (DC)

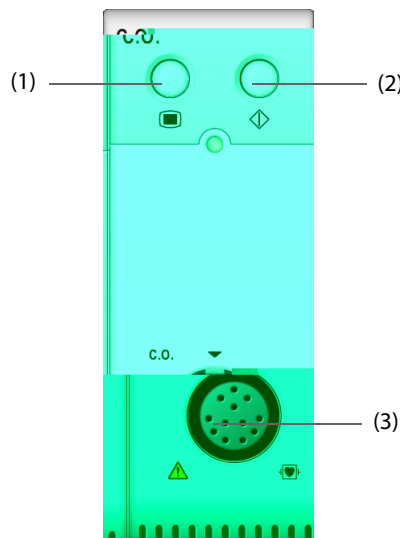
14.1 Présentation du débit cardiaque (DC)

La mesure du débit cardiaque (DC) et des autres paramètres hémodynamiques est effectuée par une méthode invasive de thermodilution dans le cœur droit (oreillette). Une solution de thermodilution froide, dont le volume et la température sont connus, est injectée dans l'oreillette droite par le biais de l'extrémité proximale d'un cathéter artériel pulmonaire. La solution froide se mélange au flux sanguin dans le ventricule droit, et le changement de température du sang est enregistré à l'aide d'un thermistor, à l'extrémité distale du cathéter placé dans l'aorte pulmonaire. Le changement de température s'affiche sur l'écran fractionné sous forme de courbe à partir de laquelle le moniteur calcule la valeur DC. La valeur DC est inversement proportionnelle à l'aire sous la courbe. La variation du débit cardiaque étant continue, il est nécessaire de procéder à une série de mesures pour obtenir une valeur moyenne fiable du débit cardiaque. La décision thérapeutique doit toujours se baser sur la moyenne obtenue à partir des multiples mesures de thermodilution. Le moniteur peut enregistrer jusqu'à 6 mesures.

La surveillance DC est réservée aux patients adultes.

Vous pouvez surveiller le D.C. à l'aide du module D.C. intégré ou du module D.C. externe.

L'image suivante illustre le module D.C. externe.



(1) Touche de menu DC

(2) Touche de menu de mesure DC

(3) Connecteur de câble DC

14.2 Informations relatives à la sécurité du DC

AVERTISSEMENT

- Les résultats de la mesure DC peuvent être erronés pendant l'électrochirurgie.
- Toutes les procédures invasives comportent des risques pour le patient. Utilisez une technique aseptique et suivez les instructions du fabricant du cathéter.
- Utilisez uniquement les accessoires spécifiés dans ce manuel. Assurez-vous qu'aucun accessoire ne se trouve en contact avec des éléments conducteurs d'électricité.
- La surveillance DC n'est pas destinée aux patients pédiatriques, ni aux nouveau-nés.

14.3 Limites des mesures DC

Les facteurs suivants sont susceptibles d'influer sur la précision des mesures DC :

- la température de l'injectat,
- le volume de l'injectat,
- la référence de la température du sang du patient,
- le cycle inspiratoire/expiratoire du patient,
- le positionnement du cathéter par rapport au champ respiratoire,
- le cathéter lui-même,
- la fréquence cardiaque et l'état d'hémodynamique du patient,
- toute solution injectée en intraveineuse pendant la mesure DC.

Pour obtenir des mesures DC précises, respectez les recommandations suivantes :

- La température de la solution d'injectat doit être inférieure d'au moins 10 °C à celle du sang du patient.
- Procédez à l'injection de la solution en fin d'expiration.
- Injecter la solution rapidement et sans à-coups.
- Terminez l'injection en quatre à cinq secondes.

14.4 Affichage DC

L'écran DC affiche uniquement DC, IC (indice cardiaque) et TS (température du sang) dans la zone des valeurs numériques DC.



(1) Libellé DC

(2) Unité du paramètre principal

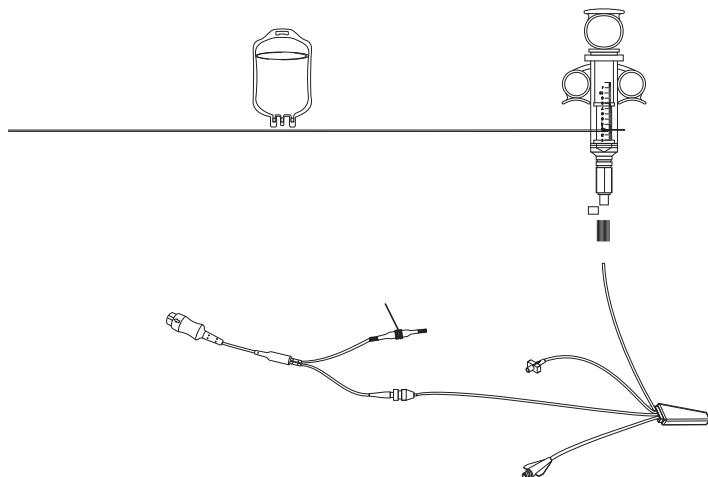
(3) Libellé et valeur du paramètre principal

(4) Libellé et valeur du paramètre secondaire

REMARQUE

- La valeur DC n'est pas valable si elle est affichée dans une police avec contour.

14.5 Connexion de l'équipement DC au patient



- | | | |
|---------------------------------|---|--------------------------------------|
| (1) Module DC | (2) Câble DC à 12 broches (modèle : CO7702) | (3) Connecteur de câble TI |
| (4) Sonde en ligne | (5) Solution d'injectat | (6) Seringue d'injectat |
| (7) Valve tricanale | (8) Port proximal d'injectat | (9) Valve de gonflement du ballonnet |
| (10) Connecteur de thermistance | (11) Port distal PAP | (12) Cathéter de thermodilution |
| (13) Thermistance | | |

14.6 Réalisation de la mesure DC

14.6.1 Préparation de la mesure DC

1. Connectez le câble DC au connecteur DC et au connecteur de thermistance, et vérifiez que la zone de valeurs numériques DC s'affiche dans l'écran principal du moniteur.
2. Suivez la politique et les procédures de l'établissement hospitalier pour préparer le patient à la mesure DC.
3. Suivez les instructions du fabricant pour configurer le cathéter et d'autres accessoires.
4. Vérifiez que tous les accessoires sont correctement connectés.

REMARQUE

- Pour configurer une sonde en ligne, vérifiez que le capteur en ligne est solidement fixé à la tubulure. Pour configurer une sonde de bain, vérifiez que le capteur de bain détecte correctement la température de l'injectat.

14.6.2 Réglage de la mesure DC

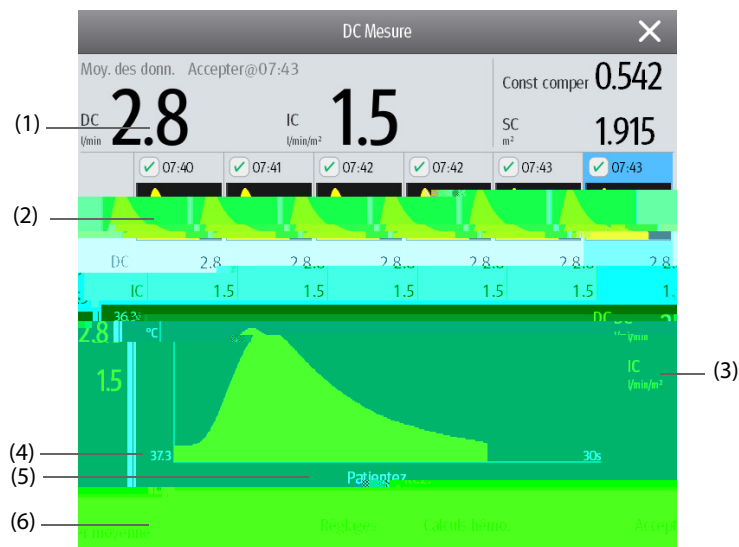
Avant d'effectuer la mesure DC, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques DC afin d'accéder à la boîte de dialogue **DC Mesure**.
2. Sélectionnez l'option **Réglages**.
3. Effectuez la vérification ou la configuration suivante :
 - ◆ Vérifiez que la taille et le poids sont appropriés pour votre patient. Modifiez les données si nécessaire. La taille et le poids du patient sont des valeurs nécessaires à la détermination de l'indice cardiaque (IC).
 - ◆ Vérifiez que vous avez saisi la constante de calcul correcte. La constante de calcul a une relation étroite avec le volume de l'injectat saisi, le type de la sonde d'injectat (sonde en ligne ou sonde de bain) et la température. Reportez-vous aux instructions d'utilisation du cathéter artériel pulmonaire pour déterminer la valeur correcte. Pour changer la constante de calcul, sélectionnez **Const compens.**, puis saisissez la valeur correcte. Lorsque vous utilisez un nouveau cathéter, la constante de calcul doit être redéfinie selon les instructions spécifiques fournies par le fabricant.
 - ◆ Activez ou désactivez l'option **TI Auto**. Si l'option **TI Auto** est activée, le système détecte automatiquement la température de l'injectat et le réglage **TI** est désactivé. Si l'option **TI Auto** est désactivée, vous devez indiquer la température de l'injectat dans **TI**.
 - ◆ Activez ou désactivez l'option **Dé mariage auto**. En mode **Dé mariage auto**, le moniteur prend automatiquement la mesure DC après avoir établi une référence de température du sang. Si l'option **Dé mariage auto** est désactivée, vous devez cliquer sur le bouton **Dé marrer** dans la boîte de dialogue **DC Mesure** pour obtenir une nouvelle mesure.

14.6.3 Réalisation de la mesure DC

Pour effectuer la mesure DC, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques DC afin d'accéder à la boîte de dialogue **DC Mesure**.



(1) Valeurs moyennes

(2) Boîtes de dialogue des historiques des mesures

(3) Valeurs des mesures en cours

(4) Courbe DC en cours

(5) Zone des messages d'invite

(6) Boutons

2. Effectuez la mesure DC en procédant comme suit :
 - ◆ Si l'option **De marriage auto** est désactivée, sélectionnez le bouton **De marrer**, puis injectez la solution rapidement lorsque vous voyez le message **Patiente** . La courbe de thermodilution en cours est affichée pendant la mesure, comme le montre la figure ci-dessus. Une fois la mesure terminée, la courbe de thermodilution est transférée vers l'une des 6 zones de mesure et le moniteur vous invite à patienter un moment avant d'effectuer une nouvelle mesure.
 - ◆ Si l'option **De marriage auto** est activée, injectez la solution rapidement lorsque vous voyez le message **Pret pour nouvelle mesure**. Le moniteur prend automatiquement des mesures DC consécutives sans que vous ayez besoin d'appuyer sur le bouton **De marrer** entre deux mesures. Une nouvelle mesure de thermodilution peut être effectuée dès que le message **Injct. mntnt** apparaît à l'écran. Le moniteur détecte automatiquement les mesures de thermodilution suivantes.
3. Faites l'acquisition des valeurs moyennes DC et IC. Vous pouvez enregistrer 6 mesures au maximum. Si vous effectuez plus de 6 mesures sans en éliminer aucune, la plus ancienne sera effacée automatiquement lors de l'enregistrement de la septième courbe. Faites un choix parmi ces 6 courbes de mesure, et le système calculera et affichera automatiquement les valeurs moyennes DC et IC. Sélectionnez ensuite le bouton **Accepter mo. enne** pour accepter et enregistrer les valeurs moyennes.

Au moment de l'injection, le robinet du cathéter de thermodilution est ouvert, tandis que le robinet de la solution d'injectat est fermé. Une fois la mesure terminée, fermez le robinet du cathéter de thermodilution, ouvrez celui de l'injectat puis introduisez ce dernier dans la seringue.

La zone des touches comporte les fonctions suivantes :

- Sélectionnez **Arret** pour arrêter la mesure en cours. Sélectionnez **Reglages** pour ouvrir la boîte de dialogue **DC**.
- Sélectionnez **Calculs le mo.** pour ouvrir la boîte de dialogue **Calculs**.

REMARQUE

- **Si la mesure commence alors que la température du sang n'est pas stable, une erreur de mesure risque de se produire.**
- **Les alarmes TS sont désactivées pendant la mesure DC et sont réactivées automatiquement à la fin de cette mesure.**
- **Veillez à consulter les instructions d'utilisation du cathéter de thermodilution afin de déterminer la constante de calcul et le volume de la solution d'injectat.**

14.7 Modification des réglages DC

14.7.1 Définition des propriétés d'alarme DC

Pour configurer les propriétés des alarmes de DC, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques DC afin d'accéder à la boîte de dialogue **DC Mesure**.
2. Sélectionnez **Reglages** pour ouvrir la boîte de dialogue **DC**.
3. Sélectionnez l'onglet **Alarme**.
4. Saisissez le mot de passe si nécessaire. Pour plus d'informations, consultez la section 24.13.3 *Sélection d'un mot de passe pour l'authentification utilisateur*.
5. Définissez les propriétés d'alarme selon vos besoins.

14.8 Ré solution des problèmes de DC

Cette section répertorie les problèmes susceptibles de se produire. Si vous rencontrez des problèmes lors de l'utilisation de l'appareil ou des accessoires, le tableau ci-dessous peut vous aider à résoudre les problèmes avant de demander la visite du service technique. Si le problème persiste, contactez votre service technique.

REMARQUE

- Pour les messages d'alarme ph. physiologique et technique, reportez-vous à l'annexe D Messages d'alarme.

Problème	Solution
Zone des valeurs numériques DC invisible dans l'écran principal	<ol style="list-style-type: none">1. Vérifiez que le DC est défini pour s'afficher dans la boîte de dialogue Paramètres cran. Pour plus d'informations, consultez la section 3.9.2 <i>Affichage des valeurs numériques et des tracés des paramètres</i>.2. Vérifiez que le paramètre DC est activé. Si ce n'est pas le cas, activez la mesure de DC. Pour plus d'informations, consultez la section 3.9.1 <i>Activation ou désactivation d'un paramètre</i>.3. Vérifiez que le type de patient est "adulte".4. Vérifiez la connexion du câble DC, du cathéter de thermodilution et du capteur TI.
La valeur DC n'est pas correcte	<ol style="list-style-type: none">1. Vérifiez que le cathéter de thermodilution est positionné correctement.2. Vérifiez que la constante de calcul est correcte pour la température d'injectat, le volume d'injectat et le type de sonde d'injectat actuels.3. Injecter la solution rapidement et sans à-coups.4. Terminez l'injection en quatre à cinq secondes.5. Utilisez un plus grand volume d'injectat ou injectez une solution plus froide.6. Vérifiez que la taille et le poids du patient sont configurés correctement.7. Si l'option TI Auto est désactivée, vérifiez que la température saisie est correcte.
Echec de la mesure DC	<ol style="list-style-type: none">1. Utilisez un plus grand volume d'injectat ou injectez une solution plus froide. Vérifiez que la température d'injectat est au moins inférieure de 10 °C à la température du sang du patient.2. Terminez l'injection en quatre à cinq secondes.3. Vérifiez la connexion du câble DC, du cathéter de thermodilution et du capteur TI.

15 Surveillance de la concentration en dioxyde de carbone (CO₂)

15.1 Présentation du CO₂

La surveillance du CO₂ fait appel à une technique non invasive et continue permettant de déterminer la concentration en CO₂ dans les voies aériennes du patient en mesurant le degré d'absorption de la lumière infrarouge (IR) à des longueurs d'onde spécifiques. Le CO₂ possède ses propres caractéristiques d'absorption et la quantité de lumière traversant la sonde de gaz dépend de la concentration de CO₂ mesurée. Lorsqu'une bande de lumière IR spécifique traverse des échantillons respiratoires gazeux, une certaine quantité de lumière IR est absorbée par les molécules de CO₂. La quantité de lumière IR transmise après avoir traversé cet échantillon gazeux est alors mesurée à l'aide d'un photodétecteur. La concentration de CO₂ est calculée d'après la quantité de lumière IR mesurée.

La mesure du CO₂ permet de surveiller l'état respiratoire du patient. La méthode de mesure de CO₂ Sidestream/Microstream permet de prélever un échantillon de gaz respiratoire dans les voies aériennes du patient à un débit constant et de l'analyser à l'aide d'un capteur de CO₂ distant intégré au module CO₂ Sidestream ou Microstream.

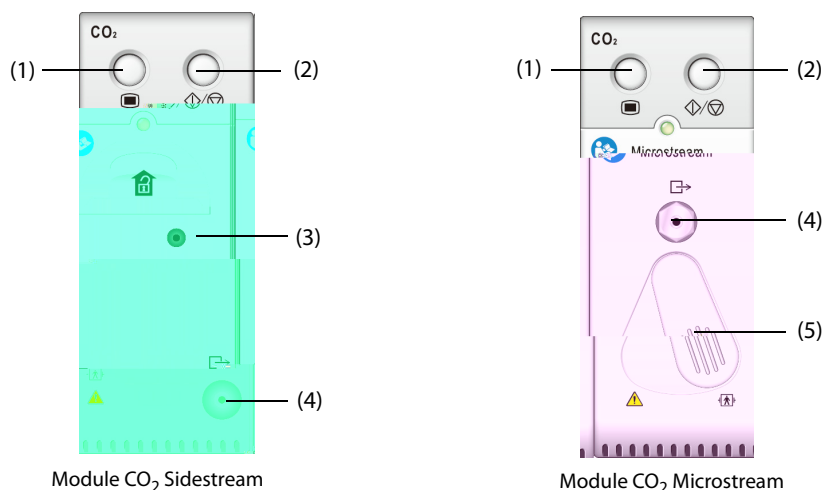
Les méthodes de mesure du CO₂ Sidestream et Microstream peuvent être utilisées avec des accessoires spécifiques sur des patients adultes, pédiatriques et néonataux intubés et non intubés. Avec des patients intubés, un échantillon de gaz respiratoire est prélevé dans le circuit respiratoire du patient par l'intermédiaire d'un adaptateur aérien et d'une tubulure d'échantillonnage de gaz. Sur les patients non intubés, l'échantillon de gaz est prélevé via une canule nasale.

La surveillance du CO₂ est destinée aux patients adultes, pédiatriques et nouveau-nés.

15.2 Identification des modules CO₂

Pour l'ePM 12M, vous pouvez surveiller le CO₂ en utilisant le module CO₂ intégré ou le module CO₂ externe. Pour l'ePM 10M, vous pouvez surveiller le CO₂ uniquement à l'aide du module CO₂ externe.

Les figures suivantes représentent les commandes et les connecteurs des différents modules CO₂.



(1) Touche de la boîte de dialogue CO₂

(2) Touche de veille/mesure CO₂

(3) Support du piège à eau CO₂

(4) Sortie de gaz

(5) Raccord de la tubulure d'échantillon

Pour mesurer le CO₂ à l'aide du module GA, reportez-vous au chapitre 16 Surveillance des gaz anesthésiants (GA).

15.3 Informations relatives à la sécurité CO₂

AVERTISSEMENT

- Eloigne toute la tubulure du cou du patient afin d'éviter tout risque d'étouffement.
-

ATTENTION

- Retire la ligne de prélèvement des voies respiratoires du patient pendant l'administration du traitement nébulisé. La réalisation d'une mesure de CO₂ pendant la nébulisation peut fausser les résultats de mesure de CO₂.
 - Les valeurs EtCO₂ mesurées depuis le module CO₂ peuvent différer de celles de l'analyse des gaz du sang.
 - Évite tout choc mécanique au module CO₂ Sidestream.
-

REMARQUE

- Le module CO₂ supprime automatiquement les alarmes physiologiques jusqu'à ce que des mouvements de respiration soient détectés. Assurez-vous que le patient est correctement connecté lorsque vous utilisez le module CO₂.
-

15.4 Limites de mesure CO₂

Les facteurs suivants affectent la précision de la mesure de CO₂ :

15.6 Mesure de CO₂ | Aide du module CO₂ Sidestream/Microstream

15.6.1 Préparation de la mesure de CO₂ | Aide du module CO₂ Sidestream

Afin de préparer le module CO₂ pour la mesure, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la tubulure d'échantillonnage de gaz et le piège à eau adaptés à la catégorie du patient.
2. Connectez le piège à eau au module CO₂, puis branchez la tubulure d'échantillon de gaz sur le piège à eau.



(1) Prise du piège à eau

(2) Piège à eau DRYLINE II

(3) Tubulure
d'échantillonnage de gaz

3. Raccordez l'autre extrémité de la tubulure d'échantillonnage de gaz au patient.
 - ◆ Pour les patients intubés nécessitant un adaptateur circuit d'air, installez cet adaptateur entre le circuit patient et la pièce en Y du ventilateur.

(1) Tubulure d'échantillon

(2) Connexion au ventilateur

(3) Adaptateur circuit d'air

(4) Connexion au patient

- ◆ Pour les patients non intubés, placez la canule nasale sur le patient.

4. Reliez la sortie de gaz au système de purge au moyen d'un tube d'évacuation.

Une fois le module CO₂ connecté, il passe par défaut en mode de mesure et le moniteur affiche le message **De marrage mode CO2**. Le CO₂ peut être mesuré une fois la séquence de démarrage terminée.

AVERTISSEMENT

- N'utilisez pas de piège à eau adulte ou pédiatrique pour un nouveau-né. sous peine de blessure.
 - Reliez la sortie de gaz au système de purge lors de l'utilisation du module CO₂ Sidestream pour la mesure de CO₂.
-

ATTENTION

- Toute fuite du système respiratoire ou de chantillonnage peut provoquer l'affichage de valeurs EtCO₂ très faibles. Vérifiez toujours que tous les composants sont reliés solidement.
 - Avant de relier l'adaptateur circuit d'air au patient, inspectez-le et vérifiez qu'il est solidement connecté et fonctionne correctement.
 - Si la tubulure de chantillonnage est cassée ou tordue pendant la mesure de CO₂ Sidestream ou Microstream, les résultats de mesure de CO₂ risquent d'être erronés, voire absents.
 - Pour éviter de bloquer la voie aërienne, videz le conteneur du piège à eau DRYLINE II dès qu'il est moitié plein. Il est conseillé de changer le piège à eau DRYLINE II une fois par mois.
 - Le piège à eau DRYLINE II est équipé d'un filtre empêchant les bactéries, l'eau et les sécrétions d'entrer dans le module. Toute utilisation prolongée peut détruire le filtre dans le piège à eau et laisser les bactéries, l'eau et les sécrétions pénétrer dans le module, ce qui entraînerait un endommagement du module de gaz et un risque d'infection.
-

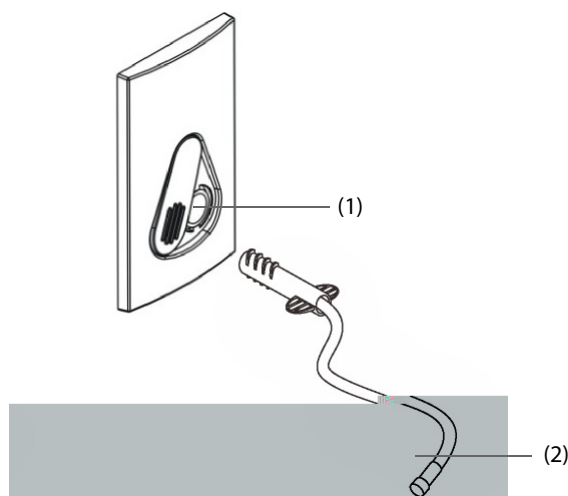
REMARQUE

- Afin de prolonger la durée de vie du piège à eau et du module, connectez le piège à eau du module, puis passez du mode Opératoire au mode Veille lorsque la surveillance du CO₂ n'est plus nécessaire.
 - Les fréquences de chantillonnage diffèrent en fonction des types de piège à eau utilisés.
 - Le piège à eau adulte/pédiatrique DRYLINE II doit être vidé toutes les 26 heures (120 ml/min, échantillon gazeux de 37 °C, température ambiante de 23 °C et 100 % d'humidité relative).
 - Le piège à eau néonatal DRYLINE II doit être vidé toutes les 35 heures (90 ml/min, échantillon gazeux de 37 °C, température ambiante de 23 °C et 100 % d'humidité relative).
-

15.6.2 Préparation de la mesure de CO₂ à l'aide du module CO₂ Microstream

Afin de préparer le module CO₂ pour la mesure, suivez cette procédure :

1. Connectez une extrémité de la tubulure d'échantillon au module CO₂ Microstream.



(1) Raccord de la tubulure d'échantillon (2) Tubulure d'échantillon

2. Raccordez l'autre extrémité de la tubulure d'échantillon au patient.
 - ◆ Pour les patients intubés nécessitant un adaptateur circuit d'air, installez cet adaptateur entre le circuit patient et la pièce en Y du ventilateur.
 - ◆ Pour les patients non intubés, placez la canule nasale sur le patient.
 - ◆ Pour les patients ayant tendance à respirer par la bouche, placez la canule oronasale sur le patient.
3. Reliez la sortie de gaz à un système de purge au moyen d'un tube d'évacuation.

Lorsqu'il est connecté au moniteur, le module CO₂ passe par défaut en mode de mesure et le moniteur affiche le message **CO2 - Pré ch capteur**. Le CO₂ peut être mesuré une fois la séquence de démarrage terminée.

AVERTISSEMENT

- **Reliez la sortie de gaz au système de purge lors de l'utilisation du module CO₂ Microstream pour la mesure de CO₂.**
-

REMARQUE

- **Débranchez la tubulure d'échantillon du module lorsque la surveillance de CO₂ n'est pas nécessaire.**
-

15.6.3 Réinitialisation du module CO₂ Sidestream/Microstream

Les modules CO₂ Sidestream ou Microstream effectuent automatiquement une réinitialisation si nécessaire. Une fois que la réinitialisation est lancée, le module de CO₂ arrête la mesure et "**Remise à zéro**" s'affiche dans la zone des valeurs numériques CO₂.

Une fois que la réinitialisation est terminée, le module CO₂ acquiert de nouveau les mesures de CO₂. Au cours de la période de réacquisition, "**Remise à zéro**" s'affiche dans la zone des valeurs numériques CO₂. Des données valides réapparaîtront dans les 30 secondes suivant le lancement de la réinitialisation. Vous pouvez masquer l'affichage du message "**Remise à zéro**", mais les valeurs affichées au cours de la période de réacquisition peuvent ne pas être précises. Reportez-vous à la section 24.5.5 *Masquage de l'affichage non valide après la réinitialisation du module CO₂* pour plus d'informations.

La réinitialisation automatique ne démarrera pas dans les conditions suivantes :

- Les alarmes physiologiques associées au CO₂ ou GA sont actives.
- Une alarme d'apnée est active.
- Aucune respiration n'a été détectée pendant plus de 30 secondes.

Vous pouvez également effectuer la réinitialisation manuellement.

15.7 Modification des réglages de tous les modules CO₂

15.7.1 Modification des réglages d'alarme CO₂

Pour modifier les réglages d'alarme CO₂, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés CO₂ afin d'accéder à la boîte de dialogue **CO2**.
2. Sélectionnez l'onglet **Alarme**.
3. Saisissez le mot de passe si nécessaire. Pour plus d'informations, consultez la section 24.13.3 *Sélection d'un mot de passe pour l'authentification utilisateur*.
4. Définissez les propriétés d'alarme comme vous le souhaitez.

15.7.2 Réglage du tracé CO₂

Pour régler le tracé CO₂, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés CO₂ afin d'accéder à la boîte de dialogue **CO2**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Définissez les valeurs **Temps de tracé**, **Vitesse** et **Echelle** ou **Echelle CO₂** du tracé CO₂.

15.7.3 Configuration de la source FR

Pour configurer la source de la fréquence respiratoire (FR), suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés CO₂ afin d'accéder à la boîte de dialogue **CO2**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Réglez la **source FR**.

Lorsque vous sélectionnez **Auto**, le système sélectionne automatiquement la source FR en fonction de la priorité. La priorité de la source FR est la suivante : tout d'abord CO₂, puis ECG. Lorsque la source FR actuelle ne comporte pas de mesure valide, le système règle automatiquement **Source FR** sur **Auto**.

15.7.4 Activation du mode Veille

Définissez le module CO₂ sur l'un des modes suivants, selon l'état du module :

- Sélectionnez le mode **Mesure** lorsque vous utilisez le module CO₂ pour la surveillance.
- Sélectionnez le mode **Veille** afin de prolonger la durée de vie du module CO₂ lorsque vous ne l'utilisez pas.

Le mode opératoire par défaut est le mode **Mesure**. Lorsque vous n'utilisez pas le module CO₂, suivez la procédure indiquée ci-après pour activer le mode Veille :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés CO₂ afin d'accéder à la boîte de dialogue **CO2**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Réglez le **Mode opératoire** sur **Veille**.

15.7.5 Activation du mode d'intubation

Lorsque vous effectuez une intubation au cours d'une anesthésie générale, passez en mode d'intubation afin de réduire les alarmes intempestives. Pour passer en mode d'intubation, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés CO₂ afin d'accéder à la boîte de dialogue **CO2**.
2. Sélectionnez **Mode d'intub.**

Pour plus d'informations sur le mode d'intubation, consultez la section 7.13 *Mode d'intubation*.

REMARQUE

- Lorsque la période d'intubation configurée est couverte, le moniteur de sactive automatiquement le mode d'intubation et met deux tonalités d'alarme.

15.7.6 Réglage de la veille automatique

Le moniteur passe automatiquement en mode Veille si aucune respiration n'est détectée après un intervalle de temps prédéfini. Pour configurer la veille automatique, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés CO₂ afin d'accéder à la boîte de dialogue **CO2**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Réglez la **Veille auto**.

15.7.7 Réglage de la compensation d'humidité

Les modules CO₂ Sidestream et Microstream sont configurés pour compenser les résultats de mesure de CO₂ de la température corporelle et la pression/saturation du gaz saturé d'eau (BTPS), pour tenir compte de l'humidité présente dans la respiration du patient, ou de la température ambiante et de la pression avec gaz sec (ATPD).

- ATPD : $P_{CO_2}(mmHg) = CO_2(\% vol) \times P_{amb}/100$
- BTPS (Sidestream) : $P_{CO_2}(mmHg) = CO_2(\% vol) \times (P_{amb} - 47)/100$
- BTPS (microstream) : $P_{CO_2}(mmHg) = CO_2(\% vol) \times (1 - 0,03) \times P_{amb}/100$

Où P_{CO_2} (mmHg)= pression partielle, % vol= CO_2 concentration, P_{amb} =pression ambiante, et l'unité est mmHg.

Pour les modules CO_2 Sidestream et Microstream, activez ou désactivez la compensation d'humidité en fonction de la condition réelle.

Pour régler la compensation d'humidité, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés CO_2 afin d'accéder à la boîte de dialogue **CO2**.
2. Sélectionnez l'onglet **Règlages**.
3. Réglez la **Compensation BTPS** :
 - ◆ Activez-la pour BTPS.
 - ◆ Désactivez-la pour ATPD.

15.8 Règlage de la compensation de gaz

La présence de gaz interférents a une incidence sur la mesure de CO_2 . Afin d'obtenir les meilleures mesures, il est recommandé de régler la compensation de gaz. La concentration configurée des gaz interférents doit être conforme à la proportion réelle.

En ce qui concerne le module CO_2 Microstream, les compensations gazeuses ne sont pas requises.

ATTENTION

- **Veillez à utiliser les compensations appropriées. Des mesures incorrectes peuvent entraîner des compensations incorrectes et occasionner le tablissement d'un diagnostic erroné.**
-

Pour le module CO_2 Sidestream, suivez cette procédure pour régler la compensation de gaz :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés CO_2 afin d'accéder à la boîte de dialogue **CO2**.
2. Sélectionnez l'onglet **Règlages**.
3. Réglez la compensation en fonction de la situation réelle.

15.9 Choix d'un intervalle de temps entre les valeurs maximales et minimales

Pour les modules CO_2 Microstream, sélectionnez un intervalle de temps pour prélever le CO_2 le plus élevé comme l' $EtCO_2$ et le plus bas comme le $FiCO_2$.

Pour configurer l'intervalle, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés CO_2 afin d'accéder à la boîte de dialogue **CO2**.
2. Sélectionnez l'onglet **Règlages**.
3. Définissez l'**Intervalle maximale**.
4. Basculez entre **Resp. unique, 10 s et 20 s**.
 - ◆ **Resp. unique** : $EtCO_2$ et $FiCO_2$ sont calculés pour chaque respiration.
 - ◆ **10 s ou 20 s** : $EtCO_2$ et $FiCO_2$ sont calculés en utilisant 10 ou 20 secondes de données.

15.10 Réalisation du test de fuite

Lors de la mesure de CO_2 à l'aide du module CO_2 interne ou du module CO_2 Sidestream. Le test de fuite doit être effectué avant chaque mesure de CO_2 . Pour effectuer le test de fuite de CO_2 , suivez cette procédure :

1. Connectez les accessoires de mesure conformément à la section 15.6.1 *Préparation de la mesure de CO_2 à l'aide du module CO_2 Sidestream*.
2. Patientez jusqu'à la fin du démarrage. Bloquez complètement l'admission de gaz sur le module CO_2 Sidestream. Le message d'alarme "**CO2 - Voie aërienne bouchée**" apparaît à l'écran.
3. Continuez de bloquer l'admission de gaz pendant une minute supplémentaire.

4. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. se me**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez ↵.
5. Sélectionnez les onglets **Module CO2**.
6. Vérifiez que le débit actuel est inférieur à 10 ml/min et que le message d'alarme "**CO2 - Voie aërienne bouche e**" est toujours affiché.

Cela indique que le module ne fuit pas. Si le message d'alarme disparaît ou que le débit est supérieur égal à 10 ml/min, cela indique la présence d'une fuite. Répétez le test de fuite. Si le problème persiste, contactez votre service technique pour demander de l'aide.

15.11 Etalonnage CO₂

Pour les modules CO₂ Sidestream et Microstream, il est nécessaire de procéder à un étalonnage chaque année ou lorsque la déviation des valeurs obtenues est considérable.

Pour étalonner le module CO₂, contactez le service technique.

ATTENTION

- **Relie la sortie de gaz au système de purge lors de l'étalonnage du module CO₂.**
-

15.12 Résolution des problèmes de CO₂

Cette section répertorie les problèmes susceptibles de se produire. Si vous rencontrez des problèmes avec l'appareil ou les accessoires, reportez-vous au tableau ci-dessous avant de contacter le service technique. Si le problème persiste, contactez votre service technique.

REMARQUE

- **Pour les messages d'alarme physiologique et technique, reportez-vous à l'annexe D Messages d'alarme.**
-

15.12.1 Résolution des problèmes du module CO₂ Sidestream/Microstream

Problème	Solution
Mesure EtCO ₂ trop basse	<ol style="list-style-type: none"> 1. Vérifiez l'état du patient. 2. Recherchez toute présence éventuelle de fuite dans la tubulure d'échantillon et les connecteurs. 3. Ventilez la pièce si la concentration de CO₂ dans l'environnement est trop élevée.

15.13 Informations Oridion

Microstream

Brevets Oridion

Cette publication fait office d'avis conformément au Titre 35 du Code des Etats-Unis (35 U.S.C.), §287(a) pour les brevets Covidien : <http://www.covidien.com/patents>.

Licence non implicite

La possession ou l'achat de cet appareil n'implique aucune licence explicite ni implicite d'utilisation de l'appareil en combinaison avec des consommables de prélèvement CO₂ non autorisés qui, utilisés seuls ou conjointement avec l'appareil, tomberaient sous le coup d'un ou de plusieurs brevets liés à l'appareil et/ou aux consommables de prélèvement CO₂.

16 Surveillance des gaz anesthésiants (GA)

16.1 Présentation des GA

Le module de gaz anesthésiants (GA) mesure les gaz respiratoires et anesthésiants du patient après connexion à la voie aérienne du patient intubé ou collecte des gaz à l'aide des accessoires spécifiés. Il est également doté des fonctions du module O₂.

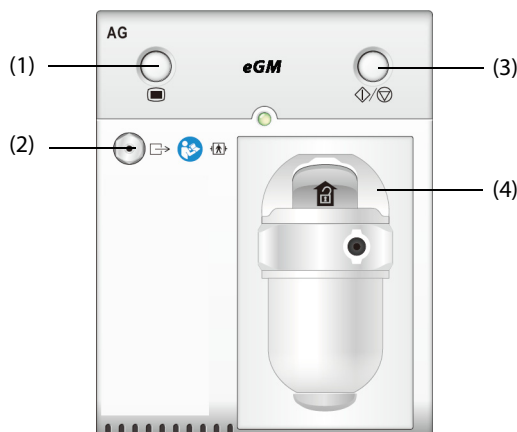
Le module GA détermine la concentration de certains gaz par la technique de mesure d'absorption dans la lumière infrarouge (IR). Les gaz pouvant être mesurés par le module GA absorbent la lumière IR. Chaque gaz possède sa propre caractéristique d'absorption. Le gaz est acheminé vers une cellule d'échantillonnage, puis un filtre optique IR sélectionne une bande infrarouge spécifique destinée à passer à travers le gaz. Il existe de nombreux filtres IR permettant d'effectuer des mesures de gaz différentes. Plus la concentration de gaz dans un volume donné est élevée, plus l'absorption de la lumière IR est forte. Cela signifie qu'une concentration supérieure de gaz absorbant la lumière IR donne lieu à une transmission inférieure de lumière IR. La quantité de lumière IR est mesurée après son passage dans le gaz. La concentration de gaz présente peut être calculée d'après la quantité de lumière IR mesurée.

Contrairement aux autres gaz respiratoires, l'oxygène n'absorbe pas la lumière IR et doit donc être mesuré d'après ses propriétés paramagnétiques. L'intérieur du capteur O₂ est équipé de deux sphères en verres remplies d'azote, montées sur une bande de suspension en métal rare, solide et bien tendue. Ce dispositif est suspendu dans un champ magnétique symétrique et non uniforme. En présence d'oxygène paramagnétique, les sphères en verres sont éloignées du champ magnétique intense. L'effet de couple sur la suspension est proportionnel à la concentration en oxygène. Cette concentration en oxygène est calculée d'après l'effet de couple.

La surveillance des GA est destinée aux patients adultes, pédiatriques et nouveau-nés.

Vous pouvez surveiller les GA à l'aide du module GA externe portant le libellé eGM.

L'image suivante illustre le module GA externe.



- | | |
|---------------------------------------|----------------------------|
| (1) Touche de la boîte de dialogue GA | (2) Sortie de gaz |
| (3) Touche de mesure/veille GA | (4) Support du piège à eau |

AVERTISSEMENT

- Le module GA portant le libellé eGM ne peut être utilisé que sur le moniteur ePM 10M/ePM 12M. L'utilisation de ce module GA sur d'autres moniteurs peut entraîner des blessures graves pour le patient ou endommager le produit.

REMARQUE

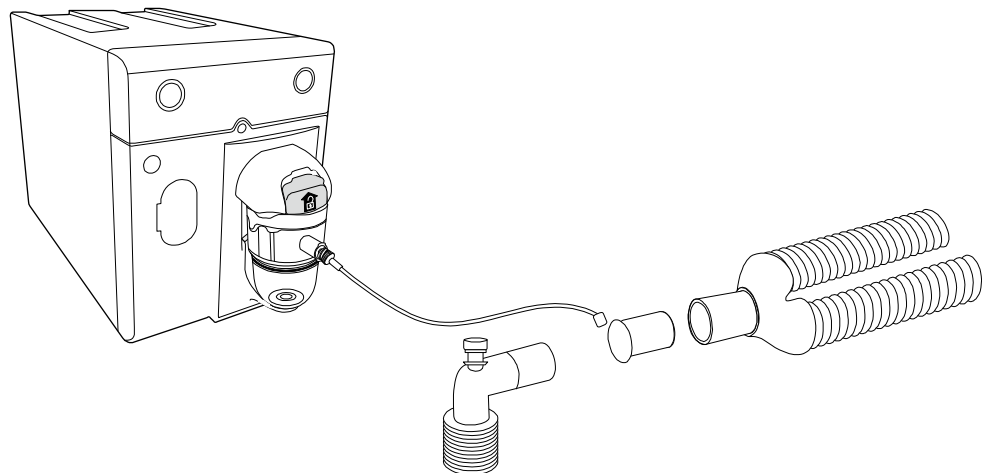
- Le module GA est équipé d'une fonction de compensation de pression barométrique automatique.

- CAM : concentration alvéolaire minimale
- Valeurs numériques en fin d'expiration (fe) et des fractions inspirées (Fi) de CO₂, O₂, N₂O et AA

AA représente l'un des agents suivants : Des (desflurane), Iso (isoflurane), Enf (enflurane), Sev (sevoflurane) ou Hal (halothane).

En cas d'utilisation d'un seul agent anesthésiant, la zone de tracé AA affiche le tracé correspondant. En cas d'utilisation de plusieurs agents anesthésiants, la zone de tracé AA affiche le tracé de l'agent principal.

16.5 Connexion de l'équipement GA au patient



- | | |
|--|--|
| (1) Module GA | (2) Sortie de gaz |
| (3) Piège à eau | (4) Tubulure d'échantillonnage de gaz |
| (5) Adaptateur circuit d'air (connecté au patient) | (6) Pièce en Y (connectée à la machine d'anesthésie) |

16.6 Préparation de la surveillance GA

Pour préparer la surveillance GA, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Sélectionnez la tubulure d'échantillonnage de gaz et le piège à eau adaptés à la catégorie du patient.
2. Connectez le piège à eau au module GA, puis branchez la tubulure d'échantillonnage de gaz sur le piège à eau.
3. Raccordez l'autre extrémité de la tubulure d'échantillonnage au patient au moyen de l'adaptateur circuit d'air.
4. Reliez la sortie de gaz à un système de récupération ou au circuit respiratoire du patient au moyen d'un tube d'évacuation.
5. Vérifiez que les raccords sont bien hermétiques.

Lorsqu'il est connecté au moniteur, le module GA passe par défaut en mode de mesure et le moniteur affiche le message **De démarrage mode GA**. La mesure des GA est disponible à la fin du démarrage.

AVERTISSEMENT

- Assurez-vous que les raccords sont bien serrés. Toute fuite présente dans le système peut donner lieu des erreurs de mesure dues au mélange de l'air ambiant avec les gaz respiratoires du patient.
 - Avant de relier l'adaptateur circuit d'air au patient, inspectez-le toujours et vérifiez qu'il est solidement connecté et fonctionne correctement.
 - Si la tubulure d'échantillonnage de gaz est cassée ou tordue pendant la mesure des GA, les résultats risquent d'être erronés, voire absents.
-

REMARQUE

- Les t. pes de ga utilisés pour calculer la valeur CAM peuvent être sélectionnés. Pour plus d'informations, consultez la section 24.5.8 *Sélection du type de gaz pour la mesure*.
- Les valeurs CAM indiquées dans le tableau ci-dessous ont été publiées par la FDA (U.S. Food and Drug Administration) et correspondent à un patient adulte de sexe masculin âgé de 40 ans et en bonne santé.
- Dans des applications réelles, il est possible que la valeur CAM soit affectée par l'âge, le poids et d'autres facteurs.

La formule permettant de calculer la valeur CAM est la suivante :

$$MAC = \sum_{i=0}^{N-1} \frac{EtAgent_i}{AgentVol_{age}^i}$$

N est le nombre de tous les agents (dont N₂O) que le module GA peut mesurer, EtAgent_i est la concentration de chaque agent ; AgentVol_{age}ⁱ est la concentration de chaque agent à 1 CAM avec correction en fonction de l'âge.

La formule permettant le calcul de la correction en fonction de l'âge de 1 CAM est :

$$MAC_{age} = MAC_{40} \times 10^{(-0.00269 \times (age - 40))}$$

Par exemple, la concentration Des à 1 CAM d'un patient de 60 ans est.

$$6\% \times 10^{(-0.00269 \times (60 - 40))} = 6\% \times 0.88$$

Le module GA mesure par exemple la présence de 4 % de Des, 0,5 % de Hal et 50 % de N₂O dans les gaz de fin d'expiration du patient :

$$MAC = \frac{4.0\%}{6\% \times 0.88} + \frac{0.5\%}{0.77\% \times 0.88} + \frac{50\%}{105\% \times 0.88} = 2.04$$

REMARQUE

- La formule ci-dessus ne convient qu'au patient âgé de plus d'un an. Si le patient a moins d'un an, le système effectue une correction de l'âge et ramène l'âge du patient à un an.

