

Série ePM

Moniteur patient

Manuel d'utilisation

**(Applicable pour les moniteurs ePM10/ePM10A/ePM10C/ePM12/
ePM12A/ePM12C/ePM15/ePM15A/ePM15C)**



© Copyright 2018 Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd. Tous droits réservés.

Date de publication : décembre 2018

Révision : 1,0

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 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 et la traduction de ce manuel de quelque manière que ce soit, sans l'accord écrit de Mindray, sont strictement interdites.

mindray correspond aux marques déposées ou aux appellations commerciales de Mindray en Chine et dans d'autres pays. Toutes les autres marques déposées apparaissant dans ce manuel sont utilisées uniquement pour les besoins de rédaction du manuel, sans intention de les utiliser de manière impropre. Ils sont la propriété de leurs détenteurs respectifs.

Responsabilité du fabricant

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

Toutes les informations contenues dans ce manuel sont réputées exactes. Mindray ne pourra être tenue pour responsable des éventuelles erreurs contenues dans le présent manuel, ni des dommages accessoires ou indirects en relation avec la fourniture, l'interprétation ou l'utilisation de ce manuel.

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

- **Ce moniteur est conçu pour être utilisé par des professionnels de la santé compétents/formés.**
 - **Il est important pour l'hôpital ou l'établissement qui utilise ce moniteur de suivre un programme d'entretien/de maintenance raisonnable. Le non-respect de cette directive peut être à l'origine d'une panne du moniteur ou de blessures physiques.**
 - **En cas d'incohérence ou d'ambiguïté entre la version en anglais et cette version, la version en anglais prévaut.**
-
-

Garantie

CETTE GARANTIE EST EXCLUSIVE ET ANNULE ET REMPLACE TOUTE AUTRE GARANTIE, IMPLICITE OU EXPLICITE, Y COMPRIS LES GARANTIES DE QUALITE MARCHANDE OU D'ADEQUATION A UN USAGE PARTICULIER.

Exceptions

Dans le cadre de cette garantie, les obligations ou responsabilités de Mindray n'incluent pas le transport ni toute autre charge ou responsabilité pour dommages directs ou indirects, ni le retard pouvant découler de l'utilisation ou de l'application impropre de ce produit ni de l'utilisation de pièces ou accessoires non approuvés par Mindray ou encore de réparations effectuées par des personnes autres que les techniciens agréés Mindray.

Cette garantie ne s'applique pas à :

- Un dysfonctionnement ou des dommages provoqués par une utilisation inadéquate ou par l'utilisateur.
- Un dysfonctionnement ou des dommages provoqués par une alimentation instable ou hors plage.
- Un dysfonctionnement ou des dommages provoqués par un cas de force majeure comme un incendie ou un tremblement de terre.
- Un dysfonctionnement ou des dommages provoqués par une utilisation inadéquate ou des réparations faites par du personnel d'entretien non qualifié ou non autorisé.
- Un dysfonctionnement de l'appareil ou d'une pièce dont le numéro de série n'est pas suffisamment lisible.
- D'autres dysfonctionnements non provoqués par l'appareil ou la pièce eux-mêmes.

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, République populaire de Chine
Site Web	www.mindray.com
Adresse de courrier électronique :	service@mindray.com.cn
Tél. :	+86 755 81888998
Fax :	+86 755 26582680
Représentant en Europe :	Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europe)
Adresse :	Eiffestraße 80, 20537 Hambourg, Allemagne
Tél. :	0049-40-2513175
Fax :	0049-40-255726

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 à votre produit. Si vous avez des questions, contactez-nous.

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.

REMARQUE

- **Si votre équipement comporte des fonctions qui ne sont pas abordées dans ce manuel, reportez-vous à la dernière version en anglais.**
-

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 dont l'état est critique.

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 votre moniteur patient.

Conventions

- Le **texte en italique** désigne les références aux manuels, chapitres, rubriques et formules de ce manuel.
- Le **texte 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 - 2
1.2 Symboles apposés sur l'appareil	1 - 3
2 Présentation de l'équipement	2 - 1
2.1 Utilisation prévue	2 - 1
2.2 Pièces appliquées	2 - 1
2.3 Composants système	2 - 2
2.3.1 Unité principale	2 - 2
2.3.2 Dispositifs de saisie	2 - 5
2.3.3 Dispositifs d'impression	2 - 5
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 avec la station d'accueil (pour le ePM10/ePM10A/ePM10C)	3 - 3
3.3.3 Connexion de la source d'alimentation secteur du véhicule (pour le ePM10/ePM10A/ePM10C)	3 - 3
3.3.4 Connexion des dispositifs d'entrée	3 - 4
3.4 Mise sous tension du moniteur	3 - 4
3.5 Fonctionnement et navigation	3 - 5
3.5.1 Utilisation de l'écran tactile	3 - 5
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 Menus	3 - 8
3.6.3 Raccourcis	3 - 8
3.7 Modes opératoires	3 - 10
3.7.1 Mode Surveillance	3 - 10
3.7.2 Mode privé	3 - 10
3.7.3 Mode nuit	3 - 11
3.7.4 Mode Veille	3 - 12
3.8 Configuration de votre 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 - 13
3.8.3 Réglage du volume	3 - 13
3.9 Démarrage de la surveillance d'un patient	3 - 13

3.10 Arrêt d'une mesure de paramètre	3 - 14
3.11 Fonctionnement général	3 - 14
3.11.1 Activation ou désactivation d'un paramètre	3 - 14
3.11.2 Affichage des valeurs numériques et des tracés des paramètres	3 - 14
3.11.3 Affichage de la liste des paramètres	3 - 14
3.11.4 Accès aux menus de réglage des paramètres	3 - 15
3.11.5 Modification de la couleur des mesures	3 - 15
3.12 Tracés figés	3 - 15
3.12.1 Tracés figés	3 - 15
3.12.2 Affichage des tracés figés	3 - 15
3.12.3 Réactivation des tracés	3 - 16
3.12.4 Impression des tracés figés	3 - 16
3.13 Capture d'écran	3 - 16
3.14 Vérification des licences logicielles	3 - 16
3.15 Mise hors tension du moniteur	3 - 16

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 à plus long terme	4 - 3
4.4.4 Réglage des paramètres des microtendances	4 - 3
4.4.5 Réglage de la durée des microtendances	4 - 4
4.4.6 Réglage du bouton Statistiques d'alarme	4 - 4
4.4.7 Réglage de la durée des statistiques d'alarme	4 - 4
4.4.8 Signaux vitaux de routine/Référence	4 - 4
4.5 Ecran OxyCRG	4 - 4
4.5.1 Accès à l'écran OxyCRG	4 - 5
4.5.2 Evénements OxyCRG	4 - 5
4.5.3 Affichage de la zone des événements ABD	4 - 5
4.5.4 Réglage des paramètres OxyCRG	4 - 5
4.5.5 Réglage du seuil des événements ABD	4 - 5
4.5.6 Modification des événements ABD	4 - 6
4.6 Ecran SpO2	4 - 6
4.6.1 Accès à l'écran SpO2	4 - 6
4.6.2 Affichage de l'écran SpO2	4 - 6
4.6.3 Utilisation de l'écran SpO2	4 - 7

5 Gestion des patients 5 - 1

5.1 Sortie d'un patient	5 - 1
5.1.1 Sortie manuelle d'un patient	5 - 1

5.2 Admission d'un patient	5 - 1
5.3 Gestion des informations patient	5 - 2
5.3.1 Accès au menu Gestion patient	5 - 2
5.3.2 Modification des informations patient	5 - 2
5.3.3 Chargement des informations patient à partir du CMS	5 - 2
5.3.4 Chargement des informations patient depuis le serveur ADT	5 - 3
5.4 Exportation des données patient	5 - 3
5.5 Suppression des données patient	5 - 3
6 Gestion des configurations	6 - 1
6.1 Présentation de la configuration	6 - 1
6.2 Réglage de la catégorie patient par défaut	6 - 1
6.3 Définition de la configuration par défaut	6 - 1
6.4 Enregistrement des paramètres actuels	6 - 1
6.5 Suppression d'une configuration	6 - 2
6.6 Transfert d'une configuration	6 - 2
6.6.1 Exportation d'une configuration	6 - 2
6.6.2 Importation d'une configuration	6 - 2
6.7 Configurations d'impression	6 - 2
6.8 Chargement d'une configuration	6 - 3
6.9 Modification du mot de passe de configuration	6 - 3
7 Surveillance en réseau	7 - 1
7.1 Présentation du réseau	7 - 1
7.2 Informations relatives à la sécurité du réseau	7 - 1
7.3 Connexion du moniteur au CMS	7 - 1
7.4 Connexion d'eGateway	7 - 2
7.5 Affichage d'autres patients	7 - 2
7.5.1 Affichage distant	7 - 2
7.5.2 Horloge alm	7 - 4
7.6 MLDAP	7 - 5
7.7 Déconnexion du réseau sans fil	7 - 5
8 Alarmes	8 - 1
8.1 Présentation des alarmes	8 - 1
8.2 Informations relatives à la sécurité des alarmes	8 - 1
8.3 Présentation des alarmes	8 - 1
8.3.1 Catégories d'alarme	8 - 1
8.3.2 Priorités des alarmes	8 - 2
8.3.3 Indicateurs d'alarme	8 - 2
8.3.4 Symboles de l'état d'alarme	8 - 3
8.4 Accès à l'aide à l'écran pour les alarmes techniques (AlarmSight)	8 - 3
8.5 Consultation de la liste des alarmes physiologiques	8 - 3
8.6 Modification des réglages d'alarme	8 - 3
8.6.1 Définition des propriétés des alarmes de paramètre	8 - 3
8.6.2 Définition des propriétés des alarmes sonores	8 - 4

8.6.3 Réglage du bouton Limites auto pour nouv patient	8 - 4
8.6.4 Activation des limites d'alarme	8 - 5
8.6.5 Réglage du délai d'alarme	8 - 7
8.6.6 Ajustement de la luminosité du témoin d'alarme	8 - 7
8.6.7 Restauration des réglages par défaut des alarmes	8 - 7
8.6.8 Réglage de la longueur des tracés imprimés	8 - 7
8.6.9 Désactivation de l'alarme de désaturation SpO ₂	8 - 8
8.6.10 Désactivation de l'alarme d'apnée	8 - 8
8.7 Mise en pause des alarmes/alarmes sonores	8 - 8
8.7.1 Définition de la fonction Pause	8 - 8
8.7.2 Pause des alarmes	8 - 8
8.7.3 Mise en pause de l'alarme sonore	8 - 9
8.8 Réinitialisation des alarmes	8 - 10
8.8.1 Réinitialisation des alarmes physiologiques	8 - 10
8.8.2 Réinitialisation des alarmes techniques	8 - 10
8.9 Verrouillage alarmes	8 - 10
8.10 Appel inf.	8 - 11
8.11 Obtenir de l'aide	8 - 11
8.12 Mode d'intubation	8 - 11
8.12.1 Activation du mode d'intubation	8 - 12
8.12.2 Désactivation du mode d'intubation	8 - 12
8.13 Test des alarmes	8 - 12
8.14 Actions à entreprendre en cas d'alarme	8 - 12
9 Surveillance de l'ECG, de l'arythmie, et des mesures ST et QT	9 - 1
9.1 Présentation de l'ECG	9 - 1
9.2 Informations relatives à la sécurité de l'ECG	9 - 1
9.3 Affichage ECG	9 - 1
9.4 Préparation de la surveillance ECG	9 - 3
9.4.1 Préparation de la peau du patient	9 - 3
9.4.2 Application des électrodes	9 - 3
9.4.3 Codage couleur des fils	9 - 3
9.4.4 Positionnement des électrodes ECG	9 - 4
9.4.5 Choix d'un type de dérivation ECG	9 - 6
9.4.6 Contrôle de la stimulation	9 - 6
9.4.7 Activation du rejet du stimulateur	9 - 7
9.5 Utilisation d'un positionnement à 6 dérivations pour calculer un ECG à 12 dérivations (D12L) (pour le ePM12/ePM12A/ePM12C/ePM15/ePM15A/ePM15C)	9 - 7
9.6 Modification des réglages ECG	9 - 8
9.6.1 Sélection d'un écran ECG	9 - 8
9.6.2 Définition des propriétés des alarmes ECG	9 - 8
9.6.3 Réglage du mode Analyse	9 - 8
9.6.4 Modification des réglages du tracé ECG	9 - 9
9.6.5 Désactivation de la fonction de détection d'arrêt Electrode smart	9 - 10
9.6.6 Désactivation de la fonction CrozFusion TM (Fusion croisée)	9 - 11
9.6.7 Réglage du volume QRS	9 - 11
9.6.8 Réglage du seuil de détection QRS minimum	9 - 11
9.7 Surveillance de l'arythmie	9 - 12

9.7.1 Informations relatives à la sécurité de l'arythmie	9 - 12
9.7.2 Événements d'arythmie	9 - 12
9.7.3 Affichage des informations sur l'arythmie	9 - 14
9.7.4 Modification des réglages d'arythmie	9 - 14
9.7.5 Délai des alarmes d'arythmie	9 - 16
9.8 Surveillance du segment ST	9 - 18
9.8.1 Informations relatives à la sécurité du segment ST	9 - 18
9.8.2 Activation de la surveillance ST	9 - 18
9.8.3 Affichage des valeurs numériques ST	9 - 19
9.8.4 Affichage des segments ST dans la zone des tracés	9 - 19
9.8.5 Passage à l'affichage ST	9 - 20
9.8.6 Enregistrement du segment ST actuel comme référence	9 - 20
9.8.7 Ouverture de la fenêtre Graph. ST	9 - 21
9.8.8 Modification des réglages ST	9 - 22
9.8.9 Ajustement des points de mesure ST	9 - 22
9.9 Surveillance de l'intervalle QT/QTc	9 - 23
9.9.1 Limites de la surveillance QT/QTc	9 - 24
9.9.2 Activation de la surveillance QT/QTc	9 - 24
9.9.3 Affichage des valeurs numériques et segments QT/QTc	9 - 24
9.9.4 Passage à l'affichage QT	9 - 25
9.9.5 Enregistrement de la valeur QTc actuelle comme référence	9 - 26
9.9.6 Modification des réglages QT	9 - 26
9.10 Réacquisition de l'ECG	9 - 26
9.10.1 Réacquisition automatique d'ECG	9 - 26
9.10.2 Activation manuelle de la réacquisition de l'ECG	9 - 27
9.11 Etalonnage ECG	9 - 27
9.12 Sortie d'impulsions de synchronisation de défibrillation	9 - 27
9.13 Résolution des problèmes d'ECG	9 - 27
10 Analyse d'un ECG à 12 dérivations au repos (pour le ePM12/ePM12A/ePM12C/ePM15/ePM15A/ePM15C)	10 - 1
10.1 Présentation de l'analyse d'un ECG à 12 dérivations au repos	10 - 1
10.2 Accès à l'écran 12 dériv.	10 - 1
10.3 Lancement de l'analyse d'un ECG à 12 dérivations au repos	10 - 1
10.4 Modification des réglages de l'analyse ECG à 12 dérivations	10 - 1
10.4.1 Réglage du filtre haute fréquence	10 - 1
10.4.2 Définition du retrait de dérivation de ligne de base	10 - 2
10.5 Réglages de l'algorithme de l'analyse d'un ECG à 12 dérivations au repos (Glasgow)	10 - 2
10.5.1 Modification des informations patient (algorithmes de Glasgow)	10 - 2
10.5.2 Réglage des seuils de tachycardie et de bradycardie (pour les algorithmes de Glasgow)	10 - 3
10.5.3 Réglage du rapport Interprétation 12 dérivations (pour les algorithmes de Glasgow)	10 - 3
10.6 Enregistrement du rapport Interprétation 12 dérivations	10 - 3
10.7 Impression du rapport Interprétation 12 dérivations	10 - 3
10.8 Sortie de l'écran ECG 12 dériv	10 - 3
11 Surveillance de la respiration (Resp)	11 - 1
11.1 Présentation de la respiration	11 - 1
11.2 Informations relatives à la sécurité de la respiration	11 - 1
11.3 Affichage Resp	11 - 1