16.9 Modification des réglages GA

16.9.1 Modification des réglages de l'alarme GA

Pour modifier les réglages d'alarme GA, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés GA afin d'accéder à la boîte de dialogue **Ga**.
2. Sélectionnez l'onglet de gaz souhaité.
3. Sélectionnez l'onglet **Alarme**.
4. Saisissez le mot de passe si nécessaire. Pour plus d'informations, consultez la section 24.13.3 *Sélection d'un mot de passe pour l'authentification utilisateur*.
5. Définissez les propriétés d'alarme comme vous le souhaitez.

16.9.2 Réglage de la compensation O₂

Si le module GA n'intègre pas le module O₂, vous devez définir la quantité d'O₂ dans le mélange gazeux de ventilation. Pour régler la compensation CO₂, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés GA afin d'accéder à la boîte de dialogue **Ga**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Réglez la **Compensation O₂** :
 - ◆ Sélectionnez **Arrêt** lorsque la quantité d'O₂ est inférieure à 30 %.
 - ◆ Sélectionnez les autres options conformément à la concentration d'O₂ dans le mélange gazeux.

Le réglage **Compensation O2** est disponible uniquement lorsque le module GA n'intègre pas le module O₂. Si le module O₂ est intégré dans le module GA, le système utilise directement la concentration d'O₂ détectée par le module O₂ pour effectuer la compensation.

16.9.3 Activation du mode Veille

Définissez le module GA sur l'un des modes suivants, selon l'état du module :

- Sélectionnez le mode **Mesure** lorsque vous utilisez le module GA pour la surveillance.
- Sélectionnez le mode **Veille** lorsque vous n'utilisez pas le module GA.

Le mode opératoire par défaut est le mode **Mesure**. Si vous n'utilisez pas le module GA, suivez la procédure indiquée ci-après pour passer en mode Veille :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés GA afin d'accéder à la boîte de dialogue **Ga** .
2. Sélectionnez l'onglet de gaz souhaité.
3. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
4. Réglez le **Mode opératoire** sur **Veille**.

16.9.4 Réglage de la veille automatique

Le moniteur passe automatiquement en mode Veille si aucune respiration n'est détectée après une période définie suivant la dernière respiration détectée. Pour configurer la veille automatique, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés GA afin d'accéder à la boîte de dialogue **Ga** .
2. Sélectionnez l'onglet de gaz souhaité.
3. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
4. Réglez la **Veille auto**.

16.9.5 Réglage du tracé de gaz

Pour régler le tracé de gaz, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés GA afin d'accéder à la boîte de dialogue **Ga** .
2. Sélectionnez l'onglet de gaz souhaité.
3. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
4. Définissez la vitesse et l'échelle des tracés de gaz. Pour le CO₂, définissez le **Temps de tracé** .

16.9.6 Configuration de la source FR

Pour régler la source FR (Fréquence respiratoire), suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés GA afin d'accéder à la boîte de dialogue **Ga** .
2. Sélectionnez l'onglet de gaz souhaité.
3. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
4. Réglez la **source FR**.

Lorsque la source FR actuelle ne comporte pas de mesure valide, le système règle automatiquement **Source FR** sur **Auto**.

16.9.7 Activation du mode d'intubation

Lorsque vous effectuez une intubation au cours d'une anesthésie générale, passez en mode d'intubation afin de réduire les alarmes intempestives. Pour passer en mode d'intubation, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés GA afin d'accéder à la boîte de dialogue **Ga** .
2. Sélectionnez **Mode d'intub.** au bas de la boîte de dialogue.

Pour plus d'informations sur le mode d'intubation, consultez la section **7.13 Mode d'intubation**.

16.9.8 Activation ou désactivation de l'affichage de la valeur CAM

Indiquez si la valeur CAM s'affiche dans la zone des valeurs numériques GA en suivant cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés GA afin d'accéder à la boîte de dialogue **Ga** .
2. Sélectionnez l'onglet de l'anesthésiant souhaité.
3. Activez ou désactivez **CAM**.


16.10 Modification de l'agent anesthésique

Lorsque l'agent anesthésique utilisé sur le patient est modifié, le module GA détecte la présence du mélange gazeux pendant la transition entre deux agents anesthésiques. La durée requise pour remplacer complètement l'agent anesthésique dépend du type d'anesthésie (débit faible ou élevé) et des caractéristiques des agents anesthésiques (pharmacocinétique). Pendant le processus de transition entre deux agents anesthésiques, le moniteur n'affiche aucun message et il est possible que la valeur CAM affichée soit inexacte.

Le module GA peut identifier deux agents anesthésiques automatiquement. Lorsque la proportion des agents anesthésiants principal et secondaire dans le mélange change, le module GA les distingue selon leur contribution à la valeur CAM. Les agents principal et secondaire sont alors intervertis sur l'affichage.

16.11 Réalisation du test de fuite GA

Le test de fuite des GA doit être effectué avant chaque mesure des GA. Pour effectuer le test de fuite des GA, suivez cette procédure :

1. Branchez le module GA sur le panneau de module.
2. Attendez environ une minute pour le chauffage du module GA. Bloquez complètement l'admission de gaz du module GA. Le message d'alarme "**GA-Voie aë r bouche e**" apparaît à l'écran.
3. Bloquez l'admission de gaz pendant une minute supplémentaire.
4. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. s. me**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
5. Sélectionnez les onglets **Module GA**.
6. Vérifiez que le débit actuel est inférieur à 10 ml/min et que le message d'alarme "**GA-Voie aë r bouche e**" est toujours affiché.

Cela indique que le module ne fuit pas. Si le message d'alarme disparaît ou que le débit est supérieur égal à 10 ml/min, cela indique la présence d'une fuite. Répétez le test de fuite. Si le problème persiste, contactez votre service technique pour demander de l'aide.

16.12 Etalonnage du module GA

Étalonnez le module GA chaque année ou lorsque la valeur mesurée se situe en dehors des spécifications. Pour étalonner le module GA, contactez le service technique.

ATTENTION

- **Relie la sortie de ga au s. s. me de purge lors de l'étalonnage du module GA.**
-

16.13 Résolution des problèmes de GA

Si la voie aérienne GA présente une occlusion, le message **GA-Voie aër bouche** s'affiche. Dans ce cas, vérifiez les éléments suivants jusqu'à ce que le message disparaisse :

1. Vérifiez que l'adaptateur aérien ne présente pas d'occlusion et remplacez-le si nécessaire.
2. Vérifiez que la tubulure d'échantillon est libre de toute torsion ou occlusion, et remplacez-la si nécessaire.
3. Recherchez toute présence d'eau ou d'occlusion sur le piège à eau. Videz le piège à eau ou remplacez-le si nécessaire.
4. Recherchez toute trace d'occlusion sur la sortie de gaz et le tube d'évacuation.

Si le message reste affiché, le problème est probablement lié au module. Dans ce cas, contactez le service technique.

REMARQUE

- Pour les messages d'alarme ph. siologique et technique, reportez-vous à **l'annexe D Messages d'alarme**.
-

17 Revoir

17.1 Vue d'ensemble de la fonction Revoir

Les tendances sont des données patient collectées dans le temps et affichées sous forme graphique, tabulaire ou autre, et qui donnent une image de l'état du patient. La boîte de dialogue **Revoir** permet de revoir les événements, les tracés à affichage complet, etc.

17.2 Boîte de dialogue Revoir

La boîte de dialogue **Revoir** contient des onglets qui permettent d'afficher les données de tendances sous forme tabulaire, graphique ou autre.

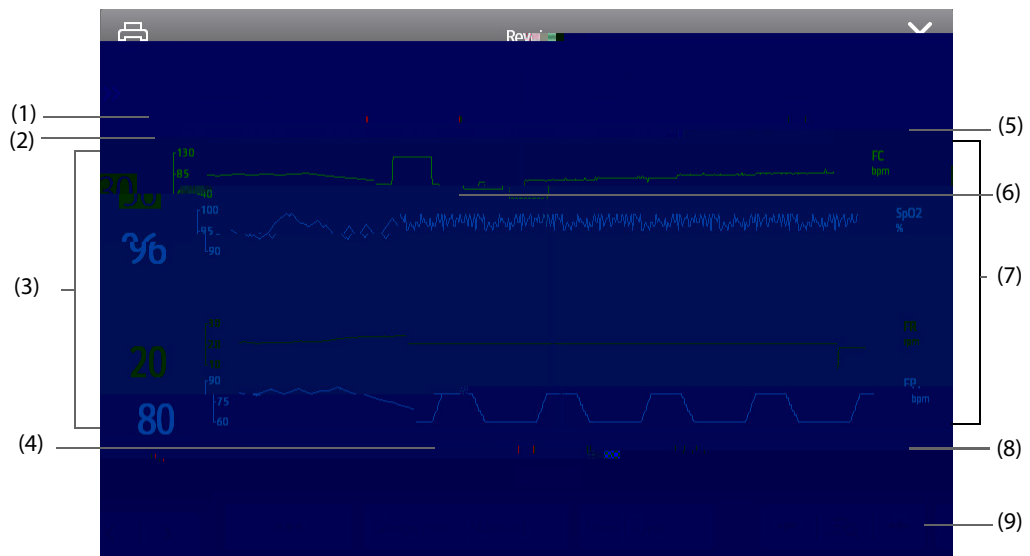
17.2.1 Accès à la boîte de dialogue Revoir

Choisissez l'une des méthodes suivantes pour ouvrir la boîte de dialogue Revoir :





- Sélectionnez le raccourci **Revoir**.
- Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Revoir**, sélectionnez l'option souhaitée.

17.2.2 Exemple de boîte de dialogue Revoir

Les pages Revoir ont une structure commune. La page Revoir Tendances graph est utilisée à titre d'exemple :


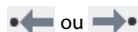





- (1) Indicateur de type d'événement : les différents blocs de couleurs correspondent aux différents types d'événements :
 - Rouge : événement d'alarme de priorité haute
 - Jaune : événement d'alarme de priorité moyenne
 - Bleu : événement d'alarme de priorité basse
 - Vert : événement manuel
 - Blanc : événement lié à une opération
- (2) Chronologie de l'écran actuel : indique la durée de l'écran actuel.
- (3) Zone des tracés : affiche les courbes de tendances. La couleur des courbes de tendances est la même que celle des libellés des paramètres.

- (4) Chronologie totale : indique la durée totale.
-  : indique la durée des données de tendances.  peut être déplacé dans cette durée.
 -  : indique la durée des données autres que les données de tendances.  ne peut pas être déplacé dans cette durée.
 - Les blocs de différentes couleurs sur la ligne de chronologie correspondent aux différents types d'événements. Reportez-vous à la définition des couleurs pour plus d'informations sur l'indicateur du type d'événement.
- (5) Zone d'événement : affiche l'événement de l'heure du curseur. Sélectionner l'événement permet d'accéder à la liste des événements. S'il n'y a pas d'événement à l'heure du curseur, l'heure du curseur s'affiche.
- (6) Curseur : il s'ajuste en appuyant sur différents emplacements. Son réglage peut ajuster la zone des événements et la zone des valeurs numériques.
- (7) Zone numérique : affiche les valeurs numériques à l'emplacement de l'heure indiquée sur le curseur. La couleur d'arrière-plan des valeurs numériques correspond à la priorité de l'alarme.
- (8) Curseur : indique la position de l'heure actuelle de l'écran dans la durée totale. En déplaçant ce bouton vers la gauche ou vers la droite, vous pouvez localiser les données de tendances à une heure spécifique et actualiser en conséquence les données de tendances de l'écran actuel.
- (9) Zone des touches.

17.2.3 S. mboles sur les pages Revoir

Le tableau ci-dessous fournit la liste des symboles sur les pages Revoir.


S. mbole	Description
	Curseur : indique la position de l'heure actuelle de l'écran dans la durée totale. En déplaçant ce curseur vers la gauche ou vers la droite, vous pouvez localiser les données de tendances à une heure spécifique et actualiser en conséquence les données de l'écran actuel.
	Accéder à l'événement suivant ou précédent.
	Liste éven. : affiche les événements dans un ordre chronologique. L'événement le plus récent s'affiche en haut. Le nombre d'astérisques précédant un événement indique la priorité de l'alarme.
	Bouton d'enregistrement : sélectionnez cette option pour transférer les informations et les données du patient par le biais de l'enregistreur.
	Bouton d'impression : sélectionnez cette option pour imprimer les informations et les données du patient par le biais de l'imprimante.
+	Indique que le paramètre suivi provient d'un dispositif externe connecté au moniteur.

17.2.4 Opérations courantes

Cette section décrit les opérations courantes sur toutes les pages Revoir.

17.2.4.1 Navigation dans les données de tendances

Parcourez les données de tendances de l'une des manières suivantes :




- Déplacez le curseur.
- Déplacez le curseur .
- Faites glisser votre doigt sur l'écran.

17.2.4.2 Affichage des événements

Vous pouvez afficher les types d'événements suivants :

- Événements déclenchés manuellement
- Événements concernant les opérations et relatifs aux paramètres et événements relatifs aux alarmes, par exemple une mesure DC
- Événements concernant les opérations et non relatifs aux paramètres, par exemple un changement d'heure système

Affichez les événements de l'une des manières suivantes :

- Sélectionnez  , puis sélectionnez l'événement souhaité.
- Sélectionnez  ou  pour passer à l'événement précédent ou suivant.

Les événements sont affichés dans l'ordre chronologique. L'événement le plus récent apparaît en haut. Le nombre d'astérisques précédant un événement indique la priorité de l'alarme :

- *** : alarme de priorité haute
- ** : alarme de priorité moyenne
- * : alarme de priorité basse

17.2.5 Page Revoir Tendances tab

La page Revoir Tendances tab affiche les données de tendances sous forme tabulaire.

17.2.5.1 Ouverture de la page Revoir Tendances tab

Choisissez l'une des méthodes suivantes pour ouvrir la page Revoir Tendances tab :

- Sélectionnez le raccourci **Revoir** sélectionnez l'onglet **Tendances tab**.
- Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Revoir**, sélectionnez **Tendances tab**.



17.2.5.2 Modification du groupe de tendances tabulaires

Pour modifier un groupe de tendances tabulaires, procédez comme suit :

1. Ouvrez la page Revoir Tendances tab.
2. Réglez le **Groupe tend**.

17.2.5.3 Modification du groupe de tendances tabulaires

Le réglage de l'option **Groupe tend** définit le contenu des tendances imprimées affichées. Il est possible de modifier tous les groupes de tendances à l'exception des groupes de tendances **Tous** et **Standard**. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Ouvrez la page Revoir Tendances tab :
2. Sélectionnez **Rè gl. du gpe** sélectionnez l'onglet souhaité.
 - ◆ Renommage du groupe de tendances (en option) : sélectionnez le symbole  dans le coin supérieur gauche et saisissez le nom souhaité.
 - ◆ Ajout des paramètres : sélectionnez les paramètres souhaités dans la colonne **Choi** , puis sélectionnez **Ajouter**. Sélectionner **Ajouter tout** permet d'ajouter tous les paramètres (83 maximum).
 - ◆ Ajout des paramètres : sélectionnez les paramètres souhaités dans la colonne **Sélection**, puis sélectionnez **Supprimer**. Sélectionner **Suppr. tout** permet de supprimer tous les paramètres à l'exception du paramètre FC.
 - ◆ Déplacement des paramètres affichés sur la page Tendances : sélectionnez les paramètres désirés de la colonne **Sélection**, puis sélectionnez **Dplcer vrs ht**, **Dplcer vrs bs**, **Dplcer au dbt** ou **Dé placer la fin**.
 - ◆ Affichage de deux paramètres côte à côte : sélectionnez deux paramètres de la colonne **Sélection**, puis sélectionnez **Chvchmnt**. Ensuite, le symbole  s'affiche à droite des paramètres qui se chevauchent. Les paramètres qui se chevauchent s'affichent côte à côte dans une zone des valeurs numériques et une zone des tracés.
 - ◆ Annulation du chevauchement de deux paramètres : sélectionnez les paramètres qui se chevauchent dans la colonne **Sélection**, puis sélectionnez **Annul chvchmnt**.

Sélectionner **Rè gl. de faut** permet de restaurer les réglages du groupe de tendances sur les paramètres d'usine.

REMARQUE

- Les groupes de tendances **tiqués** **Tous** ou **Standard** ne sont pas modifiables.
- Le paramètre et les tracés FC sont toujours affichés sur la première ligne de la page des tendances. Cette ligne ne peut être ni supprimée ni déplacée.

17.2.5.4 Changement de la solution des données de tendances tabulaires

L'intervalle de tendances tabulaires définit l'intervalle d'affichage des données de tendances. Un intervalle court convient particulièrement aux nouveau-nés dont la situation clinique peut évoluer très rapidement. Pour la surveillance de patients adultes, dont l'état évolue généralement de manière plus progressive, un intervalle plus long peut apporter davantage d'informations.

Pour changer l'intervalle des données de tendances, suivez cette procédure :


1. Ouvrez la page Revoir Tendances tab.
2. Sélectionnez **Intervalle**.
 - ◆ **5 s** ou **30 s** : pour visualiser jusqu'à 4 heures de tendances tabulaires avec un intervalle de 5 secondes ou 30 secondes.
 - ◆ **1 min, 5 min, 10 min, 15 min, 30 min, 1 h, 2 h** ou **3 h** : pour afficher jusqu'à 120 heures de tendances tabulaires selon l'intervalle sélectionné.
 - ◆ Sélectionnez les paramètres, par exemple PNI ou DC, pour consulter les tendances tabulaires après l'acquisition des mesures des paramètres.

REMARQUE

- Si vous modifiez l'intervalle, le système ne déplace pas nécessairement les curseurs, sauf pour les rapprocher de l'intervalle le plus proche. En revanche, si vous définissez l'intervalle sur une valeur inférieure ou égale à 30 secondes, les curseurs se déplacent : ils quittent la position des données acquises plus de 4 heures auparavant pour accéder aux données les plus anciennes datant de moins de 4 heures.


17.2.5.5 Impression d'un rapport de tendances tabulaires

Pour imprimer un rapport de tendances tabulaires, suivez cette procédure :

1. Ouvrez la page Revoir Tendances tab.
2. Sélectionnez  pour accéder à la boîte de dialogue **Régl impr**.
3. Définissez le rapport des tendances tabulaires en suivant les indications de la section 21.6.3 *Configuration des rapports de tendances tabulaires*.
4. Sélectionnez **Impr.** ou **Impr. (tt)**.
 - ◆ **Impr.** : les données de tendances antérieures à l'Heure définie ci-dessus, pour la Période définie ci-dessus et à l'Intervalle défini ci-dessus seront imprimées.
 - ◆ **Impr. (tt)** : toutes les données de tendances enregistrées dans l'intervalle de révision seront imprimées.

17.2.5.6 Enregistrement des tendances tabulaires

Pour imprimer les tendances tabulaires à l'aide de l'enregistreur, procédez comme suit :

1. Ouvrez la page Revoir Tendances tab.
2. Sélectionnez  pour accéder à la boîte de dialogue **Réglages d'enreg**.
3. Réglez respectivement les paramètres **Heure de but** et **Heure fin** des données de tendances tabulaires.
4. Sélectionnez **Enreg.** ou **Enregistrer (tout)**.
 - ◆ **Enreg.** : les données de tendances acquises entre **Heure de but** et **Heure fin** seront enregistrées.
 - ◆ **Enregistrer (tout)** : toutes les données de tendances enregistrées dans l'intervalle de révision seront enregistrées.

17.2.6 Page Revoir Tendances graph

La page Revoir Tendances graph affiche les données de tendances sous forme visuelle.

17.2.6.1 Ouverture de la page Revoir Tendances graph

Choisissez l'une des méthodes suivantes pour ouvrir la page Revoir Tendances graph :

- Sélectionnez le raccourci **Revoir** sélectionnez l'onglet **Tendances graph**.
- Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Revoir**, sélectionnez **Tendances graph**.

17.2.6.2 Changement de groupe de tendances graphiques

Pour modifier un groupe de tendances graphiques, procédez comme suit :

1. Ouvrez la page Revoir Tendances graph.
2. Réglez le **Groupe tend.**

17.2.6.3 Modification du groupe de tendances graphiques

1. Ouvrez la page Revoir Tendances graph.
2. Sélectionnez **Règl. du gpe.**

Pour plus d'informations sur la procédure de modification d'un groupe, reportez-vous à la section *17.2.5.3 Modification du groupe de tendances tabulaires.*

17.2.6.4 Changement de la solution des données de tendances

Pour modifier la durée des données de tendances affichées sur l'écran actuel, suivez cette procédure :

1. Ouvrez la page Revoir Tendances graph.
2. Sélectionnez **Zoom.**
 - ◆ **8 min** : l'écran affiche 8 minutes de données de tendances. Vous pouvez afficher les données les plus récentes de la dernière heure écoulée.
 - ◆ **30 min, 1 h, 2 h, 4 h** : l'écran affiche 30 minutes, une heure, deux heures ou quatre heures de données de tendances. Vous pouvez afficher les données les plus récentes des quatre dernières heures écoulées.
 - ◆ **8 h, 12 h, 24 h, 48 h** : l'écran affiche 8 heures, 12 heures, 24 heures ou 48 heures de données de tendances. Vous pouvez afficher les données les plus récentes des 120 dernières heures écoulées.


17.2.6.5 Changement du nombre de tracés

Pour changer le nombre de tracés affichés dans la page de revue de tendances, suivez cette procédure :

1. Ouvrez la page Revoir Tendances graph.
2. Sélectionnez **Tendances.**

17.2.6.6 Impression d'un rapport de tendances graphiques

Pour imprimer un rapport de tendances graphiques, suivez cette procédure :

1. Ouvrez la page Revoir Tendances graph.
2. Sélectionnez  pour accéder à la boîte de dialogue **Règl. impr.**
3. Définissez le rapport des tendances graphiques en suivant les indications de la section *21.6.4 Configuration des rapports de tendances graphiques.*
4. Sélectionnez **Impr.** pour imprimer les données de tendances graphiques antérieures à l'**Heure** définie ci-dessus et pour la **Période** définie ci-dessus.

17.2.7 Page Revoir Évén.

Le moniteur stocke les événements en temps réel, y compris les événements d'alarmes techniques, les événements d'alarmes physiologiques, les événements manuels et opérationnels. Lorsqu'un événement se produit, le dispositif enregistre toutes les valeurs numériques des mesures, ainsi que trois tracés correspondants, 16 secondes avant et après l'événement.

REMARQUE

- Les alarmes sont enregistrées sous la forme de événements et seront conservées en cas d'arrêt de l'équipement. La durée d'arrêt de l'équipement n'est pas enregistrée comme un événement et ne peut pas être visualisée.
- Les événements antérieurs seront créés par les événements plus récents si la capacité de stockage est atteinte.
- Une coupure totale d'alimentation n'affecte pas les événements déjà enregistrés.

17.2.7.1 Ouverture de la page Revoir Eve n.

Choisissez l'une des méthodes suivantes pour ouvrir la page Revoir Evén. :

- Sélectionnez le raccourci **Revoir** sélectionnez l'onglet **Eve n.**
- Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** ? dans la colonne **Revoir**, sélectionnez **Eve n.**

La page **Eve n.** affiche la liste d'événements. Les événements sont affichés dans l'ordre chronologique inverse, les plus récents s'affichant en haut. Le nombre d'astérisques précédant un événement indique la priorité de l'alarme, comme décrit à la section 7.3.3 *Indicateurs d'alarme*. Lorsqu'un libellé de paramètre est précédé d'un signe plus (+), cela indique que les données de tendances proviennent de dispositifs externes connectés au moniteur.

Différents blocs de couleur sont affichés à gauche de chaque événement pour indiquer les différents types d'événement.

- Rouge : événement d'alarme de priorité haute
- Jaune : événement d'alarme de priorité moyenne
- Bleu : événement d'alarme de priorité basse
- Vert : événement manuel
- Blanc : événement lié à une opération, par exemple acceptation de la moyenne DC.

Le nombre d'événements actuellement sélectionnés et le nombre total d'événements s'affiche dans le coin supérieur droit de la liste des événements. Par exemple, 2/4 indique que l'événement sélectionné est le second événement des événements filtrés et que le nombre total d'événements filtrés est de 4. **Total** indique le nombre total d'événements. Par exemple : **Total** : 28 signifie qu'il y a 28 événements au total.


17.2.7.2 Configuration du filtre

Vous pouvez filtrer les événements afin de faciliter la revue des événements. Pour configurer le filtre, suivez cette procédure :

1. Ouvrez la page **Eve n.**
2. Sélectionnez **Filtre**. Dans la liste déroulante, sélectionnez l'option de filtre souhaitée.


Vous pouvez créer jusqu'à deux ensembles de filtres personnalisés. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Dans la liste déroulante **Filtre**, sélectionnez **Perso. 1** ou **Perso. 2** pour accéder au menu **Règl. du filtre**.
2. Sélectionnez le champ **Nom** pour modifier le nom du critère de filtre personnalisé.
3. Sélectionnez les éléments souhaités.

Si vous souhaitez revoir les événements survenus à une certaine période, sélectionnez le bouton  définissez l'heure sélectionnez **OK**. Le curseur passe ensuite à l'événement le plus proche de l'heure saisie.

17.2.7.3 Modification des événements

Pour modifier des événements, suivez cette procédure :

1. Accédez à la page **Eve nements** et cochez les événements de votre choix.
2. Sélectionnez  pour modifier les événements sélectionnés.
 - ◆ **Verrouiller** : verrouille manuellement l'événement. Les événements verrouillés ne peuvent pas être supprimés.
 - ◆ **Remarque** : saisissez des commentaires concernant l'événement.
 - ◆ **Renommer** : permet de modifier le nom d'un événement. Seuls les événements manuels et les événements d'arythmie peuvent être renommés si cette option est activée dans les réglages de l'hôpital.

17.2.7.4 Affichage des détails d'un événement

Pour afficher les tracés et les valeurs de paramètre à l'heure de l'événement, suivez cette procédure :

1. Ouvrez la page **Évén.**
2. Sélectionnez **Détails**.


Pour afficher les libellés des battements sur le premier tracé ECG, activez **Annotation btmt**. Les libellés de battements blancs indiquent le classement des battements et peuvent expliquer les alarmes d'arythmie suspectes, manquées ou erronées. Les battements cardiaques sont classés comme suit :

- N = Normal
- V = Ventriculaire ectopique
- S = Supraventriculaire prématurée
- P = Stimulé
- L = Acquisition
- ? = Informations insuffisantes pour classer les battements
- I = Inopérant (par exemple retrait dériv)
- M = Pause

Si vous basculez sur **Annotation btmt** sur la page **Évén.**, les libellés de battements seront également affichés sur la page **Affichage complet** et vice versa. Les libellés des battements peuvent être imprimés.


17.2.7.5 Impression des rapports sur les événements

Pour imprimer des rapports sur les événements à l'aide d'une imprimante, procédez comme suit :

1. Ouvrez la page Revoir Évén.
2. Sélectionnez  pour accéder à la boîte de dialogue **Règl impr.**
3. Sélectionnez les options souhaitées.
 - ◆ **Impr. ttes listes évén.** : permet d'imprimer l'intégralité de la liste des événements.
 - ◆ **Impr. liste évén. sélectionnés.** : permet d'imprimer la liste des événements sélectionnés.
 - ◆ **Impr. détails évén. sélectionnés.** : permet d'imprimer les détails d'événements sélectionnés.
 - ◆ **Impr. détails évén. affichés** : permet d'imprimer les tracés et les paramètres de l'événement affiché.
4. Sélectionnez **Impr.**

17.2.7.6 Enregistrement des détails d'un événement

Pour imprimer les détails d'un événement sur un enregistreur, procédez comme suit :

1. Ouvrez la page Revoir Évén.
2. Sélectionnez le bouton **Détails**.
3. Sélectionnez  pour imprimer les détails de l'événement.

REMARQUE

- Lorsqu'un libellé de paramètre est précédé d'un signe plus (+) sur une impression, cela indique que les données proviennent d'un dispositif externe.

17.2.8 Page Revoir Affichage complet

Vous pouvez revoir jusqu'à 48 heures de données de tracés dans la page Revoir Affichage complet. Vous pouvez consulter les tracés compressés, les tracés complets et les valeurs numériques. Les libellés de paramètre des dispositifs externes comportent le préfixe avec le signe plus (+).

17.2.8.1 Ouverture de la page Revoir Affichage complet

Choisissez l'une des méthodes suivantes pour ouvrir la page Revoir Affichage complet :

- Sélectionnez le raccourci **Revoir** sélectionnez l'onglet **Affichage complet**.
- Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Revoir**, sélectionnez **Affichage complet**.

17.2.8.2 Sélection des tracés

Vous pouvez sélectionner les tracés à afficher et à stocker. Vous pouvez stocker jusqu'à 48 heures de tracés pour tous les paramètres. Lorsque vous fermez la boîte de dialogue **Sélection des tracés**, un message vous informe de la durée des tracés qui peut être enregistrée si elle est inférieure à 48 heures. Pour enregistrer et afficher les tracés souhaités, procédez comme suit :

1. Ouvrez la page Revoir Affichage complet.
2. Sélectionnez **Paramètres** pour accéder à la page **Sélection des tracés**.
3. Sélectionnez l'onglet **Stockage**, puis sélectionnez les tracés que vous souhaitez stocker dans le moniteur. Sélectionnez l'onglet **Affichage (Maximum : 3)** et sélectionnez les tracés que vous souhaitez afficher dans la page **Affichage complet**.

REMARQUE


- Les libellés de paramètres des dispositifs externes comportent le préfixe avec le signe plus (+).
- Stocker davantage de tracés peut réduire la durée de stockage à moins de 48 heures. Tenez compte de ce point lorsque vous ajustez les tracés stockés.

En cas d'alarmes, l'arrière-plan du tracé compressé est mis en évidence à l'aide d'un bloc de couleur pendant la durée de l'alarme :

- Rouge : alarme de priorité haute
- Jaune : alarme de priorité moyenne
- Bleu : alarme de priorité faible

17.2.8.3 Echelle de réglage et de durée

Pour régler la longueur et la taille des tracés compressés à afficher, suivez cette procédure :


1. Ouvrez la page Revoir Affichage complet.
2. Configurez l'échelle des tracés en suivant l'une de ces méthodes :
 - ◆ Sélectionnez le bouton **Echelle**. Si vous ne voyez pas le bouton **Echelle**, sélectionnez le bouton  pour l'afficher.
 - ◆ Sélectionnez le libellé des tracés.
3. Sélectionnez **Durée** pour définir la longueur des tracés affichés.
4. Sélectionnez le libellé de paramètre à côté des tracés pour définir l'échelle pour chaque paramètre.

17.2.8.4 Affichage des détails des tracés compressés

Pour afficher les tracés complets et les valeurs numériques, suivez cette procédure :

1. Ouvrez la page Revoir Affichage complet.
2. Sélectionnez **Détails**.

Dans cette page, vous pouvez effectuer les réglages suivants :

- Activez **Annotation btmt**. Pour plus d'informations, consultez la section 17.2.7.4 Affichage des détails d'un événement.
- Sélectionnez **Vitesse**, **Gain ECG** ou **Enreg. sous ve n**. Si une option n'est pas visible, sélectionnez le bouton  pour l'afficher.
- Sélectionnez **Vue ens.** pour passer à la vue des tracés compressés.

17.2.8.5 Impression du rapport des tracés en affichage complet

Pour imprimer un rapport de tracés compressés, suivez cette procédure :

1. Ouvrez la page Revoir Affichage complet.
2. Sélectionnez **Revoir Affichage complet** pour accéder à la boîte de dialogue **Régler l'impression**.
3. Sélectionnez le type de tracé que vous souhaitez imprimer :
 - ◆ **Impr. vue ens. courbe affichée** : un tracé compressé de la période sélectionnée sera imprimé. Cette option est uniquement disponible pour l'impression à partir de la vue d'ensemble ou de la vue des tracés compressés.
 - ◆ **Impr. de détails tracés affichés** : les valeurs de paramètre et tous les tracés stockés situés près de l'heure du curseur seront imprimés. Cette option est uniquement disponible pour l'impression à partir de la vue détaillée.
4. Sélectionnez **Impr.**

REMARQUE

- Lorsqu'un libellé de paramètre est précédé d'un signe plus (+) sur une impression, cela indique que les données proviennent d'un dispositif externe.
-

17.2.8.6 Enregistrement des détails du tracé compressé

Pour enregistrer un rapport Enreg. détaillé d'affichage complet, procédez comme suit :

1. Ouvrez la page **Affichage complet**.
2. Sélectionnez **Détails**.
3. Sélectionnez **Enregistrer**.

REMARQUE

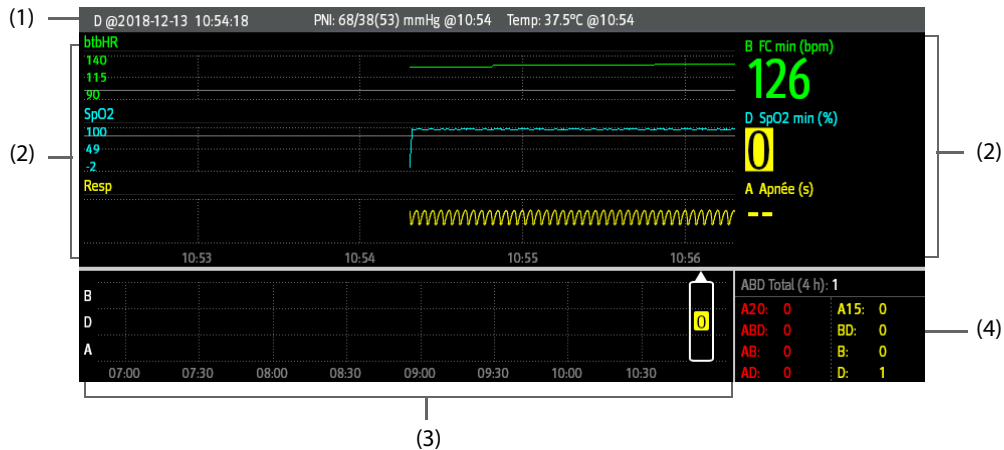
- Lorsqu'un libellé de paramètre est précédé d'un signe plus (+) sur une impression, cela indique que les données proviennent d'un dispositif externe.
-

17.2.9 Page Revoir OxyCRG

Vous pouvez revoir jusqu'à 48 heures de courbes de tendances de 4 minutes dans la page Revue OxyCRG.

17.2.9.2 Affichage de la page Revoir OxyCRG

L'illustration suivante représente l'écran OxyCRG :



- (1) Zone de titre de l'événement : affiche les informations de l'événement sélectionné, tel que le type d'événement et l'heure à laquelle il s'est déclaré.
- (2) Zone des détails de l'événement : affiche 4 minutes de tendances des paramètres et des tracés compressés et les valeurs des paramètres de l'événement sélectionné.
- (3) Zone de résumé de l'événement : affiche les événements ABD survenus au cours de la période **djint e t**. L'événement sélectionné est indiqué dans le cadre blanc.
- (4) Zone de statistiques de l'événement : affiche le nombre total d'événements ABD survenus et le nombre de chaque événement survenu au cours de la période **djint e t**.

17.2.9.3 Changement de la résolution des courbes de tendances

Pour définir la résolution des courbes de tendances, suivez cette procédure :


1. Ouvrez la page Revoir OxyCRG.
2. Définissez le **Zoom**.

REMARQUE

- Si le **zoom** est **très grand** pour une longue durée (par exemple, 8 h), l'écran peut afficher "Aucune donnée patient" pendant les premières minutes de la collecte des données (par exemple, 6 min), mais les données s'afficheront lorsqu'une quantité suffisante aura été collectée.

17.2.9.4 Impression d'un rapport Revoir OxyCRG

Pour imprimer un rapport Revoir OxyCRG, suivez cette procédure :

1. Ouvrez la page Revoir OxyCRG.
2. Sélectionnez  pour accéder à la boîte de dialogue **Régl impr**.
3. Sélectionnez **Impr**. La durée du rapport correspond à la durée des données affichées à l'écran.

17.2.10 Page Revoir ST

Lorsque l'analyse ST est activée, le moniteur enregistre les segments et valeurs ST selon un intervalle d'une minute. Vous pouvez revoir les 120 dernières heures de données ST.

17.2.10.1 Ouverture de la page Revoir ST

Choisissez l'une des méthodes suivantes pour ouvrir la page Revue ST :

- Sélectionnez le raccourci **Revoir** → sélectionnez l'onglet **ST**.
- Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** → dans la colonne **Revoir**, sélectionnez **ST**.

17.2.10.2 Configuration de la référence ST

Vous pouvez définir la valeur ST actuellement affichée comme référence. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Ouvrez la page Revoir ST.
2. Sélectionnez **Définir la référence**.

REMARQUE

- La référence ST est utilisée comme référence par défaut.
-

17.2.10.3 Affichage/Masquage de la référence ST

Pour afficher ou masquer la référence ST, suivez cette procédure :

1. Ouvrez la page Revoir ST.
2. Sélectionnez **Afficher la référence** ou **Masquer la référence**.


17.2.10.4 Affichage/Masquage des marqueurs

Pour afficher ou masquer les marqueurs, suivez cette procédure :

1. Ouvrez la page Revoir ST.
2. Sélectionnez **Affich. le marq.** ou **Masq. le marq.**

17.2.10.5 Impression des données ST

Pour imprimer les données ST, suivez cette procédure :

1. Ouvrez la page Revoir ST.
2. Sélectionnez .


17.3 Révision des patients libérés

Pour les patients libérés, vous pouvez revoir les données stockées à la page Revoir.

17.3.1 Vérification des données d'un patient libéré

1. Accédez à la boîte de dialogue **Patient libéré** de l'une des manières suivantes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Patient libéré**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Gestion patient**, sélectionnez **Patient libéré**.
2. Dans la liste des patients, sélectionnez le patient souhaité.
3. Sélectionnez **Détails**.

17.3.2 Vérification des informations d'un patient libéré

1. Accédez aux données d'un patient libéré en suivant les indications de la section 17.3.2 *Vérification des informations d'un patient libéré*.
2. Sélectionnez l'icône  pour accéder à la boîte de dialogue **Gestion patient**.
3. Sélectionnez **OK** pour quitter la boîte de dialogue **Gestion patient**.

Cette page blanche a été ajoutée intentionnellement.

18 Applications cliniques fonctionnelles (Clinical Assistive Applications, CAA)

La fonction Applications cliniques fonctionnelles (CAA) intègre certaines directives cliniques et outils couramment utilisés dans le moniteur. Elle rassemble les mesures de paramètres de surveillance actuels et fournit des résultats d'analyse complets.

Les CAA ne sont pas destinées à remplacer l'opinion d'un médecin dûment formé. Les résultats qu'elles permettent d'obtenir doivent être combinés avec l'observation des signes et symptômes cliniques.

18.1 Score d'alerte précoce (Earl. Warning Score, EWS)

Les scores d'alerte précoce (EWS) vous permettent d'identifier le signe précoce de dégradation de l'état des patients en vous appuyant sur les signes vitaux et les observations cliniques. Ce score est basé sur un rapport visant à normaliser l'évaluation de la gravité des maladies aiguës, intitulé "Royal College of Physicians (2015) National Early Warning Score (NEWS2): Standardizing the assessment of acute illness severity in the NHS, Report of a Working Party". RCP, Londres. Selon la notation obtenue, des recommandations appropriées sont affichées.

Le moniteur prend en charge les notations suivantes :

- MEWS (Modified Early Warning Score [Score d'alerte précoce modifié])
- NEWS (National Early Warning Score [Score d'alerte précoce national])
- NEWS2 (National Early Warning Score [Score 2 d'alerte précoce national])
- Notation personnalisée

une notation secondaire est attribuée à chaque paramètre en fonction de la valeur mesurée ou saisie. Lorsque tous les paramètres requis sont saisis ou mesurés, les notations secondaires sont additionnées pour calculer le score d'alerte précoce total. Chaque notation secondaire dispose d'un codage couleur pour indiquer le niveau de risque associé. Lorsque la notation totale est à l'extérieur des seuils, des recommandations s'affichent. Les scores MEWS, NEWS et NEWS2 déterminent les notations totales.

La notation personnalisée est fondée sur les paramètres définis par l'utilisateur.

Les scores MEWS, NEWS et NEWS2 sont uniquement destinés aux patients adultes. La catégorie patient appliquée à la notation personnalisée est déterminée par l'outil de configuration de notation clinique Mindray. Pour plus d'informations, reportez-vous au *Manuel de l'outil de configuration de notation clinique Mindray* (réf: 046-012986-00).

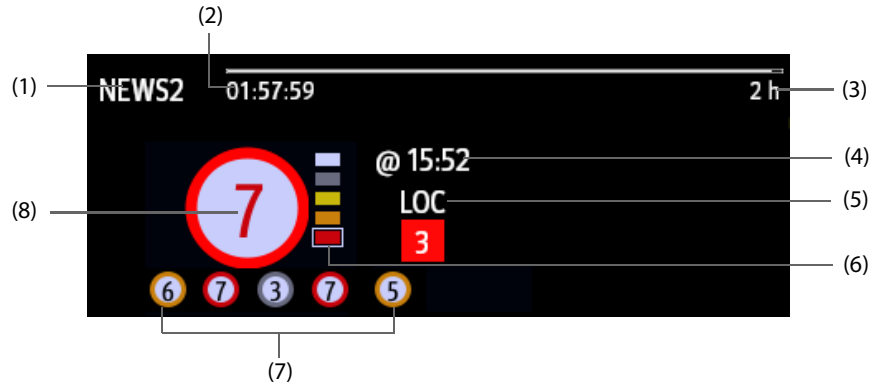
AVERTISSEMENT

- La fonction EWS n'est pas destinée aux patients pédiatriques, ni aux nouveau-nés. 000dL1883 T (a)-5.5(e)-.4(s)

18.1.1 Affichage de la zone des valeurs numériques EWS

Pour afficher la zone des valeurs numériques EWS, procédez comme suit :

1. Accédez à **M en p bloc** en suivant l'une de ces méthodes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Réglages cran** sélectionnez l'onglet **Config.Affichage**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Affichage**, sélectionnez **M en p bloc**.
2. Sélectionnez la zone des paramètres où vous souhaitez afficher la notation EWS, puis sélectionnez **EWS** dans la liste déroulante.





- (1) Libellé du protocole EWS
- (2) Compte à rebours de notation : temps restant jusqu'à la notation suivante.
- (3) Intervalle de notation
- (4) Heure de la notation en cours
- (5) Paramètre unique dont la notation atteint 3
- (6) Témoin de niveau de risque. Le niveau de risque augmente du haut vers le bas. Le niveau actuel est indiqué dans le cadre carré blanc.
- (7) Historique des notations totales. La plus à droite est le dernier score de l'historique.
- (8) Notation totale. La couleur du cercle indique le niveau de risque. Seul le niveau de risque est affiché : la couleur blanche correspond à un état normal et la couleur rouge à une alerte.

18.1.2 Accès à l'écran EWS

Accédez à la fenêtre EWS de l'une des manières suivantes :

- Sélectionnez la zone des paramètres EWS.
- Sélectionnez le raccourci **EWS**.
- Sélectionnez le raccourci **Réglages cran** sélectionnez l'onglet **Sélect. l'écran** sélectionnez **EWS**.
- Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **CAA**, sélectionnez **EWS**.

Lorsque l'écran EWS est masqué sous la forme , vous pouvez également choisir l'une des méthodes suivantes pour accéder rapidement à l'écran EWS.


- Balayez l'écran tactile vers la gauche ou vers la droite avec deux doigts pour basculer sur l'écran EWS.
- Balayez l'écran tactile vers la droite avec un seul doigt.
- Sélectionnez le bouton .

Prenez la valeur NEWS2 comme exemple, l'écran EWS s'affiche comme suit. Votre écran peut être légèrement différent en raison de la configuration.

- (1) Notation totale. La couleur du cercle indique le niveau de risque.
- (2) Témoin de niveau de risque. Le niveau de risque augmente du haut vers le bas. Le niveau actuel est indiqué dans le cadre blanc.
- (3) Zone des paramètres : permet d'afficher la notation secondaire et la valeur de paramètre de chaque paramètre. Le symbole de clavier indique que la valeur du paramètre est saisie manuellement.

18.1.3 Réalisation d'une notation EWS

Pour effectuer la notation, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez l'option **Réinitialiser** pour effacer la notation précédente et mettre à jour les valeurs des paramètres actuellement surveillés et des notations secondaires pertinentes.
2. Pour NEWS2, définissez une option pour **Ech. SpO2**.
 - ◆ **Ech. 1** : pour un patient sans insuffisance respiratoire hypercapnique.
 - ◆ **Ech. 2** : pour les patients dont la saturation en oxygène doit se situer entre 88 et 92 % (par exemple, chez les patients atteints d'insuffisance respiratoire hypercapnique).
3. Mesurez ou saisissez manuellement d'autres paramètres et observations requis.
4. Si l'ID du médecin est activé, saisissez les informations du médecin en sélectionnant , puis en saisissant manuellement les informations, ou en scannant le code-barres du médecin.
5. Sélectionnez **Calculer** pour obtenir la notation totale.
6. Si la fonction **Confirmation score** est activée, sélectionnez **Confirmer** pour enregistrer la notation actuelle ou sélectionnez **Annuler** pour abandonner la notation actuelle. Pour plus d'informations, reportez-vous à la section 18.1.4.2 Configuration du commutateur de confirmation de la notation.

ATTENTION

- L'utilisation de l'échelle 2 de l'échelle de SpO2 doit être approuvée par une personne compétente dans le domaine clinique et doit être enregistrée dans les notes cliniques du patient.

REMARQUE

- Avant de calculer la notation, sélectionnez **Réinitialiser** pour effacer le résultat précédent.
- Le symbole du clavier droite de la valeur du paramètre indique que la valeur est saisie manuellement.
- Vous ne pouvez obtenir la notation qu'une fois que tous les paramètres requis ont été mesurés ou saisis.
- A la sortie d'un patient, ou lors de la mise hors tension du moniteur, l'ID médecin est supprimé.

18.1.4 Modification des réglages EWS

18.1.4.1 Modification du protocole de notation

Le moniteur est configuré avec un protocole de notation par défaut. Pour modifier le protocole de notation, suivez cette procédure :

1. Dans la page EWS, sélectionnez **Réglages**.
2. Définissez **Score**.

18.1.4.2 Configuration du commutateur de confirmation de la notation

Pour définir si une confirmation est requise avant d'enregistrer une notation, procédez comme suit :

1. Dans la page EWS, sélectionnez **Réglages**.
2. Définissez le commutateur de **confirmation de la notation**.
 - ◆ Désactivé : le moniteur enregistre automatiquement le résultat de la notation à la fin de la notation.
 - ◆ Activé : vous devez confirmer l'enregistrement du résultat de notation ou non à la fin de la notation.

18.1.4.3 Réglage du délai de piration des données manuelles

Les données de paramètre entrées manuellement peuvent être configurées de manière à devenir invalides après un délai prédéfini. Pour définir le délai pour les données saisies, suivez cette procédure :

1. Dans l'écran EWS, sélectionnez **Réglages**.
2. Dans la zone **Délai de pir. données manuelles**, sélectionnez un paramètre souhaité et définissez sa période de temporisation.

REMARQUE

- **Si les données ont expiré et ne sont pas mises à jour, le moniteur affiche la notation du paramètre correspondant dans un contour et déclenche une alarme de dépassement de délai.**
-

18.1.4.4 Réglage de la notation automatique

Le moniteur démarre automatiquement la notation selon l'intervalle prédéfini. Pour régler cette fonction, suivez cette procédure :

1. Dans la page EWS, sélectionnez **Réglages**.
2. Réglez l'**Auto-notation** :
 - ◆ **Intervalle** : le moniteur démarre automatiquement la notation selon l'intervalle prédéfini.
 - ◆ **PNI** : le moniteur démarre automatiquement la notation à l'issue de chaque mesure de la PNI.
 - ◆ **Alarme** : le moniteur démarre automatiquement la notation lorsqu'une alarme se déclenche en fonction du paramètre utilisé pour la notation.
 - ◆ Si aucune option n'est sélectionnée, le moniteur ne lance pas la notation automatique.

18.1.4.5 Réglage de l'intervalle de notation automatique

1. Dans la page EWS, sélectionnez **Réglages**.
2. Réglez l'**Intervalle** :
 - ◆ **Par score**

18.2 Glasgow Coma Scale (Echelle de Glasgow)

La fonction Echelle de Glasgow (GCS) s'appuie sur l'article rédigé par Teasdale : "Assessment of Coma and Impaired Consciousness-A Practical Scale" (*Lancet*, 1974). Trois aspects du comportement sont mesurés de manière indépendante : l'ouverture des yeux, la réponse verbale et la réponse motrice. Les notations sont combinées pour mesurer le niveau de conscience du patient.

L'échelle de Glasgow est réservée aux patients adultes et pédiatriques.

ATTENTION

- La GCS est destinée à compléter la valuation du patient et doit être associée à l'observation des signes vitaux et des signes cliniques.
 - Consultez la politique d'utilisation acceptable de votre établissement concernant la fonction GCS.
-

18.2.1 Affichage de la zone des paramètres GCS

Pour afficher la zone des paramètres GCS, procédez comme suit :

1. Accédez à **M en p bloc** en suivant l'une de ces méthodes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Réglage cran** sélectionnez l'onglet **Config.Affichage**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Affichage**, sélectionnez **M en p bloc**.
2. Sélectionnez la zone des paramètres à l'endroit où vous souhaitez afficher la notation GCS, puis sélectionnez **GCS** dans la liste déroulante.

L'illustration suivante représente la zone des paramètres GCS. L'affichage de votre moniteur peut différer légèrement de l'affichage illustré ici.

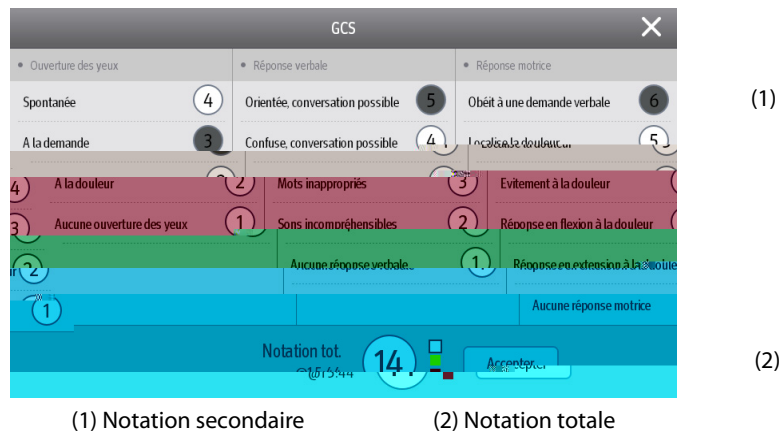


- (1) Libellé GCS
- (2) Notation totale et niveau de conscience. La couleur du cercle indique le niveau de risque.
- (3) Heure de la notation
- (4) Compte à rebours de notation : temps restant jusqu'à la notation suivante
- (5) Intervalle de notation
- (6) Notations secondaires
 - ◆ E : ouverture des yeux
 - ◆ V : réponse verbale
 - ◆ M : réponse motrice

18.2.2 Accéder à la boîte de dialogue GCS

Accédez à la boîte de dialogue GCS de l'une des manières suivantes :

- Sélectionnez la zone des paramètres GCS.
- Sélectionnez le raccourci **GCS**.
- Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **CAA**, sélectionnez **GCS**.



18.2.3 Réalisation d'une notation GCS

Pour effectuer la notation, suivez cette procédure :

1. Dans les zones **Ouvertures des yeux**, **Réponse verbale** et **Réponse motrice**, sélectionnez à chaque fois un élément représentant l'état du patient.
2. Sélectionnez **OK** pour confirmer la notation totale.

Le tableau suivant répertorie la plage de notations par défaut et la couleur du niveau de conscience pertinent.

REMARQUE

- La plage de notation GCS est réglable. Reportez-vous à la section 24.4.4 Réglage du seuil GCS pour chaque niveau de conscience pour connaître la méthode de modification des limites haute et basse de chaque niveau de conscience.

18.2.4 Réglage de l'intervalle de notation GCS

Dans la boîte de dialogue **GCS**, sélectionnez **Intervalle** pour définir l'intervalle de notation GCS. Si l'intervalle de notation est atteint et que vous n'effectuez aucune autre notation, la notation ne sera pas validée et s'affiche dans un contour.

18.2.5 Consultation des données de tendances GCS

Dans la boîte de dialogue **GCS**, sélectionnez **Revoir** pour accéder à la boîte de dialogue **Revoir** et afficher les données de tendances GCS disponibles dans **Tendances tab**.

Cette page blanche a été ajoutée intentionnellement.

19 Calculs

19.1 Présentation des calculs

Le moniteur fournit des fonctions de calcul. Les valeurs calculées, qui ne sont pas directement mesurées, sont établies sur la base de valeurs fournies par vous. La fonction de calcul est indépendante des autres fonctions de surveillance et peut donc être employée pour des patients surveillés par d'autres moniteurs. Toute opération effectuée dans une boîte de dialogue de calcul n'affecte en rien le patient surveillé par le moniteur local.

Vous pouvez effectuer les calculs suivants :

- Calculs de médicaments
- Calculs hémodynamiques
- Calculs d'oxygénation
- Calculs de ventilation
- Bilan rénal

19.2 Informations relatives à la sécurité des calculs

AVERTISSEMENT

- Les décisions relatives au choix et au dosage des médicaments administrés aux patients doivent toujours être prises par le médecin traitant. Les calculs concernant les médicaments sont basés sur la saisie des valeurs ; la plausibilité de ces calculs n'est pas vérifiée.
 - Vérifiez que les valeurs saisies et les valeurs calculées sont correctes. Mindra déclina toute responsabilité relativement aux conséquences provoquées par des entrées de données incorrectes ou des calculs inadaptés.
-

19.3 Calculs de médicaments

19.3.1 Calculs de médicaments

Pour effectuer des calculs des médicaments, suivez cette procédure :

1. Accédez à la calculatrice de médicament en suivant l'une de ces méthodes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Calculs** sélectionnez l'onglet **Médicament**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Calculs**, sélectionnez **Médicament**.
2. Définissez le **Nom médicament** et la **Catégorie patient**. Si le dosage du médicament est lié au poids du patient, vous devez indiquer cette valeur. Le programme de calcul de dose comporte une bibliothèque des médicaments courants, tandis que Méd. A à Méd. E sont définis par l'utilisateur.
3. Saisissez les valeurs connues, par exemple **Quantité de médicament** et **Vol. de solution**.
4. Sélectionnez **Calculer**. Les valeurs calculées sont repérées par des flèches rouges.

REMARQUE

- Si ces informations sont disponibles, la catégorie et le poids du patient issus de la boîte de dialogue Informations patient sont automatiquement entrés lors du premier accès au calcul des médicaments. Vous pouvez changer la catégorie et le poids du patient. Cette modification n'a pas d'incidence sur ces mêmes informations stockées dans les renseignements sur le patient.
-

19.3.2 Vérification du tableau de titrage

Le tableau de titrage indique des informations sur les médicaments actuellement utilisés. Ce tableau affiche la dose d'un médicament que recevra votre patient à des débits de perfusion différents. Pour accéder au tableau de titrage, suivez cette procédure :

1. Accédez à la calculatrice de médicament en suivant l'une de ces méthodes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Calculs**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Calculs**, sélectionnez **Médicament**.
2. Sélectionnez l'onglet **Tableau titrage**.
3. Sélectionnez **T. pe dose** pour définir le type de l'unité de dose dans le tableau de titrage.
4. Sélectionnez **Intervalle** pour définir l'intervalle entre deux options adjacentes du tableau de titrage.

Vous pouvez sélectionner le mode d'affichage du tableau de titrage :

- **Dose** : le tableau de titrage est répertorié dans l'ordre d'augmentation de la dose de médicament.
- **Tableau titrage** : le tableau de titrage est répertorié dans l'ordre d'augmentation du débit de perfusion. Par défaut, la résolution du débit de perfusion est de un (1). Lorsque vous sélectionnez **Débit effectif**, la résolution du débit de perfusion peut atteindre 0,01, ce qui permet d'afficher le débit avec plus de précision.

19.3.3 Formule de calcul de médicaments

Description	Unité	Formule
Dose	Dose/h Dose/min	Dose = Débit perfusn × Concentration
Dose (selon le poids)	Dose/kg/h Dose/kg/min	Dose (selon le poids) = Débit perfusn × Concentration/poids
Qté de médic.	série g : mcg, mg, g série d'unités : unité, KU, MU série mEq : mEq	Qté de médic. = Dose × Durée
Qté de médic.(selon le poids)	série g : mcg, mg, g série d'unités : unité, KU, MU série mEq : mEq	Qté de médic. (selon le poids) = Dose × Durée × Poids
Durée	h	Durée = quantité/dose
Durée (selon le poids)	h	Durée (selon le poids) = Quantité/(Dose × Poids)
Concentration	mcg/ml, mg/ml, g/ml, Unit/ml, KU/ml, MU/ml, mEq/ml	Concentration = Qté de médic./Vol. de solution
Vol. de solution	ml	Volume = Débit perfusn × Durée
Débit perfusn	ml/h	Débit perfusn × Concentration
Débit perfusn (selon le poids)	g·ml/h	Débit perfusn = Dose × Poids/Concentration

19.3.4 Formule de calcul du tableau de titrage

Description	Unité	Formule
Débit perfusn	ml/h	Débit perfusn × Concentration
Débit perfusn (selon le poids)	ml/h	Débit perfusn = Poids × Dose/Concentration
Dose	Dose/h Dose/min	Dose = Débit perfusn × Concentration
Dose (selon le poids)	Dose/kg/h Dose/kg/min	Dose (selon le poids) = Débit perfusn × Concentration/Poids

19.4 Calculs hémodynamiques

Le moniteur fournit une fonction de calculs hémodynamiques et peut enregistrer les résultats de 10 calculs affichés en groupes.

19.4.1 Calculs hémodynamiques

Pour effectuer des calculs hémodynamiques, suivez cette procédure :

1. Accédez à la calculatrice hémodynamique en suivant l'une de ces méthodes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Calculs** onglet **Hémodynamique**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci

19.5 Calculs d'oxygénation

Le moniteur fournit une fonction de calculs d'oxygénation et peut enregistrer les résultats de 10 calculs affichés en groupes.

19.5.1 Calculs d'oxygénation

Pour effectuer des calculs d'oxygénation, suivez cette procédure :

1. Accédez aux calculs d'oxygénation en suivant l'une de ces méthodes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Calculs** onglet **Oxygénation**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Calculs**, sélectionnez **Oxygénation**.
2. Saisissez les valeurs connues. Pour un patient surveillé au moyen du moniteur, les paramètres sont saisis automatiquement à partir des valeurs actuellement mesurées.
3. Sélectionnez **Calculer**.

Si la valeur calculée est supérieure à la limite supérieure normale, elle est indiquée par une flèche vers le haut. Si la valeur calculée est inférieure à la limite inférieure normale, elle est indiquée par une flèche vers le bas.

Sur la page **Oxygénation**, vous pouvez également effectuer les opérations suivantes :

- Sélectionnez **Unité mmHg**, **Unité Hb** et **Unité de press.** Les valeurs des paramètres correspondants sont

19.5.2 Paramètres de saisie pour les calculs de physiologie

Paramètre de saisie	Libellé	Unité
débit cardiaque	DC	l/min
fraction d'oxygène inspiré en pourcentage	FiO ₂	%
pression partielle d'oxygène dans les artères	PaO ₂	mmHg, kPa
pression partielle de dioxyde de carbone dans les artères	PaCO ₂	mmHg, kPa
saturation du sang artériel en oxygène	SaO ₂	%
pression partielle d'oxygène dans le sang veineux	PvO ₂	mmHg, kPa
saturation du sang veineux en oxygène	SvO ₂	%
hémoglobine	Hb	g/l, g/dl, mmol/l
quotient respiratoire métabolique	QR	Aucune.
pression atmosphérique	PATM	mmHg, kPa
taille du patient	Taille	cm, pouces
poids du patient	Poids	kg, lb

19.5.3 Paramètres calculés et formules des calculs de physiologie

Paramètres calculés	Libellé	Unité	Formule
surface corporelle	SC	m ²	$SC (m^2) = Poids^{0,425} (kg) \times Taille^{0,725} (cm) \times 0,007184$
consommation d'oxygène	VO ₂	ml/min	$VO_2 (ml/min) = C(a-v)O_2 (ml/l) \times DC (l/min)$
oxygène dans le sang artériel	CaO ₂	ml/l, ml/dl	$CaO_2 (ml/l) = 10 \times (0,0134 \times Hb (g/dl) \times SaO_2 (\%) + 0,031 \times PaO_2 (mmHg))$
oxygène dans le sang veineux	CvO ₂	ml/l, ml/dl	$CvO_2 (ml/l) = 10 \times (0,0134 \times Hb (g/dl) \times SvO_2 (\%) + 0,031 \times PvO_2 (mmHg))$
différence du contenu d'oxygène artérioveineux	C(a-v)O ₂	ml/l, ml/dl	$C(a-v)O_2 (ml/l) = CaO_2 (ml/l) - CvO_2 (ml/l)$
taux d'extraction de l'oxygène	O ₂ RE	%	$CaO_2 (\%) = 100 \times C(a-v)O_2 (ml/l) / CaO_2 (ml/l)$
transport d'oxygène	DO ₂	ml/min	$DO_2 (ml/min) = DC (l/min) \times CaO_2 (ml/l)$
pression partielle d'oxygène dans les alvéoles	PAO ₂	mmHg, kPa	$PAO_2 (mmHg) = [PATM (mmHg) - 47 mmHg] \times FiO_2 (\%) / 100 - PaCO_2 (mmHg) \times [FiO_2 (\%) / 100 + (1 - FiO_2 (\%) / 100) / QR]$
différence en oxygène alvéolaire-artériel	AaDO ₂	mmHg, kPa	$AaDO_2 (mmHg) = PAO_2 (mmHg) - PaO_2 (mmHg)$
oxygène capillaire	CcO ₂	ml/l, ml/dl	$CcO_2 (ml/l) = Hb (g/l) \times 1,34 + 0,031 \times PAO_2 (mmHg)$
mélange veineux	Qs/Qt	%	$Qs/Qt (\%) = 100 \times [1,34 \times Hb (g/l) \times (1 - SaO_2 (\%)) + SvO_2 (\%) \times (1 - SaO_2 (\%))] / [1,34 \times Hb (g/l) \times (1 - SaO_2 (\%)) + SvO_2 (\%) \times (1 - SaO_2 (\%)) + (1 - SaO_2 (\%)) \times (1 - SaO_2 (\%))]$

Paramètres calculés	Libellé	Unité	Formule
volume minute	VM	l/min	$VM (l/min) = [VC (ml) \times FR (rpm)] / 1\ 000$
volume de l'espace mort physiologique	Vd	ml	$Vd (ml) = VC (ml) \times [1 - PeCO_2 (mmHg) / PaCO_2 (mmHg)]$
espace mort physiologique en pourcentage du volume courant	Vd/Vt	%	$Vd/Vt (\%) = 100 \times Vd (ml) / VC (ml)$
volume alvéolaire	VA	l/min	$VA (l/min) = [VC (ml) - Vd (ml)] \times FR (rpm) / 1\ 000$

19.7 Bilan rénal

Le moniteur fournit une fonction de calculs rénaux et peut enregistrer les résultats de 10 calculs affichés en groupes.

19.7.1 Calculs relatifs aux reins

Pour effectuer des calculs relatifs aux reins, suivez cette procédure :

- Accédez aux calculs relatifs aux reins en suivant l'une de ces méthodes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Calculs** sélectionnez l'onglet **Rénal**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Calculs**, sélectionnez **Rénal**.
- Saisissez les valeurs connues.
- Sélectionnez **Calculer**.

Si la valeur calculée est supérieure à la limite supérieure normale, elle est indiquée par une flèche vers le haut .
Si la valeur calculée est inférieure à la limite inférieure normale, elle est indiquée par une flèche vers le bas .

Vous pouvez sélectionner l'option **Plage** pour afficher la plage normale de chaque paramètre.

19.7.2 Paramètres calculés et formules des calculs relatifs aux reins

Paramètre de saisie	Libellé	Unité
potassium dans l'urine	URK	mmol/l
sodium dans l'urine	URNa	mmol/l
urine	Urine	ml/24 h
osmolalité plasmatique	Posm	mOsm/kgH ₂ O
osmolalité de l'urine	Uosm	mOsm/kgH ₂ O
sodium sérique	SerNa	mmol/l
créatinine	Cr	μmol/l
créatinine dans l'urine	UCr	μmol/l
azote uréique du sang	BUN	mmol/l
taille du patient	Taille	cm
poids du patient	Poids	kg

19.7.3 Paramètres calculés et formules des calculs relatifs aux reins

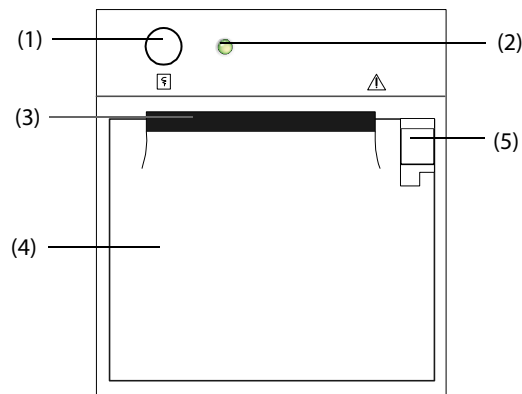
Paramètres calculés	Libellé	Unité	Formule
excrétion de sodium dans l'urine	URNaEx	mmol/24 h	$URNaEx \text{ (mmol/24 h)} = \text{Urine (ml/24 h)} \times URNa \text{ (mmol/l)} / 1\,000$
excrétion de potassium dans l'urine	URKEx	mmol/24 h	$URKEx \text{ (mmol/24 h)} = \text{Urine (ml/24 h)} \times URK \text{ (mmol/l)} / 1\,000$
rapport sodium/potassium	Na/K	%	$Na/K \text{ (\%)} = 100 \times URNa \text{ (mmol/l)} / URK \text{ (mmol/l)}$
clairance du sodium	CNa	ml/24 h	$CNa \text{ (ml/24 h)} = URNa \text{ (mmol/l)} \times \text{Urine (ml/24 h)} / SerNa \text{ (mmol/l)}$
taux de clairance de la créatinine	Clcr	ml/min	$Clcr \text{ (ml/min)} = Ucr \text{ (\mu mol/l)} \times \text{Urine (ml/24 h)} / [Cr \text{ (\mu mol/l)} \times (SC \text{ (m}^2\text{)} / 1,73) \times 1\,440]$
excrétion fractionnée du sodium	FENa	%	$FENa \text{ (\%)} = 100 \times URNa \text{ (mmol/l)} \times Cr \text{ (\mu mol/l)} / [SerNa \text{ (mmol/l)} \times Ucr \text{ (\mu mol/l)}]$
clairance osmolaire	Cosm	ml/min	$Cosm \text{ (ml/min)} = Uosm \text{ (mOsm/kgH}_2\text{O)} \times \text{Urine (ml/24 h)} / (Posm \text{ (mOsm/kgH}_2\text{O)} \times 1\,440)$
clairance de l'eau libre	CH2O	ml/h	$CH2O \text{ (ml/h)} = \text{Urine (ml/24 h)} \times [1 - Uosm \text{ (mOsm/kgH}_2\text{O)} / Posm \text{ (mOsm/kgH}_2\text{O)}] / 24$
rapport d'osmolalité urine/plasma	U/Posm	Aucune.	$U/Posm = Uosm \text{ (mOsm/kgH}_2\text{O)} / Posm \text{ (mOsm/kgH}_2\text{O)}$
rapport azote uréique du sang/créatinine	BUN/Cr*	mmol/l	$BUN/Cr = 1\,000 \times BUN \text{ (mmol/l)} / Cr \text{ (\mu mol/l)}$
rapport urine/créatinine sérique	U/Cr	Aucune.	$U/Cr \text{ (mmol/l)} = Ucr \text{ (\mu mol/l)} / Cr \text{ (\mu mol/l)}$

* : BUN/Cr est un rapport sous l'unité mol.

20 Enregistrement

20.1 Enregistreur

L'enregistreur thermique enregistre les informations patient, les données de mesure et jusqu'à trois tracés. Le moniteur est configuré avec un enregistreur intégré.





- (1) Touche Démarrer / Arrêter : appuyez pour lancer un enregistrement ou arrêter celui en cours.
- (2) Témoin d'état du module
 - ◆ Marche : lorsque l'enregistreur fonctionne correctement.
 - ◆ Arrêt : lorsque le moniteur est éteint.
 - ◆ Clignotements : si une erreur se produit dans l'enregistreur.
- (3) Sortie du papier
- (4) Volet de l'enregistreur
- (5) Verrou : tirez-le vers l'arrière afin d'ouvrir le volet de l'enregistreur.

20.2 De démarrage des enregistrements

Les enregistrements peuvent être démarrés manuellement ou automatiquement.

20.2.1 Lancement manuel d'enregistrements

Pour lancer manuellement un enregistrement, vous pouvez :

- Appuyer sur la touche  sur l'avant de l'enregistreur pour démarrer l'enregistrement d'un tracé segmenté en temps réel.
- Sélectionner  dans la boîte de dialogue active pour démarrer un enregistrement correspondant à cette boîte de dialogue ou à cette page.

20.2.2 Enregistrements automatiques

Dans les conditions suivantes, vous pouvez configurer l'enregistreur pour qu'il lance l'enregistrement automatiquement :

- A un intervalle prédéfini. Pour plus d'informations, consultez la section 20.5 Configuration de l'enregistreur.
- Lorsqu'une alarme de paramètre est déclenchée. Pour plus d'informations, consultez la section 24.3.8.3 Activation des enregistrements automatiques en cas de déclenchement d'une alarme.

20.3 Arrêt des enregistrements

Les enregistrements peuvent être arrêtés manuellement ou automatiquement.

20.3.1 Arrêt manuel des enregistrements

Pour arrêter manuellement un enregistrement, appuyez sur la touche de fonction pendant que l'enregistreur crée une bande ou sélectionnez **Effacer les traces d'enregistrement** dans le menu **Règlages d'enreg.**

20.3.2 Arrêt automatique des enregistrements

Les enregistrements s'arrêtent automatiquement dans les conditions suivantes :

- Un enregistrement est terminé.
- Il n'y a plus de papier dans l'enregistreur.
- Lorsqu'une condition d'alarme s'applique à l'enregistreur.
- Le moniteur est éteint.

20.4 Marqueurs liés à l'enregistrement

Vous pouvez trouver les marqueurs suivants dans les rapports d'enregistrement :

- Pour les enregistrements arrêtés automatiquement, deux colonnes d'astérisques ("*") sont imprimées à la fin du rapport.
- Pour les enregistrements arrêtés manuellement ou de façon anormale, une colonne d'astérisques ("*") est imprimée à la fin du rapport.
- Si les données de paramètre proviennent de dispositifs externes connectés au moniteur, le libellé du paramètre est précédé d'un signe plus ("+").

20.5 Configuration de l'enregistreur

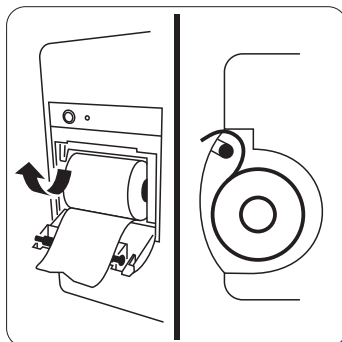
Pour configurer l'enregistreur pour les tracés et les intervalles d'impression, procédez comme suit :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Rapport**, sélectionnez **Règlages d'enreg.**
2. Dans la boîte de dialogue **Règlages d'enreg.**, sélectionnez le tracé souhaité pour **Tracé 1**, **Tracé 2** et **Tracé 3** tour à tour. L'enregistreur peut suivre jusqu'à 3 tracés en même temps.
3. Activez ou désactivez **Chvchmnt PI** pour activer ou désactiver le chevauchement des enregistrements PI.
 - ◆ Lorsque l'option **Chvchmnt PI** est activée : si, parmi les tracés sélectionnés pour l'enregistrement, au moins deux tracés sont des tracés PI, ils seront enregistrés au format de chevauchement.

20.7 Chargement du papier

Pour charger le papier, procédez comme suit :

1. Ouvrez le volet de l'enregistreur à l'aide du verrou situé en haut à droite.
2. Placez un nouveau rouleau dans le compartiment, comme illustré ci-dessous. Insérez le papier et tirez-le depuis la partie supérieure du rouleau.
3. Fermez le volet de l'enregistreur.



ATTENTION

- **Utilisez exclusivement le papier thermique recommandé. Dans le cas contraire, la qualité d'impression de l'enregistreur risquerait d'être endommagée, cela pourrait générer des problèmes d'impression avec l'enregistreur ou une mauvaise qualité d'impression.**
 - **Ne forcez jamais pour sortir le papier de l'enregistreur lorsque l'enregistrement est en cours. Vous risqueriez d'abîmer l'enregistreur.**
 - **Ne laissez pas le volet de l'enregistreur ouvert sauf pour remettre du papier ou éliminer un bouchage papier.**
-

20.8 Solution en cas de bouchage papier

Si l'enregistreur fonctionne mal ou émet des sons inhabituels, vérifiez tout d'abord s'il y a un bouchage papier. Si c'est le cas, suivez cette procédure afin de résoudre le problème :

1. Ouvrez le volet de l'enregistreur.
2. Retirez le papier et arrachez la partie froissée.
3. Remettez le papier dans le chargeur et refermez le volet de l'enregistreur.

20.9 Liste des rapports d'enregistrement

L'enregistreur peut imprimer les rapports suivants :

- Rapport Temps réel
 - ◆ Enregistrement tracé segmenté en temps réel
 - ◆ Enregistrement tracé continu en temps réel
 - ◆ Enregistrement auto en temps réel
 - ◆ Enregistrement ST
 - ◆ Enregistrement QT
 - ◆ Enregistrement si rapport d'alarme

- Rapports d'historique
 - ◆ Détails évén.
 - ◆ Enreg. détaillé d'affichage complet
 - ◆ Enregistrement revue ST
 - ◆ Rap. Tend. tabulaires
 - ◆ Rapports de tendances graphiques

21 Impression

21.1 Imprimantes prises en charge

Il est possible d'imprimer les rapports patient par le biais de l'imprimante réseau connectée. Le moniteur prend en charge les imprimantes suivantes :

- HP LaserJet Pro M202dw
- HP LaserJet Pro 400 M401n
- HP LaserJet P4015n
- HP LaserJet 600 M602
- HP LaserJet Enterprise M605
- HP LaserJet Enterprise M608n

REMARQUE

- **Pour plus d'informations sur l'imprimante, reportez-vous à la documentation livrée avec celle-ci. Avec les mises à niveau de produit, le moniteur peut prendre en charge plus d'imprimantes sans notification préalable. En cas de doute concernant la compatibilité de l'imprimante utilisée avec ce moniteur, contactez Mindra.**
-

21.2 Rapports Sortie patient

21.2.1 Impression du rapport de sortie patient

Pour imprimer le rapport de sortie patient, choisissez l'une des méthodes suivantes :

- Sélectionnez **Impr.** dans le menu **Rapport Sortie patient**.
- Sélectionnez **Impr. rapport Sortie patient** lorsque vous procédez à la sortie d'un patient.
- Sélectionnez le raccourci **Rapport Sortie patient**.

21.2.2 Configuration d'un rapport comme un rapport de sortie patient

Les rapports suivants peuvent être définis comme des rapports de sortie patient :

- Rap. Tend. tabulaires
- Rap. Tend. graphiques
- Rapports sur les événements
- Rapport de limites d'alarme
- Rapport Temps réel
- Rapport ECG

Pour définir un rapport comme un rapport de sortie patient, suivez la procédure ci-après :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Rapport**, sélectionnez **Rapport Sortie patient**.
2. Sur la page **Sélect. rapports**, sélectionnez l'onglet correspondant au rapport souhaité, par exemple **Rapport ECG**.

21.2.3 Configuration des rapports Sortie patient

Pour configurer les rapports Sortie patient, procédez comme suit :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Rapport**, sélectionnez **Rapport Sortie patient**.
2. Sur la page **Régl. rapport**, définissez les rapports de sortie patient :
 - ◆ Sélectionnez l'onglet **Rap. Tend. tabulaires**, **Rap. Tend. graphiques**, **Rapport Temps réel** et **Rapport ECG**, et configurez ces rapports de sortie patient en consultant la section 21.6 Configuration de rapports.
 - ◆ Sélectionnez l'onglet **Rap. sur l'écran** et sélectionnez l'événement à imprimer.

21.2.4 Réglage de la période du rapport de sortie patient

Pour configurer la période d'impression du rapport de sortie patient, procédez comme suit :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Rapport**, sélectionnez **Rapport Sortie patient**.
2. Sur la page **Sélect. rapports**, définissez la **Période**.


REMARQUE

- La **période d'impression du rapport de sortie patient est calculée entre la date de sortie du patient et la période configurée.**
- La **définition de la période est applicable à l'ensemble des rapports de sortie patient.**

21.3 Démarrage manuel d'un rapport d'impression

Cette section présente les différentes méthodes d'impression manuelle d'un rapport.

21.3.1 Impression à partir de l'écran

Le bouton  s'affiche dans la partie supérieure des boîtes de dialogue auxquelles des rapports sont associés. Si le bouton est grisé, cela signifie que les informations disponibles sont insuffisantes pour commencer le rapport ou que l'imprimante n'a pas été configurée.

Lorsque l'icône est de couleur blanche, vous pouvez ouvrir la boîte de dialogue **Régl. impr** ou lancer l'impression d'un rapport en appuyant dessus. Si la boîte de dialogue **Régl. impr** est ouverte, configurez le rapport et appuyez sur **Impr.** pour lancer l'impression.

21.3.2 Impressions de rapports Temps réel

Sélectionnez le raccourci **Impr.** pour imprimer un rapport Temps réel. Vous pouvez également imprimer un rapport Temps réel à partir de la boîte de dialogue **Régl. rapport**. Pour plus d'informations, consultez la section 21.3.3 *Impression des rapports les plus courants*.

21.3.3 Impression des rapports les plus courants

Les rapports les plus courants suivants peuvent être imprimés :

- Rapport ECG
- Rapport Temps réel
- Rap. Tend. tabulaires
- Rap. Tend. graphiques

Pour imprimer ces rapports, procédez comme suit :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Rapport**, sélectionnez **Régl. rapport**.
2. Sélectionnez l'onglet de rapport souhaité.
3. Vérifiez les réglages.
4. Sélectionner **Impr.**

21.4 Impression automatique des rapports

21.6.2 Configuration des rapports Temps réel

Pour configurer les rapports tabulaires en temps réel, procédez comme suit :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Rapport**, sélectionnez **Régl. rapport**.
2. Sélectionnez l'onglet **Rapport Temps réel**.
3. Définissez les options souhaitées. Le tableau ci-dessous décrit certaines options.

Élément du menu	Fonction	Description
Sélect. un tracé	Sélectionnez le tracé souhaité à imprimer.	Tracés actuels : imprime le rapport en temps réel des tracés actuellement affichés et toutes les valeurs actuelles des paramètres mesurés. Tracés sélectionnés : imprime le rapport en temps réel des tracés configurés dans la boîte de dialogue Sélect. un tracé , accessible en cliquant sur le bouton Sélect. un tracé .

21.6.3 Configuration des rapports de tendances tabulaires

Pour configurer les rapports de tendances tabulaires, procédez comme suit :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Rapport**, sélectionnez **Régl. rapport**.
2. Sélectionnez l'onglet **Rap. Tend. tabulaires**.
3. Définissez les options souhaitées.

Le tableau ci-dessous décrit certaines options.

Élément du menu	Fonction	Description
Temps	Sélectionnez l'heure avant laquelle vous souhaitez qu'un rapport de tendances tabulaires soit imprimé.	/
Période	Sélectionnez la période pendant laquelle vous souhaitez qu'un rapport de tendances tabulaires soit imprimé.	Auto : une page de tendances tabulaires antérieures à l'heure actuelle sera imprimée à l' intervalle sélectionné. Tous : toutes les tendances tabulaires stockées seront imprimées à l' intervalle sélectionné. 30 min à 96 h : 30 min à 96 h de tendances tabulaires antérieures à l'heure sélectionnée seront imprimées à l' intervalle sélectionné.
Intervalle	Sélectionnez la résolution des tendances tabulaires imprimées sur un rapport.	PNI, EWS, GCS, DC : à un intervalle d'acquisition des valeurs correspondant au paramètre sélectionné. Auto : utilisation du réglage Intervalle à la page de révision Tendances tab. 5 s à 3 h : les tendances tabulaires seront imprimées à un intervalle de 5 s à 3 h .
Format rapport	Sélectionnez le mode d'impression.	Selon paramètres : imprime une page du rapport avec les paramètres répertoriés par rangée et heure indiquées par colonne lorsque l' Intervalle est réglé sur Auto . Selon l'heure : imprime une page du rapport avec les heures répertoriées par rangée et paramètre indiquées par colonne lorsque l' Intervalle est réglé sur Auto . Notez que l' Intervalle Auto limite le nombre de lignes ou de colonnes pour l'heure uniquement. Le rapport peut comporter plusieurs pages pour contenir tous les paramètres. Pour limiter les paramètres, modifiez le réglage Groupe tend.

21.6.4 Configuration des rapports de tendances graphiques

Pour configurer les rapports de tendances graphiques, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Rapport**, et sélectionnez **Re gl. rapport**.
2. Sélectionnez l'onglet **Rap. Tend. graphiques**.
3. Définissez les options souhaitées.

Élément du menu	Fonction	Description
Période	Sélectionnez la période pendant laquelle vous souhaitez qu'un rapport des tendances graphiques soit imprimé.	Auto : une page des tendances graphiques antérieures à l'heure actuelle sera imprimée. Tous : toutes les tendances graphiques stockées seront imprimées. 30 min à 96 h : 30 min à 96 h de tendances graphiques antérieures à l'heure sélectionnée seront imprimées.

21.7 Affichage de l'état de l'imprimante

Vous pouvez afficher l'état des dix dernières impressions dans la boîte de dialogue **File d'attente d'impr.**
Pour afficher l'état des impressions, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Rapport**, sélectionnez **File d'attente d'impr.**
2. Affichez l'état des impressions dans la boîte de dialogue **File d'attente d'impr.**

Chaque tâche d'impression comprend les informations suivantes :

- Heure d'impression
- Titre du rapport
- Nom de l'imprimante (en cas d'utilisation de serveur d'impression) ou adresse IP (en cas d'utilisation de l'imprimante réseau)
- Etat de l'impression, comme impression, échec, nouvelle tentative et en attente.

21.8 Absence de papier dans l'imprimante

Lorsqu'il n'y a plus de papier dans l'imprimante, la requête d'impression demeurera inachevée. Lorsqu'un nombre excessif de tâches d'impression demeurent inachevées, il est possible qu'une erreur d'imprimante se produise. Pour résoudre l'erreur, remettez du papier. Certaines requêtes d'impression peuvent être perdues si les tâches inachevées provoquent un débordement de la mémoire tampon. Les rapports perdus ou manquants doivent être recréés et imprimés.

Afin de réduire les risques d'erreurs d'impression, l'imprimante doit toujours disposer de suffisamment de papier.

21.9 Liste des rapports

L'imprimante peut imprimer les rapports suivants :

- Rapport Temps réel
 - ◆ Rapport Temps réel
 - ◆ Figurer le rapport
 - ◆ Rapport ECG (5 dérivations)
 - ◆ Rapport d'impression si alarme
 - ◆ Rapport de limites d'alarme
 - ◆ Rapport du tableau de titrage
 - ◆ Rapport de calcul hémodynamique
 - ◆ Rapport de calcul d'oxygénation
 - ◆ Rapport de calcul de ventilation
 - ◆ Rapport de bilan rénal
 - ◆ Rapport ST (en temps réel)
 - ◆ Rapport QT (en temps réel)

- ◆ Rapport OxyCRG
- ◆ Rapport de mesure DC
- ◆ Rapport PAPO
- ◆ Intégration de dispositifs – Rapport de boucles
- ◆ Rapports d'historique
- ◆ Rap. Tend. tabulaires
- ◆ Rap. Tend. graphiques
- ◆ Rapport Liste événement
- ◆ Rapport Détails évén.
- ◆ Rapport global d'affichage complet
- ◆ Rapport détaillé d'affichage complet
- ◆ Rapport ST (revue)
- ◆ Rapport OxyCRG (revue)
- ◆ Rapport Sortie patient
- ◆ Rapport Sortie patient - Rapport Temps réel
- ◆ Rapport Sortie patient - Rapport ECG
- ◆ Rapport Sortie patient - Rap. Tend. tabulaires
- ◆ Rapport Sortie patient - Rap. Tend. graphiques

22 Utilisation des horloges | Le cran

Le moniteur a une fonction Horloge qui vous informe de l'expiration de la période prédéfinie ou de la durée écoulée. Vous pouvez afficher jusqu'à quatre horloges simultanément.

22.1 Affichage des horloges

Pour afficher une horloge, suivez cette procédure :

1. Accédez à **M en p bloc** en suivant l'une de ces méthodes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Ré glage se cran** sélectionnez l'onglet **Config.Affichage**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Affichage**, sélectionnez **M en p bloc**.
2. Cliquez sur la zone correspondant à la vignette de la valeur numérique où l'horloge doit être affichée, puis sélectionnez une horloge dans la liste déroulante.

22.2 Contrôle de l'horloge

L'horloge affiche les contrôles suivants en fonction de son état et de ses paramètres :

- **De marrer** : lance l'horloge.
- **Pause** : suspend l'horloge.
- **Reprendre** : relance l'horloge.
- **Ré initialiser** : efface l'horloge.

22.3 Réglage de l'horloge

Vous pouvez définir chaque horloge de manière indépendante. Pour régler l'horloge, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone de l'horloge afin d'accéder à la boîte de dialogue **Ré gl. chrono**.
2. Définissez le **Temps chrono** :
 - ◆ **Normal** : l'horloge comporte une durée d'exécution unique et définie. Elle s'arrête lorsque sa durée d'exécution est atteinte en émettant un bip de notification.
 - ◆ **Avance** : l'horloge comporte une durée d'exécution unique et définie. Lorsque sa durée d'exécution est atteinte, l'horloge émet un bip de notification et affiche en continu le temps écoulé au-delà de la fin de sa durée d'exécution.
 - ◆ **Cycle** : l'horloge comporte une durée d'exécution unique et définie. Lorsque sa durée d'exécution est atteinte, l'horloge émet un bip de notification et redémarre automatiquement. Le nombre de cycles écoulés est également affiché sur la gauche de la vignette de l'horloge.
 - ◆ **Illimité** : l'horloge affiche le temps écoulé depuis son démarrage.
 - ◆ **Heure** : l'horloge affiche l'heure système.
3. Définissez la **Direction**.
 - ◆ **Haut** : l'horloge affiche un chronométrage, de zéro à la durée d'exécution.
 - ◆ **Bas** : l'horloge affiche un compte à rebours, de la durée d'exécution à zéro.
4. Réglez la **Durée**.
5. Réglez le **Volume du rappel**.

Une barre de progression affiche la durée d'exécution. Lorsqu'il reste 10 secondes, le moniteur émet une tonalité de rappel et l'horloge clignote en rouge pour vous indiquer que la durée est sur le point d'arriver à expiration.