11.4 Préparation de la surveillance de la respiration	11 - 2
11.4.1 Préparation du patient	11 - 2
11.4.2 Positionnement des électrodes	11 - 2
11.5 Modification des réglages de la respiration	11 - 3
11.5.1 Définition des propriétés des alarmes Resp	11 - 3
11.5.2 Configuration de la source FR	11 - 3
11.5.3 Choix de la dérivation de respiration	11 - 4
11.5.4 Réglage de la taille du tracé Resp	11 - 4
11.5.5 Réglage de la vitesse du tracé Resp	11 - 4
11.5.6 Réglage du paramètre d'autodétection	11 - 4
11.5.7 Réglage du seuil de détection du tracé Resp	11 - 4
11.6 Résolution des problèmes de respiration	11 - 5
12 Surveillance de la saturation pulsée en oxygène (SpO₂)	12 - 1
12.1 Présentation de la SpO ₂	12 - 1
12.2 Informations relatives à la sécurité SpO ₂	12 - 1
12.3 Limites de mesure SpO ₂	12 - 2
12.4 Affichage de la SpO ₂	12 - 2
12.5 Préparation de la surveillance SpO ₂	12 - 3
12.6 Modification des réglages de la SpO ₂	12 - 3
12.6.1 Modification des réglages de l'alarme SpO ₂	12 - 3
12.6.2 Gestion de l'alarme Saturation Nellcor (en s)	12 - 4
12.6.3 Réglage de la saturation (en s) SpO ₂ Nellcor	12 - 5
12.6.4 Modification de la sensibilité	12 - 5
12.6.5 Affichage/masquage de l'IP	12 - 5
12.6.6 Surveillance simultanée de la SpO ₂ et de la PNI	12 - 5
12.6.7 Modification de la vitesse de balayage du tracé Pleth	12 - 5
12.7 Modification des réglages FP	12 - 6
12.7.1 Modification des réglages de l'alarme FP	12 - 6
12.7.2 Modification du volume QRS	12 - 6
12.7.3 Réglage de la source FP	12 - 6
12.7.4 Affichage/masquage de la FP	12 - 6
12.8 Résolution des problèmes de SpO ₂	12 - 7
12.9 Informations Nellcor	12 - 7
13 Surveillance de la température (Temp)	13 - 1
13.1 Présentation de la température	13 - 1
13.2 Affichage de la zone des valeurs numériques de température	13 - 1
13.3 Affichage de la température	13 - 1
13.4 Préparation de la surveillance de la température	13 - 1
13.5 Modification des réglages de température	13 - 2
13.5.1 Définition des propriétés des alarmes de température	13 - 2
13.5.2 Sélection du libellé de température	13 - 2
13.5.3 Affichage de la différence de température	13 - 2
13.6 Résolution des problèmes de température	13 - 2
14 Surveillance de la pression artérielle non invasive (PNI)	14 - 1
14.1 Présentation de la PNI	14 - 1

14.2 Informations relatives à la sécurité de la PNI	14 - 1
14.3 Limites de mesure de la PNI	14 - 2
14.4 Modes de mesure	14 - 2
14.5 Affichage PNI	14 - 2
14.6 Préparation avant la mesure de PNI	14 - 3
14.6.1 Préparation du patient pour la mesure de PNI	14 - 3
14.6.2 Placement du brassard PNI	14 - 3
14.7 Démarrage et arrêt des mesures de PNI	14 - 4
14.8 Affichage d'une analyse PNI	14 - 4
14.9 Modification des réglages PNI	14 - 5
14.9.1 Définition des propriétés des alarmes PNI	14 - 5
14.9.2 Configuration de la pression initiale de gonflement du brassard	14 - 5
14.9.3 Réglage de l'intervalle PNI	14 - 5
14.9.4 Sélection du mode Démarrer de la PNI	14 - 5
14.9.5 Activation de la tonalité de fin PNI	14 - 5
14.9.6 Réglage de la séquence PNI	14 - 6
14.9.7 Définition du format d'affichage de la PNI	14 - 6
14.9.8 Réglage de l'affichage des limites d'alarme de la PNI	14 - 6
14.9.9 Affichage/masquage de la FP	14 - 6
14.9.10 Correction de la mesure de PNI	14 - 6
14.10 Aide à la ponction veineuse	14 - 6
14.11 Maintenance PNI	14 - 7
14.11.1 Test de fuite PNI	14 - 7
14.11.2 Test de précision PNI	14 - 7
14.12 Résolution des problèmes de PNI	14 - 7
15 Surveillance de la pression artérielle invasive (PI)	15 - 1
15.1 Présentation de la PI	15 - 1
15.2 Informations relatives à la sécurité de la PI	15 - 1
15.3 Préparation de la surveillance PI	15 - 2
15.3.1 Connexion de l'équipement PI au patient	15 - 2
15.3.2 Mesure de la pression artérielle invasive	15 - 2
15.3.3 Réinitialisation du transducteur PI	15 - 3
15.4 Mesure de la PIC à l'aide du transducteur PIC Codman	15 - 3
15.4.1 Réinitialisation du transducteur PIC Codman	15 - 3
15.4.2 Mesure de la PCI	15 - 3
15.5 Affichage PI	15 - 4
15.6 Modification des réglages PI	15 - 4
15.6.1 Modification des réglages d'alarme PI	15 - 4
15.6.2 Changement du libellé de pression	15 - 5
15.6.3 Réglage du type de pression à afficher	15 - 5
15.6.4 Changement de la sensibilité	15 - 5
15.6.5 Réglage du tracé PI	15 - 6
15.6.6 Réglage du format d'affichage de la pression artérielle	15 - 6
15.6.7 Affichage/masquage des limites d'alarme pour la pression artérielle	15 - 6
15.6.8 Réglage de l'option Utiliser PAP-diast. en tant que PAPO	15 - 6
15.6.9 Activation de la mesure VPP	15 - 6

15.6.10 Chevauchement des tracés PI	15 - 7
15.7 Mesure de PAPO	15 - 7
15.7.1 Connexion de l'équipement PAPO au patient	15 - 8
15.7.2 Préparation des mesures PAPO	15 - 8
15.7.3 Mesure de PAPO	15 - 9
15.7.4 Réglage des tracés de l'écran PAPO	15 - 10
15.7.5 Calculs hémodynamiques	15 - 10
15.8 IBPRésolution des problèmes de PI	15 - 10
16 Surveillance du débit cardiaque (DC)	16 - 1
16.1 Présentation du débit cardiaque (DC)	16 - 1
16.2 Informations relatives à la sécurité du DC	16 - 1
16.3 Limites des mesures DC	16 - 1
16.4 Affichage DC	16 - 2
16.5 Connexion de l'équipement DC au patient	16 - 2
16.6 Réalisation de la mesure DC	16 - 2
16.6.1 Préparation de la mesure DC	16 - 2
16.6.2 Réglage de la mesure DC	16 - 3
16.6.3 Réalisation de la mesure DC	16 - 3
16.7 Modification des réglages DC	16 - 4
16.7.1 Définition des propriétés d'alarme DC	16 - 4
16.7.2 Sélection du paramètre DC principal	16 - 4
16.8 Résolution des problèmes de DC	16 - 5
17 Surveillance de la concentration en dioxyde de carbone (CO₂)	17 - 1
17.1 Présentation du CO ₂	17 - 1
17.2 Informations relatives à la sécurité CO ₂	17 - 1
17.3 Limites de mesure CO ₂	17 - 2
17.4 Ecran CO ₂	17 - 2
17.5 Mesure de CO ₂ à l'aide du module CO ₂ Sidestream/Microstream	17 - 2
17.5.1 Préparation de la mesure de CO ₂ à l'aide du module CO ₂ Sidestream	17 - 2
17.5.2 Préparation de la mesure de CO ₂ à l'aide du module CO ₂ Microstream	17 - 4
17.5.3 Réinitialisation du module CO ₂ Sidestream/Microstream	17 - 5
17.6 Mesure de CO ₂ à l'aide du module CO ₂ Mainstream	17 - 5
17.6.1 Préparation de la mesure de CO ₂ à l'aide du module CO ₂ Mainstream	17 - 5
17.6.2 Réinitialisation du capteur CO ₂ Mainstream	17 - 6
17.7 Modification des réglages de tous les modules CO ₂	17 - 6
17.7.1 Modification des réglages d'alarme CO ₂	17 - 6
17.7.2 Réglage du tracé CO ₂	17 - 6
17.7.3 Configuration de la source FR	17 - 6
17.7.4 Activation du mode Veille	17 - 7
17.7.5 Activation du mode d'intubation	17 - 7
17.8 Modification des réglages des modules CO ₂ Sidestream et Microstream	17 - 7
17.8.1 Réglage de la veille automatique	17 - 7
17.8.2 Réglage de la compensation d'humidité	17 - 7
17.9 Réglage de la compensation de gaz	17 - 8
17.10 Choix d'un intervalle de temps entre les valeurs maximales et minimales	17 - 8

17.11 Changement de la pression barométrique	17 - 9
17.12 Test de fuite	17 - 9
17.13 Etalonnage CO ₂	17 - 9
17.14 Résolution de problèmes de CO ₂	17 - 9
17.14.1 Résolution des problèmes du module CO ₂ Sidestream/Microstream	17 - 9
17.14.2 Résolution des problèmes du module CO ₂ Mainstream	17 - 10
17.15 Informations Oridion	17 - 10
18 Revoir	18 - 1
18.1 Vue d'ensemble de la révision	18 - 1
18.2 Page Revoir	18 - 1
18.2.1 Accès à la page Revoir	18 - 1
18.2.2 Exemple de page Revoir	18 - 1
18.2.3 Symboles sur les pages Revoir	18 - 2
18.2.4 Opérations courantes	18 - 2
18.2.5 Page Revoir Tendances tab.	18 - 3
18.2.6 Page Revoir Tendances graph	18 - 4
18.2.7 Page Revoir Evén.	18 - 5
18.2.8 Page Revoir Affichage complet	18 - 7
18.2.9 Page Revoir OxyCRG	18 - 8
18.2.10 Page Revoir ECG 12 dériv (pour le ePM12/ePM12A/ePM12C/ePM15/ePM15A/ePM15C)	18 - 9
18.2.11 Page Revoir ST	18 - 9
18.3 Révision des patients libérés	18 - 10
18.3.1 Vérification des données d'un patient libéré	18 - 10
18.3.2 Vérification des informations d'un patient libéré	18 - 11
19 Applications cliniques fonctionnelles (Clinical Assistive Applications, CAA)	19 - 1
19.1 Score d'alerte précoce (Early Warning Score, EWS)	19 - 1
19.1.1 Affichage de la zone des valeurs numériques EWS	19 - 2
19.1.2 Accès à l'écran EWS	19 - 2
19.1.3 Réalisation d'une notation EWS	19 - 3
19.1.4 Auto-notation	19 - 4
19.1.5 Alarme EWS	19 - 4
19.1.6 Modification des réglages EWS	19 - 5
19.1.7 Consultation des données de tendances EWS	19 - 5
19.2 Glasgow Coma Scale (Echelle de Glasgow)	19 - 6
19.2.1 Affichage de la zone des paramètres GCS	19 - 6
19.2.2 Accès au menu GCS	19 - 7
19.2.3 Réalisation d'une notation GCS	19 - 7
19.2.4 Réglage de l'intervalle de notation GCS	19 - 7
19.2.5 Consultation des données de tendances GCS	19 - 7
19.3 ECG 24h Summary	19 - 7
19.3.1 Affichage de l'ECG 24h Summary	19 - 8
19.3.2 Sélection des bandes ECG types	19 - 8
19.3.3 Consultation du résumé ECG	19 - 8
20 Calculs	20 - 1
20.1 Présentation des calculs	20 - 1
20.2 Informations relatives à la sécurité des calculs	20 - 1

20.3	Calculs de médicaments	20 - 1
20.3.1	Calculs de médicaments	20 - 1
20.3.2	Vérification du tableau de titrage	20 - 2
20.3.3	Formule de calcul de médicaments	20 - 2
20.3.4	Formule de calcul du tableau de titrage	20 - 2
20.4	Calculs hémodynamiques	20 - 3
20.4.1	Calculs hémodynamiques	20 - 3
20.4.2	Paramètres de saisie pour les calculs hémodynamiques	20 - 3
20.4.3	Paramètres calculés et formules des calculs hémodynamiques	20 - 3
20.5	Calculs d'oxygénation	20 - 4
20.5.1	Calculs d'oxygénation	20 - 4
20.5.2	Paramètres de saisie pour les calculs d'oxygénation	20 - 5
20.5.3	Paramètres calculés et formules des calculs d'oxygénation	20 - 5
20.6	Calculs de ventilation	20 - 6
20.6.1	Calculs de ventilation	20 - 6
20.6.2	Paramètres de saisie pour les calculs de ventilation	20 - 6
20.6.3	Paramètres calculés et formules des calculs de ventilation	20 - 7
20.7	Calculs relatifs aux reins	20 - 7
20.7.1	Calculs relatifs aux reins	20 - 7
20.7.2	Paramètres calculés et formules des calculs relatifs aux reins	20 - 7
20.7.3	Paramètres calculés et formules des calculs relatifs aux reins	20 - 8
21	Enregistrement	21 - 1
21.1	Enregistreur	21 - 1
21.2	Démarrage des enregistrements	21 - 1
21.2.1	Lancement manuel d'enregistrements	21 - 1
21.2.2	Enregistrements automatiques	21 - 1
21.3	Arrêt des enregistrements	21 - 2
21.3.1	Arrêt manuel des enregistrements	21 - 2
21.3.2	Arrêt automatique des enregistrements	21 - 2
21.4	Marqueurs liés à l'enregistrement	21 - 2
21.5	Configuration de l'enregistreur	21 - 2
21.6	Activation de l'enregistrement automatique en cas d'alarme	21 - 2
21.7	Effacement de tâches d'enregistrement	21 - 3
21.8	Chargement du papier	21 - 3
21.9	Solution en cas de bourrage papier	21 - 3
22	Impression	22 - 1
22.1	Imprimantes prises en charge	22 - 1
22.2	Rapports Sortie patient	22 - 1
22.2.1	Impression du rapport de sortie patient	22 - 1
22.2.2	Configuration d'un rapport comme un rapport de sortie patient	22 - 1
22.2.3	Configuration du rapport de sortie patient	22 - 2
22.2.4	Réglage de la période du rapport de sortie patient	22 - 2
22.3	Démarrage manuel d'une tâche d'impression	22 - 2
22.3.1	Démarrage d'une impression à partir de la page actuelle	22 - 2
22.3.2	Impressions de rapports Temps réel	22 - 2

22.3.3 Impression de rapports normaux	22 - 2
22.4 Impression automatique des rapports	22 - 3
22.5 Arrêt d'une tâche d'impression	22 - 3
22.6 Configuration des rapports	22 - 3
22.6.1 Configuration des rapports ECG	22 - 3
22.6.2 Configuration des rapports en temps réel	22 - 4
22.6.3 Configuration des rapports de tendances tabulaires	22 - 4
22.6.4 Configuration des rapports de tendances graphiques	22 - 5
22.7 Affichage de l'état de l'imprimante	22 - 5
22.8 Absence de papier dans l'imprimante	22 - 5
23 Utilisation des horloges à l'écran	23 - 1
23.1 Affichage des horloges	23 - 1
23.2 Contrôle de l'horloge	23 - 1
23.3 Réglage de l'horloge	23 - 1
24 Réglages maintenance util.	24 - 1
24.1 Accès au menu Maintenance	24 - 1
24.2 Réglages d'emplacement du dispositif	24 - 1
24.3 Réglages Gestion patient	24 - 2
24.3.1 Onglet Champ	24 - 2
24.3.2 Onglet Requ. ADT	24 - 2
24.3.3 Onglet Sortie	24 - 2
24.3.4 Onglet Emplac.	24 - 3
24.3.5 Onglet Affichage	24 - 3
24.4 Réglages d'alarme	24 - 3
24.4.1 Onglet Audio	24 - 3
24.4.2 Onglet Pause/Réinit.	24 - 4
24.4.3 Onglet Verrouillage	24 - 5
24.4.4 Onglet Affichage distant	24 - 5
24.4.5 Onglet Appel inf.	24 - 6
24.4.6 Onglet Autre	24 - 7
24.5 Réglages CAA	24 - 8
24.5.1 Onglet EWS	24 - 8
24.5.2 Onglet GCS	24 - 8
24.6 Réglages du module	24 - 9
24.6.1 Onglet ECG	24 - 9
24.6.2 Onglet Autre	24 - 9
24.7 Réglages de la revue	24 - 10
24.7.1 Onglet Onglets	24 - 10
24.7.2 Onglet Evén.	24 - 10
24.7.3 Onglet Couleur repère Aryth	24 - 10
24.8 Paramètres d'impression	24 - 10
24.8.1 Onglet Imprimante	24 - 10
24.8.2 Onglet M en p rapport	24 - 11
24.8.3 Onglet Rapport ECG	24 - 12
24.8.4 Onglet Nom fichier PDF	24 - 12
24.8.5 Onglet Autre	24 - 12