REMARQUE

- Vous ne pouvez pas changer les réglages d'une horloge en cours de fonctionnement, hormis le volume du rappel.
 - Vous pouvez définir les options Direction, Durée et Volume du rappel uniquement pour les horloges de type normal, avancé et classique.
-

23 Gestion des configurations

23.1 Présentation de la configuration

Lors de la surveillance continue d'un patient, le professionnel de la santé doit souvent régler les paramètres du moniteur en fonction de l'état du patient. L'ensemble de tous ces paramètres s'appelle une configuration. Les éléments de configuration du système peuvent être classés comme suit : éléments de configuration des paramètres, éléments de configuration classiques et éléments de maintenance utilisateur. Pour que cette configuration soit plus efficace, le moniteur offre différents jeux de configurations afin de s'adapter aux différentes catégories de patients et aux différents services. Vous pouvez modifier certains réglages d'un jeu de configurations, puis enregistrer la configuration modifiée en tant que configuration utilisateur.

Les configurations par défaut fournies pour votre moniteur dépendent de votre service. Vous pouvez choisir entre :

- Général
- BO
- REANIMATION
- Néonatalogie
- SOINS INTENSIFS CARD.

Chaque service dispose de trois jeux de configurations sur mesure différents destinés respectivement à des patients adultes, pédiatriques et néonataux.

AVERTISSEMENT

- **La fonction de gestion des configurations est protégée par mot de passe. Les touches de gestion des configurations doivent être utilisées par des professionnels de la santé.**
-

23.2 Changement de service

Si la configuration de service actuelle ne correspond pas à celle que vous souhaitez consulter, vous pouvez changer de service en suivant cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Configuration**, sélectionnez **Gérer** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez **Changer de service**.
3. Sélectionnez un service.
4. Sélectionnez **OK**.

ATTENTION

- **La modification du service supprimera toutes les configurations utilisateur actuelles.**
-


23.3 Supprimera toutes les configurations utilisateur actuelles.

23.4 Définition de la configuration par défaut

Le moniteur charge la configuration par défaut pré-établie dans les cas suivants :

- admission d'un nouveau patient,
- sortie d'un patient,
- changement de catégorie de patient.


Pour définir la configuration par défaut, procédez comme suit :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Configuration**, sélectionnez **Entrer** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez **Se lect. la config. par défaut**.
3. Sélectionnez **Charger la dernière configuration** ou **Charger la configuration spécifique**.
 - ◆ Lorsque vous sélectionnez **Charger la configuration spécifique**, la configuration restaurée dépend de la catégorie du patient (adulte, pédiatrique ou néonatal). Cette configuration peut être une configuration usine ou bien une configuration utilisateur enregistrée. A titre d'exemple, sélectionnez **Configuration adulte par défaut** et choisissez entre **Paramètre d'usine** et les configurations utilisateur.
 - ◆ Lorsque vous sélectionnez **Charger la dernière configuration**, la dernière configuration est chargée lorsque le moniteur démarre ou qu'un patient est admis.

23.5 Enregistrement des paramètres actuels


Les paramètres actuels peuvent être enregistrés sous forme de configuration utilisateur. Au maximum, 25 configurations utilisateur peuvent être enregistrées.

Pour enregistrer les réglages actuels, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Configuration**, sélectionnez **Entrer** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez **Enreg. les réglages actuels**.
3. Saisissez le nom de la configuration.
4. Sélectionnez **OK** pour enregistrer les réglages actuels en tant que configuration utilisateur.

23.6 Suppression d'une configuration

Pour supprimer une configuration, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Configuration**, sélectionnez **Entrer** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez **Supprimer la config.**
3. Sélectionnez la configuration à supprimer :
 - ◆ Dans la boîte de dialogue **Supprimer la config.**, sélectionnez l'onglet **Local** pour afficher les configurations utilisateur existantes sur le moniteur.
 - ◆ Dans la boîte de dialogue **Supprimer la config.**, sélectionnez l'onglet **Lecteur USB** pour afficher les configurations utilisateur existantes sur le lecteur USB.
4. Sélectionnez **Supprimer**.
5. Sélectionnez **OK**.

23.7 Transfert d'une configuration

Lorsque plusieurs moniteurs sont installés avec des configurations utilisateur identiques, il n'est pas nécessaire de configurer chaque unité séparément. Utilisez un lecteur USB pour transférer la configuration d'un moniteur à un autre.


23.7.1 Exportation d'une configuration

Pour exporter la configuration du moniteur, suivez cette procédure :

1. Connectez l'unité USB au port USB du moniteur.
2. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Configuration**, sélectionnez **Gérer** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
3. Sélectionnez **Exporter la configuration**.
4. Sélectionnez les configurations et les **Réglages maintenance util.** à exporter.
5. Sélectionnez **Exporter**.

23.7.2 Importation d'une configuration

Pour importer la configuration du lecteur USB sur le moniteur, suivez cette procédure :

1. Connectez l'unité USB au port USB du moniteur.
2. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Configuration**, sélectionnez **Gérer** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
3. Sélectionnez **Importer la configuration**.
4. Sélectionnez les configurations et les **Réglages maintenance util.** à importer.
5. Sélectionnez **Importer**.

23.7.3 Chargement d'une configuration

Vous pouvez apporter des modifications à certains réglages pendant l'utilisation. Néanmoins, ces modifications ou la configuration présélectionnée peuvent ne pas être appropriées pour le patient récemment admis. Par conséquent, le moniteur vous permet de charger une configuration de votre choix afin de vous assurer que tous les paramètres sont appropriés pour votre patient.

Pour charger une configuration, suivez cette procédure :


1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Configuration**, sélectionnez **Charger**.
2. Sélectionnez la configuration de votre choix.
 - ◆ Sélectionnez la configuration de ce moniteur dans la page **Local**.
 - ◆ Sélectionnez la configuration du lecteur USB dans la page **Lecteur USB**.
3. Sélectionnez **Charger**.

REMARQUE

- **Le moniteur peut configurer certains paramètres par défaut lorsque vous chargez une configuration d'une version logicielle différente avec la configuration actuelle.**


23.8 Configurations d'impression

Pour imprimer les deux configurations d'usine et les configurations utilisateur, suivez la procédure ci-après :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Configuration**, sélectionnez **Gérer** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez **Imprimer la configuration**.
3. Sélectionnez les configurations souhaitées.
4. Sélectionnez **Impr.**

23.9 Modification du mot de passe de configuration

Pour modifier le mot de passe de configuration, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Configuration**, sélectionnez **Ger** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez **Modif. mot de passe.**
3. Saisissez respectivement l'ancien mot de passe et le nouveau mot de passe.
4. Sélectionnez **OK.**

24 Paramètres utilisateur protégés par mot de passe

Ce chapitre décrit les fonctions protégées par mot de passe accessibles dans la boîte de dialogue **Maintenance**.

24.1 Configuration de l'emplacement du dispositif

24.1.1 Configuration des informations du moniteur

Pour définir les informations du moniteur, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. système**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez ↵.
2. Sélectionnez l'onglet **Emplac. du disp.**
3. Saisissez le nom du moniteur, le nom de l'établissement et le nom du service.

24.1.2 Configuration de l'emplacement du moniteur

Si le moniteur est installé à un endroit fixe ou si vous n'avez pas besoin des médecins pour changer les numéros de chambre et de lit, vous pouvez définir l'**emplacement du moniteur** sur **Fixe**. Pour configurer l'emplacement du moniteur, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. système**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez ↵.
2. Sélectionnez l'onglet **Emplac. du disp.**
3. Définissez **Emplac.**.
 - ◆ **Fixe** : la boîte de dialogue **Gestion patient** affiche le **N° de lit** et le **N° chambre**, mais vous ne pouvez pas les modifier.
 - ◆ **Variable** : vous pouvez changer le **N° de lit** et le **N° chambre** dans la boîte de dialogue **Gestion patient**.
4. Saisissez le numéro de chambre et le numéro de lit.

REMARQUE

- Si **Emplac. est défini sur Variable**, le **N° de lit** et le **N° chambre** sont effacés de l'onglet **Emplac. du disp.** chaque fois que vous procédez à la sortie d'un patient.
-

24.1.3 Activation de la fonction d'obtention automatique du numéro de lit

Si le moniteur est connecté au réseau câblé, le moniteur peut régler automatiquement le lit du patient en fonction des informations du numéro de lit liées au connecteur réseau de chevet.

Pour activer la fonction, procédez comme suit :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. système**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez ↵.
2. Sélectionnez l'onglet **Emplac. du disp.**
3. Sélectionnez **Variable**.
4. Activez **Obtenir auto n° lit**.


REMARQUE

- La fonction **Obtenir auto numéro de lit** est disponible uniquement lorsque l'interrupteur connecté au cran prend en charge le protocole LLDP ou CDP et que le protocole correspondant est active.
-

24.2 Changement des réglages Gestion patient

24.2.1 Sélection des informations patient affichées

Vous pouvez définir les éléments à afficher et à modifier dans l'onglet **Gestion patient**. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. se me**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Gestion patient** sélectionnez l'onglet **Champ**.
3. Sélectionnez les champs que vous souhaitez afficher dans la boîte de dialogue **Gestion patient**.
4. Si nécessaire, sélectionnez les champs personnalisés et indiquez des noms pour ces champs.


REMARQUE

- **Si le moniteur est connecté au CMS, les informations patient et les champs personnalisés sont chargés depuis le CMS.**
-

24.2.2 Sortie automatique d'un patient après l'arrêt du moniteur


Vous pouvez laisser le moniteur procéder automatiquement à la sortie du patient après un arrêt pendant une période donnée.

Pour définir la période au bout de laquelle la sortie d'un patient est effectuée, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. se me**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Gestion patient** sélectionnez l'onglet **Sortie**.
3. Sélectionnez une durée pour **Sortie auto si mise hors tension**. Le moniteur enregistre automatiquement la sortie du patient lorsqu'il est mis hors tension pendant la période de temps spécifiée. La valeur par défaut est **Jamais**. Cela signifie que le moniteur ne procède pas automatiquement à la sortie d'un patient, quelle que soit sa durée d'arrêt.

24.2.3 Suppression de toutes les données patient

Vous pouvez supprimer toutes les informations et données patient du moniteur. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :


1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. se me**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Gestion patient** sélectionnez l'onglet **Sortie**.
3. Sélectionnez **Suppr. tt données pat.**
4. Sélectionnez **OK**. Sélectionnez à nouveau **OK** pour confirmer jusqu'à ce qu'un message vous indique que toutes les données ont été effacées.

ATTENTION

- **La suppression des données du patient libérera le patient actuel. Avant d'effacer toutes les données, assurez-vous qu'aucune surveillance patient n'est en cours.**
-

24.2.4 Sélection des critères de recherche pour rechercher des patients dans le serveur ADT

Vous pouvez définir les critères à utiliser pour rechercher des patients dans le serveur ADT. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. se me**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Gestion patient** puis sélectionnez l'onglet **Requ. ADT**.
3. Sélectionnez les critères de recherche selon vos besoins.

24.2.5 Réglage des options d'emplacement du patient pour le cran Sortie

Pour définir les options d'emplacement du patient, procédez comme suit :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. système**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Gestion patient** sélectionnez l'onglet **Emplac.**
3. Saisissez ou modifiez les options d'emplacement du patient.

24.2.6 Masquage du nom du patient

Pour masquer le nom du patient sur des écrans spécifiques, procédez comme suit :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. système**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Gestion patient** sélectionnez l'onglet **Affichage.**
3. Définissez les paramètres suivants selon vos besoins :
 - ◆ Désactivation de l'**affichage du nom complet sur le cran principal** : n'affiche pas le nom du patient dans la zone des informations patient sur l'écran principal.
 - ◆ Désactivation de l'**affichage du nom complet sur l'affichage distant** : n'affiche pas le nom du patient dans la zone des informations patient sur les moniteurs distants lorsque ce moniteur est consulté par d'autres moniteurs.
 - ◆ Désactivation de l'**affichage du nom complet sur la liste des lits de l'affichage distant** : n'affiche pas le nom du patient dans la liste des lits sur les moniteurs distants lorsque ce moniteur est consulté par d'autres moniteurs.

24.2.7 Choisissez si un message est nécessaire lors de la suppression automatique de patients libérés

Le moniteur supprime automatiquement les patients libérés précédemment lorsque la mémoire est limitée. Vous pouvez choisir si une alarme est déclenchée lorsque les patients libérés sont supprimés automatiquement et la mémoire du moniteur est très limitée.

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. système**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Revoir** sélectionnez l'onglet **Patient libéré** .
3. Configurez les alarmes si nécessaire :
 - ◆ **Message sur suppr. auto de patients** : une alarme est déclenchée lorsque le moniteur supprime automatiquement les précédents patients libérés.
 - ◆ **Alarme sur espace stock. presque plein !** permet de choisir si une alarme est très limitée écran principal

24.3.1.2 Réglage du modèle de tonalité des alarmes sonores

Vous pouvez faire une distinction entre les tonalités de fréquence cardiaque, de fréquence de pouls et des touches. Vous pouvez choisir l'un des trois modèles de tonalités : ISO, Mode 1 et Mode 2. Pour plus d'informations, consultez la section **7.3.3 Indicateurs d'alarme**.

Pour régler le modèle de tonalité d'alarme, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. se me**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Alarme** sélectionnez l'onglet **Audio**.
3. Définissez **Alarme sonore** sur **ISO, Mode 1** ou **Mode 2**.

24.3.1.3 Réglage de l'intervalle entre les alarmes sonores

Si vous choisissez la séquence ISO, vous pouvez modifier l'intervalle entre les alarmes sonores. Pour modifier l'intervalle entre les tonalités d'alarme, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. se me**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Alarme** sélectionnez l'onglet **Audio**.
3. Réglez les paramètres **Intervalle alarme haute**, **Intervalle alarme moyenne** et **Intervalle alarme basse**.

24.3.1.4 Réglage de l'augmentation du volume des alarmes

Le moniteur permet d'augmenter automatiquement le volume de la tonalité des alarmes. Lorsque cette fonction est activée et qu'une alarme n'est pas réinitialisée après son déclenchement dans le délai indiqué, le volume de la tonalité de l'alarme augmente automatiquement.

Pour régler l'augmentation du volume d'une alarme, suivez la procédure ci-après :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. se me**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Alarme** sélectionnez l'onglet **Audio**.
3. Définissez l'**Augmentation auto. du volume**.
 - ◆ **2e tapes** : si une alarme n'est pas réinitialisée après son déclenchement dans le délai indiqué, le volume de l'alarme augmente automatiquement de deux niveaux.
 - ◆ **1e tape** : si une alarme n'est pas réinitialisée après son déclenchement dans le délai indiqué, le volume de l'alarme augmente automatiquement d'un niveau.
 - ◆ **Arrêt** : si une alarme n'est pas réinitialisée après son déclenchement dans le délai indiqué, le volume de la tonalité de l'alarme ne change pas.
4. Sélectionnez **Délai d'augmentation du vol.** pour définir le délai d'augmentation du volume d'une alarme.

REMARQUE

- La fonction d'augmentation du volume d'une alarme ne concerne pas les alarmes verrouillées.

24.3.2 Réglage des propriétés de réinitialisation et de pause des alarmes

24.3.2.1 Définition de la fonction Pause

Vous pouvez mettre en pause les alarmes ou les tonalités d'alarme. Cela dépend du réglage de la pause.


Pour régler la fonction de pause, procédez comme suit :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. se me**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Alarme** sélectionnez l'onglet **Pause/Ré init.**
3. Définissez l'option **Pause** sur **Pause alarme** ou **Pause audio**. Le réglage par défaut est **Pause alarme**

24.3.2.2 Réglage du temps de pause des alarmes/tonalités d'alarme


Le temps de pause des alarmes ou le temps de pause des tonalités d'alarme peut être réglé sur **1 min**, **2 min**, **3 min** ou **Permanent**. La durée de pause audio est de 2 minutes.

Pour configurer la durée de pause de la tonalité de l'alarme, procédez comme suit :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. système**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Alarme** sélectionnez l'onglet **Pause/Ré init.**
3. Définissez la valeur **Temps pause**.


24.3.2.3 Réglage de la priorité des alarmes audio mises en pause

Pour sélectionner l'alarme ou l'alarme sonore pouvant être mise en pause selon sa priorité, procédez comme suit :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. système**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Alarme** sélectionnez l'onglet **Pause/Ré init.**
3. Définissez **Pause priorité**.
 - ◆ **Tous** : le fait de sélectionner le raccourci **Pause alarme** met en pause toutes les alarmes.
 - ◆ **Moyenne et basse** : le fait de sélectionner le raccourci **Pause alarme** met en pause les alarmes de priorités moyenne et basse. Les alarmes de priorité haute ne sont pas mises en pause.
 - ◆ **Désactiver** : le raccourci **Pause alarme** est désactivé.


24.3.2.4 Désactivation des options de prolongation du temps de pause des alarmes/tonalités d'alarme

Pour désactiver des options spécifiques pour le médecin lors de la prolongation du temps de pause des alarmes ou des tonalités d'alarme, procédez comme suit :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. système**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Alarme** sélectionnez l'onglet **Pause/Ré init.**
3. Désactivez **Pause 5 min**, **Pause 10 min** ou **Pause 15 min**.

24.3.2.5 Réglage de l'état du témoin d'alarme lors de la réinitialisation des alarmes


Lors de la réinitialisation du système d'alarme, le moniteur utilise le témoin d'alarme par défaut, mais vous pouvez désactiver le témoin. Pour modifier le réglage du témoin d'alarme, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. système**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Alarme** sélectionnez l'onglet **Pause/Ré init.**
3. Réglez l'option **Témoin d'alarme**.
 - ◆ **Marche en cas de ré init.** : lors de la réinitialisation du système d'alarme, les tonalités des alarmes actuelles sont désactivées, mais le témoin continue à clignoter.
 - ◆ **Arrêt en cas de ré init.** : lors de la réinitialisation du système d'alarme, les tonalités et les témoins des alarmes actuelles sont désactivés.

24.3.2.6 Réglage des rappels sonores


Lorsque le volume d'alarme est réglé sur zéro ou que l'alarme est réinitialisée ou désactivée, le moniteur émet un rappel sonore périodique. La tonalité du rappel est activée par défaut.

Pour régler la tonalité d'alarme, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. se me**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Alarme** sélectionnez l'onglet **Pause/Ré init.**
3. Définissez **Rappel - Alarme ré init.** et **Rappel - Alarme désact.**
 - ◆ **Mar** : le moniteur émet des tonalités de rappel selon l'intervalle défini.
 - ◆ **Ré act. alm** : si la condition d'alarme persiste, les alarmes marquées d'une coche "✓" sont répétées après l'intervalle désigné pour la tonalité de rappel.
 - ◆ **Arrêt** : le moniteur n'émet pas de tonalités de rappel selon l'intervalle défini. Les alarmes marquées d'une coche "✓" sont mises en sourdine.
4. Définissez la valeur **Intervalle rappel** sur **10 min, 5 min, 3 min, 2 min** ou **1 min**.

24.3.3 Verrouillage des alarmes ph. siologiques

Pour verrouiller les alarmes physiologiques, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. se me**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Alarme** sélectionnez l'onglet **Verrouillage**.
3. Indiquez comment vous souhaitez verrouiller les alarmes.


Les règles de verrouillage d'alarme sont les suivantes :

- Vous pouvez verrouiller séparément des signaux d'alarme visuels et sonores.
- Le verrouillage des signaux d'alarme sonores verrouille simultanément les signaux d'alarme visuels.
- La sélection d'alarmes de priorité faible verrouille simultanément les alarmes de priorité plus haute.
- La désactivation de **Loquet de verr. VTac** vous permet d'activer ou de désactiver **Verr. VTac**.
- Lorsque le paramètre **Loquet de verr. VTac** est activé, le verrouillage VTac suit le réglage du verrouillage de l'alarme **Le tale**, et vous ne pouvez pas contrôler le paramètre **Verr. VTac**.

24.3.4 Modification des réglages d'alarme distance

24.3.4.1 Réinitialisation des alarmes des dispositifs distants

Vous pouvez réinitialiser les alarmes qui se déclenchent sur les dispositifs distants et qui sont affichés sur l'écran **Affichage distant** du moniteur. Pour activer cette fonction, suivez la procédure indiquée ci-dessous :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. se me**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Alarme** sélectionnez l'onglet **Affichage distant**.
3. Activez **Ré init. les alarmes lit distantes**. Le bouton **Ré init. de l'alarme** apparaît dans la partie inférieure gauche de l'écran **Affichage distant**.

Pour réinitialiser des alarmes de dispositifs distants, le médecin peut désormais sélectionner le bouton **Ré init. de l'alarme** situé en bas de l'écran **Affichage distant**.

REMARQUE

- Vous ne pouvez réinitialiser les alarmes de dispositifs distants que si le paramètre **Ré init. alm par autre monit. est active** sur les dispositifs distants et que les alarmes se déclenchent sur le dispositif distant.

24.3.4.2 Autorisation de la

24.3.5 Configuration des propriétés des appels infirmière

24.3.5.1 Sélection des alarmes envoyées au système d'appel infirmière

Pour définir le type et la priorité des alarmes envoyées au système d'appel infirmière, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Système**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Alarme** sélectionnez l'onglet **Appel inf.**
3. Sélectionnez **Type de signal**.
 - ◆ **Impulsion** : le signal d'appel à l'infirmière se fait par impulsions d'une seconde chacune. Si plusieurs alarmes se déclenchent simultanément, un seul signal est émis. Si une alarme se déclenche alors que la précédente n'a pas été effacée, un nouveau signal par impulsion sera également émis.
 - ◆ **Continu** : le signal d'appel infirmière est émis jusqu'à la fin de l'alarme. En d'autres termes, la durée d'un signal d'appel infirmière est égale à celle de la condition d'alarme.
4. Sélectionnez **Type de contact** pour définir le mode Tâche du relais d'appel infirmière.
5. Sélectionnez **Priorité alarme** pour régler la priorité des alarmes envoyées au système d'appel infirmière.
6. Sélectionnez **Type d'alarme** pour régler le type des alarmes envoyées au système d'appel infirmière.


24.3.5.2 Désactivation de la fonction Recevoir de l'aide

Si un moniteur du même service demande de l'aide, vous pouvez recevoir le signal d'appel. Cette fonction est activée par défaut. Pour désactiver cette fonction, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.**


24.3.6.4 Réglage du commutateur de l'alarme de déconnexion au CMS et l'eGateway.

Vous pouvez choisir de déclencher une alarme si le moniteur n'est pas connecté au CMS ou à l'eGateway, ou s'il s'en déconnecte. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. système**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Alarme** sélectionnez l'onglet **Autre**.
3. Dans le bloc Autre, activez ou désactivez **Alarme CMS/eGW de connexion**. Si l'option **Alarme CMS/eGW de connexion** est désactivée, l'alarme "Hors ligne" ne se déclenche pas lorsque le moniteur n'est pas connecté ou est déconnecté du CMS ou de l'eGateway.


24.3.6.5 Réglage de la priorité de l'alarme de déconnexion au CMS et l'eGateway.

Pour régler la priorité de l'alarme de déconnexion au CMS et à l'eGateway, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. système**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Alarme** sélectionnez l'onglet **Autre**.
3. Définissez la valeur **Aucun CMS**.

24.3.6.6 Désactivation de l'alarme de désaturation SpO₂

Vous pouvez déterminer si la désactivation de l'alarme de désaturation SpO₂ est autorisée ou non. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :


1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. système**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Alarme** sélectionnez l'onglet **Autre**.
3. Paramétrez **Alarme de sat. SpO₂ de statut**.
 - ◆ **Désactiver** : l'alarme de désaturation SpO₂ est toujours activée. Vous ne pouvez pas la désactiver.
 - ◆ **Activer** : vous pouvez désactiver l'alarme de désaturation SpO₂. Pour plus d'informations, consultez la section 10.6.1 Modification des réglages de l'alarme SpO₂.

AVERTISSEMENT

- **Si un médecin désactive l'alarme de désaturation SpO₂, le moniteur ne déclenche pas d'alarme lorsque le niveau de SpO₂ du patient est extrêmement faible. Cela peut entraîner un risque pour le patient.**
-

24.3.6.7 Désactivation de l'alarme d'apnée

Vous pouvez déterminer si la désactivation de l'alarme d'apnée est autorisée ou non. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. système**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Alarme** sélectionnez l'onglet **Autre**.
3. Définissez la valeur **Arrêt alarme apnée**.
 - ◆ **Désactiver** : l'alarme d'apnée est toujours activée. Le médecin ne peut pas la désactiver.
 - ◆ **Activer** : le médecin peut désactiver l'alarme d'apnée. Pour plus d'informations, consultez la section 9.5.1 Définition des propriétés des alarmes Resp.

AVERTISSEMENT

- **Si un médecin désactive l'alarme d'apnée, le moniteur ne déclenche pas d'alarme en cas d'apnée. Cela peut entraîner un risque pour le patient. Gardez le patient sous étroite surveillance.**
-


24.3.7 Modification des réglages de délai d'alarme

24.3.7.1 Réglage du délai d'alarme

Pour les paramètres mesurés en continu, vous pouvez définir le délai d'alarme. Si la condition d'alarme est résolue dans le délai imparti, le moniteur n'émet pas d'alarme.

Le réglage **Délai d'alarme** ne s'applique pas aux alarmes d'apnée ni aux alarmes ST. Vous pouvez définir les options **Délai d'alarme** et **Délai d'alarme ST** séparément.


Pour configurer le délai de déclenchement de l'alarme, suivez la procédure ci-après :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. Paramètres**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Alarme** sélectionnez l'onglet **Autre**.
3. Paramétrez **Délai d'alarme**.
 - ◆ **Délai d'alarme active** : une alarme est affichée dès que la condition d'alarme se produit.
 - ◆ **1 s ~ 15 s** : pour les paramètres mesurés en continu, aucune alarme n'est émise si la condition d'alarme est résolue dans le délai indiqué.

AVERTISSEMENT

- **Le délai d'alarme peut être réglé sur une durée maximale de 15 secondes. La modification de ce paramètre à un niveau inapproprié pourrait constituer un risque pour le patient.**
-


24.3.7.2 Réglage du délai de déclenchement de l'alarme ST

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. Paramètres**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Alarme** sélectionnez l'onglet **Autre**.
3. Réglez le **Délai d'alarme ST**.

24.3.8 Modification des réglages des autres alarmes

24.3.8.1 Réglage du paramètre des alarmes d'arythmie létale

Pour permettre à un médecin de désactiver les alarmes d'arythmie létale, procédez comme suit :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. Paramètres**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Alarme** sélectionnez l'onglet **Autre**.
3. Dans le bloc **Autre**, définissez l'option **Activer alarme arythmie létale** comme suit.
 - ◆ L'option **Activer alarme arythmie létale** est définie par défaut sur **Désactiver**. Dans ce cas, aucun médecin ne peut désactiver les alarmes d'arythmie létale.
 - ◆ Si vous définissez **Activer alarme arythmie létale** sur **Activer**, un médecin peut désactiver les alarmes d'arythmie létale dans la boîte de dialogue **ECG**. Pour plus d'informations, consultez la section 8.6.4.1 *Modification des réglages d'alarme d'arythmie*.

AVERTISSEMENT

- **Si des alarmes d'arythmie létale sont désactivées, la ligne des traces ECG affiche un message indiquant que les alarmes correspondantes sont désactivées.**
 - **Si un médecin désactive toutes les alarmes d'arythmie, le moniteur ne peut mettre aucune alarme d'arythmie. Exercer toujours une surveillance constante du patient.**
-

24.3.8.2 Réglage de la durée d'intubation

La durée d'intubation par défaut est de 2 minutes. Pour changer la durée d'intubation, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. se me**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Alarme** sélectionnez l'onglet **Autre**.
3. Définissez la **Période mode Intubation**.

24.3.8.3 Activation des enregistrements automatiques en cas de déclenchement d'une alarme

L'option **Imprimer si alarme** est définie par défaut sur **Imprimante**. Pour activer l'enregistrement automatique via l'enregistreur lorsqu'une alarme de paramètre est déclenchée, définissez **Imprimer si alarme** sur **Enregistreur**. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. se me**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Alarme** sélectionnez l'onglet **Autre**.
3. Définissez **Imprimer si alarme** sur **Enregistreur**.

24.3.8.4 Réglage de la période de temporisation des alarmes d'arythmie

L'algorithme d'arythmie peut désactiver le témoin lumineux et la tonalité des alarmes pendant une période désignée lorsque certaines alarmes d'arythmie sont détectées.

Pour configurer la période de temporisation des alarmes d'arythmie, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. se me**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Alarme** sélectionnez l'onglet **Autre**.
3. Dans le bloc **Autre**, définissez **Durée Ar. th. Désactive**.

REMARQUE

- Pour les alarmes suivantes, le témoin et la tonalité ne peuvent pas être désactivés : FC haute, FC basse, Tach. , Brad. , Fin Fib.A, Fin R. thm. irégulier.
- La période de temporisation des alarmes d'arythmie ne s'applique qu'aux chaînes de priorité moyenne et la chaîne de fibrillation auriculaire. Pour les alarmes de la chaîne de priorité haute, la tonalité et le témoin sont déclenchés dès que la condition d'alarme est détectée. Pour plus d'informations sur la chaîne des alarmes d'arythmie, reportez-vous à la section 8.6.4.1 *Modification des réglages d'alarme d'arythmie*.
- Les réglages d'indication d'alarme pour la chaîne de fibrillation auriculaire sont identiques à celles des chaînes de priorité moyenne.

24.4 Modification des réglages CAA


24.4.1. N° d'Ag 2 "33 J gR cE 4 P d) nF. R1c1- %p

REMARQUE

- L'onglet EWS est disponible uniquement si une licence correspondante est installée sur le moniteur.
 - A la sortie d'un patient, ou lors de la mise hors tension du moniteur, l'ID médecin est supprimé, même si le délai de piratation n'est pas encore écoulé.
-


24.4.2 Sélection de l'outil de notation par défaut

Pour définir l'outil de notation par défaut pour différents catalogues patient, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. système**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **CAA** sélectionnez l'onglet **EWS**.
3. Dans la zone **Sélect. notation par défaut**, définissez **Notation adulte par défaut**, **Notation pédi. par défaut** et **Notation néo par défaut**.

24.4.3 Gestion des outils de notation

Pour supprimer l'outil de notation, suivez cette procédure :


1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. système**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **CAA** sélectionnez l'onglet **EWS**.
3. Sélectionnez le bouton **Gérer les notations**.
 - ◆ Suppression des outils de notation locaux : dans la page **Local**, supprimez les outils de notation superflus.
 - ◆ Importation des outils de notation souhaités sur le moniteur : dans la page du lecteur USB, sélectionnez les outils de notation sur le lecteur USB, puis sélectionnez **Importer**.

REMARQUE

- Le moniteur fournit les valeurs MEWS et NEWS par défaut. Vous ne pouvez pas les supprimer.
-

24.4.4 Réglage du seuil GCS pour chaque niveau de conscience


Vous pouvez configurer le seuil et la couleur de chaque niveau de conscience. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. système**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **CAA** sélectionnez l'onglet **GCS**.
3. Configurez les limites haute et basse pour chaque niveau.

24.5 Modification des réglages du module


24.5.1 Sélection d'une norme ECG

Sélectionnez la norme ECG en fonction des fils que vous utilisez. Pour sélectionner la norme ECG, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. système**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Module** sélectionnez l'onglet **ECG**.
3. Définissez **ECG Standard** sur **AHA** ou **CEI**.

24.5.2 Modification de la formule QTc

Le moniteur utilise par défaut la formule de correction Hodges pour corriger l'intervalle QT de la fréquence cardiaque. Pour sélectionner la formule QTc, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. se me**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Module** sélectionnez l'onglet **ECG**.
3. Définissez la **Formule QTc**.

◆ Hodges : $QTc = QT + 1.75 \times (HeartRate - 60)$


◆ Bazett : $QTc = QT \times \left(\frac{HeartRate}{60}\right)^{\frac{1}{2}}$

◆ Fridericia : $QTc = QT \times \left(\frac{HeartRate}{60}\right)^{\frac{1}{3}}$

◆ Framingham : $QTc = QT + 154 \times \left(1 - \frac{60}{HeartRate}\right)$


24.5.3 Etalonnage ECG

Il se peut que le signal ECG soit imprécis en raison de problèmes d'ordre matériel ou logiciel. Cela entraîne une augmentation ou une diminution de l'amplitude des tracés ECG. Vous devez dans ce cas étalonner le module ECG. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. se me**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Module** sélectionnez l'onglet **ECG**.
3. Dans l'angle inférieur gauche de la boîte de dialogue, sélectionnez **Etalonner**.

24.5.4 Remise à zéro manuelle du module CO₂


Pour réinitialiser le module CO₂, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. se me**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Module** sélectionnez l'onglet **CO2**.
3. Dans l'angle inférieur gauche de la boîte de dialogue, sélectionnez **Ré init.**

24.5.5 Masquage de l'affichage non valide après la réinitialisation du module CO₂

Une fois que la réinitialisation est terminée, le module CO₂ acquiert de nouveau les mesures de CO₂. Au cours de la période de réacquisition, "Remise à zéro" s'affiche dans la zone des valeurs numériques CO₂. Des données valides réapparaîtront dans les 30 secondes suivant le lancement de la réinitialisation.


Pour masquer l'affichage du message "Remise à zéro", procédez comme suit :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. se me**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Module** sélectionnez l'onglet **CO2**.
3. Désactivez **Régul. mise à zéro pdt 30 s**.

La sélection de **Régul. par défaut** dans la partie inférieure de la boîte de dialogue permet de restaurer ce paramètre.

24.5.6 Remise à zéro manuelle du module GA


Pour réinitialiser le module GA, procédez comme suit :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. système**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Module** sélectionnez l'onglet **AG**.
3. Dans l'angle inférieur gauche de la boîte de dialogue, sélectionnez **Réinit.**

24.5.7 Masquage de l'affichage non valide après la réinitialisation du module GA

Une fois que la réinitialisation est terminée, le module GA acquiert de nouveau les mesures de GA. Au cours de la période de réacquisition, "Remise à zéro" s'affiche dans la zone des valeurs numériques GA. Des données valides réapparaîtront dans les 30 secondes suivant le lancement de la réinitialisation.


Pour masquer l'affichage du message "Remise à zéro", procédez comme suit :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. système**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Module** sélectionnez l'onglet **AG**.
3. Désactivez **Régul. mise à zéro pdt 30 s.**

La sélection de **Régul. par défaut** dans la partie inférieure de la boîte de dialogue permet de rétablir le paramètre d'usine par défaut.

24.5.8 Sélection du type de gaz pour la mesure


Vous pouvez sélectionner les gaz détectés par le moniteur. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Vérifiez que le module GA est inséré dans le moniteur.
2. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. système**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
3. Sélectionnez l'onglet **Module** sélectionnez l'onglet **AG**.
4. Définissez les **types de mesure de gaz**. Les gaz non sélectionnés ne seront pas affichés ou utilisés pour le calcul de la valeur CAM. Lorsque la concentration de tout gaz non sélectionné est égale ou supérieure à 1 %, vous serez invité à sélectionner le gaz pour permettre la mesure (**De finir la mesure XX sur Mar**).

La sélection de **Régul. par défaut** dans la partie inférieure de la boîte de dialogue permet de restaurer ce paramètre.


24.5.9 Régulation du filtre PI

Pour configurer le filtre PI, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. système**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Module** sélectionnez l'onglet **Autre**.
3. Définissez **Filtre PI**.


24.5.10 Régulation du délai des mesures des paramètres

Les mesures de PNI s'affichent dans un contour après une période définie. Cette fonctionnalité empêche d'interpréter par erreur d'anciennes valeurs comme étant des mesures actuelles. Pour définir le délai des mesures PAPO et PNI, procédez comme suit :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. système**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Module** sélectionnez l'onglet **Autre**.
3. Définissez le délai des mesures PAPO, DC et PNI.


24.5.11 Réglage du débit

Lorsque vous utilisez le module CO₂ Sidestream pour surveiller un nouveau-né, vous pouvez sélectionner le débit. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Vérifiez que le module Sidestream est inséré dans le moniteur.
2. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. système**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
3. Sélectionnez l'onglet **Module** sélectionnez l'onglet **Autre**.
4. Définissez la valeur **Debit CO2 neonat**.

24.6 Masquage des onglets Revoir non souhaités





Si vous n'avez pas besoin de revoir certains éléments, vous pouvez les masquer. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. système**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Revoir**.
3. Sur la page **Onglets**, la page **Event** ou la page **Couleur report Ar. th**, désélectionnez les options dont les médecins n'ont pas besoin durant l'examen.

24.7 Configuration de l'imprimante

24.7.1 Définition des propriétés de l'imprimante


Pour configurer une imprimante réseau, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. système**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Impr.**
3. Dans l'onglet **Imprimante**, sélectionnez **T. type de connexion** pour indiquer si vous souhaitez imprimer les rapports patient par le biais du serveur d'impression ou d'une imprimante réseau.
4. Si vous définissez le **T. type de connexion** sur **Serveur impr.**, effectuez les réglages suivants :
 - ◆ **Adresse serveur d'impr.** : sélectionnez  pour saisir le nom ou l'adresse IP du serveur d'impression.
 - ◆ **Port** : sélectionnez  pour saisir le port du serveur d'impression. Si le CMS est utilisé comme serveur d'impression, définissez l'option **Port** sur **6603**.
 - ◆ **Imprimante** : sélectionnez l'imprimante par défaut.
 - ◆ **Résolution** : sélectionnez la résolution de l'imprimante par défaut.
5. Si vous définissez le **T. type de connexion** sur **Imprimante**, effectuez les réglages suivants :
 - ◆ Sélectionnez **Adresse IP de l'impr.** Sélectionnez  pour saisir l'adresse IP de l'imprimante réseau souhaitée.
 - ◆ Sélectionnez **Format papier**.
 - ◆ Sélectionnez **Résolution**.

Une fois la configuration terminée, vous pouvez sélectionner le bouton **Impr. page test** pour vérifier que l'imprimante fonctionne correctement.

24.7.2 Configuration de la mise en page du rapport

Pour définir les informations patient à afficher dans des rapports généraux, procédez comme suit :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. système**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Impr.** sélectionnez l'onglet **M en p rapport**.
3. Sélectionnez les éléments souhaités figurant dans **Nom du rapport**. **N/D** indique que cet élément ne figure pas dans un rapport.

24.7.3 Configuration du nom des fichiers PDF

Si vous utilisez le serveur d'impression pour imprimer les rapports patient, vous pouvez utiliser l'imprimante PDF pour imprimer les rapports au format PDF. Pour configurer le nom des fichiers PDF, suivez la procédure ci-après :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. se me**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Impr.** sélectionnez l'onglet **Nom fichier PDF**.
3. Sélectionnez les éléments souhaités et leur séquence dans **Nom du fichier PDF**. **N/A** désigne l'absence d'informations.

24.7.4 Affichage du repère des secondes

Pour indiquer si vous souhaitez afficher les repères des secondes sur le rapport rendu par l'imprimante, suivez cette procédure.

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. se me**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Impr.** sélectionnez l'onglet **Autre**.
3. Activez ou désactivez l'option **Repère secondes (imprimante)**.

24.7.5 Définition des informations sur l'arythmie à imprimer via l'enregistreur

Pour déterminer si les seuils d'arythmie et les seuils QRS doivent être inclus dans le rapport rendu par l'enregistreur, suivez cette procédure.

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. se me**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Impr.** sélectionnez l'onglet **Autre**.
3. Activez ou désactivez **Régler Ar. th. (enregistreur)**.

24.7.6 Définition de l'unité de paramètre

Pour définir l'unité de paramètre, procédez comme suit :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. se me**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Unité**.
3. Définissez l'unité de chaque paramètre.

24.8 Régler l'heure

24.8.1 Configuration de la synchronisation de l'heure

Le moniteur peut synchroniser automatiquement son heure avec un serveur horloge sur lequel le protocole NTP (Network Time Protocol) est mis en application. Si de nombreux moniteurs sont connectés au sein d'un même réseau, vous pouvez activer la fonction de synchronisation de l'heure afin de ne pas avoir à régler manuellement l'heure sur chaque moniteur.

24.8.1.1 Définition de l'adresse du serveur horloge

Pour définir le nom DNS de l'adresse du serveur horloge, procédez comme suit :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. se me**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Heure**,


24.8.1.2 Définition de l'intervalle de synchronisation de l'heure

Pour définir l'intervalle de synchronisation de l'heure, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Système**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez **Paramètres**.
2. Sélectionnez l'onglet **Heure** sélectionnez l'onglet **Paramètres**.

24.10 Vérification des informations concernant la batterie

Pour vérifier les informations concernant la batterie, suivez la procédure ci-après :


1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. se me**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Informations batterie**.

24.11 Modification des paramètres du lecteur

Pour le lecteur de codes-barres 2D, vous pouvez modifier les paramètres du lecteur.


24.11.1 Etablissez la relation entre les champs Informations patient et Code-ba 2D (pour le lecteur de codes-barres 2D personnalisé de Mindra.)

Pour configurer le lecteur de codes-barres 2D, procédez comme suit :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. se me**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Lecteur** sélectionnez l'onglet **Code-ba 2D**.
3. Etablissez la relation entre les données du moniteur et celles du code-barres de l'établissement hospitalier pour les informations patient sélectionnables. Par exemple, le moniteur est équipé d'une option **Pe d** pour la catégorie de patient. Dans le code-barres de votre établissement hospitalier, le texte peut indiquer **Pe diatrique**. Saisissez **Pe diatrique** dans le champ **Pe d** pour établir la relation.

24.11.2 Régler les informations du lecteur de codes-barres

Pour configurer les informations du lecteur de codes-barres, suivez cette procédure :


1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. se me**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Lecteur** sélectionnez l'onglet **Info. lecteur**.
3. Définissez le **T. pe lecteur** :
 - ◆ **Lecteur 1D** : sélectionnez cette option lorsque vous utilisez un lecteur 1D ou un lecteur 2D autre que le lecteur 2D personnalisé de Mindray.
 - ◆ **Lecteur 2D** : sélectionnez cette option lorsque vous utilisez le lecteur personnalisé de Mindray.

REMARQUE

- Lorsque vous définissez **T. pe lecteur** sur **Lecteur 2D**, les réglages par défaut sont appliqués aux champs **T. pe encodage données** et **Data Parse Mode**. Il n'est pas nécessaire de modifier ces paramètres.


24.11.3 Identification du lecteur de code-barres (pour le lecteur de codes-barres 2D personnalisé de Mindra.)

Lorsque vous utilisez des lecteurs de codes-barres autres que les modèles JADAK Flexpoint HS-1R ou HS-1M, vous devez sélectionner le lecteur de codes-barres dans la liste des périphériques USB pour que le moniteur puisse identifier le lecteur de codes-barres. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. se me**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Lecteur** sélectionnez l'onglet **Identif. lecteur**.
3. Dans la liste des périphériques USB, sélectionnez le lecteur de codes-barres que vous utilisez.

24.11.4 Sélection des informations patient lues par le lecteur de codes-barres (pour le lecteur de codes-barres 2D)

Pour sélectionner les informations patient à lire par le lecteur de codes-barres, procédez comme suit :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. système**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Lecteur** sélectionnez l'onglet **Champ**.
3. Sélectionnez les informations patient. Les informations sélectionnées peuvent être lues par le lecteur de codes-barres.

REMARQUE

- Les informations patient lues par le lecteur de codes-barres dépendent des informations patient encodées dans les codes-barres de l'établissement hospitalier.

24.12 Configuration du réseau

Vous pouvez connecter le moniteur au système central de surveillance (CMS), à eGateway et à d'autres moniteurs par l'intermédiaire d'un réseau local filaire ou sans fil.


24.12.1 Informations relatives à la sécurité du réseau

ATTENTION

- Les opérations de conception, de désignation, de débogage et de maintenance des réseaux sans fil doivent être réalisées par le service technique Mindra ou des techniciens agréés.
- Réglez toujours le réseau sans fil en fonction des réglementations locales en matière de connexion sans fil.
- Conservez les informations d'authentification du réseau (par exemple, le mot de passe) en sécurité afin qu'aucun utilisateur non autorisé ne puisse accéder au réseau.
- Ne connectez pas de périphériques non médicaux au réseau du moniteur.
- Si le signal du réseau sans fil est médiocre, vous risquez de perdre des données destinées au CMS.
- Les interférences RF peuvent provoquer la déconnexion du réseau sans fil.
- La déconnexion du réseau peut provoquer la perte de données destinées au CMS et une défaillance fonctionnelle. Vérifiez le patient en cas de déconnexion réseau et résolvez le problème réseau dès que possible.
- Vérifiez que le réglage de l'adresse IP est correct. Le changement des paramètres réseau peut provoquer une déconnexion du réseau. Contactez votre service technique si vous rencontrez des problèmes avec l'adresse IP.