24.9 Réglages des unités	24 - 12
24.10 Réglages de l'heure	24 - 13
24.11 Autres réglages	24 - 13
24.12 Réglages des autorisations	24 - 14
24.13 Réglages de version	24 - 14
24.14 Réglages des informations batterie	24 - 15
24.15 Réglages du lecteur	24 - 15
24.15.1 Onglet Code-ba 2D (pour le lecteur de codes-barres 2D personnalisé de Mindray)	24 - 15
24.15.2 Onglet Code-barre 1D	24 - 15
24.15.3 Onglet Informations sur le lecteur	24 - 15
24.15.4 Onglet Identifier lecteur (pour le lecteur de codes-barres 2D personnalisé de Mindray)	24 - 15
24.15.5 Onglet Champ (pour le lecteur de codes-barres 2D personnalisé de Mindray)	24 - 16
24.16 Réglages de la configuration réseau	24 - 16
24.16.1 Onglet Type réseau	24 - 16
24.16.2 Onglet IP LAN1	24 - 16
24.16.3 Onglet WLAN	24 - 17
24.16.4 Onglet IP WLAN	24 - 17
24.16.5 Onglet Réglage station centrale	24 - 17
24.16.6 Onglet Détect. des disp.	24 - 17
24.16.7 Onglet QoS	24 - 18
24.16.8 Onglet ADT	24 - 18
24.16.9 Onglet Configuration HL7	24 - 18
24.16.10 Onglet Sécurité des informations	24 - 19
24.16.11 Onglet LDAP Mindray	24 - 19
25 Batterie	25 - 1
25.1 Présentation de la batterie	25 - 1
25.2 Informations relatives à la sécurité de la batterie	25 - 1
25.3 Préparation de la batterie	25 - 1
25.3.1 Identification du type de batterie	25 - 2
25.3.2 Installation de la batterie dans un compartiment de batterie intégré	25 - 2
25.3.3 Installation de la batterie dans un compartiment de batterie externe	25 - 3
25.4 Indications concernant la batterie	25 - 3
25.4.1 Témoin de batterie	25 - 3
25.4.2 Témoins d'alimentation sur batterie	25 - 3
25.4.3 Alarmes relatives à la batterie	25 - 4
25.5 Chargement d'une batterie	25 - 4
25.6 Maintenance de la batterie	25 - 4
25.6.1 Conditionnement de la batterie	25 - 4
25.6.2 Vérification des performances de la batterie	25 - 4
25.7 Conservation des batteries	25 - 5
25.8 Recyclage des batteries	25 - 5
26 Entretien et nettoyage	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 du moniteur	26 - 1

26.4 Désinfection du moniteur	26 - 2
26.5 Nettoyage et désinfection des accessoires	26 - 4
26.5.1 Nettoyage des accessoires	26 - 4
26.5.2 Désinfection des accessoires	26 - 4
26.6 Stérilisation	26 - 6
26.7 Nettoyage de la tête d'impression thermique	26 - 6
26.8 Impact d'un nettoyage incorrect	26 - 7
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 Test des méthodes et des procédures	27 - 2
27.4.1 Inspection visuelle	27 - 2
27.4.2 Test de mise sous tension	27 - 3
27.4.3 Test de l'enregistreur	27 - 3
27.4.4 Test de l'imprimante réseau	27 - 3
27.4.5 Vérification de la batterie	27 - 3
27.5 Mise au rebut de l'équipement	27 - 3
28 Accessoires	28 - 1
28.1 Accessoires ECG	28 - 1
28.1.1 Electrodes ECG	28 - 1
28.1.2 Câbles principaux à 12 broches séparables	28 - 2
28.1.3 Câbles principaux à 12 broches intégrées	28 - 2
28.1.4 Câbles ECG à 3 dérivations	28 - 2
28.1.5 Câbles ECG à 5 dérivations	28 - 3
28.1.6 Câbles ECG à 6 dérivations	28 - 3
28.1.7 Câbles ECG à 12 dérivations (pour le ePM12/ePM12A/ePM12C/ePM15/ePM15A/ePM15C)	28 - 4
28.2 Accessoires SpO ₂	28 - 4
28.2.1 Prolongateurs de câble	28 - 4
28.2.2 Capteurs Mindray SpO ₂	28 - 4
28.2.3 Capteurs Nellcor SpO ₂	28 - 5
28.3 Accessoires concernant la température	28 - 5
28.3.1 Câble de température	28 - 5
28.3.2 Sondes temp	28 - 6
28.4 Accessoires PNI	28 - 6
28.4.1 Conduites PNI	28 - 6
28.4.2 Brassards	28 - 6
28.5 Accessoires PI	28 - 8
28.5.1 Accessoires PI	28 - 8
28.5.2 Accessoires PIC	28 - 8
28.6 Accessoires DC	28 - 8
28.7 Accessoires CO ₂	28 - 9
28.7.1 Accessoires Sidestream CO ₂	28 - 9
28.7.2 Accessoires Microstream CO ₂	28 - 9
28.7.3 Accessoires Mainstream CO ₂	28 - 10

28.8 Fixation et accessoires de montage	28 - 10
28.9 Accessoires divers	28 - 10
A Caractéristiques du produit	A - 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 - 2
A.4 Caractéristiques de l'alimentation secteur	A - 3
A.4.1 Caractéristiques de l'alimentation secteur externe	A - 3
A.4.2 Caractéristiques de la batterie	A - 3
A.5 Caractéristiques d'affichage	A - 4
A.6 Caractéristiques de l'enregistreur	A - 5
A.7 Témoins	A - 5
A.8 Indicateur audio	A - 5
A.9 Caractéristiques de l'interface du moniteur	A - 5
A.10 Caractéristiques des sorties de signaux	A - 6
A.11 Stockage des données	A - 7
A.12 Caractéristiques Wi-Fi	A - 7
A.12.1 Caractéristiques techniques Wi-Fi	A - 7
A.12.2 Caractéristiques de performances Wi-Fi	A - 8
A.13 Caractéristiques des mesures	A - 8
A.13.1 Caractéristiques de l'ECG	A - 9
A.13.2 Caractéristiques de resp.	A - 11
A.13.3 Caractéristiques de SpO ₂	A - 12
A.13.4 Caractéristiques de la FP	A - 13
A.13.5 Caractéristiques Temp	A - 14
A.13.6 Caractéristiques de la PNI	A - 14
A.13.7 Caractéristiques PI	A - 16
A.13.8 Caractéristiques techniques DC	A - 16
A.13.9 Caractéristiques CO ₂	A - 17
B Compatibilité électromagnétique et conformité aux réglementations en matière d'émission radioélectrique	B - 1
B.1 Compatibilité électromagnétique	B - 1
B.2 Conformité aux réglementations en matière d'émission radioélectrique	B - 5
C Paramètres par défaut	C - 1
C.1 Réglage des paramètres par défaut	C - 1
C.1.1 Réglages ECG, arythmie, ST et QT par défaut	C - 1
C.1.2 Réglages de respiration par défaut	C - 5
C.1.3 Réglages de SpO ₂ par défaut	C - 5
C.1.4 Réglages de température par défaut	C - 6
C.1.5 Réglages de PNI par défaut	C - 7
C.1.6 Réglages de PI par défaut	C - 9
C.1.7 Réglages DC par défaut	C - 12
C.1.8 Réglages de CO ₂ par défaut	C - 12
C.2 Réglages de routine par défaut	C - 13
C.2.1 Réglages d'alarme par défaut	C - 13
C.2.2 Réglages de consultation par défaut	C - 13

C.2.3 Réglages des microtendances par défaut	C - 14
C.2.4 Réglages OxyCRG par défaut	C - 14
C.2.5 Réglages d'affichage par défaut	C - 15
C.2.6 Réglages des rapports par défaut	C - 15
C.2.7 Réglages des calculs par défaut	C - 16
C.2.8 Réglages de l'heure du système par défaut	C - 16
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 Resp	D - 2
D.1.4 Messages d'alarme physiologique SpO ₂	D - 2
D.1.5 Messages d'alarme physiologique FP	D - 2
D.1.6 Messages d'alarme physiologique PNI	D - 2
D.1.7 Messages d'alarme physiologique PI	D - 3
D.1.8 Messages d'alarme physiologique EWS	D - 3
D.2 Messages d'alarme technique	D - 3
D.2.1 Messages généraux d'alarme technique	D - 3
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 Alarmes techniques EWS	D - 9
D.2.11 Messages d'alarme technique relatifs à l'alimentation	D - 9
D.2.12 Messages d'alarme technique de l'enregistreur	D - 9
D.2.13 Messages d'alarme technique de l'imprimante	D - 10
D.2.14 Messages d'alarme technique relatifs à la surveillance réseau	D - 11
D.2.15 Autres messages d'alarme technique du système	D - 11
E Inspection de la sécurité électrique	E - 1
E.1 Fiche du cordon d'alimentation	E - 1
E.2 Boîtier du dispositif et accessoires	E - 1
E.2.1 Inspection visuelle	E - 1
E.2.2 Inspection contextuelle	E - 2
E.3 Etiquetage des dispositifs	E - 2
E.4 Résistance de mise à la terre	E - 2
E.5 Test de fuite à la terre	E - 2
E.6 Courant de fuite patient	E - 2
E.7 Courant de fuite secteur sur pièce appliquée	E - 3
E.8 Courant auxiliaire patient	E - 3
F Méthode de reconnaissance de tracé ECG pour l'algorithme d'analyse d'ECG à 12 dérivations au repos (pour le ePM12/ePM12A/ePM12C/ePM15/ePM15A/ePM15C)	F - 1
F.1 Prétraitement	F - 1
F.2 Typage de QRS	F - 1

F.3 Sélection de la classe de QRS	F - 1
F.4 Moyennage	F - 1
F.5 Mesure du tracé	F - 1
F.6 Composants d'un QRS	F - 1
F.7 Segment ST	F - 2
F.8 Tracés P et T	F - 2
F.9 Résultats d'évaluation des mesures de l'intervalle absolu et de la durée du tracé	F - 2
F.10 Résultats d'évaluation des mesures des intervalles sur des ECG biologiques	F - 2
F.11 Résultats d'évaluation de la stabilité des mesures par rapport au bruit	F - 2
G Unités, symboles et abréviations	G - 1
G.1 Unités	G - 1
G.2 Symboles	G - 2
G.3 Abréviations	G - 3

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 évité(e), peut entraîner des blessures graves, voire mortelles.
-

ATTENTION

- Signale un danger potentiel ou une pratique dangereuse qui doit être évité(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 permettant de tirer le meilleur parti du produit.
-

1.1.1 Avertissements

AVERTISSEMENT

- Cet appareil est utilisé sur un seul patient à la fois.
 - Cet appareil et ses accessoires sont adaptés à une utilisation dans l'environnement du patient.
 - 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.
 - Utilisez et rangez l'équipement dans le type d'environnement spécifié. Il est possible que le moniteur et les accessoires ne soient pas conformes aux spécifications relatives aux performances en cas de vieillissement, s'il est stocké ou utilisé en dehors des plages de température et d'humidité indiquées.
 - L'appareil n'est pas prévu pour une utilisation dans un environnement d'imagerie par résonance magnétique (IRM).
 - Avant de brancher l'appareil à la ligne d'alimentation électrique, 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 à toute mise en œuvre du système, l'opérateur doit vérifier que l'appareil, les câbles de connexion et les accessoires sont en parfait 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. Si aucune broche de mise à la terre n'est fournie, utilisez si possible l'alimentation sur batterie.
 - N'utilisez pas des prises multiples portables (MPSO) ou rallonges électriques. Assurez-vous que la somme des courants de fuite à la terre n'est pas supérieure aux limites autorisées.
 - Ne touchez pas le patient et des pièces sous tension simultanément. Le patient pourrait être blessé.
 - Veillez à ne pas être en contact avec le patient lors d'une défibrillation. 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 à niveau doivent être réalisées par des techniciens agréés.
 - Ne comptez pas uniquement sur le système d'alarme sonore pour la surveillance des patients. Le réglage du volume sonore à un niveau faible ou la désactivation de l'alarme peut constituer un risque pour le patient. N'oubliez pas que les réglages d'alarme doivent être personnalisés en fonction de l'état des différents patients. Exercez toujours une surveillance constante du patient.
-

- Les données physiologiques et les messages d'alarme affichés à l'écran doivent servir de référence uniquement et ne jamais être utilisés directement comme interprétation diagnostique.
 - Acheminez, enveloppez et fixez les câbles pour éviter toute déconnexion accidentelle, pour ne pas qu'ils s'emmêlent et pour ne pas trébucher.
 - Les droits de reproduction du logiciel sont la propriété exclusive de Mindray. 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 expresse.
-

1.1.2 Mises en garde

ATTENTION


























- N'utilisez que les pièces et accessoires spécifiés dans ce manuel.
 - Assurez-vous que l'appareil est alimenté en continu pendant son fonctionnement. Une coupure de courant soudaine peut entraîner une perte de données.
 - Les champs électriques et magnétiques peuvent interférer avec le fonctionnement correct de l'appareil. Pour cette raison, assurez-vous que tous les appareils externes utilisés à proximité de l'équipement sont conformes aux recommandations de CEM applicables. Les téléphones portables, les équipements à rayons X et les appareils à IRM représentent une source potentielle d'interférences car ils peuvent émettre des niveaux plus élevés de rayonnements électromagnétiques.
 - Veillez à toujours installer ou déplacer l'appareil de manière adéquate pour éviter les risques de chute, d'impact, de forte vibration ou d'autre force mécanique qui pourraient l'endommager.
 - En cas de pluie ou de pulvérisation d'eau, séchez immédiatement l'appareil.
 - Certains paramètres sont protégés par un mot de passe et ne peuvent être modifiés que par le personnel autorisé. Contactez votre responsable de service ou le service d'ingénierie biomédicale pour les mots de passe utilisés au sein de votre établissement.
 - L'élimination du matériel d'emballage doit être conforme aux réglementations applicables. Conservez-le hors de portée des enfants.
 - En fin de vie, l'appareil et ses accessoires doivent être éliminés conformément aux recommandations réglementant la mise au rebut de ce type de produit. Pour toute question concernant la mise au rebut de l'appareil, n'hésitez pas à nous contacter.
-












1.1.3 Remarques

REMARQUE

- Placez l'appareil à 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 difficile d'accès pour la manipulation de la prise secteur.
 - En général, l'opérateur se trouve devant le moniteur.
 - Le logiciel a été développé conformément à la norme CEI 62304. Les dangers pouvant résulter d'erreurs logicielles ont été réduits au minimum.
 - Ce manuel décrit la totalité des options et des fonctions existantes, mais il est possible que l'appareil dont vous disposez ne les comporte pas toutes.
 - Conservez ce manuel à proximité de l'appareil de façon à en disposer facilement en cas de besoin.
-

1.2 Symboles apposés sur l'appareil

Symbole	Description	Symbole	Description
	Symbole d'avertissement général		Reportez-vous au manuel d'utilisation/à la brochure
	Numéro de série	REF	Référence catalogue
	Date de fabrication		Fabricant
	Connecteur USB		Déverrouillage
	Témoin de batterie		Réseau informatique
	Equipotentialité		Courant alternatif
	PIECE APPLIQUEE DE TYPE CF PROTEGEE CONTRE LES CHOCS DE DEFIBRILLATION		PIECE APPLIQUEE DE TYPE BF ANTI-DEFIBRILLATION
	Arrêt USB		Touche Réinitialiser
	Marche/Arr. PNI		Etalonnage
	Veille		Menu
IPX1	Protection contre les gouttes d'eau verticales, conformément à la norme CEI 60529		Symbole d'identification des plastiques
IPX2	Protection contre les gouttes d'eau verticales, conformément à la norme CEI 60529		Courant continu
	Déverrouillage		Verrouillage
	Enregistrement graphique		Radiation électromagnétique non ionisante

Symbole	Description	Symbole	Description
	Sortie des gaz		Entrée des gaz
	Sortie		Entrée/Sortie
	Limites d'humidité		Limites de pression atmosphérique
	Limites de température		Ne pas pousser (roues verrouillées, ne pas pousser)
	Représentant agréé pour la Communauté européenne		Mettez l'appareil au rebut conformément à la législation de votre pays
	Ce produit porte un marquage CE qui atteste de sa conformité avec les dispositions de la Directive 93/42/CEE du Conseil relative aux dispositifs médicaux et avec les dispositions de l'Annexe I de cette directive. Remarque : Le produit est conforme à la directive 2011/65/EU du Conseil.		

2 Présentation de l'équipement

2.1 Utilisation prévue

Les moniteurs patient de la série ePM (ePM10/ePM10A/ePM10C/ePM12/ePM12A/ePM12C/ePM15/ePM15A/ePM15C), désignés ci-après les "moniteurs", sont destinés à la surveillance, à l'affichage, à la consultation, au stockage, à l'alarme et au transfert de nombreux paramètres physiologiques, notamment : ECG (sélection de 3, 5 ou 6 dérivations, 12 dérivations uniquement disponible pour les ePM12/ePM12A/ePM12C/ePM15/ePM15A/ePM15C, détection des arythmies, analyse du segment ST, surveillance QT/Qt_c et fréquence cardiaque (FC)), respiration (Resp), température (Temp), saturation pulsée en oxygène (SpO₂), fréquence du pouls (FP), pression artérielle non invasive (PNI), pression artérielle invasive (PI), débit cardiaque (DC) et dioxyde de carbone (CO₂). Le moniteur ePM12/ePM12A/ePM12C/ePM15/ePM15A/ePM15C fournit également une interprétation de l'ECG à 12 dérivations au repos.

Tous les paramètres peuvent être surveillés sur des patients adultes, pédiatriques et nouveau-nés à l'exception des suivants :

- La surveillance DC est réservée aux patients adultes uniquement.
- Le PAPO est réservé aux patients adultes et pédiatriques.

Ce moniteur est destiné à être utilisé dans les établissements de santé par les professionnels cliniques ou sous leur direction. Il n'est pas conçu pour une utilisation en hélicoptère, en ambulance hospitalière, ni à domicile. Le moniteur ePM10/ePM10A/ePM10C peut également être utilisé pendant le transport du patient par ambulance.

AVERTISSEMENT

- **Ce moniteur doit être utilisé uniquement par des professionnels de la santé ou sous leur direction. Il doit être utilisé uniquement par des personnels ayant reçu une formation adéquate à son utilisation. Il ne doit en aucun cas être utilisé par une personne inexpérimentée ou non autorisée.**
-

2.2 Pièces appliquées

Les pièces appliquées du moniteur sont les suivantes :

- Electrode et fil de dérivations ECG
- Capteur SpO₂
- Sonde temp
- Brassard PNI
- Transducteur PI
- Capteur DC
- Tubulure d'échantillonnage de CO₂/Canule échantillon nasal, piège à eau et masque

2.3 Composants système

Le moniteur se compose de l'unité principale, de l'écran, et de dispositifs d'entrée et de sortie.

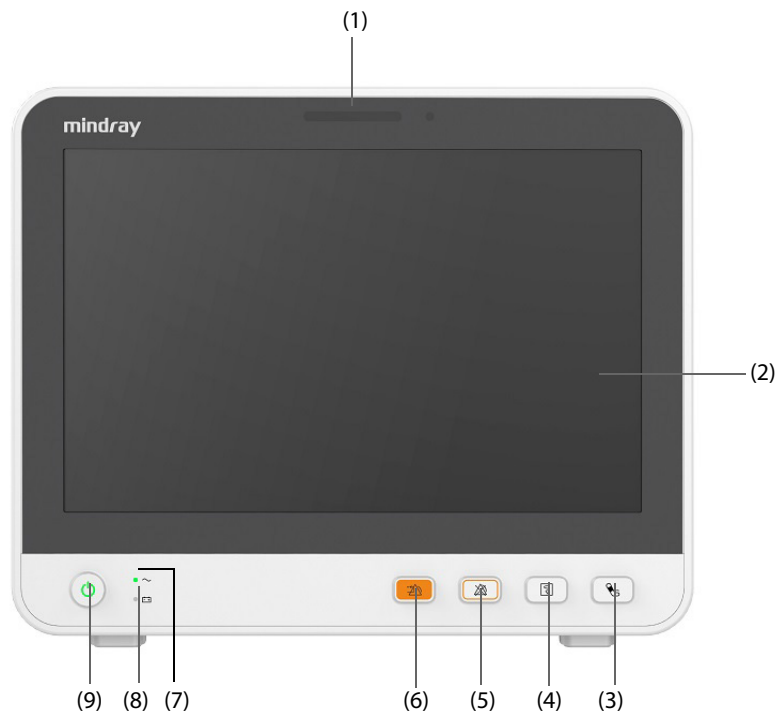
REMARQUE

- **Votre moniteur peut ne pas inclure tous ces composants. Contactez le service technique local pour vous procurer les composants disponibles.**

2.3.1 Unité principale

L'unité principale traite les données des modules.

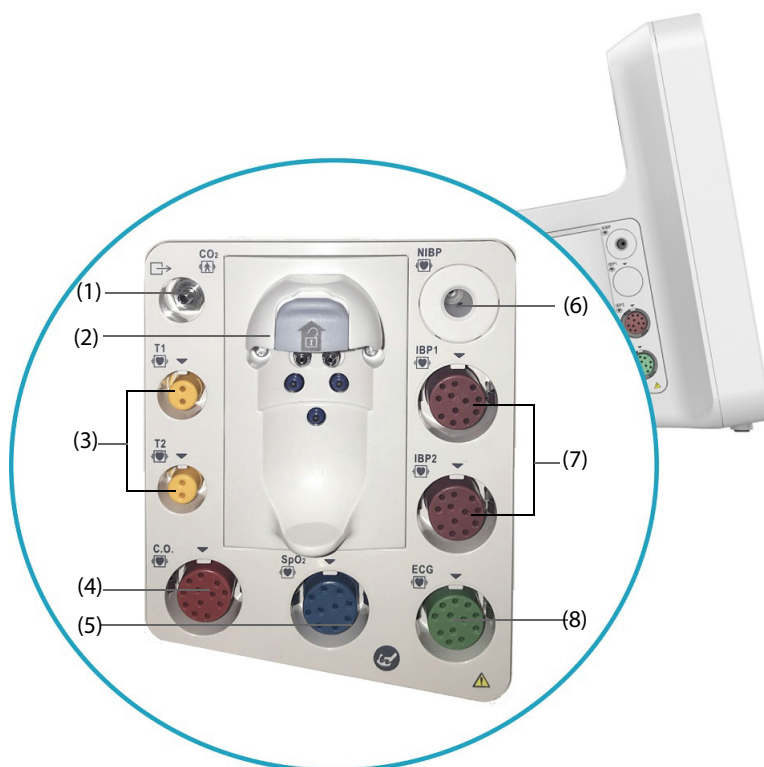
2.3.1.1 Face avant



- (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
Appuyez dessus pour démarrer une mesure PNI ou arrêter la mesure PNI actuelle.
- (4) Touche Marche/Arrêt de l'enregistrement
Appuyez dessus pour lancer un enregistrement ou arrêter celui en cours.
- (5) Touche Pause alarme
Appuyez dessus pour mettre en pause les alarmes en cours
- (6) Touche Réinit. de l'alarme
Appuyez dessus pour reconnaître l'alarme en cours.

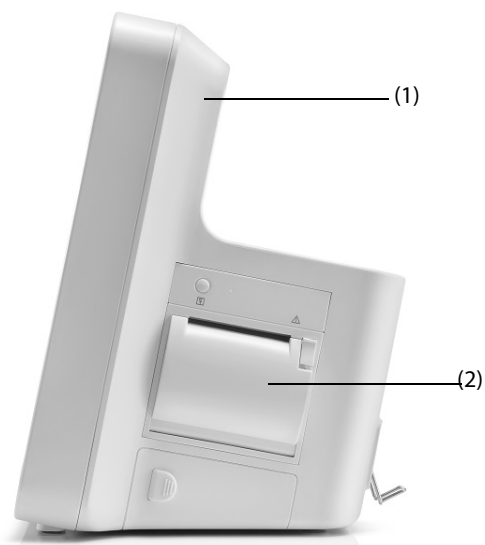
- (7) Voyant d'alimentation
- ◆ Allumé : lorsque l'appareil est branché sur l'alimentation.
 - ◆ Eteint : lorsque l'appareil n'est pas branché sur l'alimentation.
- (8) Témoin de batterie
- ◆ Jaune : la batterie est en cours de charge.
 - ◆ Vert : la batterie est entièrement chargée.
 - ◆ Clignotement vert : le moniteur fonctionne sur batterie.
 - ◆ Eteint : 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) Sortie de gaz | (2) Support du piège à eau CO ₂ |
| (3) Connecteur de la sonde de température | (4) Connecteur de câble DC |
| (5) Connecteur de sonde SpO ₂ | (6) Connecteur du brassard PNI |
| (7) Connecteur de câble PI | (8) Connecteur de câble ECG |

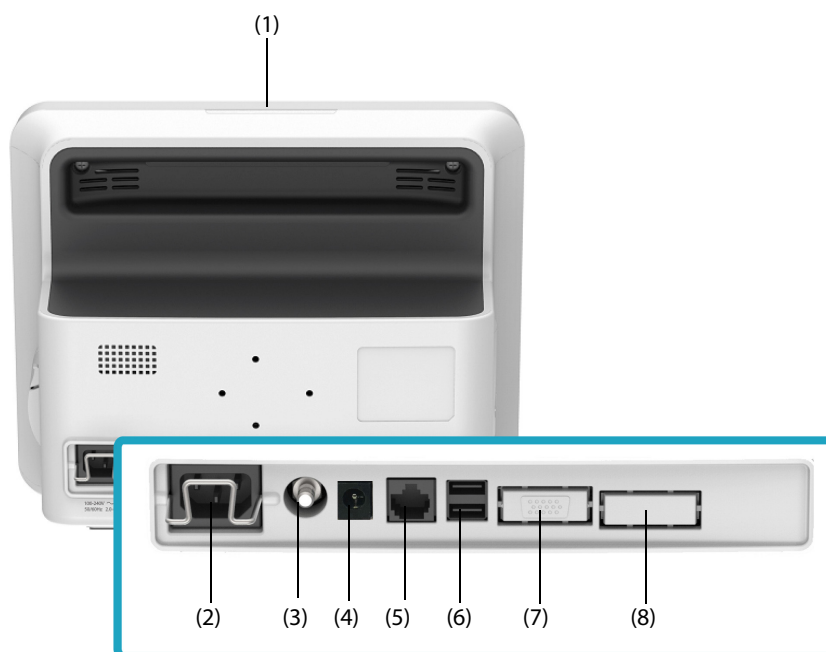
2.3.1.3 Côté droit



(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.

- (4) Alimentation c.c. (pour ePM10/ePM10A/ePM10C)
Il s'agit d'un connecteur d'alimentation c.c. standard présentant une polarité positive à l'intérieur et négative à l'extérieur. Elle doit se connecter à l'alimentation c.c. du véhicule à l'aide du cordon d'alimentation c.c. que nous vous fournissons (réf : M03-010089-00).
- (5) Connecteur de réseau
Il s'agit d'un connecteur RJ45 standard qui connecte le moniteur au système de surveillance central (CMS) ou à d'autres dispositifs du réseau.
- (6) Connecteurs USB
Ils permettent de connecter des dispositifs USB tels qu'un lecteur de codes-barres.
- (7) Connecteur VGA
Il permet de connecter un écran externe, ce qui étend la capacité d'affichage du moniteur. Le contenu affiché sur l'écran externe s'accorde avec ce qui s'affiche sur l'écran du moniteur.
- (8) Connecteur multifonction
Il envoie les signaux de synchronisation du défibrillateur, les signaux d'appel infirmière et les signaux de sortie analogique.

2.3.2 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.

Vous ne pouvez utiliser que les dispositifs de saisie indiqués par Mindray.

2.3.3 Dispositifs d'impression

Vous pouvez utiliser l'imprimante et/ou l'enregistreur indiqué(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.

Cette page blanche a été ajoutée intentionnellement.

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 Mindray.
 - Les droits concernant le logiciel de cet appareil sont la propriété exclusive de Mindray. 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 expresse.
 - Connectez à cet appareil uniquement les dispositifs approuvés. Les dispositifs connectés à cet appareil doivent satisfaire aux normes CEI applicables, telles que la norme CEI 60950 relative à la sécurité des matériels de traitement de l'information et la norme CEI 60601-1 relative à la sécurité des appareils électromédicaux. La configuration du système doit répondre à la norme CEI 60601-1 applicable aux appareils électromédicaux. Tout membre du personnel connectant des dispositifs au port d'entrée/de sortie de signal de l'appareil doit prouver que la certification de sécurité des dispositifs a été mise en œuvre conformément à la norme CEI 60601-1. Pour toute question, n'hésitez pas à contacter Mindray.
 - Si les caractéristiques de l'appareil ne stipulent pas clairement quelles associations avec d'autres dispositifs peuvent s'avérer dangereuses (par exemple, plusieurs courants de fuite), consultez le fabricant ou un expert sur le terrain. Il doit être clairement établi que l'association proposée n'aura pas de conséquence négative sur les dispositifs ou sur la sécurité du patient.
 - Si vous avez des doutes sur la précision d'une valeur affichée sur le moniteur ou la station centrale, ou imprimée sur une bande graphique ou un rapport, utilisez d'autres méthodes pour déterminer les signes vitaux du patient. Vérifiez que tout l'équipement fonctionne correctement.
-

ATTENTION

- L'appareil doit être installé par du personnel Mindray agréé.
 - 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.
 - Avant toute utilisation, vérifiez que les emballages sont intacts, en particulier ceux des accessoires à usage unique. En cas de dommage, ne pas les utiliser pour les soins aux patients.
 - Veillez à ce que l'environnement de fonctionnement de l'appareil soit conforme aux exigences spécifiques, sous peine de conséquences inattendues, en particulier un endommagement de l'appareil.
 - 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.
-

REMARQUE

- Placez l'appareil à un endroit où vous pouvez facilement le voir et le faire fonctionner.
 - Conservez ce manuel à proximité de l'appareil de façon à pouvoir le consulter facilement en cas de besoin.
 - Conservez l'emballage et le matériel de conditionnement en prévision d'un éventuel retour du matériel.
-

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
- Installé sur la station d'accueil (pour le ePM10M/ePM10MA/ePM10MC)

3.2.1 Déballage et contrôle

Avant tout déballage, inspectez soigneusement le carton de livraison pour détecter tout dommage éventuel. Si vous constatez des dégâts, contactez le transporteur ou nos services.

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 nos services.

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. Si le moniteur est utilisé dans un local restreint, un espace suffisant doit être prévu à l'avant et à l'arrière de l'appareil pour garantir son fonctionnement, sa maintenance et son dépannage éventuel dans des conditions adéquates. 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 Réglage 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 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

- **Utilisez toujours le cordon d'alimentation fourni avec le moniteur.**
- **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.**
- **Utilisez un attache-câbles pour maintenir le cordon d'alimentation et éviter qu'il ne tombe.**

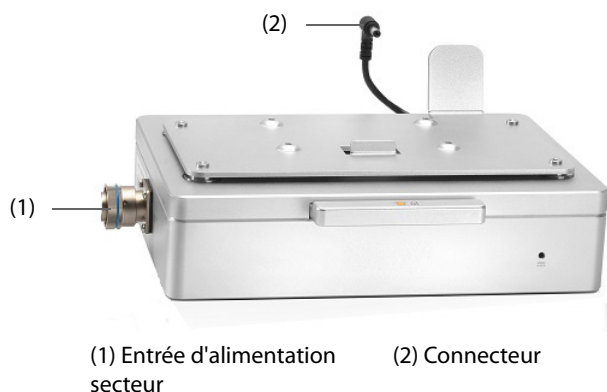
- **Utilisez la batterie si l'intégrité de la broche de mise à la terre ou du système de mise à la terre de protection de l'installation est douteuse.**

3.3.2 Connexion avec la station d'accueil (pour le ePM10/ePM10A/ePM10C)

Le moniteur doit être connecté à la station d'accueil lors du branchement à l'alimentation c.c du véhicule.

La station d'accueil doit être installée exclusivement par le personnel formé et agréé par Mindray. Pour installer la station d'accueil, contactez votre service technique.

Les images suivantes illustrent la station d'accueil.



Pour connecter la station d'accueil, suivez la procédure ci-après :

1. Installez le moniteur sur le dessus de la station d'accueil.
2. Branchez le connecteur de la station d'accueil sur l'entrée d'alimentation c.c. du moniteur.

AVERTISSEMENT

- **Le moniteur doit être connecté uniquement à une alimentation secteur protégée par une ligne de mise à la terre, et la connexion doit être effectuée par un technicien qualifié.**
- **Assurez-vous que le système d'alimentation externe est bien mis à la terre lorsque le moniteur est utilisé avec la station d'accueil.**
- **Avant d'installer la station d'accueil, assurez-vous que le système d'alimentation externe est protégé par une mise à la terre.**

3.3.3 Connexion de la source d'alimentation secteur du véhicule (pour le ePM10/ePM10A/ePM10C)

En cas d'utilisation dans une ambulance, vous pouvez utiliser la source d'alimentation c.c. du véhicule pour faire fonctionner le moniteur.