24.12.2 Sélection d'un type de réseau

Pour sélectionner le type réseau, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. système**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Config. réseau** sélectionnez l'onglet **Type réseau**.
3. Définissez l'option **Moniteur** sur **Auto**, **LAN1** ou **WLAN**, selon le type du réseau. La valeur par défaut est **Auto**, ce qui signifie que le moniteur utilise automatiquement l'adresse IP LAN1 s'il la détecte, et WLAN si l'adresse IP LAN1 n'est pas détectée.

24.12.3 Réglage du réseau filaire

Pour configurer le réseau sans fil, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. sécurité**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Config. réseau** sélectionnez l'onglet **LAN1**.
3. Sélectionnez la méthode permettant d'obtenir l'adresse IP.
 - ◆ **Obtenir l'adresse IP autom.** : le moniteur obtient l'adresse IP automatiquement.
 - ◆ **Utiliser l'adresse suivante** : vous devez indiquer les données **Adresse IP, Masque sous-réseau** et **Passerelle**.
4. Sélectionnez la méthode permettant d'obtenir l'adresse DNS :
 - ◆ **Obtenir adresse DNS automatiquement** : le moniteur obtient automatiquement l'adresse DNS.
 - ◆ **Utilisation de l'adresse DNS suivante** : vous devez saisir l'adresse IP du **Serveur DNS principal** et du **Serveur DNS alternatif**.

24.12.4 Réglage du réseau sans fil

Pour configurer le réseau sans fil, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. sécurité**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Config. réseau** sélectionnez l'onglet **WLAN**.
3. Sélectionnez **Aj. WLAN**. Dans la boîte de dialogue contextuelle, saisissez le nom du réseau, le SSID et le mot de passe. Définissez la **Sécurité** .
4. Sélectionnez l'onglet **Autres WLAN** et indiquez comment obtenir les adresses IP et DNS.
 - ◆ **Obtenir l'adresse IP autom.** : le moniteur obtient l'adresse IP automatiquement.
 - ◆ **Utiliser l'adresse suivante** : vous devez indiquer les données **Adresse IP, Masque sous-réseau** et **Passerelle**.
 - ◆ **Obtenir adresse DNS automatiquement** : le moniteur obtient automatiquement l'adresse DNS.
 - ◆ **Utilisation de l'adresse DNS suivante** : vous devez saisir l'adresse IP du **Serveur DNS principal** et du **Serveur DNS alternatif**.
5. Sélectionnez l'onglet **Réglages WLAN** et définissez la bande et les canaux WLAN. La valeur par défaut est **Auto**, ce qui signifie que le moniteur peut identifier automatiquement la bande WLAN.

Une fois que le réseau sans fil est configuré, sélectionnez **Test réseau** afin de vérifier que la connexion au réseau sans fil peut être effectuée correctement.

Si vous devez modifier les réglages réseau, sélectionnez en regard du réseau sans fil souhaité. Sélectionnez pour supprimer le réseau sans fil.

24.12.5 Gestion des certificats

Vous pouvez supprimer des certificats du moniteur ou en importer à partir d'un périphérique de stockage USB. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. sécurité**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Config. réseau** sélectionnez l'onglet **WLAN**.
3. Sélectionnez le bouton **Gestion des certificats** dans l'angle inférieur gauche de la boîte de dialogue.
 - ◆ Dans l'onglet **Local**, sélectionnez les certificats que vous souhaitez supprimer du moniteur, puis sélectionnez **Supprimer**.
 - ◆ Dans l'onglet **Lecteur USB**, sélectionnez les certificats que vous souhaitez importer à partir du

24.12.6 Activation de la sélection d'un CMS

Pour activer la sélection d'un CMS, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. se me**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez ↵.
2. Sélectionnez l'onglet **Config. réseau** sélectionnez **Réglage station centrale**.
3. Activez l'option **Sélectionner CMS**.

24.12.7 Ajout de CMS

Vous pouvez ajouter jusqu'à 30 systèmes de surveillance centraux (CMS) pour votre moniteur. Pour ajouter des CMS, procédez comme suit :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. se me**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez ↵.
2. Sélectionnez l'onglet **Config. réseau** sélectionnez **Réglage station centrale**.
3. Sélectionnez **Ajouter station centrale**, puis saisissez le nom du CMS et l'adresse IP du service.

24.12.8 Réglage des paramètres de multidiffusion

La multidiffusion permet de détecter les dispositifs entre les moniteurs et les autres dispositifs du réseau. Les dispositifs d'un même groupe de multidiffusion peuvent être détectés ensemble.

Pour configurer les paramètres de multidiffusion, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. se me**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez ↵.
2. Sélectionnez l'onglet **Config. réseau** sélectionnez l'onglet **Détection des disp.**
3. Définissez **DDV multidiffusion**.
4. Définissez **Adresse de multidiff.**

24.12.9 Configuration de l'adresse du serveur principal

Pour définir le nom DNS du serveur principal, procédez comme suit :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. se me**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez ↵.
2. Sélectionnez l'onglet **Config. réseau** sélectionnez l'onglet **Détection des disp.**
3. Sélectionnez **Adresse du serveur princ.** pour saisir le nom DNS ou l'adresse IP du serveur principal.

Après avoir configuré le CMS, sélectionnez **Test réseau** pour vérifier que le CMS est bien connecté.

24.12.10 Définition du niveau de qualité de service du réseau


Pour définir la qualité de service (QoS), suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. se me**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez ↵.
2. Sélectionnez l'onglet **Config. réseau** sélectionnez l'onglet **QoS**.
3. Sélectionnez **Niveau QoS pour surveill. en temps réel** afin de définir la qualité de service de la connexion réseau pour la surveillance en temps réel, par exemple pour les mesures des paramètres, les tracés, les alarmes, etc.
4. Sélectionnez **Niveau QoS pour autres** afin de définir la qualité de service de la connexion réseau pour la surveillance autre qu'en temps réel, par exemple des données d'historique, de l'impression, etc.

24.12.11 Utilisation de la passerelle ADT

La passerelle ADT (Admit-Discharge-Transfer) est normalement déployée dans eGateway. Vous pouvez obtenir les informations patient issues du serveur ADT de l'établissement par l'intermédiaire de la passerelle ADT.

Pour configurer la passerelle ADT, suivez cette procédure :


1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. sécurité**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Config. réseau** sélectionnez l'onglet **ADT**.
3. Sélectionnez **Adresse serveur** pour saisir le nom d'hôte ou l'adresse IP de la passerelle ADT.
4. Sélectionnez **Port** pour saisir le port de la passerelle ADT.

Par défaut, l'option **Requ. ADT** est désactivée. Vous pouvez charger les informations patient depuis le serveur ADT uniquement lorsque cette fonction est activée.

Après avoir configuré la passerelle ADT, sélectionnez **Test réseau** pour vérifier que le serveur ADT est bien connecté.

24.12.12 Envoi de données en temps réel, de tracés et d'alarmes grâce au protocole HL7


Vous pouvez envoyer les données en temps réel, les tracés et les alarmes depuis le moniteur sur les serveurs de l'établissement hospitalier via le protocole HL7. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. sécurité**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Config. réseau** sélectionnez l'onglet **Configuration HL7**.
3. Dans la zone **Données + tracés**, sélectionnez **Adresse serveur** pour saisir le nom ou l'adresse IP du serveur qui reçoit les données et tracés en temps réel. Réglez **Port**.
4. Activez **Envoi données** et **Envoi tracés**, au besoin. Réglez **Interv. données**.
5. Dans la zone **Alarmes**, sélectionnez **Adresse serveur** pour saisir le nom ou l'adresse IP du serveur qui reçoit les données d'alarme. Réglez **Port**.
6. Activez **Envoi alarmes** si nécessaire.

Cette page affiche également l'état de la connexion serveur.

24.12.13 Sélection du type de codage des données


Pour configurer le type de codage des données, procédez comme suit :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. sécurité**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Config. réseau** sélectionnez l'onglet **Sécurité des infos**.
3. Sélectionnez **Type de connexion par codage** afin de définir le type de codage des données lors de la connexion des dispositifs :

- ◆ **Codage privé uniquement** : Le codage privé de Mindray est utilisé pour chiffrer les données transmises. Vous ne pouvez pas connecter de dispositifs prenant en charge le codage SSL (Secure Sockets Layer).
- ◆ **Priorité codage SSL** : pour les dispositifs prenant en charge le codage SSL, celui-ci est utilisé lors de la connexion des dispositifs. Pour les dispositifs ne prenant pas en charge le codage SSL, le codage privé est utilisé lors de la connexion des dispositifs.

24.12.14 Désactivation de la fonction de diffusion des informations patient

Lors de l'affichage d'autres patients, l'emplacement du dispositif et les informations patient des dispositifs distants sont affichés dans la liste des dispositifs distants par défaut. Pour protéger la vie privée du patient, vous pouvez désactiver la fonction de diffusion des informations patient afin d'empêcher le moniteur de retransmettre les informations patient. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. sécurité**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez .
2. Sélectionnez l'onglet **Config. Réseau** sélectionnez l'onglet **Sécurité des infos**.
3. Désactivez l'option **Diffuser informations patient**.

Ainsi, les informations patient ne s'affichent pas dans la liste des dispositifs distants.

24.13 LDAP Mindra.

MLDAP se réfère à LDAP Mindray (Lightweight Directory Access Protocol). Il s'agit d'un processus indépendant qui peut être installé sur l'eGateway ou sur d'autres serveurs d'applications (Windows). MLDAP fournit l'authentification et l'identité utilisateur.

Le serveur MLDAP est connecté au serveur LDAP de l'hôpital. Tous les dispositifs de surveillance sont connectés au serveur MLDAP afin d'implémenter l'identification et l'authentification pour les opérations suivantes :

- Modification des réglages d'alarme
- Modification des réglages d'arythmie
- Accès à la boîte de dialogue **Maintenance**

24.13.1 Réglage du serveur MLDAP

Pour accéder au serveur MLDAP, vous devez configurer votre moniteur comme suit :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. se me**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez ↵.
2. Sélectionnez l'onglet **Config. e seuu** sélectionnez l'onglet **LDAP Mindra.** .
3. Définissez l'adresse et le port du serveur MLDAP.

24.13.2 Test de connexion au serveur MLDAP

Pour déterminer si le moniteur est connecté correctement au serveur MLDAP, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. se me**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez ↵.
2. Sélectionnez l'onglet **Config. e seuu** sélectionnez l'onglet **LDAP Mindra.** .
3. Sélectionnez **Test e seuu.**

24.13.3 Sélection d'un mot de passe pour l'authentification utilisateur

Vous pouvez sélectionner le mot de passe à utiliser lors de la modification des réglages d'alarme ou d'arythmie, et lors de l'accès à la boîte de dialogue **Maintenance**. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. se me**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez ↵.
2. Sélectionnez l'onglet **Autorisation.**
3. Dans la zone **Maintenance**, définissez l'option **Maintenance utilisateur** pour sélectionner le mot de passe permettant d'accéder à la boîte de dialogue **Maintenance** du moniteur.
 - ◆ **Mot de passe local** : le mot de passe du moniteur pour accéder à la boîte de dialogue **Maintenance** est requis.
 - ◆ **Mdp utilisateur** : le mot de passe et le nom d'utilisateur enregistrés dans le serveur MLDAP sont requis.
4. Dans la zone **Autres**, sélectionnez **Re gl. Alarme** : sélectionnez le mot de passe permettant de modifier les réglages d'alarme.
 - ◆ **Aucun mdp** : la modification des réglages d'alarme n'est pas protégée par mot de passe.
 - ◆ **Mot de passe local** : la modification de l'interrupteur d'alarme, de la limite d'alarme et de la priorité d'alarme est protégée par mot de passe. Le mot de passe du moniteur est requis pour modifier les paramètres d'alarme.
 - ◆ **Mdp utilisateur** : la modification de l'interrupteur d'alarme, de la limite d'alarme et de la priorité d'alarme est protégée par mot de passe. Le mot de passe et le nom d'utilisateur enregistrés dans le serveur MLDAP sont requis.
5. **Ar. thmie** : sélectionnez le mot de passe pour modifier les réglages d'arythmie.
 - ◆ **Aucun mdp** : la modification des paramètres d'arythmie n'est pas protégée par mot de passe.
 - ◆ **Mot de passe local** : la modification du commutateur d'arythmie, de la priorité d'alarme et du seuil d'arythmie est protégée par mot de passe. Le mot de passe du moniteur est requis pour modifier les réglages d'arythmie.
 - ◆ **Mdp utilisateur** : la modification du commutateur d'arythmie, de la priorité d'alarme et du seuil d'arythmie est protégée par mot de passe. Le mot de passe et le nom d'utilisateur enregistrés dans le serveur MLDAP sont requis.

Dans la zone **Maintenance**, la sélection de l'option **Modif. mot passe local** peut modifier le mot de passe du moniteur pour accéder à la boîte de dialogue **Maintenance**.

Dans la zone **Autres**, la sélection de l'option **Modif. mot passe local** peut modifier le mot de passe du moniteur pour accéder aux réglages d'alarme et d'arythmie.

24.13.4 Configuration de la période de temporisation du mot de passe

Si vous utilisez le mot de passe enregistré sur le serveur MLDAP afin d'accéder à la boîte de dialogue **Maintenance**, aux réglages d'alarme et aux réglages d'arythmie, vous pouvez définir la période de temporisation du mot de passe. Une fois que la période de temporisation est écoulée, vous devez saisir à nouveau le mot de passe. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. se me**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez ↵.
2. Sélectionnez l'onglet **Autorisation**.
3. Définissez la **durée de rétention**.

24.14 Définition d'autres fonctions

24.14.1 Réglage de la fréquence du filtre de bruit

Réglez la fréquence de filtre de bruit en fonction de la fréquence de l'alimentation électrique de votre pays. Pour régler la fréquence du filtre de bruit, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. se me**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez ↵.
2. Sélectionnez l'onglet **Autre**.
3. Définissez **Fréquence du filtrage** sur **50 H** ou **60 H** en fonction de la fréquence de l'alimentation électrique.

24.14.2 Réglage de la sensibilité de la souris

La sensibilité de la souris est réglable. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

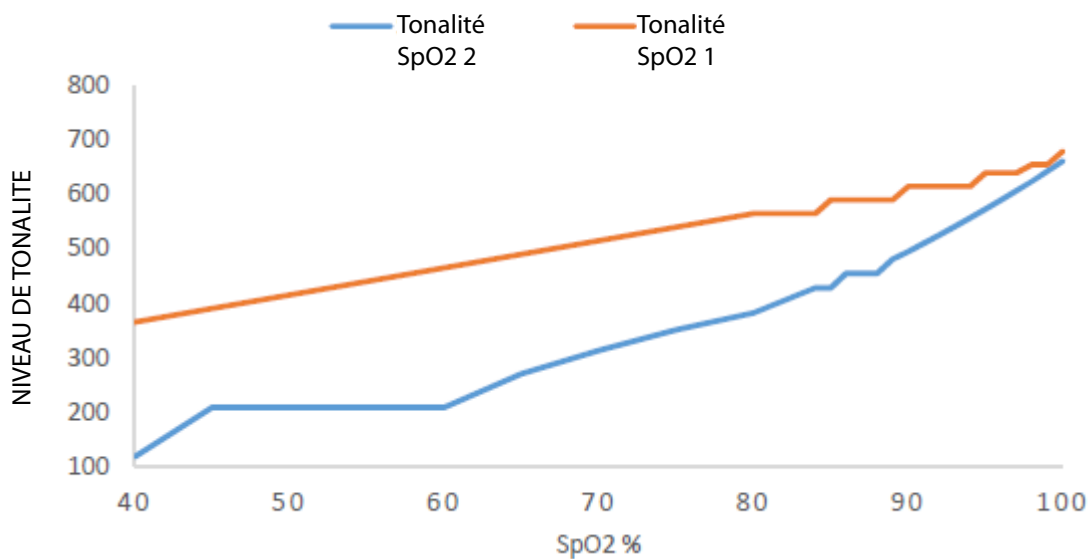
1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. se me**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez ↵.
2. Sélectionnez l'onglet **Autre**.
3. Définissez la **Sensibilité de la souris**.

24.14.3 Réglage du mode de tonalité SpO₂

Le moniteur ajuste la tonalité QRS (tonalité du son) en fonction des valeurs SpO₂. Pour régler le mode de tonalité SpO₂, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. se me**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez ↵.
2. Sélectionnez l'onglet **Autre**.
3. Réglez la **Tonalité SpO₂** sur **Mode 1** ou **Mode 2**. Le niveau de tonalité change plus rapidement en mode 2 qu'en mode 1, au fur et à mesure que les niveaux de saturation changent.

Le tableau des modes de tonalité SpO₂ entre 40 % et 100 % est le suivant :



REMARQUE

- Il est vivement recommandé d'utiliser le même mode de tonalité SpO₂ pour les moniteurs d'une même zone afin d'éviter les problèmes d'incohérence de fonctionnement.

24.14.4 Sélection de la langue

Pour définir la langue de l'interface utilisateur (IU), suivez cette procédure :

- Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. système**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez ↵.
- Sélectionnez l'onglet **Autre**.
- Définissez l'option **Langue**.

24.14.5 Activation ou désactivation d'un paramètre

Si aucun onglet **Param. Marche/Arrêt** ne figure dans la boîte de dialogue **Paramètres**, la définition des commutateurs de paramètres est protégée par mot de passe. Pour définir des commutateurs de paramètres, procédez comme suit :

- Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. système**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez ↵.
- Sélectionnez l'onglet **Autre**.
- Sélectionnez **Param. Marche/Arrêt**.
- Activez ou désactivez les paramètres souhaités.

Lorsqu'un paramètre est désactivé, le moniteur arrête l'acquisition des données et le déclenchement d'alarmes pour cette mesure.

REMARQUE

- Lorsqu'un paramètre est manuellement désactivé et que le module de paramètre correspondant est connecté au moniteur, vous ne pouvez pas surveiller ce paramètre.

25 Batterie

25.1 Présentation de la batterie

Ce moniteur est conçu pour fonctionner sur batterie lorsque aucune alimentation secteur n'est disponible. Le moniteur utilise une alimentation secteur externe comme source d'alimentation principale. En cas de coupure d'alimentation, la batterie alimente automatiquement le moniteur.

REMARQUE

- En cas de défaillance de l'alimentation secteur et si le moniteur fonctionne sur batterie, la luminosité de l'écran diminue automatiquement pour atteindre la valeur de la luminosité en fonctionnement (définie dans le réglage écran Affichage). Vous pouvez ajuster manuellement la luminosité de l'écran si nécessaire.
-

25.2 Informations relatives à la sécurité de la batterie

AVERTISSEMENT

- Conservez les batteries hors de portée des enfants.
 - Utilisez exclusivement les batteries recommandées par Mindra. L'utilisation d'une autre batterie peut présenter un risque d'incendie ou d'explosion.
 - Conservez les batteries dans leur emballage d'origine jusqu'à ce que vous soyez prêt à les utiliser.
 - Ne posez pas les batteries sur du liquide.
 - Ne écrasez pas la batterie, ne la faites pas tomber et ne la percez pas. Une mauvaise manipulation peut provoquer des dommages et des courts-circuits internes. Si vous avez fait tomber la batterie ou si vous l'avez cognée contre une surface dure, que les dommages soient visibles ou non, cessez d'utiliser la batterie et mettez-la au rebut conformément aux réglementations.
 - Remplacez immédiatement une batterie présentant des signes de dommage ou de fuite.
 - Les batteries doivent être chargées uniquement dans ce moniteur.
 - Une température ambiante élevée peut déclencher une protection contre la surchauffe des batteries et entraîner l'arrêt du moniteur.
 - La batterie lithium-ion a une durée de vie de trois ans. Remplacez la batterie lorsqu'elle atteint la fin de sa durée de vie. Si vous ne la remplacez pas, sa surchauffe risque de sérieusement endommager l'équipement.
 - N'ouvrez pas les batteries, ne les chauffez pas plus de 60 °C, ne les brulez pas et ne coupez pas leurs bornes. Une batterie peut être l'origine de blessures si elle s'enflamme, explose, fuit, ou si sa température s'élève de manière importante.
-

ATTENTION

- Retirez la batterie avant l'opération du moniteur ou avant une longue période d'inutilisation.
-

25.3 Installation de la batterie

A sa sortie d'usine, le moniteur n'a aucune batterie installée. La batterie doit être installée exclusivement par le personnel formé et autorisé par Mindray. Pour installer la batterie, contactez votre service technique.

Pour l'installation de la batterie, suivez la procédure ci-après :

1. Mettez le moniteur hors tension. Débranchez le câble d'alimentation et les autres câbles.
2. Ouvrez le volet de la batterie comme indiqué ci-dessous.
3. Tournez le verrou sur le côté.
4. Insérez la batterie dans le compartiment de la batterie avec la borne de la batterie vers l'intérieur.
5. Tournez le verrou vers le milieu.
6. Fermez le volet du compartiment.

25.4 Indications concernant la batterie

L'état de la batterie est indiqué par le témoin de batterie, le témoin d'alimentation de la batterie à l'écran et les messages d'alarme correspondants.

25.4.3 Alarmes relatives la batterie

Lorsque le niveau de charge de la batterie est faible, le moniteur affiche l'alarme **Batterie faible**, le témoin de l'alarme clignote et le moniteur émet un signal sonore.

Si la batterie est presque déchargée, le moniteur affiche l'alarme **Batterie très faible**. Dans ce cas, branchez immédiatement le moniteur sur le secteur et rechargez la batterie. Sinon, le moniteur s'arrêtera automatiquement.

Pour plus d'informations sur les alarmes relatives à la batterie, reportez-vous à l'annexe *D Messages d'alarme*.

25.4.4 Vérification des informations concernant la batterie

Pour vérifier les informations concernant la batterie, suivez la procédure ci-après :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **S. se me**, sélectionnez **Maintenance** indiquez le mot de passe requis sélectionnez **OK**.
2. Sélectionnez l'onglet **Informations batterie**.

25.5 Chargement de la batterie

La batterie se recharge automatiquement dès lors que le moniteur est connecté à une alimentation secteur.

25.6 Maintenance de la batterie

25.6.1 Conditionnement de la batterie

Les performances d'une batterie se dégradent au fil du temps. Vous devez conditionner les batteries régulièrement ou lorsque vous remarquez une dégradation de leurs performances. Si la batterie n'est pas conditionnée pendant une période prolongée, l'indication de charge peut ne pas être exacte et vous risquez de mal évaluer le temps de fonctionnement restant.

Pour procéder au conditionnement :

1. Déconnectez le moniteur du patient et arrêtez toute surveillance ou prise de mesures.
2. Laissez la batterie se charger entièrement, sans interruption.
3. Laissez le moniteur fonctionner sur la batterie jusqu'à ce que celle-ci soit complètement déchargée et que le moniteur s'arrête automatiquement.
4. Rechargez complètement la batterie pour pouvoir l'utiliser ou chargez-la jusqu'à 40-60 % pour pouvoir la stocker.

REMARQUE

- **N'utilisez pas le moniteur pour surveiller un patient pendant le conditionnement de la batterie.**
- **Si le conditionnement de la batterie est interrompu pour utiliser le moniteur, le cycle de conditionnement ne peut s'achever et vous devez recommencer complètement le processus de conditionnement afin de conditionner correctement la batterie.**

25.6.2 Vérification des performances de la batterie

Les performances d'une batterie rechargeable se dégradent au fil du temps. Vous devez vérifier les performances de la batterie régulièrement ou si vous craignez que la batterie ne tombe en panne.

Reportez-vous aux étapes 1 à 3 dans *25.6.1 Conditionnement de la batterie* pour vérifier les performances de la batterie. La durée de fonctionnement des batteries reflète directement leurs performances. Si l'autonomie de la batterie est visiblement plus courte que celle indiquée dans les caractéristiques techniques, la batterie a peut-être atteint la fin de sa durée de vie ou fonctionne peut-être mal. Si les performances de la batterie sont conformes aux exigences, chargez de nouveau complètement la batterie pour pouvoir l'utiliser ou chargez-la entre 40 et 60 % pour la stocker.

REMARQUE

- La durée de fonctionnement de la batterie dépend de la configuration et de l'utilisation de l'équipement. Par exemple, une luminosité élevée et de l'écran ou des mesures répétées de la PNI réduisent la durée de vie de la batterie.
-

25.7 Stockage des batteries

Lors du stockage des batteries, assurez-vous que les bornes des batteries n'entrent pas en contact avec des objets métalliques. Si les batteries sont stockées pendant une longue période, placez-les dans un endroit frais avec une charge partielle de 40 % à 60 % de leur capacité.

Conditionnez les batteries stockées tous les trois mois. Pour plus d'informations, consultez la section 25.6.1 *Conditionnement de la batterie*.

REMARQUE

- Retirez la batterie de l'appareil si ce dernier n'est pas utilisé pendant une période prolongée (par exemple, plusieurs semaines). Sinon, la batterie risque de se charger trop vite.
 - La conservation des batteries à une température élevée pendant une période prolongée réduit significativement leur durée de vie.
 - La température de stockage de la batterie est comprise entre -5 °C et 35 °C. Le stockage des batteries dans un endroit frais peut ralentir son obsolescence. Idéalement, les batteries doivent être stockées à 15 °C.
-

25.8 Recyclage des batteries

Jetez la batterie dans les situations suivantes :

- La batterie présente des signes visuels de dommages.
- La batterie est défectueuse.
- La batterie est obsolète et sa durée de vie est significativement inférieure à la durée indiquée dans les spécifications.
- La durée de vie de la batterie a été atteinte.

Jetez les batteries de façon adéquate, conformément aux réglementations locales.

AVERTISSEMENT

- N'ouvrez pas les batteries, ne les chauffez pas plus de 60 °C, ne les brulez pas et ne coupez pas leurs bornes. Une batterie peut être l'origine de blessures si elle s'enflamme, explose, fuit, ou si sa température s'élève de manière importante.
-
-

26 Entretien et netto. age

26.1 Présentation de l'entretien et du netto. age

Ce chapitre traite uniquement du nettoyage et de la désinfection de l'unité principale, des modules et de certains accessoires. Pour le nettoyage et la désinfection des autres accessoires réutilisables, reportez-vous aux instructions d'utilisation des accessoires correspondants.

Préservez la propreté de votre appareil et de ses accessoires. Pour éviter tout dommage au niveau de l'équipement, suivez les instructions ci-après :

- Suivez toujours les instructions du fabricant pour chaque agent de nettoyage/désinfection.
- Ne plongez pas l'équipement ou les accessoires dans un liquide, même partiellement.
- Ne versez pas de liquide sur l'équipement ou les accessoires.
- Veillez à ce qu'aucun liquide ne pénètre dans le boîtier.
-

26.3 Netto. age et de siffection de le quipement et des kits de montage

Utilisez des agents de nettoyage et de désinfection approuvés pour nettoyer ou désinfecter l'unité principale et les modules de paramètres.

26.3.1 Agents de netto. age et de de siffection approuve s

Le tableau suivant répertorie les agents de nettoyage et de désinfection approuvés :

Nom du produit

REMARQUE

- Pour les équipements portant le symbole 7, tous les agents de nettoyage et de désinfection répertoriés peuvent être utilisés.
-

26.3.2 Nettoyage de l'équipement et des kits de montage

L'unité principale et les modules de paramètres doivent être nettoyés régulièrement. Avant de procéder au nettoyage, consultez les réglementations de votre hôpital au sujet du nettoyage de ce type d'équipement.

Suivez la procédure indiquée ci-après pour le nettoyage de l'équipement :

1. Éteignez le moniteur et débranchez-le de l'alimentation secteur.
2. Nettoyez l'écran avec des lingettes ou un chiffon doux humidifié avec l'un des agents de nettoyage répertoriés dans la section 26.3.1 *Agents de nettoyage et de désinfection approuvés* uniquement.
3. Nettoyez la surface extérieure de l'équipement ou des modules de paramètres avec des lingettes ou un chiffon doux humidifié avec l'un des agents de nettoyage répertoriés dans la section 26.3.1 *Agents de nettoyage et de désinfection approuvés* uniquement.
4. Essuyez ensuite tous les résidus d'agent de nettoyage avec un chiffon sec.
5. Laissez sécher l'équipement dans un endroit frais et ventilé.

26.3.3 Désinfection de l'équipement et des kits de montage

Désinfectez l'unité principale et les modules de paramètres conformément à la procédure d'entretien de votre établissement hospitalier à l'aide des agents de désinfection répertoriés dans le tableau ci-dessus. Le nettoyage de l'équipement avant désinfection est recommandé.

ATTENTION

- N'utilisez jamais d'EtO ou de formaldéhyde pour désinfecter.
-

26.4 Nettoyage et désinfection des accessoires

Vous devez nettoyer et désinfecter la conduite d'air PNI, les câbles SpO₂ Masimo et SpO₂ Nellcor à l'aide des produits nettoyants, des désinfectants et des méthodes indiqués dans cette section. Pour les autres accessoires, vous devez consulter les instructions fournies avec ceux-ci.

ATTENTION

- Une infiltration de liquides dans la conduite d'air PNI peut endommager l'appareil. Lors du nettoyage et/ou de la désinfection de la conduite d'air PNI, em

1841m41841m418ne

26.4.1 Agents de nettoyage et de désinfection des accessoires approuvés

Le tableau suivant répertorie les agents de nettoyage et de désinfection de la conduite d'air PNI approuvés :

Nom du produit	Type de produit	Ingrédients actifs
Isopropanol	Liquide	Isopropanol (70 %)
Propan-1-ol		Propan-1-ol (50 %)
Liquide, pulvérisation		Chlorure de diisobutylphenoxyethoxyethyl diméthyl benzyle ammonium 0,28 %, Isopropanol (17,2%)
Virex® TB		Chlorures de n-alkydiméthyl benzyl ammonium 0,105 %, Chlorures de n-alkydiméthyl éthylbenzyl ammonium 0,105 %
Désinfectant de haut niveau Rely+On™ Virkon® pour surfaces	Poudre	Utilisation en solution 1 % Substance active biocide : Pentapotassium bis (peroxymonosulfate) bis (sulfate) (500 g/kg). Contient du peroxydisulfate de dipotassium.
Chiffons désinfectants pour surfaces Alpet® D2	Chiffons	Alcool isopropylique 58,6000% Chlorure d'octyl décyl diméthyl ammonium 0,0075 %, Chlorure de dioctyl diméthyl ammonium 0,0030 %
Serviettes nettoyantes désinfectantes pour surfaces d'hôpital avec javel Clorox Dispatch®		Hypochlorite de sodium (0,65 %)
Metrex CaviWipes™		Chlorure de diisobutylphenoxyethoxyethyl diméthyl benzyle ammonium 0,28 %, Isopropanol (17,2%)
Chiffon germicide jetable PDI Sani-Cloth® AF3		Chlorures de n-alkydiméthyl éthylbenzyl ammonium 0,14 %, Chlorures de n-alkydiméthyl benzyl ammonium 0,14 %
Chiffon germicide jetable PDI Sani-Cloth® Plus		Chlorures de n-alkydiméthyl éthylbenzyl ammonium 0,125%, Chlorures de n-alkydiméthyl benzyl ammonium 0,125 %
Chiffon germicide jetable PDI Super Sani-Cloth®		Chlorures de n-alkydiméthyl éthylbenzyl ammonium 0,25%, Chlorures de n-alkydiméthyl benzyl ammonium 0,25%, Alcool isopropylique 55,0 %
Serviette désinfectante pour surfaces d'hôpital VIRAGUARD		Isopropanol 70 %, autres ingrédients 30 %

Le tableau suivant répertorie les agents de nettoyage et de désinfection du câble SpO₂ Masimo approuvés :

Nom du produit	Type de produit	Ingrédients actifs
Isopropanol	Liquide	Isopropanol (70 %)

Le tableau suivant répertorie les agents de nettoyage et de désinfection du câble SpO₂ Nellcor approuvés :

26.4.2 Nettoyage des accessoires

Vous devez nettoyer régulièrement les accessoires (la conduite d'air PNI, les câbles SpO₂ Masimo et SpO₂ Nellcor). Avant de procéder au nettoyage, consultez les réglementations en vigueur dans votre hôpital concernant le nettoyage de ce type d'accessoires.

Pour nettoyer les accessoires (conduite d'air PNI, câbles SpO₂ Masimo et SpO₂ Nellcor), suivez cette procédure :

1. Nettoyez les accessoires avec des lingettes ou un chiffon doux humidifié avec l'un des agents de nettoyage répertoriés dans la section *26.3.1 Agents de nettoyage et de désinfection approuvés*

Cette page blanche a été ajoutée intentionnellement.

27 Maintenance

27.1 Présentation de la maintenance

Une maintenance de routine est essentielle pour que l'équipement continue de fonctionner correctement. Ce chapitre contient des informations sur les tests et la maintenance périodiques.

27.2 Informations relatives à la sécurité de la maintenance

AVERTISSEMENT

- Pour éviter tout choc électrique, cessez d'utiliser l'équipement si le boîtier est endommagé, et contactez le service technique.
 - Tout manquement de la part de la personne, de l'hôpital ou de l'établissement responsable faisant usage de cet appareil, mettre en œuvre un programme de maintenance satisfaisant peut entraîner la défaillance successive de l'appareil et présenter des dangers potentiels pour la santé.
 - Aucune modification de cet appareil n'est autorisée.
 - Cet équipement ne contient aucune pièce pouvant être entretenue par l'utilisateur.
 - Les contrôles de sécurité ou les opérations de maintenance impliquant le démontage de l'équipement doivent être réalisés par un personnel de maintenance qualifié. Dans le cas contraire, il pourrait en résulter une défaillance de l'équipement et des dangers potentiels pour la santé.
 - N'ouvrez pas les batteries, ne les chauffez pas plus de 60 °C, ne les brulez pas et ne coupez pas leurs bornes. Les batteries peuvent être l'origine de blessures si elles s'enflamment, explosent, fuient, ou si leur température s'élève de manière importante.
 - Le personnel technique doit disposer des qualifications appropriées et connaître parfaitement le fonctionnement de l'appareil.
-

ATTENTION

- L'équipement et les accessoires ne doivent pas faire l'objet d'une opération d'entretien ou de maintenance pendant qu'ils sont utilisés sur un patient.
 - Si vous constatez un problème avec un élément quelconque de l'équipement, contactez votre service technique ou Mindra.
 - L'équipement doit être utilisé et stocké conformément aux plages de température, d'humidité et d'altitude spécifiées.
 - Lors de l'élimination du matériel d'emballage, veillez à respecter les recommandations de traitement des déchets applicables et placez-le hors de portée des enfants.
 - En fin de vie, l'appareil et ses accessoires doivent être éliminés conformément aux recommandations relatives à la mise au rebut de ce type de produit. Pour toute question concernant la mise au rebut de l'appareil, n'hésitez pas à contacter Mindra.
-

27.3 Programme de maintenance et de test

Effectuez le test et la maintenance conformément au programme de maintenance et de test ou aux réglementations locales tels qu'ils sont définis dans la section 27.5 *Test des méthodes et des procédures*. Suivez les directives de votre établissement hospitalier sur le nettoyage et la désinfection de l'équipement avant de procéder aux tests et à la maintenance.

Le tableau suivant indique le programme de maintenance et de test :

Test/maintenance d'un élément	Fréquence recommandée	
Tests de performance		
Inspection visuelle	Quotidiennement, avant la première utilisation.	
Test de performance et étalonnage du module de mesure	<ol style="list-style-type: none"> 1. Si vous pensez que les valeurs de mesure sont incorrectes. 2. Après réparation ou remplacement du module correspondant. 3. Une fois par an pour les tests du CO2 et des GA. 4. Une fois tous les deux ans pour les tests de performances des autres modules de paramètres. 	
Test de sortie analogique	Si vous pensez que la fonction de sortie analogique ne fonctionne pas correctement.	
Test de synchronisation de la défibrillation	Si vous pensez que la fonction de synchronisation de défibrillation ne fonctionne pas correctement.	
Test de la touche Appel infirmière	Si vous pensez que la fonction d'appel infirmière ne fonctionne pas correctement.	
Tests de sécurité électrique		
Tests de sécurité électrique	Une fois tous les deux ans.	
Autres tests		
Test de mise sous tension	Avant utilisation	
Vérification de l'enregistreur	<ol style="list-style-type: none"> 1. Lors de la première utilisation de l'enregistreur. 2. Après réparation ou remplacement de l'enregistreur. 	
Tests de l'imprimante réseau	<ol style="list-style-type: none"> 1. Lors de l'installation initiale. 2. Après réparation ou remplacement de l'imprimante. 	
Vérification de l'intégration du dispositif	<ol style="list-style-type: none"> 1. Lors de l'installation initiale. 2. Après réparation ou remplacement du dispositif externe. 	
Vérification des batteries	Test des fonctionnalités	<ol style="list-style-type: none"> 1. Lors de l'installation initiale. 2. Lors du remplacement de la batterie.
	Test de performance	Tous les trois mois ou si l'autonomie de la batterie est réduite de façon significative.

27.4 Vérification de la version du logiciel système

Pour afficher les informations sur la version du logiciel système, sélectionnez le raccourci **Menu princ.** dans la colonne **Système**, sélectionnez **Version**.

Vous ne pouvez vérifier les détails des versions du logiciel système, du logiciel et du matériel du module et du micrologiciel que dans la boîte de dialogue **Maintenance**.

27.5 Test des méthodes et des procédures

A l'exception des tâches de maintenance suivantes, toutes les autres tâches de test et de maintenance doivent être réalisées uniquement par le service technique compétent de Mindray.

- Contrôles réguliers, y compris l'inspection visuelle et le test de mise sous tension
- Test de l'imprimante et de l'enregistreur
- Vérification des batteries

Si un test de sécurité et un test de performances doivent être réalisés sur votre moniteur, contactez le service technique.

27.5.1 Inspection visuelle

Inspectez visuellement l'équipement tous les jours avant sa première utilisation. Si vous décelez des signes d'endommagement, n'utilisez pas votre moniteur et contactez le service technique.

Vérifiez que l'appareil répond aux exigences suivantes :

- L'environnement et l'alimentation sont conformes aux spécifications.
- Le boîtier et l'écran du moniteur ne présentent aucune fissure ni aucun autre dommage.
- Le cordon d'alimentation n'est pas endommagé et l'isolation est en parfait état.
- Les connecteurs, les prises et les câbles ne sont pas endommagés ni pliés.
- Le cordon d'alimentation et les câbles patient sont fermement connectés à l'équipement et aux modules.

27.5.2 Test de mise sous tension

Le moniteur effectue automatiquement un test de mise sous tension au démarrage. Vérifiez les éléments suivants dans le cadre du test de mise sous tension :

- L'équipement démarre correctement.
- Le système d'alarme fonctionne correctement (signalé par des alarmes sonores et l'affichage des 3 couleurs du témoin d'alarme).
- L'affichage du moniteur est correct.

27.5.3 Test de l'enregistreur

Pour tester l'enregistreur, suivez cette procédure :

1. Démarrez une tâche d'enregistrement pour imprimer les tracés et les rapports.
2. Vérifiez que l'enregistreur fonctionne correctement.
3. Vérifiez sur l'impression qu'il ne manque aucun point.

27.5.4 Test de l'imprimante réseau

Pour vérifier l'imprimante, suivez cette procédure :

1. Démarrez une tâche d'impression pour imprimer les tracés et les rapports.
2. Vérifiez que l'imprimante est connectée correctement et qu'elle fonctionne comme prévu.
3. Vérifiez que l'impression est nette et complète.

27.5.5 Vérification de la batterie

Pour plus d'informations sur la vérification de la batterie, consultez la section 25.6.2 *Vérification des performances de la batterie*.

27.6 Maintenance PNI

27.6.1 Test de fuite PNI

Le test de fuite PNI vérifie l'intégrité du circuit et de la valve. Le test de fuite PNI doit être effectué une fois tous les deux ans ou chaque fois que les résultats de mesure de la PNI ne semblent pas fiables. Le test de fuite PNI doit être effectué uniquement par le service technique compétent de Mindray.

27.6.2 Test de précision PNI

Le test de précision PNI doit être effectué une fois tous les deux ans ou chaque fois que les résultats de mesure de la PNI ne semblent pas fiables. Le test de précision PNI doit être effectué uniquement par le service technique compétent de Mindray.

27.7 Mise au rebut du moniteur

Lorsque le moniteur et les accessoires ont atteint la fin de leur durée de vie, vous devez les mettre au rebut. Suivez les réglementations locales concernant la mise au rebut de ces types de produits.

AVERTISSEMENT

- **Pour la mise au rebut des pièces et des accessoires, sauf indication contraire, suivez les réglementations locales relatives à la mise au rebut des déchets hospitaliers.**
-
-

28 Accessoires

Les accessoires répertoriés dans ce chapitre sont conformes à la norme CEI 60601-1-2 et peuvent être utilisés avec le moniteur patient. Le matériau des accessoires en contact avec les patients a passé les tests de biocompatibilité et est conforme à la norme ISO 10993-1. Pour plus d'informations sur les accessoires, reportez-vous aux instructions d'utilisation fournies avec l'accessoire.

AVERTISSEMENT

- Utilisez les accessoires spécifiés dans ce chapitre. L'utilisation d'autres accessoires peut endommager le moniteur patient ou entraîner des performances non conformes aux spécifications indiquées.
- Les accessoires à usage unique ne doivent pas être réutilisés. Toute réutilisation peut supposer un risque de contamination et affecter l'exactitude des mesures.

ATTENTION

- Il est possible que les accessoires ne soient pas conformes aux spécifications relatives aux performances s'ils sont stockés ou utilisés en dehors des plages de température et d'humidité indiquées. Si les performances de l'accessoire sont dégradées en raison de son obsolescence ou des conditions environnementales, contactez le service technique.
- Vérifier l'intégrité des accessoires et de leur emballage. Ne pas utiliser les accessoires s'ils sont endommagés.
- Utilisez les accessoires avant la date de péremption indiquée le cas échéant.
- Débarrassez-vous des accessoires jetables conformément à la réglementation de l'établissement hospitalier.

REMARQUE

- Ce manuel décrit tous les accessoires dont l'utilisation est validée. Certains accessoires ne sont pas disponibles sur certains marchés.

28.1 Accessoires ECG

28.1.1 Electrodes ECG disponibles à l'achat

Modèle	Référence	Description	Utilisation	Patient concerné
31499224	0010-10-12304	Electrode, Kendall, boîte de 10	Jetable	Adulte
1050NPSMKittyCat	0681-00-0098-01	Electrode précâblée NEO, radio, opaque, boîte de 100	Jetable	Néonatal
1051NPSMKittyCat	0681-00-0098-02	Electrode précâblée NEO, radio, translucide, boîte de 100	Jetable	Néonatal

28.1.2 Electrodes ECG également compatibles

Modèle	Référence	Description	Utilisation	Patient concerné
2245-50	9000-10-07469	Electrode ECG, 3M, boîte de 50	Jetable	Pédiatrique
H124SG	900E-10-04880	Electrode ECG néonatale (Kendall, boîtes de 50)	Jetable	Néonatal

28.1.3 Câbles principaux à 12 broches disponibles à l'achat

Modèle	Référence	Description	Utilisation	Patient concerné
EV6201	0010-30-42719	Câble principal ECG à 12 broches, 3/5 dérivations, anti-défibrillation	Réutilisable	Adulte/Pédiatrique
EV6211	0010-30-42723	Câble principal ECG à 12 broches, 3/5 dérivations, à l'épreuve des unités électrochirurgicales	Réutilisable	Adulte/Pédiatrique
EV6222	040-000754-00	Câble principal à 12 broches, 3 dérivations, anti-défibrillation, connecteur DIN	Réutilisable	Pédiatrique/ Néonatal
EV6206	009-005266-00	Câble ECG, 3,1 m, anti-défibrillation, pour N/T	Réutilisable	Adulte/Pédiatrique
EV6207	009-005267-00	Câble ECG, 6,2 m, anti-défibrillation, pour N/T	Réutilisable	Adulte/Pédiatrique
EV6216	009-005268-00	Câble ECG, 3,1 m, à l'épreuve des unités électrochirurgicales, pour N/T	Réutilisable	Adulte/Pédiatrique
EV6217	009-005269-00	Câble ECG, 6,2 m,		

28.1.4 Câbles ECG 3 dérivations disponibles à l'achat

28.1.5 Câbles ECG 3 dérivationse également compatibles

28.1.6 Câbles ECG 5 dérivations disponibles à l'achat

28.1.7 Câbles ECG 5 dérivationse également compatibles

28.2 Accessoires SpO₂

La longueur d'onde émise par les capteurs se situe entre 600 et 1 000 nm. La consommation d'émission photique maximale du capteur est inférieure à 18 mW.