Pour utiliser la source d'alimentation c.c., suivez la procédure ci-après :

1. Branchez l'extrémité femelle du cordon d'alimentation sur l'entrée d'alimentation c.c. de la station d'accueil.



2. Branchez l'extrémité mâle du cordon d'alimentation sur une prise secteur.
3. Vérifiez que l'indicateur d'alimentation est allumé.

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

AVERTISSEMENT

- **Utilisez exclusivement le cordon d'alimentation c.c. que nous vous fournissons pour brancher l'équipement à l'alimentation c.c. du véhicule. L'utilisation d'un adaptateur c.a./c.c. est interdite.**
 - **Lorsque vous avez des doutes sur l'intégrité du conducteur de protection externe de l'installation ou son positionnement, l'appareil doit être utilisé sur batterie. Sinon, le patient ou l'opérateur pourrait subir un choc électrique.**
 - **N'essayez JAMAIS de réparer un cordon d'alimentation c.c. endommagé. Remplacez-le par un nouveau cordon.**
 - **Assurez-vous que la borne de mise à la terre équipotentielle est correctement connectée.**
 - **Ne touchez pas les parties métalliques du moniteur ou les connecteurs en même temps que le patient lorsque vous utilisez la source d'alimentation c.c.**
 - **Assurez-vous que l'alimentation c.c. est conforme aux spécifications.**
 - **En cas de dommage, cessez immédiatement l'utilisation du cordon d'alimentation c.c.**
-

3.3.4 Connexion des dispositifs d'entrée

Connectez le lecteur de code-barres si nécessaire.


3.4 Mise sous tension du moniteur

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

1. Contrôlez le moniteur pour rechercher un éventuel dommage mécanique. Vérifiez les connexions de tous les câbles externes, modules d'extension et accessoires.
2. Branchez le cordon d'alimentation sur l'alimentation.


Pour mettre le moniteur sous tension, appuyez sur le bouton d'alimentation.

3.5 Fonctionnement et navigation

Tout ce dont vous avez besoin pour faire fonctionner le moniteur se trouve sur son écran. Presque tous les éléments de l'écran sont interactifs. Les éléments à l'écran comprennent les valeurs de paramètre, les tracés, les raccourcis, les champs d'informations, les champs d'alarme et les menus. Vous pouvez généralement accéder au même élément de différentes manières. Par exemple, vous pouvez accéder à un menu de paramètre en sélectionnant la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés correspondante par l'intermédiaire de la touche Menu  sur le module de paramètres ou par le raccourci **Régl. des param.**

3.5.1 Utilisation de l'écran tactile

Vous pouvez utiliser l'écran tactile pour sélectionner un élément en appuyant directement sur l'écran du moniteur.

Afin d'éviter toute utilisation impropre, vous pouvez désactiver temporairement l'écran tactile. Pour ce faire, appuyez longuement sur la touche **Menu princ.** et faites-la 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. Si vous devez activer l'écran tactile manuellement, appuyez longuement sur le raccourci **Menu princ.** et faites-le glisser comme indiqué par la flèche.

ATTENTION

- **Vérifiez que l'écran tactile n'est pas endommagé ou cassé. En cas de signe de dommage, arrêtez immédiatement d'utiliser le moniteur et contactez le service technique.**
 - **Si l'installation de l'écran tactile est desserrée, 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.

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.

REMARQUE

- **Vous pouvez utiliser le lecteur de codes-barres personnalisé de Mindray pour lire des codes-barres 2D et 1D. L'utilisation d'autres lecteurs de codes-barres permet 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 Mindray)

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.

Avant de configurer le lecteur de codes-barres personnalisé de Mindray, 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 votre établissement hospitalier.

REMARQUE

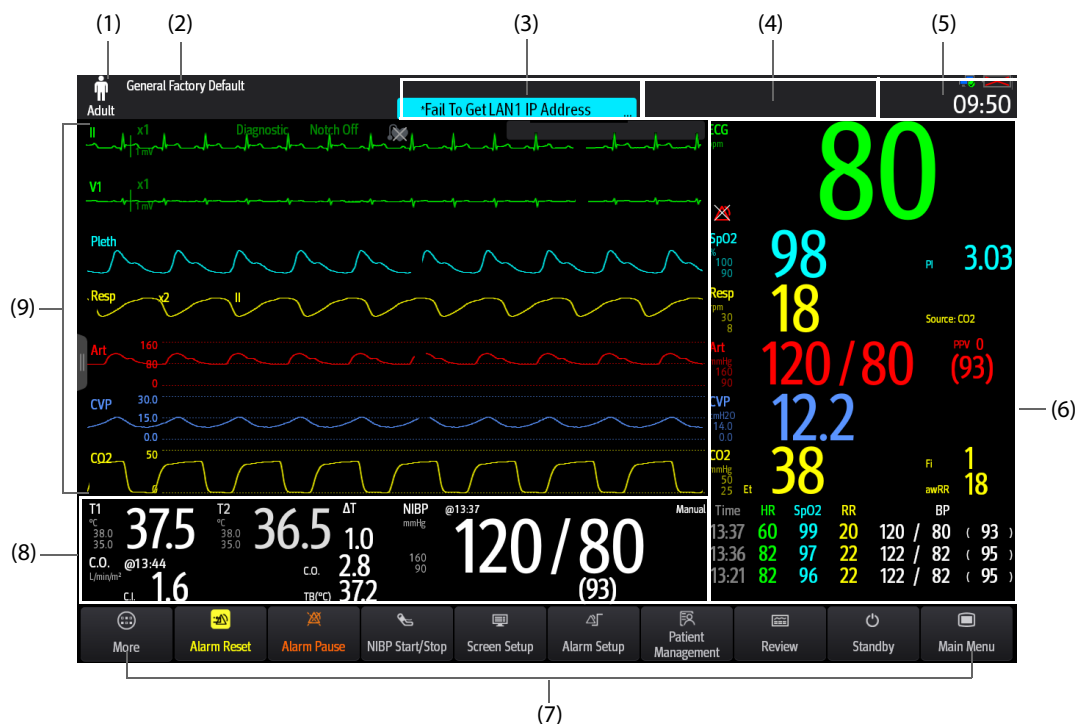
- **Contactez le fabricant du lecteur ou Mindray pour obtenir les codes-barres ingénieur permettant d'effacer les formats de données et contenant le format de données de l'établissement hospitalier.**

3.5.4 Utilisation du contrôleur distant

Vous pouvez utiliser le contrôleur distant pour contrôler le moniteur en branchant le récepteur du contrôleur distant sur le connecteur USB. 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 à l'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 au menu **Gestion patient**. Pour plus d'informations, consultez la section 5.3 *Gestion des informations patient*.
- (2) Configuration actuelle
- (3) Zone d'informations Alarme technique : affiche les messages d'invite en haut et les messages d'alarme technique en bas.
- (4) Zone d'informations Alarme physiologique : affiche les alarmes physiologiques haute priorité en haut et les alarmes physiologiques basse et moyenne priorité 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 de stockage et l'heure du système. Pour plus d'informations, consultez la section 3.6.1 *Symboles à l'écran*.
- (6) Zone des valeurs numériques des paramètres : affiche les valeurs des paramètres, les limites d'alarme et les états d'alarme. Cette zone affiche également la liste des paramètres. Le fait de sélectionner un bloc numérique de paramètre affiche le menu de paramètres correspondant. Lorsque vous sélectionnez la liste des paramètres, la page Revoir Tendances tab s'ouvre. Pour plus d'informations, consultez la section 3.11.4 *Accès aux menus de réglage des paramètres*.
- (7) Zone de raccourcis : affiche les raccourcis sélectionnés.
- (8) Zone des valeurs numériques/de tracé des paramètres : affiche les tracés des paramètres, les valeurs des paramètres, les limites d'alarme et les états d'alarme. Cette zone affiche également la liste des paramètres. Lorsque vous sélectionnez une zone de valeurs numériques ou de tracés de paramètre, le menu du paramètre correspondant s'ouvre. Lorsque vous sélectionnez la liste des paramètres, la page Revoir Tendances tab s'ouvre. Pour plus d'informations, consultez la section 3.11.4 *Accès aux menus de réglage des paramètres*.
- (9) Zone des tracés des paramètres : affiche les tracés des paramètres et les alarmes des paramètres. Sélectionnez un tracé pour afficher le menu du paramètre correspondant. Pour plus d'informations, consultez la section 3.11.4 *Accès aux menus de réglage des paramètres*.

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 :

Symbole	Description	Symbole	Description
	Patient adulte, homme		Patient adulte, femme
	Patient pédiatrique, homme		Patient pédiatrique, femme
	Patient nouveau-né, homme		Patient nouveau-né, femme
	Le réseau sans fil est connecté. La partie pleine indique la force du signal réseau.		Le réseau sans fil n'est pas connecté.
	Le réseau filaire est connecté.		Le réseau filaire n'est pas connecté.
	Toutes les alarmes sont en pause.		Les différentes alarmes physiologiques sont désactivées ou le statut des alarmes est désactivé sur le moniteur.
	Les alarmes sonores sont en pause.		Les alarmes sonores sont désactivées.
	Les alarmes sont acquittées et le système d'alarme est réinitialisé.		La batterie fonctionne correctement. La partie verte représente la charge restante.
	La batterie est faible et doit être rechargée.		La batterie est extrêmement faible et doit être rechargée immédiatement. Sinon, le moniteur va prochainement s'éteindre automatiquement.

Symbole	Description	Symbole	Description
	La batterie est en cours de charge.		Pas de batterie.

3.6.2 Menus

Tous les menus ont un style et une structure semblables ; consultez la figure ci-dessous :





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





























3.6.3 Raccourcis













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

3.6.3.1 Raccourcis disponibles

Le tableau suivant répertorie les raccourcis disponibles.

Symbole	Libellé	Fonction	Symbole	Libellé	Fonction
	Menu principal	Ouvre le menu principal.		Autres	Affiche d'autres raccourcis.

Symbole	Libellé	Fonction	Symbole	Libellé	Fonction
	Réglages alarmes	Ouvre le menu Alarme .		Réinit. de l'alarme	Reconnaît les alarmes en cours et réinitialise le système d'alarme.
	Pause audio	Met en pause les alarmes sonores.		Pause alarme	Met en pause les alarmes en cours.
	Revue	Ouvre le menu Revoir .		Veille	Passé en mode Veille.
	Gestion des patients	Ouvre le menu Gestion patient .		Réglages écran	Ouvre le menu Réglages écran .
	Marche/Arr. PNI	Démarre une mesure PNI ou arrête la mesure PNI actuelle.		Arrêter ttes	Arrête toutes les mesures PNI.
	STAT PNI	Démarre une mesure PNI continue pendant cinq minutes.		Mesure PNI	Ouvre le menu Mesure PNI .
	Réinit PI	Démarre un étalonnage de réinitialisation du transducteur PNI.		C.O. Measure	Ouvre la fenêtre DC Mesure .
	PAPO	Affiche l'écran PAPO .		Pction vein.	Gonfle le brassard de PNI pour faciliter l'exécution d'une ponction veineuse.
	Régl. des param.	Ouvre le menu Régl. des param.		Affichage distant	Ouvre la fenêtre Affichage distant .
	Evén. manuel	Déclenche un événement manuellement et l'enregistre.		Microtend.	Affiche l'écran Microtend.
	OxyCRG	Ouvre la fenêtre OxyCRG .		ECG - Plein écran (pour le ePM12/ ePM12A/ ePM12C/ ePM15/ ePM15A/ ePM15C)	Ouvre la fenêtre ECG 12 dériv en plein écran.
	Mode privé	Active le mode privé.		Mode nuit	Active le mode nuit.
	Rapport Sortie patient	Imprime les rapports Sortie patient sélectionnés.		Mode Intubation	Active le mode d'intubation.
	Volume	Ouvre le menu Volume .		Figé	Figé les tracés.

Symbole	Libellé	Fonction	Symbole	Libellé	Fonction
	Calculs	Ouvre le menu Calculs .		Charger la configuration	Ouvre le menu Charg. conf.
	Impr.	Démarre l'impression d'un rapport en temps réel.		Enreg.	Démarre/Arrête un enregistrement.
	Unité	Ouvre le menu Unité .		Dériv ECG/ Gain	Ouvre le menu Dériv ECG/Gain .
	ECG 24h Sum	Affiche le résumé ECG sur les dernières 24 heures.		Obtenir de l'aide	Permet d'obtenir de l'aide
	GCS	Affiche le menu GCS .		EWS	Affiche l'écran EWS .
	Sortie patient	Ouvre la boîte de dialogue Sortie patient .		HISTO Patient	Ouvre la boîte de dialogue Patient libéré .

3.6.3.2 Configuration des raccourcis affichés

Pour sélectionner les raccourcis à afficher, suivez cette procédure :

1. Accédez à **Raccourcis** en suivant l'une de ces méthodes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Réglages écran** → sélectionnez l'onglet **Sélect. des raccourcis**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** → dans la colonne **Affichage**, sélectionnez **Raccourcis**.
2. Sélectionnez l'onglet **Actuel** pour configurer les raccourcis que vous souhaitez afficher : Depuis le haut de cette page, sélectionnez un bloc dans lequel vous souhaitez afficher un raccourci défini, puis sélectionnez ce raccourci dans la liste correspondante. Par exemple, si vous souhaitez afficher le raccourci **Réglages écran** sur le premier bloc, sélectionnez ce premier bloc, puis choisissez **Réglages écran** dans la liste.
3. 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 le mode de surveillance (y compris le mode privé et le mode nuit) et le mode Veille.

3.7.1 Mode Surveillance

Le mode Surveillance est 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 pas 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 manières 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 la tonalité et le témoin lumineux 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

- **Vous ne pouvez pas activer le mode privé si une alarme de batterie faible se déclenche.**
-

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.

3.7.3 Mode nuit

Le mode nuit est un mode particulier de surveillance clinique. Afin de ne pas déranger le patient, vous pouvez utiliser le mode nuit.

3.7.3.1 Activation du mode nuit

Pour passer en mode nuit, suivez cette procédure :

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 ce mode. Tenez compte du risque potentiel si la valeur du réglage est basse.**
-

3.7.3.2 Désactivation du mode nuit

Pour annuler le mode nuit, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Mode nuit** ou **Menu princ.** → dans la colonne **Affichage**, sélectionnez **Quitter mode Nuit**.
2. Sélectionnez **OK**.

REMARQUE

- **Si votre moniteur est connecté au CMS, il quitte le mode nuit automatiquement lorsqu'il est déconnecté du CMS.**
 - **Le moniteur reprend les paramètres précédents après avoir quitté le mode nuit.**
-

3.7.4 Mode Veille

Vous pouvez arrêter temporairement la surveillance du patient sans désactiver le moniteur en activant le mode Veille.

3.7.4.1 Activation du mode Veille

1. Sélectionnez le raccourci **Veille** ou **Menu princ.** → dans la colonne **Gestion patient**, sélectionnez **Veille**.
2. Configurez l'option **Emplac.** pour définir l'emplacement du patient lorsque le moniteur passe en mode Veille.
3. Sélectionnez **OK**.

Lorsqu'il passe en mode Veille, le moniteur a le comportement suivant :

- Il arrête toutes les mesures de paramètre.
- Il désactive toutes les alarmes et tous les messages, à l'exception de l'alarme de batterie faible.
- Il réduit la luminosité de l'écran au minimum après 30 secondes en mode Veille.

AVERTISSEMENT

- **Tenez compte du risque potentiel de mettre le moniteur en mode Veille. En mode Veille, le moniteur arrête toutes les mesures de paramètre et désactive toutes les indications d'alarme, à l'exception de l'alarme de batterie faible.**
-

3.7.4.2 Changement de l'emplacement du patient en mode Veille

Si vous devez changer l'emplacement du patient, sélectionnez **Emplac.** dans l'écran Veille.

3.7.4.3 Désactivation du mode Veille

Pour quitter le mode Veille, choisissez l'une des manières 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.
- Sélectionnez **Nouveau patient** pour quitter le mode Veille et procéder à l'admission d'un nouveau patient.

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 **Nouveau patient** pour quitter le mode Veille et procéder à l'admission d'un nouveau patient.

- Sélectionnez **Préadmission** pour accéder aux informations patient et préparer l'admission d'un nouveau patient.

3.8 Configuration de votre moniteur

Configurez votre 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 **Système**, sélectionnez **Heure**.
2. Réglez les options **Date** et **Heure**.
3. Définissez le **Format de date**.
4. Si vous souhaitez utiliser le format 24 heures, désactivez **Horloge 24 heures**.
5. Si vous souhaitez utiliser le décalage d'heure d'été, activez **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 de surveillance central (CMS, central monitoring system) ou au système clinique de l'établissement (HIS, hospital clinical system), 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 votre 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 **Réglages écran** → sélectionnez l'onglet **Affichage**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** → dans la colonne **Affichage**, sélectionnez **Affichage**.
2. Si vous utilisez la source d'alimentation externe, réglez la **luminosité**. Si vous utilisez la batterie pour exécuter le moniteur, définissez la valeur **Lumin. en fonctionnement**.

REMARQUE

- **Si le moniteur est configuré avec la fonction de luminosité automatique, la luminosité de l'écran change automatiquement avec le niveau de luminosité ambiante lorsque vous pouvez régler la luminosité sur Auto.**
-

3.8.3 Réglage du volume

Sélectionnez le raccourci **Volume** pour régler le **Volume d'alarme**, le **Volume QRS** et le **Vol touche**.

3.9 Démarrage de la surveillance d'un patient

Après avoir activé votre moniteur, suivez cette procédure pour surveiller un patient :

1. Faites l'admission du patient.
2. Vérifiez les réglages du patient. Vérifiez que les limites de l'alarme, la catégorie du patient, le mode de stimulation, etc. sont corrects pour votre patient. Changez-les si nécessaire.
3. Effectuez les mesures souhaitées. Pour plus d'informations, consultez les chapitres sur les mesures correspondantes.

3.10 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.
4. Si vous utilisez un capteur jetable, mettez-le au rebut.

3.11 Fonctionnement général

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

3.11.1 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 **Réglages 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.

Si le réglage des commutateurs de paramètres est protégé par un mot de passe, activez **Param. Act/Désact protégés** pour activer les commutateurs de paramètres. Consultez la section *24.11 Autres réglages*.

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

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

3.11.2 Affichage des valeurs numériques et des tracés des paramètres

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 écran** → sélectionnez l'onglet **M en p bloc**.
 - ◆ 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.

REMARQUE

- **Le tracé et les paramètres ECG sont toujours affichés sur la première ligne de la zone des valeurs numériques et de la zone des tracés du paramètre.**
-

3.11.3 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 écran** → sélectionnez l'onglet **M en p bloc**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** → dans la colonne **Affichage**, sélectionnez **M en p bloc**.

2. Dans la zone des valeurs numériques des paramètres, sélectionnez l'emplacement où vous souhaitez afficher la liste des paramètres. Dans la liste contextuelle, sélectionnez **Liste de paramètres**.

3.11.4 Accès aux menus de réglage des paramètres

Chaque paramètre a un menu de configuration vous permettant de régler l'alarme et les paramètres. Vous pouvez accéder au menu 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.
- Sélectionnez le raccourci **Sélect. 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, nous utilisons toujours la première méthode pour accéder au menu de configuration. Vous pouvez bien entendu utiliser une autre méthode si vous le souhaitez.**
-

3.11.5 Modification de la couleur des mesures

Vous pouvez définir la couleur des valeurs de mesure et des tracés pour chaque paramètre. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

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.

3.12 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.

3.12.1 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 **oxyCRG**
- Ecran **Affichage distant**
- Ecran **EWS**

3.12.2 Affichage des tracés figés

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

- Sélectionnez le bouton  ou  dans la fenêtre **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.**
-

3.12.3 Réactivation des tracés

Pour libérer les tracés figés, sélectionnez le bouton  qui se trouve en haut à droite de la fenêtre **Figer**.

3.12.4 Impression des tracés figés

Pour imprimer les tracés figés, sélectionnez le bouton  qui se trouve en haut à gauche de la fenêtre **Figer**.

3.13 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.

3.14 Vérification des licences logicielles

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

- Score d'alerte précoce (Early Warning Score, EWS)
- ECG 24h Summary

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 **Externe**.
3. Sélectionnez **Installer**.

3.15 Mise hors tension du moniteur

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

1. Assurez-vous que la surveillance du patient est terminée.
2. Déconnectez les câbles et les capteurs raccordés au patient.
3. Veillez à enregistrer ou effacer les données de la surveillance, 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

- **Un moniteur mis sous tension avant une coupure de courant se rallume automatiquement une fois l'alimentation rétablie.**
 - **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 privé d'alimentation 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 écran

Pour choisir un écran, suivez cette procédure :

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

Vous pouvez également choisir rapidement un écran avec deux doigts.

- Pour les patients adultes et pédiatriques :
 - ◆ A partir de l'écran Minitrend, balayez l'écran tactile vers la gauche ou la droite pour choisir entre l'écran normal, l'écran Grds chiffres et l'écran Microtrend.
 - ◆ A partir de l'écran EWS, balayez l'écran tactile vers la gauche ou la droite pour choisir entre l'écran normal, l'écran Grds chiffres et l'écran EWS.
- Pour les patients nouveau-nés, balayer l'écran tactile vers la gauche ou vers la droite permet de choisir entre les écrans SpO₂, oxyCRG et Grds chiffres.

4.2 Ecran normal

L'écran normal est le plus utilisé pour la surveillance des patients.

4.2.1 Accès à l'écran 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 pour basculer sur l'écran normal.
- Sélectionnez le raccourci **Réglages écran** → sélectionnez l'onglet **Sélect. l'écran** → sélectionnez **Ecran normal**.
- Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** → dans la colonne **Affichage**, sélectionnez **Sélect. l'écran** → sélectionnez **Ecran normal**.

4.2.2 Configuration de l'écran 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 écran**.
 - ◆ 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.

REMARQUE

- **Le tracé et les paramètres ECG sont toujours affichés sur la première ligne de la zone des valeurs numériques et de la zone des tracés du paramètre.**
-

4.3 Ecran Grds chiffres

L'écran Grds chiffres affiche les valeurs numériques des paramètres dans une taille de police plus grande.

4.3.1 Accès à l'écran Grds chiffres

Pour activer 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 écran** → sélectionnez l'onglet **Sélect. l'écran** → sélectionnez l'**écran Grds chiffres**.
- Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** → dans la colonne **Affichage**, sélectionnez **Sélect. l'écran** → sélectionnez l'**écran 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 écran**.
 - ◆ 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.

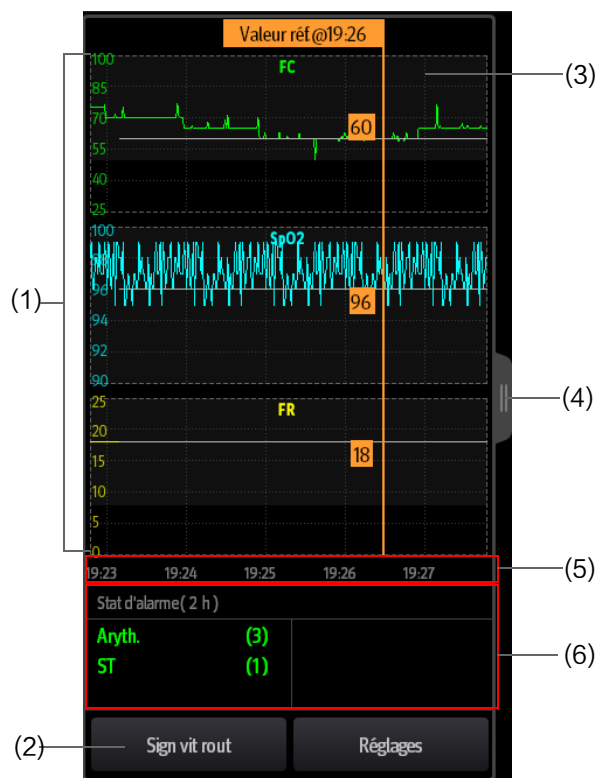
4.4.1 Accès à l'écran Microtend.

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

- Balayez l'écran tactile vers la droite avec un doigt si l'écran normal est actuellement affiché.
- Appuyez sur le bouton  à l'écran le plus à gauche si l'écran normal est actuellement affiché.
- Sélectionnez le raccourci **Microtend**.
- Sélectionnez le raccourci **Réglages écran** → sélectionnez l'onglet **Sélect. l'écran** → sélectionnez **Microtend**.
- Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** → dans la colonne **Affichage**, sélectionnez **Sélect. l'écran** → sélectionnez **Microtend**.

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 **Sign vit rout**.
- (3) Signes vitaux de routine
- (4) Sélectionnez ce bouton pour afficher les tendances à plus long terme
- (5) Chronologie totale
- (6) Zone Statistiques d'alarme

4.4.3 Affichage des tendances à plus long terme

Pour afficher les tendances à plus long terme, procédez comme suit :

1. Accédez à l'écran Microtend.
2. Sélectionnez le bouton  dans l'écran Microtend. ou balayez l'écran 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 de l'alarme physiologique dans sa moitié inférieure. 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 durée 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 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.

4.4.8.1 Marquage manuel des signaux vitaux de routine/de la référence

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

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

REMARQUE

- **Si vous ne voyez pas le bouton Référence ou le bouton Sign vit rout à l'écran Microtend., vous pouvez sélectionner le bouton Réglages et appuyer sur le bouton Référence, ou régler la fonction Sign vit rout sur Manuel ou Auto.**
-

4.4.8.2 Configuration des signes vitaux de routine automatiques

Le moniteur peut marquer automatiquement les valeurs des signes vitaux de routine. Pour activer cette fonction, suivez la procédure indiquée ci-dessous :

1. Accédez à l'écran Microtend.
2. Sélectionnez le bouton **Réglages**.
3. Sélectionnez **Auto** dans la liste déroulante **Signaux vitaux de routine**.
4. Sélectionnez **Heure** pour définir l'heure du marquage des premières valeurs des signes vitaux de la routine.
5. Sélectionnez **Intervalle** pour définir l'intervalle du marquage des valeurs des signes vitaux de la routine.

4.5 Ecran OxyCRG

L'écran OxyCRG est l'écran par défaut pour la néonatalogie. Il affiche les tendances sur 6 minutes de la FC/btbHR et de 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 OxyCRG

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

4.5.2 Événements OxyCRG

Le tableau suivant répertorie les événements ABD et leurs critères :

Type évén.	Description	Remarques
A	Événement d'apnée : la durée de l'apnée dépasse le seuil. <ul style="list-style-type: none">• A20 : la durée de l'apnée est supérieure ou égale à 20 secondes.• A15 : la durée de l'apnée est comprise entre 15 et 20 secondes (à l'exclusion des 20 secondes).• A10 : la durée de l'apnée est comprise entre 10 et 15 secondes (à l'exclusion des 15 secondes).	A20 est un événement rouge
B	Événement de bradycardie : la durée d'une fréquence cardiaque faible, d'une bradycardie extrême ou d'une asystolie dépasse le seuil.	/
D	Événement de SpO ₂ faible : la valeur de SpO ₂ est inférieure à la limite de désaturation SpO ₂ .	/
BD	La bradycardie et la faible SpO ₂ se produisent en même temps.	/
AB	L'apnée et la bradycardie se produisent en même temps.	Événement rouge
AD	La bradycardie et la faible SpO ₂ se produisent en même temps.	Événement rouge
ABD	L'apnée, la bradycardie et la faible SpO ₂ se produisent en même temps.	Événement rouge

REMARQUE

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

4.5.3 Affichage de la zone des événements ABD

La zone des événements ABD affiche les valeurs des paramètres des événements OxyCRG actifs et répertorie les derniers événements ABD.

4.5.4 Réglage des paramètres OxyCRG

Sélectionnez les tendances des paramètres ou le tracé compressé pour définir les paramètres et le tracé compressé que vous souhaitez afficher. Les paramètres sélectionnés seront utilisés pour le calcul des événements ABD.

4.5.5 Réglage du seuil des événements ABD

Sélectionnez une tendance de paramètre ou le tracé compressé pour effectuer la configuration suivante :

- Réglez le seuil des événements ABD.
- Réglez le **Format de stockage des événements** :
 - ◆ **1 min+3 min** : stocke les données une minute avant et trois minutes après l'événement.

- ◆ **3 min+1 min** : stocke les données trois minutes avant et une minute après l'événement.
- ◆ **2 min+2 min** : stocke les données deux minutes avant et deux minutes après l'événement.

Les données stockées comprennent les tendances des paramètres OxyCRG, le tracé compressé, les seuils d'alarme, la PNI et les mesures de température.

4.5.6 Modification des événements ABD

Pour modifier les événements ABD, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le bouton **Marquer** pour accéder à la boîte de dialogue **Marquer**.
2. Faites glisser la liste des événements vers le haut et vers le bas pour sélectionner l'événement souhaité.
3. Sélectionnez l'état du patient lorsque l'événement se produit.
4. Sélectionnez **Enreg.**

4.6 Ecran SpO₂

Pour les nouveau-nés, vous pouvez utiliser l'écran SpO₂ si seule la SpO₂ du patient vous intéresse.

L'écran SpO₂ affiche les données concernant la SpO₂. Il affiche également les mesures de la PNI et de la température en temps réel.

REMARQUE

- **L'écran SpO₂ est uniquement destiné aux nouveau-nés.**

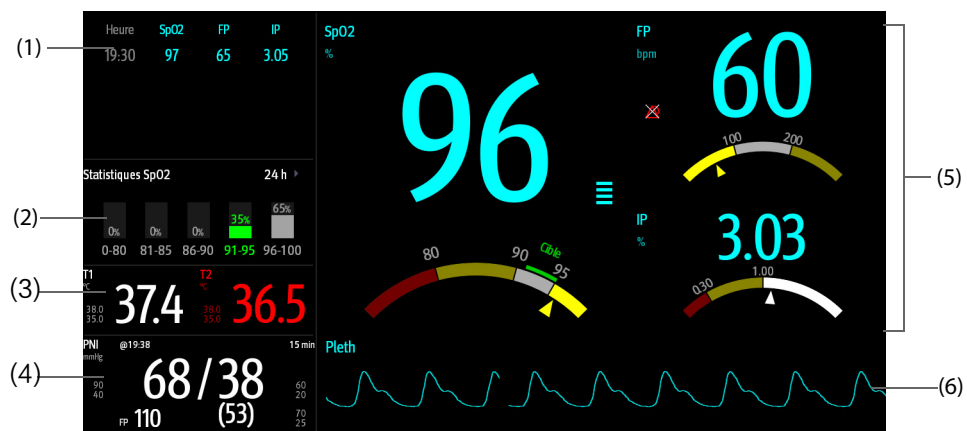
4.6.1 Accès à l'écran SpO₂

Pour activer l'écran SpO₂, 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 SpO₂.
- Sélectionnez le raccourci **Réglages écran** → sélectionnez l'onglet **Sélect. l'écran** → sélectionnez **Ecran SpO₂**.
- Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** → dans la colonne **Affichage**, sélectionnez **Sélect. l'écran** → sélectionnez **Ecran SpO₂**.

4.6.2 Affichage de l'écran SpO₂

La figure suivante représente l'écran SpO₂. L'affichage de votre moniteur peut différer légèrement de l'affichage illustré ici.



- (1) Tendances tab : affiche les tendances de SpO₂, de FP et d'IP.
- (2) Zone des statistiques SpO₂ : affiche les données statistiques de chaque section SpO₂.
- (3) Zone des températures : affiche les mesures de température et les limites d'alarme.

- (4) Zone des PNI : affiche les mesures de PNI et les limites d'alarme.
- (5) Zone des SpO₂ : affiche les mesures et les limites d'alarme de FP et d'IP. Les tableaux de bord affichent des informations sur les limites d'alarme. Les pointeurs Δ indiquent les valeurs des mesures actuelles.
- (6) Tracé Pleth

4.6.3 Utilisation de l'écran SpO₂

Vous pouvez accéder à la configuration des paramètres et à la revue des tendances dans l'écran SpO₂. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

- Sélectionnez la tendance de SpO₂, de FP ou d'IP pour accéder à la page Revoir **Tendances tab**.
- Sélectionnez la zone des statistiques SpO₂ pour accéder au menu **Configuration des statistiques SpO2**. Définissez la plage de chaque section SpO₂ et la section cible.
- Sélectionnez la valeur de SpO₂, de FP ou d'IP, le tableau de bord ou le tracé Pleth pour accéder au menu **SpO2**.
- Sélectionnez la zone des températures pour accéder au menu **Temp**.
- Sélectionnez la zone de la PNI pour accéder au menu **PNI**.

Cette page blanche a été ajoutée intentionnellement.

5 Gestion des patients

5.1 Sortie d'un patient

Avant de surveiller un nouveau patient, procédez à la sortie du patient précédent. Lorsque le patient est sorti, toutes ses données (informations patient, données de tendance et informations relatives aux alarmes physiologiques) sont supprimées du moniteur. Les alarmes techniques sont réinitialisées et les valeurs par défaut des réglages du moniteur sont rétablies. Pour plus d'informations, consultez la section 6.3 *Définition de la configuration 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 attribuées au mauvais patient.**

REMARQUE

- **Procéder à la sortie d'un patient supprime tout l'historique sur le moniteur.**
-

5.1.1 Sortie manuelle d'un patient

Pour procéder à la sortie manuelle d'un patient, choisissez l'une des méthodes suivantes :

- 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 patient**.