Les informations concernant la gamme de longueurs d'onde et la puissance de sortie lumineuse maximale peuvent être particulièrement utiles aux cliniciens, par exemple, en cas de thérapie photodynamique.

28.2.1 Prolongateurs de câble et câbles adaptateurs disponibles |achat

28.2.2 Câbles de tension et câbles adaptateurse également compatibles

28.2.3 Capteurs SpO₂ Masimo RD SET disponibles |achat

Modèle	Référence	Description	Utilisation	Patient concerné
4003	040-003385-00	Capteur SpO ₂ , RD SET Neo, adhésif, boîte de 20	Jetable	Néonatal/Adulte (< 3 kg ou > 40 kg)
4004	040-003386-00	Capteur SpO ₂ , RD SET NeoPt, adhésif, boîte de 20	Jetable	Néonatal (<1 kg)
4005	040-003387-00	Capteur SpO ₂ , RD SET NeoPt-500, non adhésif, boîte de 20	Jetable	Néonatal (<1 kg)

28.2.4 Capteurs LNCS SpO₂ Masimoe galement compatibles

Modèle	Référence	Description	Utilisation	Patient concerné
LNCS Amtx	0600-00-0121	Capteur SpO ₂ , pince doigt, 20 pièces/boîte	Jetable	Adulte (>30 kg)
LNCS Pmtx	0600-00-0122	Capteur SpO ₂ , pince doigt, 20 pièces/boîte	Jetable	Pédiatrique (10 à 50 kg)
LNCS DCI	0600-00-0126	Capteur SpO ₂ , pince doigt	Réutilisable	Adulte (>30 kg)
LNCS DCIP	0600-00-0127	Capteur SpO ₂ , pince doigt	Réutilisable	Pédiatrique (10 à 50 kg)
LNCS NeoPt	0600-00-0156	Capteur SpO ₂ , pince doigt	Jetable	Néonatal (< 1 kg)
LNCS Neo-L	0600-00-0157	Capteur SpO ₂ , 20 pièces/boîte	Jetable	Néonatal/Adulte (< 3 kg ou > 40 kg)
LNCS Inf	0600-00-0158	Capteur SpO ₂ , 20 pièces/boîte	Jetable	Nourrisson (3 à 20 kg)

28.2.5 Capteurs SpO₂ Nellcore galement compatibles

Modèle	Référence	Description	Utilisation	Patient concerné
DS100A	9000-10-05161	Capteur SpO ₂ , pince doigt	Réutilisable	Adulte
D-YS	0010-10-12476	Capteur SpO ₂ , avec bracelets	Réutilisable	/
OXI-P/I	9000-10-07308	Capteur SpO ₂ , doigt, bande	Réutilisable	Pédiatrique/ Nourrisson
OXI-A/N	9000-10-07336	Capteur SpO ₂ , doigt/pied, bande	Réutilisable	Adulte/Néonatal
MAX-AI	0010-10-12202	Capteur SpO ₂ , 24 pièces/boîte	Jetable	Adulte (>30 kg)
MAX-PI	0010-10-12203	Capteur SpO ₂ , 24 pièces/boîte	Jetable	Pédiatrique (10 à 50 kg)
MAX-II	0010-10-12204	Capteur SpO ₂ , 24 pièces/boîte	Jetable	Nourrisson (3 à 20 kg)
MAX-NI	0010-10-12205	Capteur SpO ₂ , 24 pièces/boîte	Jetable	Adulte/Néonatal (< 3 kg ou > 40 kg)

28.3 Accessoires Temp

28.3.1 Câble de température disponible à l'achat

Modèle	Référence	Description	Utilisation	Patient concerné
MR420B	040-001235-00	Câble adaptateur de température 2 broches	Réutilisable	/

28.3.2 Sondes de température disponibles |achat

Modèle	Référence	Description	Utilisation	Patient concerné
MR401B	0011-30-37392	Sonde de température, endocavité	Réutilisable	Adulte
MR402B	0011-30-37394	Sonde de température, endocavité	Réutilisable	Pédiatrique/ Nourrisson

28.4 Accessoires PNI

28.4.1 Conduites PNI disponibles |achat

28.4.2 Tu. au de PNIe galement compatibles

28.4.3 Brassards disponibles |achat

Modèle	Réf. pièce	Description	Utilisation	Patient concerné
CM1305	115-027717-00	Brassard, 46-66 cm, sans vessie	Réutilisable	Cuisse adulte
CM1306	115-027718-00	Brassard, 24-35 cm, sans vessie	Réutilisable	Adulte
CM1307	115-027719-00	Brassard, 33-47 cm, sans vessie	Réutilisable	Adulte
CM1501	115-027563-00	Brassard, 10-19 cm, sans vessie, boîte de 10	Jetable	Enfant
CM1502	115-027564-00	Brassard, 18-26 cm, sans vessie, boîte de 10	Jetable	Adulte de petite taille
CM1503	115-027565-00	Brassard, 25-35 cm, sans vessie, boîte de 10	Jetable	Adulte
CM1504	115-027566-00	Brassard, 33-47 cm, sans vessie, boîte de 10	Jetable	Grande taille adulte
CM1505	115-027567-00	Brassard, 46-66 cm, sans vessie, boîte de 5	Jetable	Cuisse adulte
CM1506	115-027568-00	Brassard, 25-35 cm, sans vessie, long, boîte de 10	Jetable	Adulte
CM1507	115-027569-00	Brassard, 33-47 cm, sans vessie, long, boîte de 10	Jetable	Grande taille adulte
CM1500A	125-000051-00	Brassard, 3,1-5,7 cm, boîte de 20	Jetable	Néonatal
CM1500B	125-000052-00	Brassard, 4,3-8,0 cm, boîte de 20	Jetable	Néonatal
CM1500C	125-000053-00	Brassard, 5,8-10,9 cm, boîte de 20	Jetable	Néonatal
CM1500D	125-000054-00	Brassard, 7,1-13,1 cm, boîte de 20	Jetable	Néonatal
/	115-031807-00	Kit de démarrage pour brassard, sans vessie	Réutilisable	Enfant/Adulte de petite taille/Adulte/ Cuisse adulte

28.5 Accessoires PI

28.5.1 Accessoires PI disponibles |achat

Modèle	Réf. pièce	Description	Utilisation	Patient concerné
IM2202	001C-30-70757	Câble PI à 12 broches, Argon	Réutilisable	/
IM2201	001C-30-70759	Câble PI 12 broches pour unité de réanimation	Réutilisable	/
/	125-000123-00	Câble PI à 12 broches, Edwards (non destiné au transport)	Réutilisable	/

28.5.2 Accessoires PIC disponibles |achat

Modèle	Réf. pièce	Description	Utilisation	Patient concerné
82-6653	040-002336-00	Kit de capteurs PIC Codman, Johnson & Johnson, boîte de 1	Jetable	/
/	115-025257-00	Kit de câbles PIC Camino	Réutilisable	/
CP12601	009-005460-00	Câble PIC 12 broches	Réutilisable	/

28.6 Accessoires DC disponibles |achat

Modèle	Référence	Description	Utilisation	Patient concerné
CO7702	0010-30-42743	Câble DC à 12 broches, Edwards	Réutilisable	/
9850A	0012-00-1519	Kit de câbles DC avec capteur TI	Réutilisable	/
SP4042	6000-10-02079	Capteur de température injection en ligne, BD	Réutilisable	/
SP5045	6000-10-02080	Boîtier de capteur de température injection en ligne, BD, boîte de 25	Jetable	/
MX387	6000-10-02081	Seringue de contrôle 12 cc avec rotateur (MEDEX MX387), boîte de 20	Jetable	/
93522	0012-00-1520	Sonde de température injection en ligne	Réutilisable	/

28.7 Accessoires CO₂

28.7.1 Accessoires CO₂ Sidestream disponibles |achat

Modèle	Référence	Description	Utilisation	Patient concerné
4000	115-043001-00	Canule échantillon CO ₂ nasal, tubulure de 17,78 cm, boîte de 25	Jetable	Adulte
4100	115-043002-00	Canule échantillon CO ₂ nasal, tubulure de 17,78 cm, boîte de 25	Jetable	Pédiatrique
4200	115-043003-00	Canule échantillon CO ₂ nasal, tubulure de 17,78 cm, boîte de 25	Jetable	Néonatal
60-15200-00	115-043017-00	Tubulure d'échantillonnage, 2,5 m, boîte de 25	Jetable	Adulte/Pédiatrique
60-15300-00	115-043018-00	Tubulure d'échantillonnage, 2,5 m, boîte de 25	Jetable	Néonatal
60-14100-00	115-043020-00	Adaptateur voies aériennes Dryline, droit, boîte de 10	Jetable	Adu/Péd
040-001187-00	115-043019-00	Adaptateur voies aériennes, boîte de 10	Jetable	Néonatal
60-14200-00	115-043021-00	Adaptateur voies aériennes Dryline, coudé, boîte de 10	Jetable	/
100-000080-00	115-058733-00	Piège à eau, DRYLINE II, boîte de 10	Réutilisable	Adulte/Pédiatrique
100-000081-00	115-058734-00	Piège à eau, DRYLINE II, boîte de 10	Réutilisable	Néonatal

28.7.2 Accessoires CO₂ Microstream galement compatibles

Modèle	Référence	Description	Utilisation	Patient concerné
XS04620	0010-10-42560	Jeu FilterLine	Jetable	Adulte, pédiatrique
XS04624	0010-10-42561	Jeu FilterLine H	Jetable	Adulte, pédiatrique
006324	0010-10-42562	Jeu FilterLine H	Jetable	Néonatal
007768	0010-10-42563	Jeu FilterLine, long	Jetable	Adulte, pédiatrique
007737	0010-10-42564	Jeu FilterLine H, long	Jetable	Adulte, pédiatrique
007738	0010-10-42565	Jeu FilterLine H, long	Jetable	Néonatal
009818	0010-10-42566	Smart CapnoLine Plus	Jetable	Adulte

Modèle	Réf. pièce	Description	Utilisation	Patient concerné
007266	0010-10-42567	Smart CapnoLine	Jetable	Pédiatrique
009822	0010-10-42568	Smart CapnoLine Plus O2	Jetable	Adulte
007269	0010-10-42569	Smart CapnoLine O2	Jetable	Pédiatrique
009826	0010-10-42570	Smart CapnoLine Plus O2, long	Jetable	Adulte
007743	0010-10-42571	Smart CapnoLine O2, long	Jetable	Pédiatrique
008177	0010-10-42572	CapnoLine H	Jetable	Adulte
008178	0010-10-42573	CapnoLine H	Jetable	Pédiatrique
008179	0010-10-42574	CapnoLine H	Jetable	Néonatal
008180	0010-10-42575	CapnoLine H O2	Jetable	Adulte
008181	0010-10-42576	CapnoLine H O2	Jetable	Pédiatrique
008174	0010-10-42577	NIV-Line	Jetable	Adulte
008175	0010-10-42578	NIV-Line	Jetable	Pédiatrique

28.8 Accessoires GA

Modèle	Réf. pièce	Description	Utilisation	Patient concerné
60-15200-00	115-043017-00	Tubulure d'échantillonnage, 2,5 m, boîte de 25	Jetable	Adulte/Pédiatrique
60-15300-00	115-043018-00	Tubulure d'échantillonnage, DRYLINE, 2,5 m, boîte de 25	Jetable	Néonatal
60-14100-00	115-043020-00	Adaptateur voies aériennes DRYLINE, droit, boîte de 10	Jetable	Adulte/Pédiatrique
60-14200-00	115-043021-00	Adaptateur voies aériennes DRYLINE, coudé, boîte de 10	Jetable	Adulte/Pédiatrique
100-000080-00	115-058733-00	Piège à eau DRYLINE II	Réutilisable	Adulte/Pédiatrique
100-000081-00	115-058734-00	Piège à eau DRYLINE II	Réutilisable	Néonatal
115-052162-00	115-052162-00	Voie d'évacuation générique	Réutilisable	/

28.9 Modules ternes

Module	Réf. pièce	Commentaires
Module DC	115-047275-00	Prend en charge la surveillance DC
Module PI	115-047274-00	Prend en charge la surveillance PI
Module CO ₂ Microstream	6800-30-50558	Prend en charge la surveillance CO ₂
Module CO ₂ Sidestream	115-048924-00	Prend en charge la surveillance CO ₂
Module GA	120-021994-00	Prend en charge la surveillance GA, intègre la surveillance O ₂ (paramagnétique)

28.10 Fixation et accessoires de montage

Réf. pièce	Description
045-003428-00	Pied à roulettes avec fixation à déclenchement rapide
045-003424-00	Fixation à déclenchement rapide pour pied à roulettes ou montage mural
045-003427-00	Montage mural de série M avec fixation à déclenchement rapide
045-002935-00	Support de lingettes désinfectantes
045-002877-00	Nouveau support de valeur VS600/VS900
045-002960-00	Pied à roulettes VS600/900
045-002936-00	Pack panier sans poignée
8000-30-90170	Clamp de rail de lit
045-003255-00	Pieds à roulettes N12 (avec adaptateur iPM/iMEC)
8000-30-90169	Crochet de rail de lit
034-000666-00	Support de lecteur de codes-barres (pour lecteur de codes-barres JAPAK)
042-007382-00	Crochet de rangement des câbles

28.11 Accessoires divers

Réf. pièce	Description
DA8K-10-14452	Cordon d'alimentation, Etats-Unis
115-065140-00	Batterie lithium-ion, 10,95 V, 4 500 mAh, LI23S002A
023-000218-00	Clé USB, 8 Go, USB2.0
1000-21-00122	Câble de terre
023-000247-00	Clavier, connecteur USB câblé, noir
023-000248-00	Souris, connecteur USB câblé, noir
023-000524-00	Souris et clavier sans fil
023-000525-00	Souris et clavier filaires
023-001566-00	HP LaserJet Enterprise M608n, noir et blanc
023-001286-00	Lecteur de codes-barres 2D, HS-1M, JADAK
023-001288-00	Lecteur de codes-barres 2D, HS-1R, JADAK
115-045643-00	Contrôleur distant
115-056983-00	CD personnalisé de notation clinique
009-003116-00	Câble d'appel infirmière
009-003117-00	Câble de sortie analogique
009-003118-00	Câble de synchronisation
A30-000001---	Papier de l'enregistreur, 50 mm*20 m
009-003648-00	Tube de protection de câble, 20 cm et 40 cm
009-003903-00	Bande adhésive pour la gestion des accessoires
009-009117-00	Câble pour port série

Cette page blanche a été ajoutée intentionnellement.

A Caractéristiques du produit

A.1 Caractéristiques de sécurité du moniteur

Le moniteur est classé conformément à la norme CEI 60601-1 :

Degré de protection contre les chocs électriques	Type CF protégé contre les effets des défibrillateurs pour ECG, Resp, SpO ₂ , PNI, Temp, PI, DC Type BF protégé contre les effets des défibrillateurs pour CO ₂ , GA
Type de protection contre les chocs électriques	Classe I
Degré de protection contre la pénétration nuisible de liquides	IPX1
Degré de sécurité de l'application en présence d'un mélange anesthésique inflammable avec de l'oxygène ou du protoxyde d'azote	L'utilisation de l'appareil est inappropriée en présence d'un mélange anesthésique inflammable avec de l'oxygène ou du protoxyde d'azote.
Mode de fonctionnement	Continu

A.2 Caractéristiques physiques

Élément	Poids maximal (kg)	L H P (mm)	Commentaires
Unité principale ePM 10M	4,5 (configuration standard avec enregistreur, hors batterie, accessoires et modules)	269 × 252 × 159	4,0 kg (configuration standard, hors batterie, accessoires, modules et enregistreur)
Unité principale ePM 12M	5,5 (configuration standard avec enregistreur, hors batterie, accessoires et modules)	310 × 289 × 169	4,8 kg (configuration standard, hors batterie, accessoires, modules et enregistreur)
Module PI	0,26	136,5 × 40 × 102	/
Module DC	0,25	136,5 × 40 × 102	/
Module CO ₂ Microstream	0,38	136,5 × 40 × 102	/
Module CO ₂ Sidestream	0,54	136,5 × 40 × 102	/
Module GA	1,03	136,5 × 80,5 × 102	Avec module O ₂ intégré

A.3 Caractéristiques de l'environnement de fonctionnement

AVERTISSEMENT

- Il est possible que le moniteur ne soit pas conforme aux spécifications relatives aux performances s'il est stocké ou utilisé en dehors des plages de température et d'humidité indiquées. Si les performances de l'équipement sont dégradées en raison de son obsolescence ou des conditions environnementales, contactez le service technique.
- Lorsque le moniteur et les produits connexes présentent des caractéristiques environnementales différentes, la portée efficace de la combinaison des produits correspond à la portée commune aux caractéristiques de tous les produits.

REMARQUE

- Les caractéristiques environnementales des modules de paramètres non spécifiés sont les mêmes que celles de l'unité principale.

Unité principale			
Élément	Température (°C)	Humidité relative (sans condensation) (%)	Barométrique
Conditions de fonctionnement	0 à 40 (0 à 35, configuration avec le module GA)	15 à 95	427,5 à 805,5 mmHg (57 à 107,4 kPa)
Conditions de stockage	-20 à 60	10 à 95	120 à 805,5 mmHg (16 à 107,4 kPa)
Module CO ₂ Microstream			
Élément	Température (°C)	Humidité relative (sans condensation) (%)	Barométrique
Conditions de fonctionnement	0 à 40	15 à 95	430 à 790 mmHg (57,3 à 105,3 kPa)
Conditions de stockage	-20 à 60	10 à 95	430 à 790 mmHg (57,3 à 105,3 kPa)
Module CO ₂ Sidestream			
Élément	Température (°C)	Humidité relative (sans condensation) (%)	Barométrique
Conditions de fonctionnement	5 à 40	15 à 95	430 à 790 mmHg (57,3 à 105,3 kPa)
Conditions de stockage	-20 à 60	10 à 95	430 à 790 mmHg (57,3 à 105,3 kPa)
Module GA			
Élément	Température (°C)	Humidité relative (sans condensation) (%)	Barométrique
Conditions de fonctionnement	10 à 40	15 à 95	525 à 805,5 mmHg (70 à 107,4 kPa)
Conditions de stockage	-20 à 60	10 à 95	525 à 805,5 mmHg (70 à 107,4 kPa)

A.4 Caractéristiques de l'alimentation secteur

A.4.1 Caractéristiques de l'alimentation secteur externe

Alimentation secteur	
Tension secteur	100 à 240 Vca (± 10 %)
Courant d'entrée	2,0 à 0,9 A
Fréquence	50/60 Hz (± 3 Hz)

A.4.2 Caractéristiques de la batterie

Type de batterie	Batterie au lithium-ion rechargeable (batterie non intelligente)
Tension de la batterie	10,95V
Capacité de la batterie	4500 mAh
Nombre maximum de batteries configurées	Une seule batterie peut être connectée.
Temps d'exécution	≥4 heures Lorsque le moniteur est alimenté par une batterie neuve et complètement chargée à 25 °C ± 5 °C avec un ECG 5 dérivations et un câble SpO ₂ connecté, avec des mesures automatiques de la PNI toutes les 15 minutes, et une luminosité d'écran réglée sur 1. Délai de fermeture : au moins 15 minutes après le premier signal d'alarme de batterie faible.
Temps de charge	<ul style="list-style-type: none">• Au maximum 5 heures à 90 % lorsque le moniteur est éteint• Au maximum 10 heures à 90 % lorsque le moniteur est allumé

A.5 Caractéristiques d'affichage

Type d'écran	Ecran tactile couleur capacitif et multipoint	
Taille d'écran (diagonale)	ePM 12M :	12,1 inches
	ePM 10M :	10,1 inches
Résolution	ePM 12M :	1280×800 pixels
	ePM 10M :	1280×800 pixels

A.6 Caractéristiques de l'enregistreur

Méthode	Faisceau thermique
Résolution horizontale	16 points/mm (vitesse de défilement du papier de 25 mm/s)
Résolution verticale	8 points/mm
Largeur du papier	50 mm ±1mm
Longueur du papier	20 m
Vitesse de défilement du papier	25 mm/s, 50 mm/s. Précision : ± 5%
Nombre de canaux de forme d'onde	3 au maximum

A.7 Témoins

Témoin d'alarme	1 ou 2 (trois codes couleur : rouge, jaune et cyan)
Témoin de mise sous tension	1 (vert)
Témoin d'alimentation secteur	1 (vert)
Témoin de batterie	1 (deux codes couleur : jaune et vert)

A.8 Indicateur audio

Haut-parleur	Emet les signaux sonores des alarmes (45 à 85 dB), des touches, du QRS, ainsi que des rappels sonores ; donne la TONALITE DU PAS et la modulation par tonalité à niveaux multiples. La signalisation des alarmes est conforme à la norme CEI 60601-1-8.
--------------	---

A.9 Caractéristiques de l'interface du moniteur

Entrée d'alimentation secteur	1
Connecteur réseau	1, connecteurs RJ45 standard, 100 Base-TX, IEEE 802.3
Connecteur USB	2 connecteur USB 2.0
Panneau de module	1
Connecteur multifonction	1
Connecteur de sortie vidéo	1, D-sub à 15 broches
Borne de mise à la terre équipotentielle	1

A.10 Caractéristiques des sorties de signal

Sortie auditive	
Standard	Conforme aux exigences de la norme CEI 60601-1 relative à la protection contre les courts-circuits et les courants de fuite.
Sortie analogique ECG	
Bande passante (-3 dB ; fréquence de référence : 10Hz)	Mode Diagnostic : 0,05 à 150 Hz Mode Surveillance : 0,5 à 40 Hz Mode Chirurgie : 1 à 20 Hz Mode ST : 0,05 à 40 Hz
Délai QRS maximal	25 ms (en mode Diagnostic, sans stimulateur)
Gain (fréquence de référence 10 Hz)	1 V/mV ($\pm 5\%$)
Renforcement de la stimulation	Amplitude du signal : $V_{oh} \geq 2,5 V$ Profond. pouls : 10 ms $\pm 5\%$ Temps de croissance et de décroissance : $\leq 100 \mu s$
Sortie analogique PI	
Bande passante (-3 dB ; fréquence de référence : 1 Hz)	0 à 40 Hz
Délai de transmission maximal	30 ms
Gain (fréquence de référence 1 Hz)	1 V/100 mmHg, $\pm 5\%$
Signal d'appel infirmière	
Amplitude	Niveau haut : 3,5 à 5 V, $\pm 5\%$, fournissant un courant de sortie minimum de 10 mA Niveau bas : $< 0,5 V$, recevant un courant d'entrée minimum de 5 mA
Temps de croissance et de décroissance	$\leq 1 ms$
Impulsion de synchronisation du défibrillateur	
Impédance de sortie	< 100
Délai maximal	35 ms (crête d'onde R jusqu'au front d'impulsion)

Amplitude	Niveau haut : 3,5 à 5 V, $\pm 5\%$, fournissant un courant de sortie maximum de 10 mA Niveau bas : < 0,5 V, recevant un courant d'entrée maximum de 5 mA
Durée d'impulsion	100 ms $\pm 10\%$
Temps de croissance et de décroissance maximum	1 ms
Sortie alarme	
Délai d'alarme du moniteur à l'appareil à distance	Le délai d'alarme entre le moniteur et l'appareil à distance est ≤ 2 secondes et est mesuré au niveau du connecteur de sortie du signal du moniteur.
Plage de niveau de pression acoustique du signal d'alarme	45 db(A) à 85 db(A) dans une plage d'un mètre

A.11 Stockage des données

Tendances	<ul style="list-style-type: none"> • Carte mémoire capacité standard : jusqu'à 120 heures de données de tendances avec une résolution d'au moins 1 minute, ou jusqu'à 1 200 heures de données de tendances avec une résolution d'au moins 10 minutes. • Carte mémoire haute capacité : jusqu'à 240 heures de données de tendances avec une résolution d'au moins 1 s, ou jusqu'à 2 400 heures de données de tendances avec une résolution d'au moins 10 minutes.
Evénements	<ul style="list-style-type: none"> • Carte mémoire de capacité standard : 1 000 événements, y compris les alarmes de paramètre, les événements d'arythmie, les alarmes techniques, etc. • Carte mémoire haute capacité : 2000 événements, y compris les alarmes de paramètre, les événements d'arythmie, les alarmes techniques, etc.
Mesures de la PNI	<ul style="list-style-type: none"> • Carte mémoire de capacité standard : 1 000 jeux de données. • Carte mémoire haute capacité : 3000 jeux de données.
Tracés complets	<ul style="list-style-type: none"> • Carte mémoire capacité standard : jusqu'à 48 heures pour un tracé. La durée de stockage précise dépend des tracés enregistrés et de leur nombre. • Carte mémoire haute capacité : jusqu'à 48 heures pour tous les tracés de paramètres.
Affichage ST	120 heures au maximum de tracés de segments ST. Un groupe de tracés de segments ST est stocké toutes les minutes.
Vue OxyCRG	48 heures au maximum d'évén. OxyCRG.

A.12 Caractéristiques Wi-Fi

A.12.1 Caractéristiques techniques Wi-Fi (MSD45N)

Protocole	IEEE 802.11a/b/g/n
Mode de modulation	BPSK, QPSK, 16QAM, 64QAM
Fréquence de fonctionnement	2,4 GHz à 2,495GHz 5,15 GHz à 5,25 GHz, 5,725 GHz à 5,85 GHz
Espacement des canaux	IEEE 802.11b/g : 5 MHz IEEE 802.11n (à 2,4 G) : 5 MHz IEEE 802.11a : 20 MHz IEEE802.11n (à 5 G) : 20 MHz
Débit en bauds sans fil	IEEE 802.11b : 1 Mbps à 11 Mbps IEEE 802.11g : 6 Mbps à 54 Mbps IEEE 802.11n : 6,5 Mbps à 72,2 Mbps (MCS0-MCS7) IEEE 802.11a : 6 Mbps à 54 Mbps

Puissance de sortie	< 20 dBm (exigence CE, mode de détection : RMS) < 30 dBm (exigence FCC : mode de détection : puissance de crête)
Mode opératoire	En tant que station, accédez au PA pour la transmission des données
Sécurité des données	Normes : WPA-PSK, WPA2-PSK, WPA-Enterprise, WPA2-Enterprise, WPA CCKM, WPA2 CCKM Méthode EAP : EAP-FAST, EAP-TLS, EAP-TTLS, PEAP-GTC, PEAP-MSCHAPv2, PEAP-TLS, LEAP Encodage : AES

A.12.2 Caractéristiques techniques Wi-Fi (SX-SDMAC-2832S+)

Protocole	IEEE 802.11a/b/g/n
Mode de modulation	BPSK, QPSK, 16QAM, 64QAM
Fréquence de fonctionnement	2412 MHz à 2462 MHz 5180 MHz à 5320 MHz, 5500 MHz à 5700 MHz, 5745 MHz à 5825 MHz AVERTISSEMENT : SX-SDMAC-2832S+ prend en charge les canaux DFS. Lors de l'utilisation des canaux DFS, la stabilité des performances Wi-Fi et la durée d'attente peuvent être réduites pour éviter les interférences avec les systèmes radar. Les canaux DFS sont désactivés par défaut et ne sont pas recommandés. L'utilisateur doit évaluer les risques de manière approfondie avant d'utiliser les canaux DFS.
Espacement des canaux	IEEE 802.11b/g : 5 MHz IEEE 802.11n (à 2,4 GHz) : 5 MHz IEEE 802.11a : 20 MHz IEEE 802.11n (à 5 GHz) : 20 MHz
Débit de données sans fil	IEEE 802.11b : 1 Mbps à 11 Mbps IEEE 802.11g : 6 Mbps à 54 Mbps IEEE 802.11n : MCS0 - MCS7 IEEE 802.11a : 6 Mbps à 54 Mbps
Puissance de sortie	< 20 dBm (exigences CE : mode de détection : RMS) < 30 dBm (exigences FCC, mode de détection : puissance maximale)
Mode opératoire	En tant que station, accédez au PA pour la transmission des données
Sécurité des données	Normes : WPA-PSK, WPA2-PSK, WPA-Enterprise, WPA2-Enterprise, WPA CCKM, WPA2 CCKM Méthode EAP : EAP-FAST, EAP-TLS, EAP-TTLS, PEAP-GTC, PEAP-MSCHAPv2, PEAP-TLS, LEAP Encodage : AES

A.12.3 Caractéristiques de performances Wi-Fi

AVERTISSEMENT

- Évaluez toutes les fonctions de réseau de communication de données au sein d'un réseau fermé.

A.12.3.1 Capacité du système

Nombre de moniteurs pris en charge par un seul PA : ≤ 16.

- Chaque moniteur peut communiquer avec le CMS.
- Deux moniteurs sont utilisés pour afficher d'autres moniteurs.
- Seul un moniteur peut transmettre les données d'historique.
- La force la plus faible du signal PA détecté à la position du moniteur doit être d'au moins -65 dBm.

A.12.3.2 Résistance aux interférences sans fil

La distance entre les dispositifs générateurs d'interférences et le moniteur est supérieure à 20 cm. Une interférence Wi-Fi (ne dépassant pas -85 dBm) dans le même canal et une interférence Wi-Fi (ne dépassant pas -50 dBm) dans un canal adjacent sont présentées de manière synchronisée. Les dispositifs générateurs d'interférences incluent, de manière non exhaustive, les périphériques sans fil fonctionnant à une fréquence de 2,4 GHz, les réseaux de téléphonie mobile, les fours à micro-ondes, les interphones, les téléphones sans fil et l'équipement UEC. Les dispositifs générateurs d'interférences n'incluent pas les dispositifs Wi-Fi.

Le réseau de surveillance doit satisfaire aux exigences suivantes :

- Tous les moniteurs ne subissent pas de perte de communication.
- Délai total de transmission des données des moniteurs au CMS : ≤ 2 secondes.
- Délai d'entrée en vigueur des réglages relatifs au moniteur configuré sur le CMS : ≤ 2 secondes.
- Délai total de la transmission des données d'un moniteur à l'autre : ≤ 2 secondes.
- Délai d'entrée en vigueur pour que le moniteur réinitialise les alarmes des autres moniteurs : ≤ 2 secondes.

A.12.3.3 Stabilité du réseau Wi-Fi

Le rapport de perte de données de communication sur le CMS depuis n'importe quel moniteur ne dépasse 0,1 % sur une période de 24 heures.

Les conditions de test sont les suivantes :

- Nombre de moniteurs pris en charge par un seul PA : ≤ 16 .
- 12 des 16 moniteurs connectés au réseau se déplacent 30 fois.
- Chaque moniteur peut communiquer avec le CMS.
- Deux moniteurs sont utilisés pour afficher d'autres moniteurs.
- Seul un moniteur peut transmettre les données d'historique.
- La force la plus faible du signal PA détecté à la position du moniteur doit être d'au moins -65 dBm.

A.12.3.4 Distance de visibilité

La distance de visibilité entre le moniteur et le PA est d'au moins 50 mètres.

A.13 Caractéristiques des mesures

La plage réglable des limites d'alarme est identique à celle de la plage de mesure des signaux, sauf indication contraire.

A.13.1 Caractéristiques de l'ECG

ECG	
Normes	Conforme aux normes CEI 60601-2-27 : 2011 et CEI 60601-2-25 : 2011
Jeu de dérivations	3 dérivations : I, II, III 5 dérivations : I, II, III, aVR, aVL, aVF, V
ECG standard	AHA, CEI
Sensibilité de l'affichage	1,25 mm/mV ($\times 0,125$), 2,5 mm/mV ($\times 0,25$), 5 mm/mV ($\times 0,5$), 10 mm/mV ($\times 1$), 20 mm/mV ($\times 2$), 40 mm/mV ($\times 4$), Auto, moins de 5 % d'erreur
Vitesse de balayage	6,25 mm/s, 12,5 mm/s, 25 mm/s, 50 mm/s, moins de 5% d'erreur
Bande passante (-3 dB)	Mode Diagnostic : 0,05 à 150 Hz Mode Surveillance : 0,5 à 40 Hz Mode Chirurgie : 1 à 20 Hz Mode ST : 0,05 à 40 Hz

Taux de réjection en mode commun

Mode Diagnostic :

Mode Surveillance :

Méthode de calcul de la moyenne FC

Conformément à la norme CEI 60601-2-27, clause 201.7.9.2.9.101 b) 3), la méthode suivante est utilisée :

Si les 3 intervalles FR consécutifs sont supérieurs à 1 200 ms, on obtient la valeur de la FC à partir du calcul de la moyenne des 4 intervalles FR les plus

Limite d'alarme	Plage	Etape
HR haute	FC ≤ 40 bpm : (limite basse + 2 bpm) à 40 bpm FC > 40 bpm : (limite basse + 5 bpm) à 295 bpm	FC ≤ 40 bpm : 1 bpm FC > 40 bpm : 5 bpm
HR basse	FC ≤ 40 bpm : 16 bpm à (limite haute - 2 bpm) FC > 40 bpm : 40 bpm à (limite haute - 5 bpm)	
ST haute	(limite basse + 0,2 mV) à 2,0 mV (mode d'alarme ST : absolu) 0 mV à 2,0 mV (mode d'alarme ST : relatif)	0,05 mV
ST basse	-2,0 mV à (limite haute - 0,2 mV) (mode d'alarme ST : absolu) -2,0 mV à 0 mV (mode d'alarme ST : relatif)	
QTc haut	200 à 800 ms	10 ms
ΔQTc haut	30 à 200 ms	

A.13.2 Caractéristiques de resp.

Technique	Impédance transthoracique	
Dérivation	Les options sont les dérivations I, II et Auto.	
Tracé de l'excitation respiratoire	< 300 µA RMS, 62,8 kHz (± 10 %)	
Seuil d'impédance de respiration minimale	0,3 Ω	
Plage d'impédance de la ligne de base	200 à 2 500 Ω (avec câble ECG avec résistance de 1 kΩ)	
Bande passante	0,2 à 2,5 Hz (-3 dB)	
Vitesse de balayage	3 mm/s, 6,25 mm/s, 12,5 mm/s, 25 mm/s ou 50 mm/s, moins de 10 % d'erreur	
Temps de récupération	< 15 s (après défibrillation)	
Fréquence respiratoire		
Plage de mesures	Adulte : 0 à 120 rpm Pédiatrique/Néonatal : 0 à 150 rpm	
Résolution	1 rpm	
Précision	7 à 150 rpm : ±2 rpm ou ±2 %, selon la valeur la plus grande 0 à 6 rpm : non spécifiée	
Délai de l'alarme d'apnée	10 s, 15 s, 20 s, 25 s, 30 s, 35 s, 40 s	
Limite d'alarme	Plage (rpm)	Etape (rpm)
RR haute	Adulte, pédiatrique : FR ≤ 20 (I) FR > 20 Néonatale : FR ≤ 20 FR > 20	

A.13.3 Caractéristiques de SpO₂

Reportez-vous à l'Annexe F Précision du capteur SpO₂ pour consulter les résultats de l'étude clinique sur la précision du capteur SpO₂.

Limite d'alarme	Plage (%)	Etape (%)
SpO ₂ haute	(limite basse + 2) à 100	1
SpO ₂ basse	Masimo : (Désat+1) à (limite haute - 2) Nellcor : (Désat+1) ou 20 (selon la valeur la plus grande) à (limite haute - 2)	
SpO ₂ Désat. basse	0 à (limite basse SpO ₂ - 1)	

Module SpO₂ Masimo

Normes	Conforme à la norme ISO 80601-2-61: 2011
Plage de mesures	1 à 100%
Résolution	1%
Temps de réponse	≤ 20 s (perfusion normale, aucune perturbation, altération soudaine de la valeur SpO ₂ entre 70 % et 100 %)
Précision ¹	70 à 100 % : ± 2 % (mesurée sans mouvement en mode adulte/pédiatrique) 70 à 100 % : ± 3 % (mesurée sans mouvement en mode néonatal) 70 à 100 % : ± 3 % (mesurée avec mouvement) 1% à 69% : Non spécifié.
Intervalle d'actualisation	≤ 1 s
Durée moyenne de SpO ₂	2-4 s, 4-6 s, 8 s, 10 s, 12 s, 14 s, 16 s
Conditions de perfusion basse	Amplitude de pouls : > 0,02 % Pénétration lumineuse : > 5%
Précision SpO ₂ de perfusion basse ²	± 2%
Plage de mesure IP	0,02 à 20%

¹ La précision en l'absence de mouvements de l'oxymètre de pouls Masimo à capteurs a été validée dans des études sur le sang humain réalisées sur des adultes volontaires en bonne santé, placés dans des conditions d'hypoxie induite, et ce, dans des valeurs limites de 70 à 100 % de SpO₂, par comparaison avec un deuxième oxymètre de laboratoire et un moniteur d'ECG. Cette variation équivaut à plus ou moins un écart type. Un intervalle de plus ou moins un écart type englobe 68 % de la population. 1 % a été ajouté à la plage de précisions pour les capteurs néonataux afin de tenir compte de la variation de précision due aux propriétés de l'hémoglobine fœtale.

La précision en cas de mouvements de l'oxymètre de pouls Masimo avec capteurs a été validée dans des études portant sur l'hypoxie induite sur le sang humain, menées chez des patients adultes sains volontaires en induisant des mouvements de frottement et de tapotement à une fréquence de 2 à 4 Hz. A une amplitude de 1 à 2 cm et avec des mouvements non répétitifs de 1 à 5 Hz. A une amplitude de 2 à 3 cm dans des études sur l'hypoxie induite, dans la plage de 70 à 100 % de la SpO₂, par comparaison avec les mesures obtenues à l'aide d'un co-oxymètre de laboratoire et d'un moniteur ECG. Cette variation équivaut à plus ou moins un écart type. Un intervalle de plus ou moins un écart type englobe 68 % de la population.

² La précision de l'oxymètre de pouls Masimo en cas de faible irrigation a été validée par comparaison avec un simulateur Biotek Index 2 et le simulateur de Masimo avec des intensités de signal supérieures à 0,02 % et un pourcentage de transmission supérieur à 5 % pour des variations de la saturation comprises entre 70 et 100 %. Cette variation équivaut à plus ou moins un écart type. Un intervalle de plus ou moins un écart type englobe 68 % de la population.

Module SpO₂ Nellcor

Plage de mesures	0 à 100%
Résolution	1%
Intervalle de mise à jour	≤ 1 s
Temps de réponse	≤ 30 s (perfusion normale, aucune perturbation, altération soudaine de la valeur SpO ₂ entre 70 % et 100 %)
Temps de récupération	< 15 s (après défibrillation)
Précision	70 à 100 % : ± 2 % (adulte/pédiatrique) 70 à 100 % : ± 3 % (néonatal) 0% à 69% : Non spécifié.
Lorsque le capteur SpO ₂ est appliqué sur les nouveau-nés comme indiqué, la plage de précision spécifiée augmente de ± 1 %, pour compenser l'effet théorique sur les mesures de l'oxymètre de l'hémoglobine fœtale dans le sang du nouveau-né.	

A.13.4 Caractéristiques de la FP

Limite d'alarme	Plage	Etape
PR haute	FP ≤ 40 bpm : (limite basse + 2 bpm) à 40 bpm FP > 40 bpm : (limite basse + 5 bpm) à 295 bpm	FP ≤ 40 : 1 bpm FP > 40 : 5 bpm
FP basse	FP ≤ 40 bpm : 16 bpm à (limite haute - 2 bpm) FP > 40 bpm : 40 bpm à (limite haute - 5 bpm)	

FP partir du module SpO₂ Masimo

Plage de mesures	25 à 240 bpm
Résolution	1 bpm
Temps de réponse	≤ 20 s (perfusion normale, aucune perturbation et transition de la valeur FP entre 25 et 220 bpm)
Précision	± 3 bpm (mesurée avec mouvement) ± 5 bpm (mesurée avec mouvement)
Intervalle d'actualisation	≤ 1 s

FP partir du module SpO₂ Nellcor

Plage de mesures	20 à 300 bpm
Résolution	1 bpm
Temps de réponse	≤ 30 s (perfusion normale, aucune perturbation, altération soudaine de la valeur FP entre 25 et 250 bpm)
Précision	20 à 250 bpm : ± 3 bpm 251 à 300 bpm, non spécifiée
Intervalle de mise à jour	≤ 1 s

FP partir du module PI

Plage de mesures	25 à 350 bpm
Résolution	1 bpm
Précision	plus grande valeur entre ± 1 bpm et ± 1 %.

A.13.5 Caractéristiques Temp

Standard	Conforme à la norme ISO 80601-2-56 : 2017	
Technique	Résistance thermique	
Mode opératoire	Mode direct	
Plage de mesures	0 à 50 °C	
Résolution	0,1 °C	
Précision	±0,1 °C ou ± 0,2 °F (hors erreur de la sonde)	
Intervalle de mise à jour	≤ 1 s	
Temps minimal pour des mesures précises	Surface corporelle : < 100 s Cavité corporelle : < 80 s	
Temps de récupération	< 15 s (après défibrillation)	
Limite d'alarme	Plage	Etape
TXX haute (où XX correspond au site de température)	(limite basse + +1,0) à 50,0 °C (limite basse + +2,0) à 122,0 °F	0,1 °C 0,1 °F
TXX basse (où XX correspond au site de température)	0,1 à (limite haute - 1,0) °C 32,2 à (limite haute - 2,0) °F	
ΔT haute	0,1 à 50,0 °C 0,2 à 90,0 °F	

A.13.6 Caractéristiques de la PNI

Standard	Conforme à la norme CEI 80601-2-30 : 2018			
Technique	Oscillométrie			
Mode de fonctionnement	Manuel, Auto, STAT, Séquence			
Intervalles de répétition en mode auto	1, 2, 2,5, 3, 5, 10, 15, 20, 30, 60, 90, 120, 180, 240 ou 480 min			
Temps de cycle en mode STAT	5 min			
Temps de mesures maximal	Adulte, pédiatrique : 180 s Néonatale : 90 s			
Plage de fréquence cardiaque	30 à 300 bpm			
Plages de mesures (mmHg)		Adulte	Pédiatrique	Néonatal
	Systolique :	25 à 290	25 à 240	25 à 140
	Diastolique :	10 à 250	10 à 200	10 à 115
	Moyenne :	15 à 260	15 à 215	15 à 125
Précision	Erreur moyenne maximale : ± 5 mmHg Déviation standard maximale : 8 mmHg			
Résolution	1 mmHg			
Plage de pression initiale de gonflement du brassard (mmHg)	Adulte : 80 à 280 Pédiatrique : 80 à 210 Néonatale : 60 à 140			
Pression initiale de gonflement du brassard par défaut (mmHg)	Adulte : 160 Pédiatrique : 140 Néonatale : 90			
Protection du logiciel contre la surpression	Adulte : 297 ± 3 mmHg Pédiatrique : 297 ± 3 mmHg Néonatale : 147 ± 3 mmHg			

Plage de mesure de la pression statique	0 mmHg à 300 mmHg	
Précision de la mesure de pression statique	± 3 mmHg	
Temps de récupération	< 15 s (après défibrillation)	
FP		
Plage de mesures	30 à 300 bpm	
Résolution	1 bpm	
Précision	Plus grande valeur entre ± 3 bpm ou ± 3 %	
Limite d'alarme	Plage (mmHg)	Etape (mmHg)
PNI-syst haute	Adulte : (limite basse + 5) à 285 Pédiatrique : (limite basse + 5) à 235 Néonatale : (limite basse + 5) à 135	PNI ≤ 50 : 1 PNI > 50 : 5
PNI-syst basse	26 à (limite haute - 5)	
PNI-moy haute	Adulte : (limite basse + 5) à 255 Pédiatrique : (limite basse + 5) à 210 Néonatale : (limite basse + 5) à 120	
PNI-moy basse	16 à (limite haute - 5)	
PNI-diast haute	Adulte : (limite basse + 5) à 245 Pédiatrique : (limite basse + 5) à 195 Néonatale : (limite basse + 5) à 110	
PNI-diast basse	11 à (limite haute - 5)	
PNI-syst extrême haute	Limite haute PNI-syst < 50 Adulte : (Limite PNI-syst haute + 1) à 290 Pédiatrique : (Limite PNI-syst haute + 1) à 240 Néonatale : (Limite PNI-syst haute + 1) à 140 Limite haute PNI-syst ≥ 50 Adulte : (Limite PNI-syst haute + 5) à 290 Pédiatrique : (Limite PNI-syst haute + 5) à 240 Néonatale : (Limite PNI-syst haute + 5) à 140	PNI ≤ 50 : 1 PNI > 50 : 5
PNI-syst extrême basse	Limite basse PNI-syst ≤ 50 25 à (limite PNI-syst basse - 1) Limite basse PNI-syst > 50 25 à (limite PNI-syst basse - 5)	
PNI-moy extrême haute	Limite haute PNI-moy < 50 Adulte : (Limite PNI-moy haute + 1) à 260 Pédiatrique : (Limite PNI-moy haute + 1) à 215 Néonatale : (Limite PNI-moy haute + 1) à 125 Limite haute PNI-moy ≥ 50 Adulte : (Limite PNI-moy haute + 5) à 260 Pédiatrique : (Limite PNI-moy haute + 5) à 215 Néonatale : (Limite PNI-moy haute + 5) à 125	
PNI-moy extrême basse	Limite basse PNI-moy ≤ 50 15 à (limite PNI-moy basse - 1) Limite basse PNI-moy > 50 15 à (limite PNI-moy basse - 5)	

PNI-diast extrême haute	Limite haute PNI-diast < 50 Adulte : (Limite PNI-diast haute + 1) à 250 Pédiatrique : (Limite PNI-diast haute + 1) à 200 Néonatale : (Limite PNI-diast haute + 1) à 115 Limite haute PNI-diast ≥ 50 Adulte : (Limite PNI-diast haute + 5) à 250 Pédiatrique : (Limite PNI-diast haute + 5) à 200 Néonatale : (Limite PNI-diast haute + 5) à 115	PNI ≤ 50 : 1 PNI > 50 : 5
PNI-diast extrême basse	Limite basse PNI-diast ≤ 50 10 à (limite PNI-diast basse - 1) Limite basse PNI-diast > 50 10 à (limite PNI-diast basse - 5)	

*Vérification de précision des mesures : En modes adulte et pédiatrique, les mesures de pression artérielle effectuées à l'aide de ce dispositif sont conformes à la norme relative aux sphygmomanomètres non invasifs (ISO 81060-2) en matière d'erreur moyenne et d'écart type par rapport aux mesures intra-artérielles ou auscultatoires (selon la configuration) chez une population de patients type. Pour la méthode auscultatoire de référence, on a utilisé le 5e son de Korotkoff pour déterminer la pression diastolique.

En mode néonatal, les mesures de pression artérielle effectuées à l'aide de ce dispositif sont conformes à la norme américaine relative aux sphygmomanomètres non invasifs (ISO 81060-2) en termes d'erreur moyenne et d'écart type par rapport aux mesures intra-artérielles (selon la configuration) chez une population de patients type.

A.13.7 Caractéristiques PI

Standard	Conforme à la norme CEI 60601-2-34 : 2011
Technique	Mesure invasive directe
PI	
Plage de mesures	-50 à 300 mmHg
Résolution	1 mmHg
Précision	± 2 % ou ± 1 mmHg, selon la valeur la plus grande (hors erreur de la sonde)
Intervalle de mise à jour	≤ 1 s
Temps de récupération	< 10 s (après défibrillation)
VPP	
Plage de mesures	0% ~ 50%
Transducteur de pression	

PA-syst extrême haute	Limite haute < 50 : (Limite haute +1) à 300 Limite haute ≥ 50 : (Limite haute 5) à 300	PI ≤ 50 : 1 PI > 50 : 5
PA-moy extrême haute		
PA-diast extrême haute		
PA-syst extrême basse	Limite basse ≤ 50 : -50 à (limite basse -1) Limite basse > 50 : -50 à (limite basse -5)	
PA-moy extrême basse		
PA-diast extrême basse		

A.13.8 Caractéristiques techniques DC

Standard	Conforme à la norme ISO 80601-2-56 : 2017	
Méthode de mesures	Méthode de thermodilution	
Plage de mesures	DC :	0,1 à 20 l/min
	TS :	23 à 43 °C
	TI :	0 à 27 °C
Résolution	DC :	0,1 l/min
	TS, TI :	0,1 °C
Précision	DC :	± 5 % ou ± 0,1 l/min, selon la valeur la plus grande
	TS, TI :	± 0,1 °C (sans capteur)
Répétabilité	DC :	± 2 % ou ± 0,1 l/min, selon la valeur la plus grande
Mode opératoire TS	Mode direct	
Temps minimal pour des mesures TS précises	10 s	
Plage d'alarme	TS :	23 à 43 °C
Temps de récupération	< 15 s (après défibrillation)	
Limite d'alarme	Plage	Etape
TB haute	(limite basse + 1) à 43 °C (limite basse + 2) à 109,4 °F	0,1 °C 0,1 °F
TB basse	23 à (limite haute - 1) °C 73,4 à (limite haute - 2) °F	

A.13.9 Caractéristiques CO₂

Mode de mesure	Sidestream, Microstream	
Technique	Absorption des infrarouges.	
Délai d'apnée	10 s, 15 s, 20 s, 25 s, 30 s, 35 s, 40 s	
Limite d'alarme	Plage	Etape
EtCO ₂ haute	(limite basse + 2) à 99 mmHg	1 mmHg
EtCO ₂ basse	1 à (limite haute - 2) mmHg	
FICO ₂ haute	1 à 99 mmHg	

Module CO₂ Sidestream

Standard	Conforme à la norme ISO 80601-2-55 : 2011
Plage de mesure CO ₂	0 à 150 mmHg
Précision absolue CO ₂ *	Mode Précision maximale : 0 à 40 mmHg : ±2 mmHg 41 à 76 mmHg : ± 5% du résultat 77 à 99 mmHg : ± 10% du résultat 100 à 150 mmHg : ± (3 mmHg + 8 % de la mesure) Mode précision ISO : ajouter ± 2 mmHg au mode Précision maximale
Les spécifications relatives aux imprécisions sont affectées par la fréquence respiratoire et le rapport I/E. La précision FeCO ₂ est conforme aux spécifications pour une fréquence respiratoire ≤ 60 rpm et un rapport I/E ≤ 1:1, ou une fréquence respiratoire ≤ 30 rpm et un rapport I/E ≤ 2:1.	
Résolution de CO ₂	1 mmHg
Temps de récupération	< 15 s (après défibrillation)
Dérive de la précision	Conforme aux exigences de précision de mesure pendant 6 heures
Débit d'échantillonnage	Connecté à un piège à eau DRYLINE II pour patients adultes et pédiatriques : 120 ml/min Connecté à un piège à eau DRYLINE II pour nouveau-nés : 90 ml/min ou 70 ml/min
Tolérance du débit d'échantillonnage	Plus grande valeur entre ± 15 % et ± 15 ml/min
Temps de démarrage	Maximum : 90 s En général : 20 s
Temps de réponse	Mesuré avec un piège à eau néonatal DRYLINE II et une tubulure d'échantillonnage néonatale de 2,5 m de long : ≤ 5,0 s à 70 ml/min ≤ 4,5 s à 90 ml/min Mesure avec un piège à eau pour adulte DRYLINE II et une tubulure d'échantillonnage adulte de 2,5 m de long : ≤ 5,0 s à 120 ml/min
Temps de montée	Mesuré avec un piège à eau néonatal DRYLINE II et une tubulure d'échantillonnage néonatale de 2,5 m de long : ≤ 250 ms à 70 ml/min. ≤ 250 ms à 90 ml/min. Mesure avec un piège à eau pour adulte DRYLINE II et une tubulure d'échantillonnage adulte de 2,5 m de long : ≤ 300 ms à 120 ml/min
Plage de mesure FRAé	0 à 150 rpm
Précision de la mesure FRAé	≤60 rpm : ± 1 61 à 150 rpm : ± 2
Résolution FRAé	1 rpm
Fréquence d'échantillonnage des données	50 Hz

Effet des gaz d'interférence sur les mesures CO ₂		
Gaz	Concentration (%)	Effet quantitatif*
N ₂ O	≤ 60	± 1 mmHg
Hal	≤ 4	
Sev	≤ 5	
Iso	≤ 5	
ENF	≤ 5	
DES	≤ 15	± 2 mmHg

* : signifie qu'une erreur supplémentaire doit être ajoutée en cas d'interférence gazeuse lorsque les mesures de CO₂ sont réalisées entre 0 et 40 mmHg.

Module CO₂ Microstream

Standard	Conforme à la norme ISO 80601-2-55 : 2011
Plage de mesure CO ₂	0 à 99 mmHg
Précision*	0 à 38 mmHg : ± 2 mmHg 39 à 99 mmHg : ± 5 % des résultats (augmentation de 0,08 % de l'erreur pour 1 mmHg si le résultat est supérieur à 38 mmHg)
Dérive de la précision	Conforme aux exigences de précision de mesure pendant 6 heures
* La précision s'applique pour les fréquences respiratoires jusqu'à 80 rpm. Si la fréquence respiratoire est supérieure à 80 rpm et que le EtCO ₂ dépasse 18 mmHg, la précision est de 4 mmHg ou ± 12 % de la mesure (selon la valeur la plus élevée). Si la fréquence respiratoire est supérieure à 60 rpm, la précision ci-dessus s'obtient en utilisant le jeu FilterLine H pour Nourrisson/Néonatal (modèle : 006324). En présence de gaz interférents, la précision ci-dessus est maintenue à 4 %.	
Résolution	1 mmHg
Temps de récupération	< 15 s (après défibrillation)
Débit d'échantillonnage	50 ⁺¹⁵ _{-7.5} ml/min
Temps d'initialisation	30 s (typique) 180 s (maximum)
Temps de réponse	2,9 s (typique) (Le temps de réponse est la somme du temps de montée et du délai d'attente lors de l'utilisation d'un FilterLine d'une longueur standard) Temps de montée : < 190 ms (10 % à 90 %) Délai : 2,7 s (typique)
Plage de mesure FRaé	0 à 150 rpm
Précision des mesures FRaé	0 à 70 rpm : ± 1 rpm 71 à 120 rpm : ± 2 rpm 121 à 150 rpm : ± 3 rpm
Résolution FRaé	1 rpm
Fréquence d'échantillonnage des données	40 Hz

A.13.10 Caractéristiques GA

Standard	Conforme à la norme ISO 80601-2-55 : 2011
Technique	Absorption des infrarouges, propriétés paramagnétiques pour surveillance de l'O ₂
Temps de récupération	< 15 s (après défibrillation)
Temps de préchauffage	Mode Précision ISO : 45 s Mode Précision maximale : 10 min
Débit d'échantillonnage	Adulte, pédiatrique : 200 ml/min Néonatale : 120 ml/min Précision : Plus grande valeur entre ± 10 ml/min et ± 10 %
Plage de mesures	CO ₂ : 0 à 30% O ₂ : 0 à 100% N ₂ O : 0 à 100% Des : 0 à 30% Sev : 0 à 30% Enf : 0 à 30% Iso : 0 à 30% Hal : 0 à 30% FRAé : 2 à 100 rpm
Résolution	CO ₂ : 0,1% O ₂ : 1% N ₂ O : 1% Des : 0,1% Sev : 0,1% Enf : 0,1% Iso : 0,1% Hal : 0,1% FRAé : 1 rpm
Précision Iso	Conforme aux spécifications de précision intégrale, mais réduit comme suit : Ajouter ± 0,3 % _{ABS} à la précision pour le CO ₂ . Ajouter ± 8 % _{REL} à la précision pour l'ensemble des gaz anesthésiants. La précision de N ₂ O est ± (8 % _{REL} +2 % _{ABS}).

Précision maximale	Gaz	Plage (%REL) ¹	Précision (%ABS)
	CO ₂	0 ≤ CO ₂ ≤ 1	± 0,1
		1 < CO ₂ ≤ 5	± 0,2
		5 < CO ₂ ≤ 7	± 0,3
		7 < CO ₂ ≤ 10	± 0,5
		CO ₂ > 10	Non spécifié.
	N ₂ O	0 - 20	± 2
		20 - 100 (20 exclu)	± 3
	O ₂	0 - 25	± 1
		25 - 80 (25 exclu)	± 2
		80 - 100 (80 exclu)	± 3
	DES	0 - 1	± 0,15
		1 - 5 (1 exclu)	± 0,2
		5 - 10 (5 exclu)	± 0,4
		10 - 15 (10 exclu)	± 0,6
		15 - 18 (15 exclu)	± 1
		> 18	Non spécifié.
	Sev	0 - 1	± 0,15
		1 - 5 (1 exclu)	± 0,2
		5 - 8 (5 exclu)	± 0,4
		> 8	Non spécifié.
Enf, Iso, Hal	0 - 1	± 0,15	
	1 - 5 (1 exclu)	± 0,2	
	> 5	Non spécifié.	
FRaé	2 à 60 rpm	± 1 rpm	
	> 60 rpm	Non spécifié.	

Remarque¹ : NIVEAU DE GAZ le plus élevé pour un seul gaz anesthésiant halogéné dans un mélange gazeux qui disparaît lorsque la concentration en produit anesthésiant chute de 0,15/0,3 % (précision totale/ISO).

Temps de réponse	Mesure avec un piège à eau néonatal DRYLINE II et une tubulure d'échantillonnage néonatale de 2,5 m de long :
	120 ml/min : CO ₂ : ≤ 4 s N ₂ O : ≤ 4,2 s O ₂ : ≤ 4 s Hal, Iso, Sev, Des, Enf : ≤ 4,4 s
Limite d'anesthésiant	Mesure avec un piège à eau pour adulte DRYLINE II et une tubulure d'échantillonnage adulte de 2,5 m de long :
	200 ml/min : CO ₂ : ≤ 4,2 s N ₂ O : ≤ 4,3 s Hal, Iso, Sev, Des, Enf : ≤ 4,5 s O ₂ : ≤ 4 s
Fréquence d'échantillonnage des données	25 Hz

Les spécifications relatives aux imprécisions sont affectées par la fréquence respiratoire et la modification I/E. La mesure des gaz de fin d'expiration est conforme aux spécifications pour une fréquence respiratoire inférieure à 15 BPM et un rapport I/E inférieur à 1/1 par rapport aux mesures de gaz sans respiration ; ajoutez ± 6 % REL aux mesures imprécises pour HAL et O₂ pour une fréquence respiratoire supérieure à 15 BPM ; ajoutez ± 6 % REL aux mesures imprécises pour tous les gaz pour une fréquence respiratoire supérieure à 30 BPM (les mesures imprécises pour HAL et O₂ ne sont pas spécifiées dans ce cas) ; une mesure imprécise n'est pas spécifiée pour une fréquence respiratoire supérieure à 60 BPM.

Effet des gaz d'interférence sur les mesures GA

Ga	Concentration (%)	Effet quantitatif (%ABS) ³	
		CO ₂	N

Limite d'alarme	Plage	Etape
EtCO ₂ haute	(limite basse + 2) à 99 mmHg	1 mmHg
EtCO ₂ basse	1 à (limite haute - 2) mmHg	
FiCO ₂ haute	1 à 99 mmHg	
O ₂ fe haute	(limite basse + 2 %) à 100%	1%
O ₂ fe basse	0% à (limite haute - 2) %	
FiO ₂ haute	(limite basse + 2 %) à 100%	
FiO ₂ basse	18 % à (limite haute - 2) %	
N ₂ Ofe haute	(limite basse + 2) à 100 %	1%
N ₂ Ofe basse	0 à (limite haute - 2) %	
FiN ₂ O haute	(limite basse + 2) à 100 %	
FiN ₂ O basse	0 à (limite haute - 2) %	
Hal/Enf/Isofe haute	(limite basse + 0,2) à 5,0%	0,1%
Hal/Enf/Isofe basse	0 à (limite haute - 0,2) %	
FiHal/Enf/Iso haute	(limite basse + 0,2) à 5,0%	
FiHal/Enf/Iso basse	0 à (limite haute - 0,2) %	
Sevfe haute	(limite basse + 0,2) à 8,0%	0,1%
Sevfe basse	0 à (limite haute - 0,2) %	
FiSev haute	(limite basse + 0,2) à 8,0%	
FiSev basse	0 à (limite haute - 0,2) %	
Desfe haute	(limite basse + 0,2) à 18,0%	0,1%
Desfe basse	0 à (limite haute - 0,2) %	
FiDes Haute	(limite basse + 0,2) à 18,0%	
FiDes basse	0 à (limite haute - 0,2) %	

B Compatibilité électromagnétique et conformité aux réglementations en matière de mission radioélectrique

B.1 Compatibilité électromagnétique

L'appareil est conforme aux exigences de la norme CEI 60601-1-2 : 2014.

AVERTISSEMENT

- L'utilisation d'accessoires, de transducteurs et de câbles autres que ceux spécifiés ou fournis par le fabricant de cet appareil pourrait provoquer une augmentation des émissions électromagnétiques ou une diminution de l'immunité électromagnétique de cet appareil et provoquer des dysfonctionnements.
 - Les dispositifs non ME EQUIPMENT (par exemple, ITE) qui font partie d'un système ME SYSTEM peuvent être perturbés par les interférences électromagnétiques des équipements professionnels. Des mesures correctives peuvent s'avérer nécessaires, comme la réorientation ou le déplacement des dispositifs non ME EQUIPMENT ou la protection de l'emplacement.
 - L'utilisation de cet appareil professionnel ou empilé sur d'autres dispositifs doit être évitée car elle pourrait entraîner un mauvais fonctionnement. Si une telle utilisation ne peut être évitée, cet appareil et l'autre périphérique doivent être surveillés afin de vérifier qu'ils fonctionnent normalement.
 - Cet appareil est conçu pour être utilisé dans un établissement de santé et dans un environnement de soins domicile. S'il est utilisé dans un environnement spécial, tel qu'un environnement d'imagerie par résonance magnétique, l'équipement/le système peut être perturbé par le fonctionnement des équipements se trouvant professionnellement.
 - Les équipements de communication RF portables (y compris les périphériques tels que les câbles d'antenne et les antennes externes) doivent être utilisés à une distance de 30 cm (12 pouces) de n'importe quelle partie de cet appareil, y compris les câbles spécifiés par le fabricant. Dans le cas contraire, une dégradation des performances de cet appareil pourrait en résulter.
 - L'équipement/le système peut être perturbé par les interférences électromagnétiques des équipements médicaux professionnels, tels que les équipements médicaux CISPR 11 groupe 2 de diathermie, d'imagerie par résonance magnétique et de thérapie au micro-ondes. Des mesures correctives peuvent s'avérer nécessaires, comme la réorientation ou le déplacement de l'équipement ou la protection de l'emplacement.
 - Si l'équipement/le système est utilisé dans un environnement RFID (par exemple, ceinture de marquage RFID, porte-carte en collier, lecteur RFID portable et système de contrôle aux portes), il peut être perturbé par le fonctionnement des équipements RFID situés professionnellement. Des mesures correctives peuvent s'avérer nécessaires, comme la réorientation de l'équipement/du système, ou l'éloignement de celui-ci par rapport à l'équipement RFID.
-
-

Si le système est utilisé dans l'environnement électromagnétique indiqué dans le Tableau Directives et déclaration : Immunité électromagnétique, il fonctionnera en toute sécurité et fournira les performances essentielles suivantes :

- Mode opératoire
- Précision
- Fonction
- Identification des accessoires
- Données stockées
- Alarme
- Détection de connexion

REMARQUE

- **En cas de perte ou de détérioration des performances essentielles, il peut s'avérer nécessaire de prendre des mesures correctives, comme par exemple, reorienter ou déplacer le système ou l'équipement ME EQUIPMENT ou ME SYSTEM ou protéger l'emplacement ou arrêter d'utiliser le moniteur et contacter le service technique.**
 - **L'appareil requiert des précautions particulières en ce qui concerne la compatibilité électromagnétique et doit être installé et mis en service conformément aux informations sur la CEM fournies ci-dessous.**
 - **D'autres appareils peuvent interférer avec ce dispositif, même s'ils répondent aux exigences du CISPR.**
 - **Lorsque le signal d'entrée est inférieur à l'amplitude minimale définie dans les caractéristiques techniques, les mesures peuvent être erronées.**
 - **Compte tenu des caractéristiques d'ÉMISSIONS de cet appareil, il est adapté pour une utilisation dans les zones industrielles et les hôpitaux (CISPR 11 classe A). S'il est utilisé dans une zone résidentielle (où la norme CISPR 11 classe B doit normalement être appliquée), cet appareil pourrait ne pas offrir une protection adéquate aux services de communication par radiofréquence. L'utilisateur peut avoir besoin de prendre des mesures correctives, comme la reorientation ou le déplacement de l'appareil.**
-

Directives et déclaration - Immunité électromagnétique			
L'appareil est conçu pour être utilisé dans l'environnement électromagnétique spécifié ci-dessous. Il incombe à l'acquéreur ou à l'utilisateur de l'appareil de s'assurer que celui-ci est utilisé dans un tel environnement.			
Test d'immunité	Niveau du test CEI 60601	Niveau de conformité	Environnement électromagnétique - Directives
Décharges électrostatiques (DES) CEI 61000-4-2	± 8 kV par contact ± 15 kV dans l'air	± 8 kV par contact ± 15 kV dans l'air	Les sols doivent avoir un revêtement en bois, en béton ou en carreaux de céramique. Si les sols sont recouverts de matériaux synthétiques, l'humidité relative doit être de 30 % au moins.
Transitoires électriques rapides/salves CEI 61000-4-4	± 2 kV pour lignes d'alimentation ± 1 kV pour lignes d'entrée/sortie	± 2 kV pour lignes d'alimentation ± 1 kV pour lignes d'entrée/sortie	La qualité de l'alimentation du secteur doit être celle d'un environnement commercial ou hospitalier courant.
Surtension transitoire CEI 61000-4-5	± 1 kV ligne(s) à ligne(s) ± 2 kV ligne(s) à terre	± 1 kV ligne(s) à ligne(s) ± 2 kV ligne(s) à terre	
Baisses de tension et coupures de tension CEI 61000-4-11	0% U_T pour 0,5 cycle : à 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° et 315° 0% U_T pour 1 cycle et 70% U_T pour 25/30 cycles : à 0° 0% U_T pour 250/300 cycles	0% U_T pour 0,5 cycle : à 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° et 315° 0% U_T pour 1 cycle et 70% U_T pour 25/30 cycles : à 0° 0% U_T pour 250/300 cycles	La qualité de l'alimentation du secteur doit être celle d'un environnement commercial ou hospitalier courant. Si le fonctionnement de l'appareil doit rester ininterrompu pendant les interruptions de l'alimentation secteur, il est recommandé d'utiliser un système d'alimentation sans coupure (UPS, onduleur) ou une batterie.
Champs magnétiques de la fréquence NOMINALE CEI 61000-4-8	30 A/m 50 Hz/60 Hz	30 A/m 50 Hz/60 Hz	Les champs magnétiques de la fréquence d'alimentation doivent se maintenir dans les niveaux caractéristiques des sites courants en environnement commercial ou hospitalier courant.
Remarque : U_T est la tension du secteur avant l'application du niveau de test.			

^a : les intensités de champ mesurées à partir d'émetteurs fixes, comme les stations fixes pour les radiotéléphones (portables/sans fil) et les appareils de réception radio mobiles terrestres, les radios amateurs, les diffusions radio AM et FM,

AVERTISSEMENT

- **L'appareil est configuré avec un connecteur à cordon sans fil pour la réception des signaux sans fil. D'autres appareils peuvent interférer avec ce dispositif, même s'ils répondent aux exigences du CISPR.**
-
-

B.2 Conformité aux réglementations en matière de mission radioélectrique



Cet appareil est conforme à la section 15 des règles de la FCC et à la spécification RSS-210 d'Industrie Canada. Son fonctionnement repose sur les deux conditions suivantes : (1) cet appareil ne doit pas provoquer d'interférences, et (2) cet appareil doit accepter toutes les interférences reçues, y compris les interférences pouvant provoquer des dysfonctionnements.

Toute modification apportée à cet équipement qui n'est pas approuvée expressément par Mindray peut provoquer des interférences radio dangereuses et annuler votre droit d'utiliser cet équipement.

Le gain d'antenne maximum autorisé est conforme aux limites e.i.r.p. mentionnées dans la spécification RSS-210.

Le gain d'antenne maximum autorisé est conforme aux limites e.i.r.p. mentionnées dans la spécification RSS-210 pour le fonctionnement point à point.

AVERTISSEMENT

- **Les modifications apportées qui ne sont pas approuvées expressément par la partie responsable de la conformité peuvent annuler le droit de l'utilisateur de se servir de cet équipement.**
-
-

C Paramètres par défaut

C.1 Réglages ECG, ar. thmie, ST et QT par défaut

C.1.1 Réglages ECG par défaut

Élément		Réglage par défaut
FC/FP	Interrupteur d'alarme	Mar
	Limite haute	Adulte : 120 bpm Pédiatrique : 160 bpm Néonatale : 200 bpm
	Limite basse	Adulte : 50 bpm Pédiatrique : 75 bpm Néonatale : 100 bpm
	Priorité	Moy.
	Sorties alarme	Arr
Source d'alarme		Auto
ECG1		II
ECG2 (5 dérivations)		V
Gain ECG		×1
Vit.		25 mm/s
Filtre		BO : Chirurgie SOINS INTENSIFS CARD. : Diagnostic Autres services : Moniteur
Filtre bruit		Mar
Jeu de dérivations		Auto
Electrode smart		Mar
Volume QRS		Général, BO : 2 Autre service : 0
Seuil QRS		0,16 mV
Stimulé		Adulte : indéterminé. Pédiatrique/Néonatal : Non
Rejet stimul		Arr

C.1.2 Règlages d'alarme thm par défaut

C.1.2.1 Règlages d'alarme d'alarme thm par défaut

Évènement	Interrupteur d'alarme	Priorité	Sorties alarme
Asystole	Mar	Haute, non ajustable	Arr
Fib. V/Tachy V	Mar	Haute, non ajustable	Arr
Tach V	Mar	Haute, non ajustable	Arr
Bradycardie vent.	Mar	Haute, non ajustable	Arr
Tachy extrême	Mar	Haute, non ajustable	Arr
Brady extrême	Mar	Haute, non ajustable	Arr
R sur T	SOINS INTENSIFS CARD. : Mar Autres services : Arr	Moy.	Arr
Plrs CVP en continu	Arr	Basse	Arr
Doublet	Arr	Invite	Arr
CVP polymorphe	Arr	Moy.	Arr
CVP	Arr	Invite	Arr
Bigéminisme	SOINS INTENSIFS CARD. : Mar Autres services : Arr	Moy.	Arr
Trigéminisme	SOINS INTENSIFS CARD. : Mar Autres services : Arr	Moy.	Arr
Tachy	Arr	Moy.	Arr
Brady	Arr	Moy.	Arr
Stimul. non capturé	Arr	Invite	Arr
Stimul. arrêté	Arr	Invite	Arr
Pause	Arr	Invite	Arr
Tach vent. non sout.	SOINS INTENSIFS CARD. : Mar Autres services : Arr	Moy.	Arr
Rythme vent.	SOINS INTENSIFS CARD. : Mar Autres services : Arr	Moy.	Arr
Pause	Arr	Basse	Arr
Rythme irrégulier	Arr	Invite	Arr
Fib. A	Arr	Invite	Arr
ESV/min	SOINS INTENSIFS CARD. : Mar Autres services : Arr	Moy.	Arr
Pauses/min	SOINS INTENSIFS CARD. : Mar Autres services : Arr	Moy.	Arr

C.1.2.2 Réglages de seuil d'alarme par défaut

Élément	Adulte	Pédiatrique	Néonatal
Délai d'asystolie	5 s	5 s	3 s
Tachy	120 bpm	160 bpm	200 bpm
Brady	50 bpm	75 bpm	100 bpm
Tachy extrême	160 bpm	180 bpm	220 bpm
Brady extrême	35 bpm	50 bpm	80 bpm
Période détect ESV	15 battements	15 battements	15 battements
ESV/min	10	10	5
Pauses/min	8	8	8
Seuil de pause	2,0 s	2,0 s	1,5 s
Heure fin FA/ryt. irr.	2 min	2 min	2 min
Fréq. de tachy V	130 bpm	130 bpm	150 bpm
Fréq. de brady V	40 bpm	40 bpm	60 bpm
Tach V - CVP	6	6	5
Bradycardie V - CVP	5	5	3

C.1.3 Réglages ST par défaut

Élément	Réglage par défaut	
Mode d'alarme ST	Absolu	
ST-I, ST-II, ST-III, ST-aVR, ST-aVL, ST-aVF, ST-V1, ST-V2, ST-V3, ST-V4, ST-V5, ST-V6, ST-Va, ST-Vb (Mode d'alarme ST réglé sur Absolu)	Interrupteur d'alarme	Arr
	Limite haute	0,2 mV
	Limite basse	-0,2 mV
	Priorité	Moy.
	Sorties alarme	Arr
ST unique, ST double (Mode d'alarme ST réglé sur Relatif)	Interrupteur d'alarme	Arr
	Limite haute	0,1 mV
	Limite basse	-0,1 mV
	Priorité	Moy.
	Sorties alarme	Arr
Analyse ST	Arr	
Segment ST	Auto	
Affichage marqueurs	Arr	
Point ST	J+60 ms	
Réglage auto	Mar	
J	48	
ISO	-80	

C.1.4 Réglages QT par défaut

Élément		Réglage par défaut
QTc	Interrupteur d'alarme	Arr
	Limite haute	Adulte : 500 Pédiatrique : 480 Néonatale : 460
	Priorité	Moy.
	Sorties alarme	Arr
ΔQTc	Interrupteur d'alarme	Arr
	Limite haute	60
	Priorité	Moy.
	Sorties alarme	Arr
Analyse QT		Arr
Dérivations QT		Tous

C.2 Réglages de respiration par défaut

Élément		Réglage par défaut
FR	Interrupteur d'alarme	Mar
	Limite haute	Adulte : 30 Pédiatrique : 30 Néonatale : 100
	Limite basse	Adulte : 8 Pédiatrique : 8 Néonatale : 30
	Priorité	Moy.
	Sorties alarme	Arr
Apnée	Interrupteur d'alarme	Mar
	Priorité	Haute, non ajustable
	Sorties alarme	Arr
Délai d'apnée		Adulte : 20 s Pédiatrique : 20 s Néonatale : 15 s
Source FR		Auto
Dériv resp		Adulte : Auto

C.4 Réglages de température par défaut

Élément		Réglage par défaut
TXX (où XX correspond au site de température)	Interrupteur d'alarme	Mar
	Limite haute	38,0 °C
	Limite basse	35,0 °C
	Priorité	Moy.
	Sorties alarme	Arr
ΔT	Interrupteur d'alarme	Mar
	Limite haute	2,0 °C
	Priorité	Moy.
	Sorties alarme	Arr

C.5 Réglages de PNI par défaut

Élément		Réglage par défaut
PNI-syst	Interrupteur d'alarme	Mar
	Limite haute	Adulte : 160 mmHg Pédiatrique : 120 mmHg Néonatale : 90 mmHg
	Limite basse	Adulte : 90 mmHg Pédiatrique : 70 mmHg Néonatale : 40 mmHg
	Priorité	Moy.
	Sorties alarme	Arr
PNI-diast	Interrupteur d'alarme	Mar
	Limite haute	Adulte : 90 mmHg Pédiatrique : 70 mmHg Néonatale : 60 mmHg
	Limite basse	Adulte : 50 mmHg Pédiatrique : 40 mmHg Néonatale : 20 mmHg
	Priorité	Moy.
	Sorties alarme	Arr
PNI-moy	Interrupteur d'alarme	Mar
	Limite haute	Adulte : 110 mmHg Pédiatrique : 90 mmHg Néonatale : 70 mmHg
	Limite basse	Adulte : 60 mmHg Pédiatrique : 50 mmHg Néonatale : 25 mmHg
	Priorité	Moy.
	Sorties alarme	Arr

Élément		Réglage par défaut
PNI-syst extrême	Interrupteur d'alarme	Mar
	Limite haute	Adulte : 175 mmHg Pédiatrique : 130 mmHg Néonatale : 95 mmHg
	Limite basse	Adulte : 75 mmHg Pédiatrique : 60 mmHg Néonatale : 35 mmHg
	Priorité	Haute
	Sorties alarme	Arr
PNI-diast extrême	Interrupteur d'alarme	Mar
	Limite haute	Adulte : 105 mmHg Pédiatrique : 80 mmHg Néonatale : 65 mmHg
	Limite basse	Adulte : 35 mmHg Pédiatrique : 30 mmHg Néonatale : 15 mmHg
	Priorité	Haute
	Sorties alarme	Arr
PNI-moy extrême	Interrupteur d'alarme	Mar
	Limite haute	Adulte : 125 mmHg Pédiatrique : 100 mmHg Néonatale : 75 mmHg
	Limite basse	Adulte : 45 mmHg Pédiatrique : 40 mmHg Néonatale : 20 mmHg
	Priorité	Haute
	Sorties alarme	Arr
Pression initiale		Adulte : 160 mmHg Pédiatrique : 140 mmHg Néonatale : 90 mmHg
Intervalle		BO : 5 min USINN : 30 min Autres services : 15 min
Mode Démarrer		Hrlge
Tonalité fin PNI		Arr
Press. pction vein.		Auto
Format d'affichage		Sys/Dia (Moyenne)
Nuit	Heure début	22:00
	Fin	07:00
Afficher limites alarme		Arr
Affich FP		Arr

C.6 Réglages de PI par défaut

Élé ment		Rè glage par défaut
PNI-syst	Interrupteur d'alarme	Mar
	Limite haute	<ul style="list-style-type: none"> ■ Pression artérielle PA/Ao/PAO/PAB/PAF/VG/P1/P2 Adulte : 160 mmHg Pédiatrique : 120 mmHg Néonatale : 90 mmHg ■ PAP Adulte : 35 mmHg Pédiatrique, néonatal : 60 mmHg
	Limite basse	<ul style="list-style-type: none"> ■ Pression artérielle PA/Ao/PAO/PAB/PAF/VG/P1/P2 Adulte : 90 mmHg Pédiatrique : 70 mmHg Néonatale : 55 mmHg ■ PAP Adulte : 10 mmHg Pédiatrique, néonatal : 24 mmHg
	Priorité	Moy.
	Sorties alarme	Arr
PI-D	Interrupteur d'alarme	Mar
	Limite haute	<ul style="list-style-type: none"> ■ Pression artérielle PA/Ao/PAO/PAB/PAF/VG/P1/P2 Adulte : 90 mmHg Pédiatrique : 70 mmHg Néonatale : 60 mmHg ■ PAP Adulte : 16 mmHg Pédiatrique, néonatal : 4 mmHg
	Limite basse	<ul style="list-style-type: none"> ■ Pression artérielle PA/Ao/PAO/PAB/PAF/VG/P1/P2 Adulte : 50 mmHg Pédiatrique : 40 mmHg Néonatale : 20 mmHg ■ PAP Adulte : 0 mmHg Pédiatrique, néonatal : -4 mmHg
	Priorité	Moy.
	Sorties alarme	Arr

PI-M	Interrupteur d'alarme	Mar
	Limite haute	<ul style="list-style-type: none"> ■ Pression artérielle PA/Ao/PAO/PAB/PAF/VG/P1/P2P Adulte 21110 mmHg Pédiatrique : 90 mmHg Néonatale : 70 mmHg ■ PAP Adulte : 20 mmHg

Ement		Rglage par défaut
PA-moy extrême	Interrupteur d'alarme	Arr
	Limite haute	Adulte : 125 mmHg Pédiatrique : 100 mmHg Néonatale : 75 mmHg
	Limite basse	Adulte : 55 mmHg Pédiatrique : 40 mmHg Néonatale : 30 mmHg
	Priorité	Haute
	Sorties alarme	Arr
PPC	Interrupteur d'alarme	Mar
	Limite haute	Adulte : 130 mmHg Pédiatrique : 100 mmHg Néonatale : 90 mmHg
	Limite basse	Adulte : 50 mmHg Pédiatrique : 40 mmHg Néonatale : 30 mmHg
	Priorité	Moy.
	Sorties alarme	Arr
Mesure (P1, P2)		Tous
Mesure (pour P3, P4)		Moy seulmt
Sensibilité		Moy.
Vit.		25 mm/s
Echelle	Pression veineusePIC/ PAD/PAG/PVO	0-20 mmHg
	Pression artérielle PA/ Ao/PAB/PAF/VG/P1/P2	0-160 mmHg
	Pression veineuse PAO/P3/P4	0-80 mmHg
	PAP/PVC	PAP : 0-30 mmHg PVC : 0-30 cmH ₂ O
Mesure VPP		Arr
Source VPP		Auto
PAPO	Tracé de référence 1	II
	Tracé de référence 2	Resp
	Vit.	12,5 mm/s
	Echelle PAP (mmHg)	0-30
Réglages des tracés se chevauchant	Echel. gauche (mmHg)	0-160
	Echelle droite (mmHg)	0-20
	Echelle PVC (cmH ₂ O)	0-30
	Echelle PIC (mmHg)	0-20
	Echelle PAP (mmHg)	0-30
	Vit.	25 mm/s
	Quadrillage	Arr

Élément	Réglage par défaut
Format d'affichage	Sys/Dia (Moyenne)
Afficher limites alarme	Arr
Utilisation de PA-diast. comme PAPO	Arr

C.7 Réglages DC par défaut

Élément	Réglage par défaut	
TS	Interrupteur d'alarme	Mar
	Limite haute	39,0 °C
	Limite basse	36,0 °C
	Priorité	Moy.
	Sorties alarme	Arr
Const compens.	0,542	
Démarrage auto	Mar	
TI auto	Mar	

C.8 Réglages de CO₂ par défaut

C.8.1 Paramètres généraux

Élément	Réglage par défaut	
CO ₂ fe	Interrupteur d'alarme	Mar
	Limite haute	Adulte, pédiatrique : 50 mmHg Néonatale : 45 mmHg
	Limite basse	Adulte, pédiatrique : 25 mmHg Néonatale : 30 mmHg
	Priorité	Moy.
	Sorties alarme	Arr
FiCO ₂	Interrupteur d'alarme	Mar
	Limite haute	4 mmHg
	Priorité	Moy.
	Sorties alarme	Arr
Délai d'apnée	Adulte, pédiatrique : 20 s Néonatale : 15 s	
Source FR	Auto	
Vit.	6,25 mm/s	
Echelle	50 mmHg	
Type de tracé	Tracer	

C.8.2 Réglages de CO₂ Sidestream par défaut

Élément	Réglage par défaut
Compensation BTPS	Arr
Compensation GA	0%
Compensation N ₂ O	0%
Veille auto	60 min
Mode opératoire	Mesure

C.8.3 Réglages de CO₂ Microstream par défaut

Élément	Réglage par défaut
Compensation BTPS	Arr
Apnée maximale	20 s
Veille auto	Arr
Mode opératoire	Mesure

C.9 Réglages des gaz par défaut

Élément	Réglage par défaut	
CO ₂ fe	Interrupteur d'alarme	Mar
	Limite haute	Adulte, pédiatrique : 50 mmHg Néonatale : 45 mmHg
	Limite basse	Adulte, pédiatrique : 25 mmHg Néonatale : 30 mmHg
	Priorité	Moy.
	Sorties alarme	Arr
FICO ₂	Interrupteur d'alarme	Mar
	Limite haute	4 mmHg
	Priorité	Moy.
	Sorties alarme	Arr
O ₂ fe	Interrupteur d'alarme	Mar
	Limite haute	88%
	Limite basse	18%
	Priorité	Moy.
	Sorties alarme	Arr
FIO ₂	Interrupteur d'alarme	Mar
	Limite haute	Adulte, pédiatrique : 100% Néonatale : 90%
	Limite basse	18%
	Priorité	Moy.
	Sorties alarme	Arr

E		R
E		R
E		R
N ₂ Ofe	Interrupteur d'alarme	Mar
	Limite haute	55%
	Limite basse	0%
	Priorité	Moy.
	Sorties alarme	Arr
FiN ₂ O	Interrupteur d'alarme	Mar
	Limite haute	53%
	Limite basse	0%
	Priorité	Moy.
	Sorties alarme	Arr
Aafe/FiAA	Interrupteur d'alarme	Mar
	Limite haute	30%
	Limite basse	0,0%
	Priorité	Moy.
	Sorties alarme	Arr
Halfe/Enffe/Isofe	Interrupteur d'alarme	Mar
	Limite haute	3,0%
	Limite basse	0,0%
	Priorité	Moy.
	Sorties alarme	Arr
FiHal/FiEnf/Filso	Interrupteur d'alarme	Mar
	Limite haute	2,0%
	Limite basse	0,0%
	Priorité	Moy.
	Sorties alarme	Arr
Sevfe	Interrupteur d'alarme	Mar
	Limite haute	6,0%
	Limite basse	0,0%
	Priorité	Moy.
	Sorties alarme	Arr
FiSev	Interrupteur d'alarme	Mar
	Limite haute	5,0%
	Limite basse	0,0%
	Priorité	Moy.
	Sorties alarme	Arr

Élément		Réglage par défaut
Desfe	Interrupteur d'alarme	Mar
	Limite haute	8,0%
	Limite basse	0,0%
	Priorité	Moy.
	Sorties alarme	Arr
FiDes	Interrupteur d'alarme	Mar
	Limite haute	6,0%
	Limite basse	0,0%
	Priorité	Moy.
	Sorties alarme	Arr
Délai d'apnée		Adulte, pédiatrique : 20 s Néonatale : 15 s
Source FR		Auto
Mode opératoire		Mesure
Veille auto		Arr
Vit.		6,25 mm/s
Echelle		O ₂ : 400 mmHg CO ₂ : 50 mmHg N ₂ O : 50% Hal, Enf et Iso : 2,5% Sev : 4,0% AA et Des : 9,0%
Type de tracé		Tracer (CO ₂ uniquement)
Compensation O ₂		BO : 100% Autres services : Arr

C.10 Réglages d'alarme par défaut

Élément	Réglage par défaut
Volume d'alarme	2
Volume alm haute	Vol. d'alarme + 3
Volume du rappel	2
Délai d'apnée	Adulte : 20 s Pédiatrique : 20 s Néonatale : 15 s
Durée d'impression	20 s
Limites auto pour nouv patient	Mar

Cette page blanche a été ajoutée intentionnellement.

D Messages d'alarme

Ce chapitre présente uniquement les messages d'alarme physiologiques et techniques. Il est possible que certains messages apparaissant sur votre moniteur ne soient pas inclus. Dans la colonne "Cause et solution", des solutions sont fournies en vous donnant des instructions pour régler les problèmes éventuels. Si le problème persiste, contactez votre service technique.