Sélectionnez l'élément souhaité dans la boîte contextuelle :

- **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.

5.2 Admission d'un patient

Le moniteur admet un nouveau patient dans les situations suivantes :

- Lorsqu'un patient est sorti manuellement, le moniteur admet automatiquement un nouveau patient.
- Après son arrêt pendant la période sélectionnée, le moniteur procède automatiquement à la sortie du patient précédent et admet un nouveau patient au démarrage.
- Si le moniteur n'a pas détecté certains signes vitaux du patient (ECG, SpO2, FP, FR, PNI) pendant 30 minutes, un message s'affiche et vous demande si le moniteur doit commencer à surveiller un nouveau patient si aucun des signes vitaux ci-dessus n'est détecté.

Saisissez toujours les informations patient dès que le patient est admis. Pour plus d'informations, consultez la section 5.3.2 *Modification des informations patient*.

AVERTISSEMENT

- Les réglages de catégorie patient et de l'état de la stimulation comportent toujours une valeur par défaut, que le patient soit admis ou non. Vérifiez si le réglage est correct pour votre patient.
 - Dans le cas des patients porteurs d'un stimulateur, vous devez définir le champ Stimulé sur Oui. En cas de réglage incorrect sur Non, le moniteur peut confondre une impulsion de stimulation avec un tracé QRS et ne pas déclencher d'alarme alors que le signal ECG est trop faible.
 - Dans le cas des patients non porteurs d'un stimulateur, vous devez définir l'option Stimulé sur Non.
-
-

5.3 Gestion des informations patient

5.3.1 Accès au menu Gestion patient

Utilisez l'une des méthodes suivantes pour afficher le menu **Gestion patient** :

- Sélectionnez les informations patient dans l'angle supérieur gauche de l'écran.
- Sélectionnez le raccourci **Gestion patient**.
- Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** → dans la colonne **Gestion patient**, sélectionnez **Gestion patient**.

5.3.2 Modification des informations patient

Modifiez les informations d'un patient une fois qu'il a été admis, si les informations patient sont incomplètes ou lorsque vous souhaitez changer des informations patient :

Pour modifier les informations du patient, suivez cette procédure :

1. Ouvrez le menu **Gestion patient**. Pour plus d'informations, consultez la section *5.3.1 Accès au menu Gestion patient*.
2. Modifiez les informations patient selon les besoins.

Si vous connectez un lecteur de codes-barres à votre moniteur, vous pouvez lire le code-barres du patient pour accéder aux informations de ce patient.

REMARQUE

- Le moniteur recharge la configuration si vous avez modifié la catégorie de patient.
-

5.3.3 Chargement des informations patient à 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 le menu **Rech. un patient** de l'une des manières suivantes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** → dans la colonne **Gestion patient**, sélectionnez **Rech. un patient**.
 - ◆ Dans le menu **Gestion patient**, sélectionnez **Rech. un patient**.
2. Saisissez les critères de requête. Si votre moniteur est connecté au serveur ADT, indiquez les critères de requête à partir de la page **Patient libéré**.
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 **Importer**. Les informations patient correspondantes présentes dans le moniteur sont mises à jour.

5.3.4 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 le menu **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 le menu **Gestion patient**.
2. Saisissez les critères de requête.
3. Sélectionnez **Requête**. Une liste s'affiche et répertorie tous les patients correspondant aux critères.
4. Sélectionnez un patient dans la liste des patients, puis **Importer**. 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 7.5 Affichage d'autres patients.**
 - **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.**
-

5.4 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 **Transfert de données**.

5.5 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**.

Cette page blanche a été ajoutée intentionnellement.

6 Gestion des configurations

6.1 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 : configuration des paramètres, configuration des alarmes et maintenance utilisateur. Le moniteur fournit à un service général trois jeux de configurations sur mesure différents destinés à des patients adultes, pédiatriques et néonataux. Vous pouvez modifier certains réglages d'un jeu de configurations, puis enregistrer la configuration modifiée en tant que configuration utilisateur.

AVERTISSEMENT

- **La fonction de gestion des configurations est protégée par mot de passe. Les tâches de gestion des configurations doivent être réalisées par des professionnels de la santé.**
-

6.2 Réglage de la catégorie patient par défaut

Pour définir la catégorie patient par défaut lors de l'admission d'un nouveau patient, procédez comme suit :


1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** → dans la colonne **Configuration**, sélectionnez **Gérer** → indiquez le mot de passe requis → sélectionnez .
2. Définissez la **Catégorie patient par défaut**.

6.3 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,
- effacement des données 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 **Gérer** → indiquez le mot de passe requis → sélectionnez .
2. Sélectionnez **Sélect. la config. par défaut**.
3. Sélectionnez **Charger la dernière configuration** ou **Charger la configuration spécifiée**.
 - ◆ Lorsque vous sélectionnez **Charger la configuration spécifiée**, 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.

6.4 Enregistrement des paramètres actuels


Les paramètres actuels peuvent être enregistrés sous forme de configuration utilisateur. Au maximum, 10 configurations utilisateur peuvent être enregistrées.

Pour enregistrer les réglages actuels, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** → dans la colonne **Configuration**, sélectionnez **Gérer** → 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.

6.5 Suppression d'une configuration

Pour supprimer une configuration, suivez cette procédure :


1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** → dans la colonne **Configuration**, sélectionnez **Gérer** → indiquez le mot de passe requis → sélectionnez .
2. Sélectionnez **Supprimer la config.**
3. Sélectionnez la configuration à supprimer :
 - ◆ Dans le menu **Supprimer la config.**, sélectionnez l'onglet **Local** pour afficher les configurations utilisateur existantes sur le moniteur.
 - ◆ Dans le menu **Supprimer la config.**, sélectionnez l'onglet **Lecteur USB** pour afficher les configurations utilisateur existantes sur le lecteur USB.
4. Sélectionnez **Supprimer.**
5. Sélectionnez **OK.**

6.6 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.


6.6.1 Exportation d'une configuration

Pour exporter la configuration du moniteur, suivez cette procédure :

1. Connectez le lecteur USB au connecteur 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.**


6.6.2 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.**

6.7 Configurations d'impression

Pour imprimer les 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.**

6.8 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.**
-

6.9 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 **Gérer** → 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**.

Cette page blanche a été ajoutée intentionnellement.

7 Surveillance en réseau

7.1 Présentation 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.

7.2 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 Mindray ou des techniciens agréés.**
 - **Réglez toujours le réseau sans fil en fonction des réglementations locales en matière de connexion sans fil.**
 - **La communication de données doit avoir lieu au sein d'un réseau fermé ou d'un réseau virtuellement isolé fourni par un hôpital pour toutes les fonctions de réseau. L'hôpital est tenu d'assurer la sécurité du réseau virtuellement isolé.**
 - **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 CMS.**
 - **Les interférences RF peuvent provoquer la déconnexion du réseau sans fil.**
 - **La déconnexion du réseau peut provoquer la perte de données CMS et la défaillance des fonctions. 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 le service technique si vous avez des difficultés à paramétrer l'adresse IP.**
-

7.3 Connexion du moniteur au CMS

Vous pouvez connecter le moniteur au CMS BeneVision et au CMS HYPERVISOR X CMS 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 réglages d'alarme et les événements. Depuis le CMS, vous pouvez vérifier les données et les alarmes de surveillance du patient.
- 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 BeneVision (réf. 046-010282-00)*, *Manuel de l'utilisateur du système de surveillance central HYPERVISOR X (réf. : 046-013819-00)*.

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 Sél. Service est activé. Pour plus d'informations, reportez-vous à la section 24.16.5 Onglet Réglage station centrale.**
-

7.4 Connexion d'eGateway

Vous pouvez connecter le moniteur à eGateway par l'intermédiaire d'un réseau filaire ou sans fil. 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.
- L'horloge peut être synchronisée entre le moniteur et eGateway.

7.5 Affichage d'autres patients

Sur votre moniteur, vous pouvez observer les conditions d'alarme et consulter en temps réel les données physiologiques des patients sur d'autres dispositifs de surveillance du réseau.

Un dispositif d'un site distant est appelé dispositif distant ou lit. Il peut s'agir par exemple d'un moniteur de chevet. Vous pouvez consulter simultanément jusqu'à 12 dispositifs distants. Vous pouvez également afficher les tracés d'un dispositif distant sur votre moniteur.

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

REMARQUE

- **Vous pouvez également afficher ce moniteur à partir de dispositifs distants. Ce moniteur peut être affiché simultanément par 32 dispositifs distants maximum, parmi lesquels huit peuvent en afficher les tracés.**
-

7.5.1 Affichage distant

Dans la fenêtre **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.

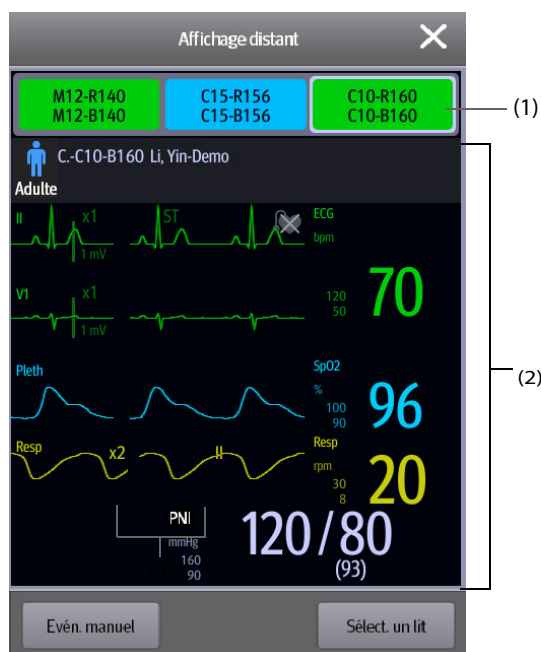
7.5.1.1 Affichage de la fenêtre Affichage distant

Pour ouvrir la fenêtre **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 sur la configuration de l'affichage du bloc Horloge alm dans l'écran principal, consultez la section *7.5.2.2 Affichage du bloc Horloge alm dans l'écran principal*.
- Sélectionnez le raccourci **Réglages écran** → sélectionnez l'onglet **Ecran principal** → sélectionnez l'onglet **Sélect. l'écran** → sélectionnez **Affichage distant**.


7.5.1.2 A propos de l'affichage distant

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



(1) Zone Horloge alm

- ◆ 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 activée. L'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 se déclenche. L'alarme de priorité moyenne est actuellement le niveau moyen d'alarme au niveau du lit.
Bleu	L'alarme de priorité basse se déclenche. 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.

7.5.1.3 Ajout d'un lit

Vous devez ajouter les dispositifs distants souhaités pour que les alarmes de ces dispositifs puissent s'afficher sur votre moniteur. Pour ajouter un dispositif distant, suivez cette procédure :

1. Ouvrez la fenêtre **Sélect. un lit**. Pour ce faire, choisissez l'une des méthodes suivantes :
 - ◆ Dans la fenêtre **Affichage distant**, sélectionnez **Sélect. un lit**. Pour plus d'informations, reportez-vous à 7.5.1.1 *Affichage de la fenêtre Affichage distant* pour accéder à la fenêtre **Affichage distant**.
 - ◆ Sélectionnez l'icône  dans le bloc Horloge alm s'il est configuré pour s'afficher sur l'écran principal.
2. Dans la fenêtre **Sélect. 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. Le bureau sélectionné apparaît dans le bloc.

REMARQUE

- **Le lit ajouté est repéré par une coche ✓ à droite de la liste des lits.**
-

7.5.1.4 Suppression d'un lit

Si vous ne souhaitez plus surveiller un dispositif distant, vous pouvez le supprimer. Pour supprimer un dispositif distant, suivez cette procédure :

1. Ouvrez la fenêtre **Sélect. un lit**. Choisissez l'une des méthodes suivantes :
 - ◆ Dans la fenêtre **Affichage distant**, sélectionnez **Sélect. un lit**. Pour plus d'informations, reportez-vous à 7.5.1.1 *Affichage de la fenêtre Affichage distant* pour accéder à la fenêtre **Affichage distant**.
 - ◆ Sélectionnez l'icône  dans le bloc Horloge alm s'il est configuré pour s'afficher sur l'écran principal.
2. Dans la fenêtre **Sélect. un lit**, sélectionnez un lit des zones A-W1 ou A-W2, puis choisissez **Effacer le lit**. Si vous souhaitez supprimer tous les lits, sélectionnez **Efface tous les lits**.

7.5.1.5 Affichage du lit principal

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

7.5.1.6 Enregistrement d'un événement manuel

Vous pouvez démarrer un événement manuel en sélectionnant **Évén. manuel** dans la fenêtre **Affichage distant**.


L'événement manuel est stocké dans la page Revoir de l'événement dans le dispositif distant correspondant.

7.5.1.7 Réinitialisation des alarmes des dispositifs distants

Pour réinitialiser les alarmes des dispositifs distants, sélectionnez **Réinit. de l'alarme** dans l'écran **Affichage distant**.

7.5.1.8 Sélect. 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 activer cette fonction, suivez la procédure indiquée ci-dessous :

1. Ouvrez la fenêtre **Sélect. un lit**. Choisissez l'une des méthodes suivantes :
 - ◆ Dans la fenêtre **Affichage distant**, sélectionnez **Sélect. un lit**. Pour plus d'informations, reportez-vous à 7.5.1.1 *Affichage de la fenêtre Affichage distant* pour accéder à la fenêtre **Affichage distant**.
 - ◆ Sélectionnez l'icône  dans le bloc Horloge alm s'il est configuré pour s'afficher sur l'écran principal.
2. Dans le coin inférieur gauche de la fenêtre **Sélect. un lit**, sélectionnez **Sélect. lits par groupe pers..**

7.5.2 Horloge alm

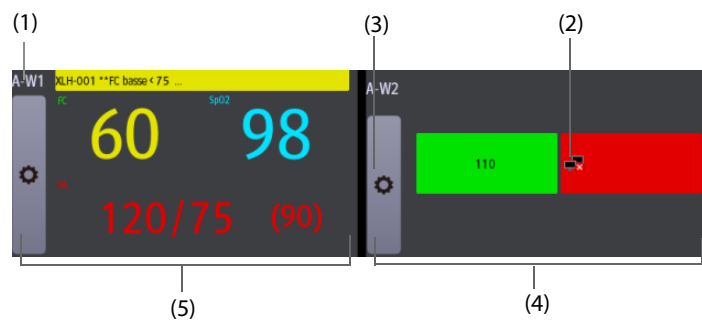
La fonction Horloge alm fournit des notifications d'alarme par couleur et par son.

- Le moniteur émet la tonalité d'alarme correspondant à la priorité la plus élevée de tous les dispositifs distants.
- Le moniteur affiche l'alarme ayant la priorité la plus élevée dans la couleur d'arrière-plan correspondante pour chaque lit dans les zones suivantes :
 - ◆ En haut de l'option **Affichage distant**. Pour plus d'informations, consultez 7.5.1.2 *A propos de l'affichage distant*.
 - ◆ Dans l'écran principal. Pour plus d'informations, consultez 7.5.2.1 *A propos du bloc Horloge alm*.

7.5.2.1 A propos du bloc Horloge alm

L'écran principal peut afficher jusqu'à trois blocs Horloge alm intitulés A-W1 et A-W2. Chaque bloc peut recevoir jusqu'à six lits.

La figure suivante représente les blocs Horloge alm.



- (1) Libellé de bloc Horloge alm
- (2) Icône de déconnexion : lorsque le dispositif distant est déconnecté, cette icône s'affiche dans le bloc à l'arrière-plan de couleur rouge.
- (3) Icône de sélection de lit : sélectionnez cette icône pour ouvrir la fenêtre **Sélect. un lit**.
- (4) Bloc contenant plusieurs lits : lorsque plusieurs lits sont attribués à un bloc, ce bloc affiche l'état de l'alarme, l'état de la connexion, etc.
- (5) Bloc contenant un lit : lorsqu'un seul lit est attribué à un bloc, ce bloc affiche la valeur des paramètres et le message d'alarme depuis ce lit, etc.

Le bloc Horloge alm est semblable à la zone Horloge alm de la fenêtre **Affichage distant**. Pour plus d'informations, consultez la section 7.5.1.2 *A propos de l'affichage distant*.