REMARQUE

- L'analyseur de gaz n'est pas un moniteur d'apnée. La sécurité et l'efficacité de la méthode de mesure de la respiration dans la détection des apnées, en particulier en ce qui concerne les apnées chez le prématuré et chez le nourrisson, n'ont pas été évaluées.
-

D.1 Messages d'alarme physiologique

D.1.1 Messages généraux d'alarme physiologique

Message d'alarme	Priorité par défaut
Stimul. non capturé	Invite
Pause	Invite
Tach vent. non sout.	Moy.
Rythme vent.	Moy.
Pause	Basse
Rythme irrégulier	Invite
ESV/min	Moy.
Pauses/min	Moy.
Fib. A	Invite

Remarque: En cas d'alarme d'arr. thmie, vérifiez l'état du patient et les connexions ECG.

D.1.3 Messages d'alarme ph. siologique ST

Mode d'alarme ST	Messages d'alarme	Priorité par défaut	Cause et solution
Absolu	ST-XX haute	Moy.	La valeur ST de la dérivation d'ECG correspondante a dépassé la limite de l'alarme haute ou est inférieure à la limite de l'alarme basse. Contrôlez l'état du patient et vérifiez que la catégorie du patient et les limites d'alarme sont correctes.
	ST-X basse	Moy.	
Relatif	ST unique	Moy.	La valeur ST d'une dérivation d'ECG a dépassé la limite de l'alarme haute ou est inférieure à la limite de l'alarme basse. Contrôlez l'état du patient et vérifiez que la catégorie du patient et les limites d'alarme sont correctes.
	ST double	Moy.	Les valeurs ST de deux ou plusieurs dérivations d'ECG ont dépassé la limite d'alarme haute ou sont inférieures à la limite d'alarme basse. Contrôlez l'état du patient et vérifiez que la catégorie du patient et les limites d'alarme sont correctes.

Remarque: XX représente le libellé de dérivation d'ECG.

D.1.4 Messages d'alarme ph. siologique Resp

Message d'alarme	Priorité par défaut	Cause et solution
Artéfact Resp	Haute	La pulsation cardiaque du patient a gêné sa respiration. Contrôlez l'état du patient et vérifiez les connexions Resp.
Apnée	Haute	Le signal de la respiration est si faible que le moniteur ne peut pas effectuer l'analyse de la respiration. Contrôlez l'état du patient et vérifiez les connexions du module et du patient.

D.1.5 Messages d'alarme ph. siologique SpO₂

Message d'alarme	Priorité par défaut	Cause et solution
SpO ₂ - Désaturation	Haute	La valeur SpO ₂ tombe en dessous de la limite de l'alarme de désaturation. Contrôlez l'état du patient et vérifiez que la limite de l'alarme a été correctement paramétrée.

D.1.6 Messages d'alarme ph. siologique FP

Message d'alarme	Priorité par défaut	Cause et solution
Absence de pouls	Haute	Le signal du pouls est si faible que le moniteur ne peut pas effectuer l'analyse du pouls. Contrôlez l'état du patient, le capteur SpO2 ainsi que le point de mesure.

D.1.7 Messages d'alarme ph. siologique PNI

Message d'alarme	Priorité par défaut	Cause et solution
PNI-syst/PNI-diast/ PNI-moy très haute	Haute	La valeur de PNI est supérieure à la limite d'alarme haute PNI extrême. Contrôlez l'état du patient et vérifiez que la limite de l'alarme a été correctement paramétrée.
PNI-syst/PNI-diast/ PNI-moy très basse	Haute	La valeur de PNI est inférieure à la limite d'alarme basse PNI extrême. Contrôlez l'état du patient et vérifiez que la limite de l'alarme a été correctement paramétrée.

D.1.8 Messages d'alarme ph. siologique PI

Message d'alarme	Priorité par défaut	Cause et solution
PA-syst/PA-diast/PA-moy très haute	Haute	La valeur de PA est supérieure à la limite d'alarme haute PA extrême. Contrôlez l'état du patient et vérifiez que la limite de l'alarme a été correctement paramétrée.
PA-syst/PA-diast/PA-moy très basse	Haute	La valeur de PA est inférieure à la limite d'alarme basse PA extrême. Contrôlez l'état du patient et vérifiez que la limite de l'alarme a été correctement paramétrée.

D.1.9 Messages d'alarme ph. siologique GA

Message d'alarme	Priorité par défaut	Cause et solution
FiO2 insuffis.	Haute	Vérifiez l'état du patient, l'O ₂ ventilé et les connexions GA.
Agent mixte et MAC \geq 3	Moy.	La concentration de gaz anesthésiants mixtes est trop élevée. Réglez la concentration de gaz anesthésiants.
Apnée	Haute	Le signal de la respiration est si faible que le moniteur ne peut pas effectuer l'analyse de la respiration. Contrôlez l'état du patient et vérifiez les connexions du module et du patient.

D.2 Messages d'alarme technique

Cette section répertorie les alarmes techniques, leur priorité par défaut, des indications sur la réinitialisation des alarmes ainsi que les actions à entreprendre lorsqu'elles surviennent.

Les différentes alarmes techniques réagissent différemment lorsque le système d'alarme est réinitialisé. A des fins de clarté, cette section présente les alarmes techniques classées en trois catégories de réponse lorsque le système d'alarme est réinitialisé :

- A : les alarmes techniques sont effacées. Le moniteur ne donne aucune indication d'alarme.
- B : les alarmes techniques se transforment en messages d'invite.
- C : l'alarme est mise en sourdine et un \surd apparaît devant le message d'alarme.

Dans les tableaux suivants, nous utilisons les valeurs A, B et C pour faire référence aux indications relatives à la réinitialisation des alarmes.

D.2.1 Messages d'alarme technique

Message d'alarme	Priorité par défaut	Indication relative à la réinitialisation des alarmes	Cause et solution
Erreur module XX	Haute	C	Le module XX ne fonctionne pas correctement. Rebranchez le module ; si l'alarme persiste, contactez le service technique.

Remarque: XX représente un libellé de mesure ou de paramètre, comme FC, FR, SpO₂, FeCO₂, etc.

D.2.2 Messages d'alarme technique ECG

Message d'alarme	Priorité par défaut	Indication relative à la réinitialisation des alarmes	Cause et solution
ECG - Bruit	Basse/Invite	A	Le signal de l'ECG est bruyant. Vérifiez toute source possible de bruit autour du câble et de l'électrode et veillez à ce que le patient évite de bouger.
Amplitude trop faible ECG	Basse	C	L'amplitude ECG n'a pas atteint le seuil détecté. Recherchez toute source possible d'interférence autour du câble et de l'électrode.
ECG - Retrait dérivation	Haute, Moy. ou Basse, configurable	B	L'électrode s'est détachée du patient ou le fil de la dérivation s'est déconnecté du câble adaptateur. Vérifiez les connexions des électrodes et des fils de dérivation.
ECG XX Retrait dériv	Haute, Moy. ou Basse, configurable	B	L'électrode s'est détachée du patient ou le fil de la dérivation s'est déconnecté du câble adaptateur. Vérifiez les connexions des électrodes et des fils de dérivation.
ECG-Signal n/valide	Basse	A	L'impédance de la peau du patient est trop élevée. Vérifiez l'application des électrodes ECG.
Acquisition ECG	Invite	/	L'acquisition ECG est déclenchée manuellement ou automatiquement.
Imp. d'analyser la valeur QT	Invite	/	/

Remarque: XX représente le nom des dérivation ECG, par exemple RL, LL, V, Va, Vb, etc.

D.2.3 Messages d'alarme technique Resp

Message d'alarme	Priorité par défaut	Indication relative à la réinitialisation des alarmes	Cause et solution
Interférence respiratoire	Invite	/	Le circuit de la respiration est perturbé. Recherchez toute source possible de bruit de signal.
Mauvais contact électrode	Invite	/	Vérifiez l'application des électrodes. Repositionnez ou remplacez les électrodes si nécessaire.

D.2.4 Messages d'alarme technique SpO₂

Message d'alarme	Priorité par défaut	Indication relative à la réinitialisation des alarmes	Cause et solution
SpO ₂ - Arrêt capteur	Ajustable	B	Le capteur de SpO ₂ s'est détaché du patient ou du module. Vérifiez la connexion du capteur. Si l'alarme persiste, remplacez le capteur.
SpO ₂ - Abs capteur	Basse	A	Le prolongateur de câble SpO ₂ est détaché du module SpO ₂ ou le capteur SpO ₂ est détaché du prolongateur de câble SpO ₂ . Vérifiez le câble SpO ₂ et la co941 0 TDe O

D.2.5 Messages d'alarme technique Temp

Remarque: XX repère sente un site de température, comme la peau, le cou, une aisselle, T1, etc.

D.2.6 Messages d'alarme technique PNI

Message d'alarme	Priorité par défaut	Indication relative à la réinitialisation des alarmes	Cause et solution
PNI - Brassard desserré	Basse	A	Le brassard ou la conduite d'air présente une fuite. Utilisez un brassard de type correct en fonction de la taille du patient. Appliquez le brassard et reliez la conduite d'air en suivant les indications du manuel.
PNI - Fuite d'air	Basse	A	Vérifiez l'absence de fuite au niveau du brassard PNI et de la poire.
PNI - Erreur voies aériennes	Basse	A	Vérifiez que la conduite d'air n'est pas obstruée. Inspectez la conduite et recherchez toute occlusion ou torsion. Si l'alarme persiste, contactez le service technique.
PNI - Signal faible	Basse	A	Le pouls du patient est faible ou le brassard est relâché. Contrôlez l'état du patient et changez le site d'application du brassard.
PNI - Hors limite	Basse	A	La valeur PNI mesurée dépasse la plage de mesure du module. Contrôlez l'état du patient.
PNI - Excès mvmt	Basse	A	Contrôlez l'état du patient et veillez à ce que le patient évite de bouger.
PNI - Surpression du brassard	Basse	A	Vérifiez que le circuit d'air PNI n'est pas obstrué. Vérifiez le circuit d'air et procédez à une nouvelle mesure. Si l'alarme persiste, contactez le service technique.
PNI - Délai expiré	Basse	A	La durée de mesure est supérieure à 120 secondes en mode adulte ou pédiatrique, ou 90 secondes en mode néonatal, ce qui empêche l'obtention de la valeur BP. Contrôlez l'état du patient et les connexions PNI, ou remplacez le brassard et procédez à une nouvelle mesure.
Discordance brass. PNI/patient	Basse	A	Le type de brassard ne correspond pas à la catégorie du patient. Vérifiez la catégorie du patient et remplacez le brassard si nécessaire. Si la catégorie patient est correcte, vérifiez que la tubulure n'est pas pliée et que le circuit d'air n'est pas obstrué.
Fuite voies aériennes PNI	Basse	A	Une fuite dans les voies aériennes a été détectée pendant le test de fuite PNI. Vérifiez l'absence de fuite au niveau du brassard PNI et de la poire.

D.2.7 Messages d'alarme technique PI

Message d'alarme	Priorité par défaut	Indication relative à la réinitialisation des alarmes	Cause et solution
XX - Erreur de capteur	Moy.	C	Echec du capteur PI. Remplacez le capteur.
XX - Absence de capteur	Haute, Moy. ou Basse, configurable	A	Le câble patient PI et/ou le capteur PI correspondant ne sont pas connectés ou sont détachés. Vérifiez la connexion du câble et du capteur.
XX - Absence de pouls	Basse	A	Vérifiez que le cathéter n'est pas obstrué. Purgez le cathéter.

Message d'alarme	Priorité par défaut	Indication relative à la réinitialisation des alarmes	Cause et solution
XX - Déconnecté	Haute	C	La voie liquide est déconnectée du patient, ou la valve tricanale est ouverte à l'air libre. Vérifiez la connexion de la voie liquide, ou vérifiez que la valve est ouverte sur le patient. Si l'alarme persiste, contactez le service technique.

Remarque: XX représente un libellé PI, par exemple PAP, PVC, PAF, P1, etc.

D.2.8 Messages d'alarme technique DC

Message d'alarme	Priorité par défaut	Indication relative à la réinitialisation des alarmes	Cause et solution
TS - Arrêt capteur	Basse	A	Vérifiez les connexions du capteur et reconnectez le capteur.
TI - Arrêt capteur	Basse	A	Vérifiez les connexions du capteur et reconnectez le capteur.

D.2.9 Messages d'alarme technique CO₂

Message d'alarme	Priorité par défaut	Indication relative à la réinitialisation des alarmes	Cause et solution
Module CO ₂ - Temp. haute	Basse	C	La température ambiante est trop basse ou le module est défaillant. 1. Augmentez la température de fonctionnement. 2. Rebranchez le module. 3. Si l'alarme persiste, le module CO ₂ peut être défaillant. Contactez le service technique.
Module CO ₂ - Temp. basse	Basse	C	La température ambiante est trop basse ou le module est défaillant. 1. Augmentez la température de fonctionnement. 2. Rebranchez le module. 3. Si l'alarme persiste, le module CO ₂ peut être défaillant. Contactez le service technique.
CO ₂ - Echec réinit	Basse	C	Pour le module CO ₂ Sidestream, rebranchez-le. Si l'alarme persiste, contactez le service technique.
CO ₂ -Abs piège à eau	Basse	B	Vérifiez les connexions du piège à eau.
CO ₂ - Press des voies aërte	Basse	C	1. Vérifiez les paramètres de pression des voies aériennes du ventilateur/de la machine d'anesthésie. 2. Déconnectez le module du ventilateur/de la machine d'anesthésie. 3. Rebranchez le module. 4. Si l'alarme persiste, contactez le service technique.

Message d'alarme	Priorité par défaut	Indication relative à la réinitialisation des alarmes	Cause et solution
CO2 - Press des voies aér bsse	Basse	C	<ol style="list-style-type: none"> Vérifiez les paramètres de pression des voies aériennes du ventilateur/de la machine d'anesthésie. Déconnectez le module du ventilateur/de la machine d'anesthésie. Rebranchez le module. Si l'alarme persiste, contactez le service technique.
CO2-Press barom hte	Basse	C	<p>La pression ambiante est supérieure à la plage de pression de fonctionnement ou le module CO₂ est défaillant.</p> <ol style="list-style-type: none"> Vérifiez que la pression ambiante est conforme aux spécifications et recherchez les sources qui influencent cette pression ambiante. Rebranchez le module. Si l'alarme persiste, contactez le service technique.
CO2-Press barom bsse	Basse	C	<p>La pression ambiante est supérieure à la plage de pression de fonctionnement ou le module CO₂ est défaillant.</p> <ol style="list-style-type: none"> Vérifiez que la pression ambiante est conforme aux spécifications et recherchez les sources qui influencent cette pression ambiante. Rebranchez le module. Si l'alarme persiste, contactez le service technique.
CO2 - Voie aérienne bouchée	Basse	C	<ol style="list-style-type: none"> Vérifiez que la tubulure d'échantillon n'est pas pliée ni obstruée. Remplacez la tubulure d'échantillon. Rebranchez le module. Si l'alarme persiste, contactez le service technique.
CO2 - Abs filtre	Basse	A	Assurez-vous que le filtre est connecté.
Étalonnage CO2 requis	Basse	C	Effectuez un étalonnage.
CO2 - Erreur voies aériennes	Basse	C	<ol style="list-style-type: none"> Vérifiez que la tubulure d'échantillon n'est pas pliée ni obstruée. Remplacez la tubulure d'échantillon. Rebranchez le module. Si l'alarme persiste, contactez le service technique.
CO2 - Erreur adaptateur	Basse	A	Vérifiez, nettoyez ou remplacez l'adaptateur du circuit d'air. Effectuez un étalonnage du zéro.
CO2 - Abs capteur	Basse	A	Assurez-vous que le transducteur de CO ₂ est connecté.
CO2 : changer de piège à eau	Basse	C	Remplacez le piège à eau.
Discord. Piège à eau CO2	Basse	C	Vérifiez la catégorie du patient et utilisez un piège à eau correct.

D.2.10 Messages d'alarme technique GA

Message d'alarme	Priorité par défaut	Indication relative à la réinitialisation des alarmes	Cause et solution
GA - Abs piège à eau	Basse	B	Vérifiez les connexions du piège à eau et reconnectez-le.
GA : changer de piège à eau	Basse	C	Remplacez le piège à eau.
Discordance piège à eau/patient GA	Basse	C	Vérifiez la catégorie du patient et utilisez un piège à eau correct.
AG - Echec réinit	Basse	C	Interférences électromagnétiques externes, occlusion du circuit d'air ou défaillance du module. 1. Recherchez les sources externes d'interférence. 2. Vérifiez si le message d'alarme GA-Voie aér bouchée s'affiche. Éliminez l'occlusion. 3. Si l'alarme persiste, contactez le service technique.
Produit anesthésiant	Basse	C	Un produit anesthésiant est détecté.
GA - Voie aér bouchée	Basse	C	1. Vérifiez que la tubulure d'échantillon n'est pas obstruée. 2. Vérifiez la tubulure d'échantillon. 3. Rebranchez le module. 4. Si l'alarme persiste, contactez le service technique.

D.2.11 Alarmes techniques EWS

Message d'alarme	Priorité par défaut	Indication relative à la réinitialisation des alarmes	Cause et solution
Param EWS XX a expiré	Basse	A	Le paramètre de saisie manuelle a expiré. Entrez à nouveau un paramètre numérique.
La notation EWS doit être confirmée	Basse	A	Confirmez pour enregistrer ou annuler la notation en cours.

XX représente les valeurs FR, SpO₂, Alim. en O₂, Temp, TA, FC, Conscience, Sucre ds sng, Diu_{se}, Cath_{ter}, Score douleur, Douleur, EtCO₂, FiO₂, Voies aér. ou un paramètre de fini par le client.

D.2.12 Messages d'alarme technique relatifs à l'alimentation

Message d'alarme	Priorité par défaut	Indication relative à la réinitialisation des alarmes	Cause et solution
Batterie faible	Moy.	C	Raccordez le moniteur à une alimentation externe et laissez les batteries se charger.
Batterie très faible	Haute	C	Raccordez le moniteur à une alimentation externe et laissez les batteries se charger.
Err de comm. de la carte d'alim.	Haute	C	Redémarrez le moniteur. Si l'alarme persiste, contactez le service technique.

Message d'alarme	Priorité par défaut	Indication relative à la réinitialisation des alarmes	Cause et solution
Err batterie	Haute	C	La batterie risque de tomber en panne. Contactez le service technique.
Hr lge TR-réinit req	Haute	C	Contactez le service technique.
Hr lge TR n/existante	Haute	C	Contactez le service technique.
XX V trop haute	Haute	C	Il existe un problème au niveau de l'alimentation électrique. Redémarrez le moniteur.
XX V trop basse	Haute	C	

Remarque: XX représente 2,5 V, 3,3 V, 5 V ou 12 V.

D.2.13 Messages d'alarme technique de l'enregistreur

Message d'alarme	Priorité par défaut	Indication relative à la réinitialisation des alarmes	Cause et solution
Enregis - Err init	Basse	A	Une erreur s'est produite pendant l'initialisation de l'enregistreur. Si l'alarme persiste, contactez le service technique.
Enreg. - Erreur de comm.	Basse	A	Redémarrez le moniteur si le problème n'est pas résolu. Si l'alarme persiste, contactez le service technique.
Surchauffe tête de l'enregistreur	Basse	C	L'enregistreur a fonctionné pendant trop longtemps. Arrêtez l'enregistrement et reprenez-le lorsque la tête d'impression de l'enregistreur a refroidi.
Init enregistreur	Invite	/	Patientez jusqu'à la fin de l'initialisation de l'enregistreur.
Enregistreur : pas de papier	Invite	/	Le papier de l'enregistreur n'est pas chargé ou le volet de l'enregistreur est ouvert. Vérifiez l'enregistreur, chargez le papier ou fermez le volet.
Enregistreur occupé	Invite	/	La file d'attente d'enregistrement est surchargée.

D.2.14 Messages d'alarme technique de l'imprimante

Message d'alarme	Priorité par défaut	Indication relative à la réinitialisation des alarmes	Cause et solution
Mém. tampon pleine	Invite	/	La mémoire tampon de l'imprimante est pleine. Patientez jusqu'à ce que l'imprimante ait terminé l'impression.
Echec	Invite	/	L'imprimante n'a plus de papier et ne peut pas être connectée. Vérifiez l'imprimante.
Impression arrêtée	Invite	/	L'impression a été arrêtée manuellement.
Imprimante n/dispo.	Invite	/	L'imprimante est peut-être défectueuse. Vérifiez l'imprimante.

Message d'alarme	Priorité par défaut	Indication relative à la configuration des alarmes	Cause et solution
Espace de stockage PDF presque plein	Invite	/	Supprimez les fichiers enregistrés sous le chemin de fichier PDF pour libérer de l'espace de stockage. Dans le cas contraire, vous ne pourrez pas enregistrer de nouveaux fichiers PDF.
Echec écriture fichier PDF	Invite	/	Les paramètres de chemin de fichier PDF sur le serveur d'impression et PDF Creator ne sont pas cohérents, ou l'espace de stockage PDF est plein. Vérifiez la cohérence des paramètres de chemin de fichier PDF, ou supprimez les fichiers enregistrés sous le chemin de fichier PDF pour libérer de l'espace de stockage.
Modifier la langue du serveur d'impr. pour qu'elle corresponde à celle du moniteur	Invite	/	Vérifiez que les paramètres de langue du serveur d'impression et du moniteur sont cohérents. Sinon, vous ne pourrez pas effectuer d'impressions.
Serveur d'impr. déconnecté	Invite	/	Vérifiez que le moniteur est correctement connecté au serveur d'impression.

D.2.15 Messages d'alarme technique relatifs à la surveillance de réseau

Message d'alarme	Priorité par défaut	Indication relative à la configuration des alarmes	Cause et solution
Aucun CMS	Basse	B	Le moniteur est déconnecté du CMS. Vérifiez la connexion réseau.
Afficher le lit XX YY-ZZ, réseau déconnecté.	Basse	A	Le réseau s'arrête lorsque le moniteur consulte le dispositif distant. Vérifiez la connexion réseau.
Affiché par lit XX YY-ZZ. Réseau déconnecté	Basse	A	Le réseau s'arrête lorsqu'un autre dispositif distant consulte le moniteur. Vérifiez la connexion réseau.
Conflit adresse IP WLAN	Basse	C	Il existe un conflit d'adresses IP sur le réseau sans fil. Vérifiez les paramètres réseau.
Conflit adresse IP LAN1	Basse	C	Il existe un conflit d'adresses IP sur le réseau filaire LAN1. Vérifiez les paramètres réseau.
Imp. d'obtenir l'adresse IP WLAN	Basse	C	Impossible d'obtenir automatiquement l'adresse IP du réseau sans fil. Vérifiez les paramètres réseau.
Imp. d'obtenir l'adresse IPLAN1	Basse	C	Impossible d'obtenir automatiquement l'adresse IP du réseau filaire LAN1. Vérifiez les paramètres réseau.

Remarque: XX fait référence au nom du service ; YY fait référence au numéro de chambre et ZZ fait référence au numéro de lit.

D.2.16 Autres messages d'alarme technique du système

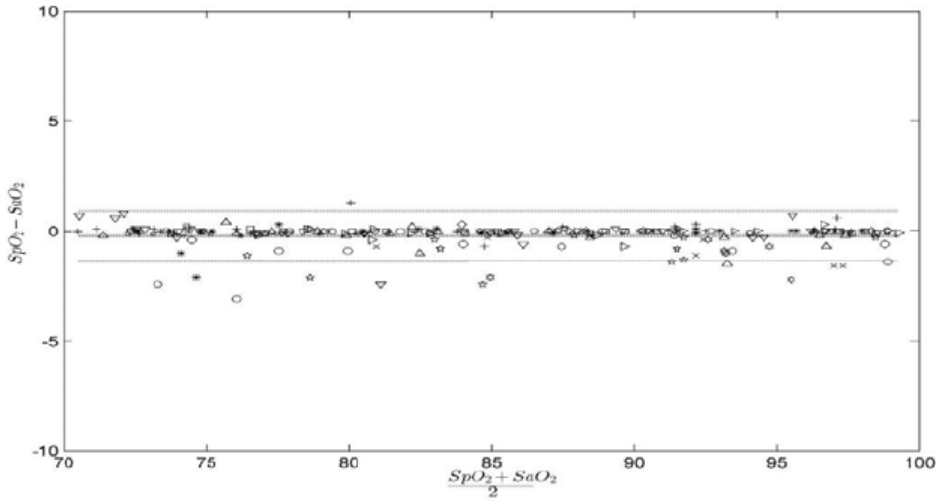
Message d'alarme	Priorité par défaut	Indication relative à la réinitialisation des alarmes	Cause et solution
Erreur carte stockage	Haute	C	La carte de stockage est défectueuse ou des fichiers sont endommagés. Redémarrez le moniteur pour formater la carte de stockage. Si l'alarme persiste, contactez le service technique.
Echec chargement config. par défaut	Basse	A	La configuration par défaut n'est pas chargée

E **Précision des capteurs SpO₂**

E.1 **Précision des capteurs Masimo SpO₂**

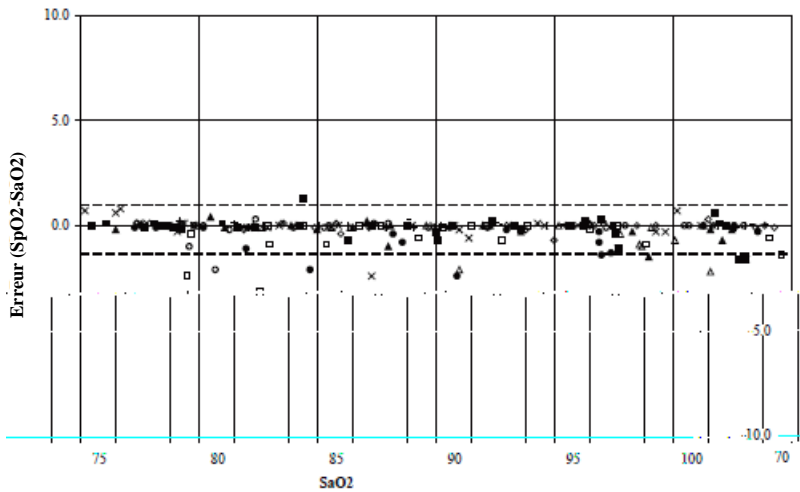
Les données des tracés dans le tableau ci-dessous montrent les valeurs A_{RMS} mesurées avec la technologie

DCI/DCIP/4050/4051



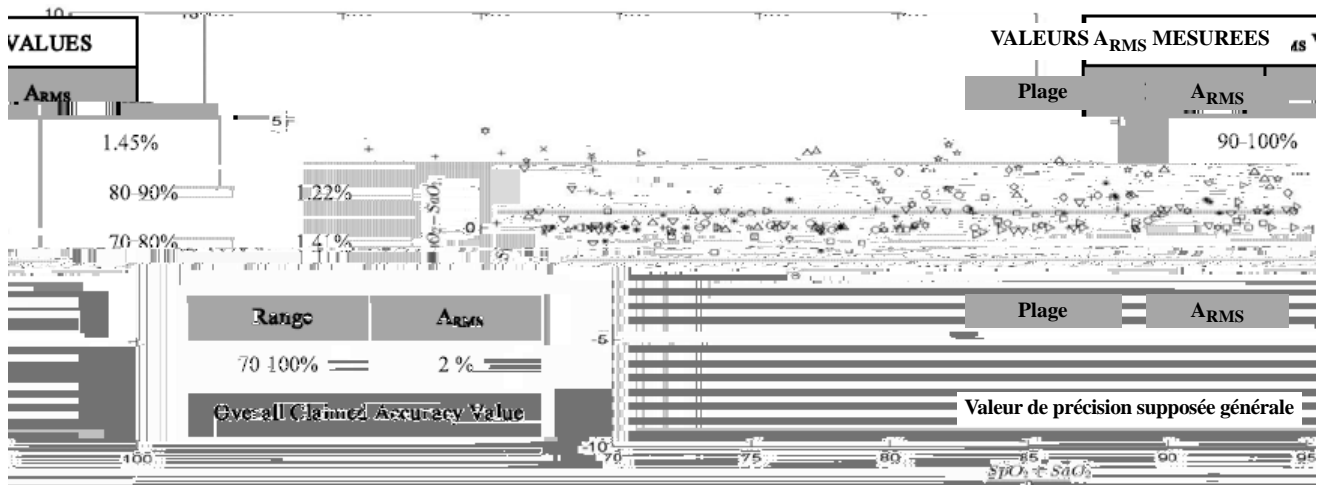
VALEURS A_{RMS} MESUREES	
Plage	A_{RMS}
90-100%	0.60%
80-90%	0.54%
70-80%	0.67%
Plage	A_{RMS}
70-100%	2 %
Valeur de précision supposée générale	

LNCS YI



VALEURS A_{RMS} MESUREES	
Plage	A_{RMS}
90-100%	0.6%
80-90%	0.5%
70-80%	0.7%
Valeur de précision supposée générale	
70-100%	$\pm 2\%$

4053

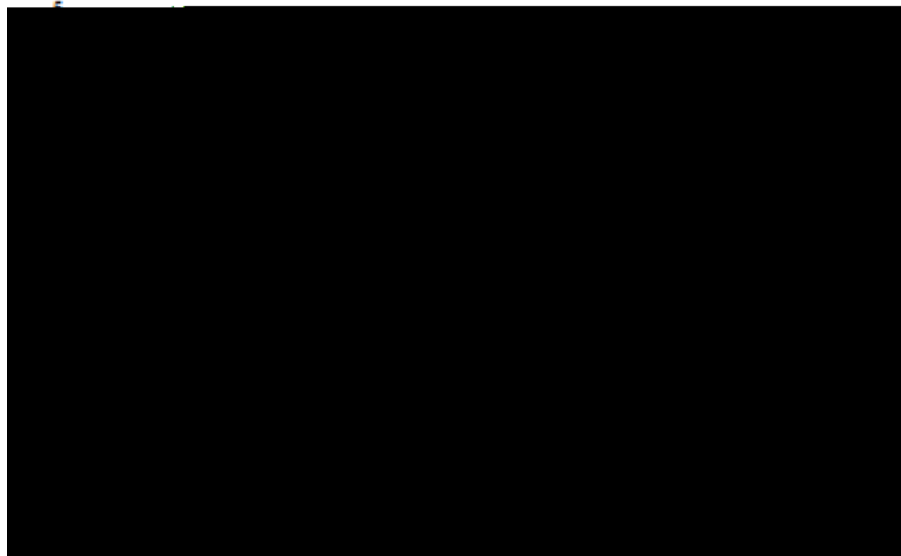


E.2 Précision des capteurs SpO₂ Nellcor

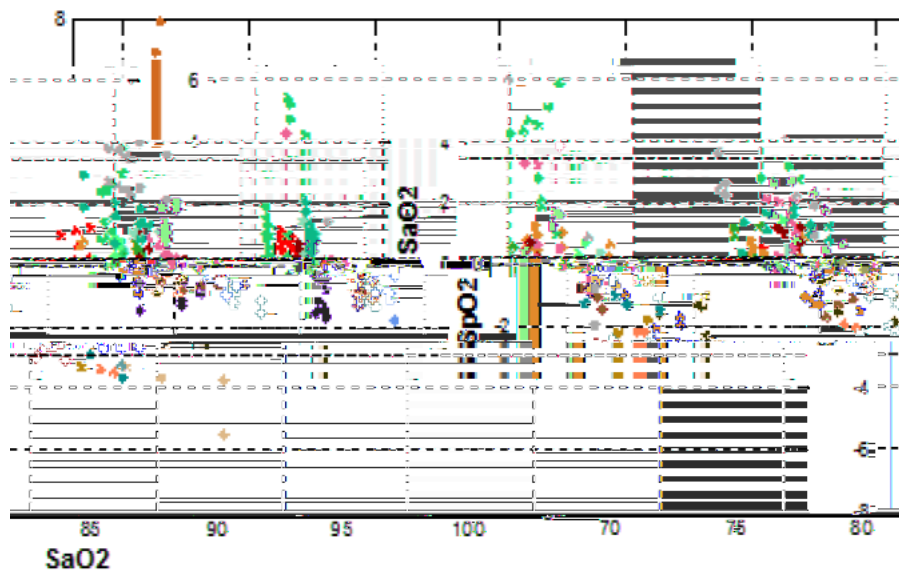
Précision SpO₂ pour capteurs Nellcor par rapport au co-oximètres (Arms)

Plage de SpO ₂	100% 70%	100% 90%	90% 80%	80% 70%
DS-100A	1,64%	1,16%	1,67%	2,25%
D-YS, OXI-P/I, OXI-A/N	2,41%	1,38%	2,50%	3,60%
MAXAI, MAXPI, MAXII	1,62%	1,49%	1,57%	2,50%
MAXNI	1,85%	1,71%	1,51%	1,59%

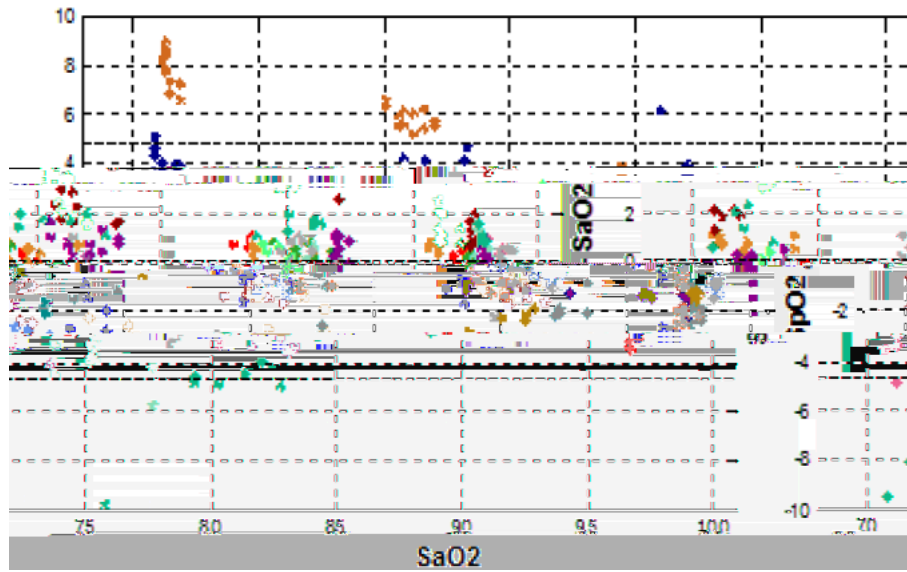
Graphique de Bland-Altman modifié pour SpO₂, capteurs MAXAI, MAXPI, MAXII et MAXNI : (SpO₂ - SaO₂) par rapport à la SaO₂



Bland-Altman modifié pour SpO₂, capteurs DS-100A : (SpO₂ - SaO₂) par rapport à la SaO₂



Graphique de Bland-Altman modifié pour SpO₂, capteurs D-YS, OXI-A/N, OXI-P/I :
(SpO₂ - SaO₂) par rapport à la SaO₂



F Unités, symboles et abréviations

F.1 Unités

Abréviation	Développement complet
μA	microampère
μV	microvolt
μs	microseconde
A	Ampère
Ah	Ampère-heure
bpm	battement par minute
bps	Bits par seconde
°C	Celsius
cc	centimètre cube
cm	centimètre
dB	décibel
DS	seconde dyne
°F	Fahrenheit
g	gramme
GHz	gigahertz
GTT	goutte
h	heure
Hz	hertz
in	pouce
k	kilo
kg	kilogramme
kPa	kilopascal
l	litre
lb	livre
m	mètre
mAh	milliampère-heure
mcg	microgramme
mEq	milliéquivalents
mg	milligramme
min	minute
ml	millilitre
mm	millimètre
mmHg	millimètre de mercure

F.3 Abre viations

Abre viation	De veloppement complet
AaDO ₂	gradient alvéolo-artériel d'oxygène
c.a.	courant alternatif
IAC	indice d'accélération
Adu	adulte
GA	gaz anesthésiant
AHA	American Heart Association (Association américaine de lutte contre les maladies cardiovasculaires)
Ao	pression aortique
PA	pression artérielle
PATM	pression barométrique
SSC	surface sous la courbe
Moy	moyenne rSO ₂
aVF	dérivation jambe gauche augmentée
aVL	dérivation bras gauche augmentée
aVR	dérivation bras droit augmentée
FRaé	fréquence respiratoire aérienne
PAB	pression artérielle brachiale
BC	nbre bouffées
BL	référence
SC	surface corporelle
TS	température du sang
BTPS	Body Temperature and Pressure Saturated (Pression et température corporelles, saturées)
CAA	Clinical Assistive Application (Application clinique fonctionnelle)
CaO ₂	oxygène dans le sang artériel
CCF	index de qualité RCP
ICC	indice cardiaque continu
DCC	débit cardiaque continu
SOINS INTENSIFS CARD.	unité de soins cardiaques (coronaires)
CE	Conformité Européenne
IFC	indice de fonction cardiaque
IC	indice cardiaque
SIC	système d'information clinique
CISPR	Comité International Spécial des Perturbations Radioélectrotechniques
CMOS	semi-conducteur à oxyde de métal complémentaire
CMS	Système central de surveillance
DC	débit cardiaque
CO ₂	dioxyde de carbone

Abbréviation	Développement complet
COHb	carboxyhémoglobine
Comf.	conformité
BPCO	Bronchopneumopathie chronique obstructive
IPC	indice de puissance cardiaque
IQC	index de qualité RCP
PC	puissance cardiaque
PVC	pression veineuse centrale
c.c.	courant continu
DES	desflurane
Diast	diastolique
dpi	Dot per inch (point par pouce)
CVG	contractilité ventriculaire gauche
DVI	interface vidéo numérique
DO ₂	alimentation en oxygène
IDO ₂ I	indice d'alimentation en oxygène
ECG	électrocardiogramme
VTD	volume télédiastolique
CEE	Communauté économique européenne
EEG	électroencéphalogramme
Compatibilité électromagnétique	compatibilité électromagnétique
EMG	électromyogramme
PEM	perturbation électromagnétique
ENF	enflurane
VTD	volume télédiastolique
IDS	indice du volume télédiastolique
ESU	unité électrochirurgicale (Electrosurgical Unit)
Fe	fin d'expiration
AAfe	agent anesthésique en fin d'expiration
Desfe	agent anesthésique en fin d'expiration
Enffe	
Halfe	
Isofe	
Sevfe	
CO ₂ fe	dioxyde de carbone en fin d'expiration
N ₂ Ofe	protoxyde d'azote en fin d'expiration
EtO	oxyde d'éthylène
O ₂ fe	oxygène en fin d'expiration
EPEV	eau pulmonaire extravasculaire
IEPEV	indice d'eau pulmonaire extravasculaire

Abbréviation	Développement complet
EWS	Early Warning Score (score d'alerte précoce)
PAF	pression artérielle fémorale
FCC	Federal Communication Commission (autorité de réglementation des télécommunications aux Etats-Unis)
FDA	Food and Drug Administration
Fi	fraction inspirée
FiAA	agent anesthésique inspiré
FiDes	agent anesthésique inspiré
FiEnf	
FiHal	
Filso	
FiSev	
FiCO ₂	
FiN ₂ O	fraction inspirée de protoxyde d'azote
FiO ₂	fraction inspirée d'oxygène
FPGA	réseau prédéfini programmable par l'utilisateur
FV	flux-volume
GCS	Glasgow Coma Scale (Echelle de Glasgow)
VTDG	volume télédiastolique global
IVTDG	indice de volume télédiastolique global
FEG	fraction d'éjection globale
Hal	halothane
Hb	hémoglobine
Hct	hématocrite
SIH	système d'information hôpital
FC	fréquence cardiaque
PI	pression artérielle invasive
PCI	poids corporel idéal
PIC	pression intracrânienne
ICT/B	transducteur de pression avec pointe de cathéter intracrânienne
REANIMATION	unité de soins intensifs
DI	identification
I/E	rapport temps inspiratoire/temps expiratoire
CEI	Commission Electrotechnique Internationale
IEEE	Institut des Ingénieurs en Electronique et Electricité
PI	protocole Internet
Iso	isoflurane
IVSIT	indice de volume sanguin intrathoracique
VSIT	volume sanguin intrathoracique

Abbréviations	Développement complet
BG	bras gauche
PAG	pression auriculaire gauche
LCD	écran à cristaux liquides
TVG	travail ventriculaire gauche
ITVG	indice de travail ventriculaire gauche
LDAP	Lightweight Directory Access Protocol
DEL	diode électroluminescente
JG	jambe gauche
TEVG	temps d'éjection du ventricule gauche
TSVG	travail systolique ventriculaire gauche
ITSVG	indice de travail systolique ventriculaire gauche
CAM	concentration alvéolaire minimale
PAM	pression artérielle moyenne
Mo	Myoglobine
MetHb	Méthémoglobine
MEWS	Modified Early Warning Score
LDAP Mindray	LDAP Mindray, protocole Lightweight Directory Access Protocol de Mindray
IRM	imagerie par résonance magnétique
VM	volume minute
VMe	volume minute expiratoire
VMi	volume minute inspiratoire
N/A	sans objet
N2	azote
N2O	protoxyde d'azote
Néo	néonatal
NEWS	National Early Warning Score (Score d'alerte précoce national)
PNI	pression non invasive
FIN	force inspiratoire négative
O ₂	oxygène
%O ₂	concentration en oxygène
BO	salle d'opération
OxyCRG	oxycardiogramme
PAP	pression artérielle
Paw	pression des voies aériennes
PAP0	pression compressée de l'artère pulmonaire
PVCc	pression veineuse centrale
Péd	pédiatrique
PEP	pression expiratoire positive

FEP	flux expiratoire de pointe
PPE	période de pré-éjection
FIP	flux inspiratoire de pointe
PIP	pression inspiratoire de pointe
Pleth	pléthysmogramme
Pmoy	pression moyenne
PO ₂	pression alim O ₂
Pplat	pression de plateau
VPP	variation de la pression pulsée
FP	fréquence du pouls
CVP	contraction ventriculaire prématurée
IPVP	indice de perméabilité vasculaire pulmonaire
RVP	résistance vasculaire pulmonaire
IRVP	indice de résistance vasculaire pulmonaire
qSOFA	quick Sepsis-Related Organ Failure Assessment (évaluation rapide de l'insuffisance organique en lien avec la septicémie)
BD	bras droit
PAD	pression auriculaire droite
Rva	résistance des voies aériennes
Enreg	enregistrer, enregistrement
Resp	respiration
JD	jambe droite
FR	fréquence respiratoire
IRSR	indice d'une respiration rapide et superficielle
FEVD	fraction d'éjection ventriculaire droit
rSO ₂	saturation régionale en oxygène
SaO ₂	saturation du sang artériel en oxygène
ScvO ₂	saturation du sang veineux central en oxygène
FFS	fréq. limite spectrale
Sev	sevoflurane
IS	index systolique
SMR	panneau de module satellite
SOFA	Sepsis-Related Organ Failure Assessment
SpO ₂	saturation artérielle en oxygène à partir de l'oxymétrie de pouls
IQS	indice de qualité du signal
SR	rapport suppr.
SSC	Surviving Sepsis Campaign 6.36 0 .28.001926TJT*00aéT

Abbréviation	Développement complet
SV	Volume systolique
IS	indice systolique
RVS	résistance vasculaire systémique
IRVS	indice de résistance vasculaire systémique
VVS	variation du volume systolique
SvO ₂	saturation du sang veineux en oxygène
Sync	synchronisation
Syst	pression systolique
TS	température du sang
tcpCO ₂	pressions partielles de dioxyde de carbone transcutanées
tcpO ₂	pressions partielles d'oxygène transcutanées
DT	différence de température
Temp	température
CFT	contenu de fluide thoracique
IFT	indice de fluide thoracique
TFT	technologie à matrice active
TI	température de l'injectat
PT	puissance totale
TRC	compensation de la résistance du tube
VCe	volume expiratoire courant
VCI	volume inspiratoire courant
VC	volume courant
PAO	pression artérielle ombilicale
ASC	système d'alimentation sans coupure
USB	USB
PVO	pression veineuse ombilicale
V c.a.	tension en courant alternatif
VTPE	volume du tissu participant électriquement
IV	indice de vélocité
BVP	battements ventriculaires prématurés par minute
TDR	travail de respiration