7.5.2.2 Affichage du bloc Horloge alm dans l'écran principal

Pour configurer le bloc Horloge alm à afficher dans l'écran principal, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** → dans la colonne **Affichage**, sélectionnez **Sélect. l'écran** pour ouvrir le menu **Réglages écran**.
2. Sélectionnez l'onglet **M en p bloc**.
3. Sélectionnez la zone des valeurs numériques dans laquelle vous souhaitez afficher le bloc Horloge alm ; dans la liste, sélectionnez **Horloge alm** → **A-W1** ou **A-W2**

7.6 MLDAP


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'application (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 au menu **Maintenance**

7.7 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 .

8 Alarmes

8.1 Présentation des alarmes

Ce chapitre décrit les fonctions et les réglages des alarmes.

8.2 Informations relatives à la sécurité des alarmes

AVERTISSEMENT

- Il peut exister un risque si différents pré-réglages d'alarme et réglages de configuration par défaut sont utilisés pour le même matériel, ou un matériel similaire, dans la même zone, par ex. une unité de soins intensifs ou un bloc opératoire d'un service de cardiologie.
 - Si votre moniteur est connecté au système de surveillance central (CMS) ou à 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 aux manuels d'utilisation du CMS et des autres moniteurs.
 - Les dispositifs de votre zone de soins peuvent avoir des paramètres d'alarme différents pour s'adapter à des patients différents. Vérifiez toujours que les réglages des alarmes sont adaptés au patient avant de débiter 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, des niveaux élevés d'oxygène peuvent prédisposer un nouveau-né prématuré à une fibroplasie rétrolentale. Il est donc risqué de régler la limite d'alarme haute de la SpO₂ sur 100 %, ce qui équivaut à désactiver l'alarme.
 - Lorsque l'alarme sonore est désactivée, le moniteur n'émet aucune tonalité, même en cas de nouvelle alarme. Faites preuve de prudence lorsque vous décidez d'activer ou 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 réglages 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. Veillez à ce que le volume des alarmes soit adapté à l'environnement de soin. Exercez toujours une surveillance constante du patient.
-

8.3 Présentation des alarmes

8.3.1 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 une défaillance électrique, mécanique ou autre du moniteur, des capteurs ou des composants. 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.

8.3.2 Priorités des alarmes

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

- Alarmes de priorité haute : indiquent une situation mettant la vie du patient en danger ou un dysfonctionnement grave du dispositif. Les alarmes de priorité haute nécessitent une réponse immédiate.
- Alarmes de priorité moyenne : indiquent des signes vitaux anormaux ou un dysfonctionnement du dispositif. Les alarmes de priorité moyenne nécessitent une réponse rapide.
- Alarmes de priorité faible : indiquent une situation inconfortable, le dysfonctionnement d'un dispositif ou une opération incorrecte. Les alarmes de priorité faible vous informent de certaines situations.
- Messages : fournissent des informations complémentaires sur le patient ou l'équipement.

8.3.3 Indicateurs d'alarme

Lorsqu'une alarme se déclenche, l'appareil vous avertit par le biais d'indicateurs d'alarme visuels ou sonores. Pour plus d'informations, consultez le tableau suivant.

Témoin d'alarme		Alarme de priorité haute	Alarme de priorité moyenne	Alarme de priorité basse	Message	Commentaires
Témoin d'alarme		Rouge Fréquence du clignotement : 1,4 - 2,8 Hz Facteur de marche : 20 à 60%	Jaune Fréquence du clignotement : 0,4 - 0,8 Hz Facteur de marche : 20 à 60%	Bleu Pas de clignotement Facteur de marche : 100%	Aucune.	Aucune.
Modèle d'alarme sonore	ISO	Répétez le modèle de tonalités à 2 x 5 bips	Répétez le modèle de tonalités à 3 bips	Tonalité à 1 bip	Aucune.	Aucune.
	Mode 1	Répétez le modèle de tonalités à 3 bips aigus	Répétez le modèle de tonalités à 2 bips	Tonalité à 1 bip grave	Aucune.	
	Mode 2	Répétez le modèle de tonalités à 3 bips aigus	Répétez le modèle de tonalités à 2 bips	Tonalité à 1 bip grave	Aucune.	
Message d'alarme		Texte blanc dans zone rouge	Texte noir dans zone jaune	Texte noir dans zone bleue	Texte blanc	Les messages d'alarme s'affichent dans la zone d'informations de l'alarme en haut de l'écran. Vous pouvez sélectionner les messages d'alarme pour afficher la liste des alarmes.
Indicateur de priorité d'alarme		***	**	*	Aucune.	L'indicateur apparaît devant le message d'alarme correspondant.
Valeur de paramètre		Texte blanc dans zone rouge clignotante	Texte noir dans zone jaune clignotante	Texte noir dans zone bleue clignotante	Aucune.	Aucune.

REMARQUE

- Lorsque plusieurs alarmes de niveaux différents se déclenchent simultanément, le moniteur sélectionne l'alarme ayant la priorité la plus élevée, allume le témoin d'alarme et émet le signal d'alarme.
 - Lorsque plusieurs alarmes techniques de niveaux différents se déclenchent simultanément et doivent être affichées dans la même zone, le moniteur sélectionne uniquement les messages ayant la priorité la plus élevée.
 - Lorsque plusieurs alarmes physiologiques de niveaux différents se déclenchent simultanément et doivent être affichées dans la même zone, le moniteur affiche uniquement l'alarme de priorité haute, alors que les alarmes de priorité moyenne et faible sont affichées tour à tour.
 - Lorsque plusieurs alarmes de niveau identique se déclenchent simultanément et doivent être affichées dans la même zone, tous les messages d'alarme s'affichent tour à tour.
-

8.3.4 Symboles de l'état d'alarme

Outre les indicateurs d'alarme indiqués dans la section **8.3.3 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 les alarmes sont acquittées et que le système d'alarmes est réinitialisé.

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

Dans la liste des alarmes techniques, les messages suivis de **Détails** 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 la zone d'informations des alarmes techniques pour ouvrir la fenêtre **Alarmes**.
2. Sélectionnez l'onglet **Alarmes techniques**.
3. Dans la liste des alarmes, sélectionnez l'alarme souhaitée.

8.5 Consultation de la liste des alarmes physiologiques

Pour consulter la liste des alarmes physiologiques, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone d'informations des alarmes physiologiques pour ouvrir la fenêtre **Alarme**.
2. Sélectionnez l'onglet **Alarmes physiologiques**

8.6 Modification des réglages d'alarme

Sélectionnez le raccourci **Régl. Alarme** ou, dans la colonne **Alarme** du menu principal, sélectionnez les boutons souhaités pour définir les propriétés d'alarme.

8.6.1 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. Saisissez le mot de passe si nécessaire. Pour plus d'informations, reportez-vous à la section 7.7 *Déconnexion du réseau sans fil*.

Vous pouvez également modifier les propriétés d'alarme d'un paramètre dans le menu de ce paramètre.

8.6.2 Définition des propriétés des alarmes sonores

8.6.2.1 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** → 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 optionnel est compris entre X et 10. X est le volume minimal, qui dépend du réglage du volume d'alarme minimal, et 10 est le volume maximal.
3. Sélectionnez **Volume alm 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

- Lorsque le volume d'alarme est réglé sur 0, l'alarme sonore est désactivée et le symbole correspondant s'affiche à l'écran.
- Vous ne pouvez pas régler le volume des alarmes de priorité haute si la valeur Volume d'alarme est définie sur 0.

8.6.2.2 Réglages d'alarme audio protégés par mot de passe

Les réglages d'alarme suivants sont protégés par un mot de passe :

- Volume min. alarme
- Modèle alarme sonore
- Intervalle alarme
- Bouton d'augmentation et délai de l'alarme sonore

Pour plus d'informations, consultez la section 24.4.1 *Onglet Audio*.

8.6.3 Réglage du bouton Limites auto pour nouv patient

Si la fonction Limites auto pour nouv patient est activée, une boîte de dialogue apparaît 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 nouv 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** ? sélectionnez l'onglet **Réglages**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** ? dans la colonne **Alarme**, sélectionnez **Réglages**.
2. Configurez le bouton **Limites auto pour nouv patient**.

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.

8.6.4 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, vous devez recueillir un jeu de signes vitaux mesurés comme référence.

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

- Accédez à la page **Limites** en suivant l'une des METHODES suivantes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Régl. Alarme** → sélectionnez l'onglet **Limites**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** → dans la colonne **Alarme**, sélectionnez **Limites**.
- Dans la page **Limites**, sélectionnez **Limites auto.** en bas à gauche.
- 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 à votre patient dans le menu **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 × 0,8 ou 40 (selon la valeur la plus élevée)	(FC - 30) ou 90 (selon la valeur la plus élevée)	FC × 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 × 0,5 ou 6 (selon la valeur la plus élevée)	(FR - 10) ou 30 (selon la valeur la plus élevée)	(FR × 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 × 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
	PNI-diast (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
	PNI-moy (mmHg)	(Moyenne × 0,68 + 8)	(Moyenne - 15) ou 35 (selon la valeur la plus élevée)	(Moyenne × 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
	TD (°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

Module	Paramètre	Limite inférieure		Limite supérieure		Plage de limites automatiques
		Adulte/ pédiatrique	Néonatal	Adulte/ pédiatrique	Néonatal	
PI ? PA/Ao/ PAO/PAB/ PAF/VG/P1- P4 (pression artérielle)	PI-S (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
	PI-D (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
	PI-M (mmHg)	Moyenne \times 0,68 + 8	(Moyenne - 15) ou 35 (selon la valeur la plus élevée)	Moyenne \times 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)	$SYS \times 0,75$	$SYS \times 0,75$	$SYS \times 1,25$	$SYS \times 1,25$	3 à 120
	PI-D (mmHg)	$Dia \times 0,75$	$Dia \times 0,75$	$Dia \times 1,25$	$Dia \times 1,25$	3 à 120
	PI-M (mmHg)	$Moy \times 0,75$	$Moy \times 0,75$	$Moy \times 1,25$	$Moy \times 1,25$	3 à 120
PI ? PPC	PPC (mmHg)	$PPC \times 0,68 + 8$	(CPP-15) ou 35, (selon la valeur la plus élevée)	$PPC \times 0,86 + 35$	(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	$Moy \times 0,75$	$Moy \times 0,75$	$Moy \times 1,25$	$Moy \times 1,25$	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 : (EtCO ₂ - 6)	36 à 45 : (EtCO ₂ - 6)	36 à 45 : (EtCO ₂ + 6)	36 à 45 : (EtCO ₂ + 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 ₂	Aucune.	Aucune.	Identique à la limite d'alarme par défaut	Identique à la limite d'alarme par défaut	Identique à la plage de mesure
	FRaé (rpm)	FRaé \times 0,5 ou 6 (selon la valeur la plus élevée)	(FRaé - 10) ou 30 (selon la valeur la plus élevée)	FRaé \times 1,5 ou 30 (selon la valeur la plus basse)	(FRaé + 25) ou 85 rpm (selon la valeur la plus basse)	Adulte/pédiatrique : 6 à 55 Néonatale : 10 à 90

Module	Paramètre	Limite inférieure		Limite supérieure		Plage de limites automatiques
		Adulte/ pédiatrique	Néonatal	Adulte/ pédiatrique	Néonatal	
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

8.6.5 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.

Ce réglage est protégé par un mot de passe. Pour plus d'informations, consultez la section 24.4.6 *Onglet Autre*.

Le réglage **Délai d'alarme** ne s'applique pas aux alarmes d'apnée ni aux alarmes ST. Vous pouvez définir les options **Délai d'apnée** et **Délai d'alarme ST** séparément.

8.6.5.1 Réglage du Délai d'apnée

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

1. 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**.
2. Sélectionnez **Délai d'apnée** pour définir le délai d'apnée.

8.6.6 Ajustement de la luminosité du témoin d'alarme

Ce réglage est protégé par un mot de passe. Pour plus d'informations, consultez la section 24.4.6 *Onglet Autre*.

REMARQUE

- Si vous définissez la luminosité du témoin sur **Auto**, le moniteur ajuste automatiquement la luminosité du témoin d'alarme en fonction de la lumière ambiante. Plus la lumière ambiante est forte, plus la luminosité du témoin est intense.

8.6.7 Restauration des réglages par défaut des alarmes

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

1. 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**.
2. Dans la page **Limites**, sélectionnez **Régl par déf.**

8.6.8 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**.

8.6.9 Désactivation de l'alarme de désaturation SpO₂

Vous pouvez déterminer si la désactivation de l'alarme de désaturation SpO₂ est autorisée ou non. Cette fonction est protégée par un mot de passe. Pour plus d'informations, consultez la section 24.4.6 *Onglet Autre*.

AVERTISSEMENT

- **Si vous désactivez 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. Exercez toujours une surveillance constante du patient.**
-

8.6.10 Désactivation de l'alarme d'apnée

Vous pouvez déterminer si la désactivation de l'alarme d'apnée est autorisée ou non. Cette fonction est protégée par un mot de passe. Pour plus d'informations, consultez la section 24.4.6 *Onglet Autre*.

AVERTISSEMENT

- **Si vous désactivez 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.**
-

8.7 Mise en pause des alarmes/alarmes sonores

8.7.1 Définition de la fonction Pause

Vous pouvez mettre en pause les alarmes ou les tonalités d'alarme. Cela dépend du réglage de la pause. Ce réglage est protégé par un mot de passe. Pour plus d'informations, consultez la section 24.4.2 *Onglet Pause/Réinit.*

8.7.2 Pause des alarmes

Si la fonction Pause est définie pour mettre en pause les alarmes, le fait de sélectionner le raccourci **Pause alarme** peut désactiver temporairement les indicateurs d'alarme. 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 se déclenchent.
- 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 des alarmes est automatiquement désactivé. Vous pouvez également annuler le mode Pause alarme en appuyant sur le raccourci **Pause alarme**.

Les réglages de pause d'alarme et de réinitialisation des alarmes sont protégés par des mots de passe.

- Heure de la pause d'alarme
- Priorités des alarmes en pause
- Réglage de la réinitialisation des alarmes
- Réglages de la tonalité de rappel

Pour plus d'informations, consultez la section 24.4.2 *Onglet Pause/Réinit.*

8.7.2.1 Désactivation de toutes les alarmes

Si l'option **Temps pause** est définie sur **Permanent** (consultez la section 24.4.2 *Onglet Pause/Réinit.*), 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 l'état 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.**
-

8.7.3 Mise en pause de l'alarme sonore

Si la fonction Pause est définie sur **Pause audio**, la sélection de la touche **Pause audio** met en pause la tonalité des alarmes. 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 également annuler l'état de pause audio en cliquant à nouveau sur le raccourci **Pause audio**.

8.7.3.1 Réglage de la durée de pause de la tonalité des alarmes

La pause de tonalité des alarmes peut être réglée sur **1 min**, **2 min**, **3 min** ou **Permanent**. La durée de pause audio est de 2 minutes.

Cette fonction est protégée par un mot de passe. Pour plus d'informations, consultez la section 24.4.2 *Onglet Pause/Réinit.*

8.7.3.2 Prolongation de la durée de pause de la tonalité des alarmes

Vous pouvez également prolonger temporairement la pause alarme une fois que le moniteur est passé en Pause alarme. Cette fonction est protégée par un mot de passe. Pour plus d'informations, consultez la section 24.4.2 *Onglet Pause/Réinit.*

REMARQUE

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

8.7.3.3 Réglage de la priorité des alarmes audio mises en pause

Vous pouvez sélectionner l'alarme sonore pouvant être mise en pause selon sa priorité. Cette fonction est protégée par un mot de passe. Pour plus d'informations, consultez la section 24.4.2 *Onglet Pause/Réinit.*

8.7.3.4 Désactivation des alarmes sonores

Si l'option **Temps pause** est définie sur **Permanent** (consultez la section 24.4.2 *Onglet Pause/Réinit.*), la sélection du raccourci **Pause audio** désactive toutes les alarmes sonores de manière permanente. La désactivation du son des alarmes a les résultats suivants :

- Le son des alarmes physiologiques et techniques est désactivé.
- Le symbole de son coupé s'affiche dans la zone des informations système.

Pour quitter l'état de désactivation du son, sélectionnez de nouveau le raccourci **Pause audio**.

AVERTISSEMENT

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

8.8 Réinitialisation des alarmes

La sélection du raccourci **Réinit. de l'alarme** acquitte les alarmes en cours et réinitialise le système des alarmes. Lorsque le système d'alarme est réinitialisé, le symbole correspondant s'affiche dans la zone d'informations de l'état du système des symboles d'alarme.

REMARQUE

- **Si une nouvelle alarme est déclenchée après la réinitialisation du système, l'icône correspondante disparaît, et le témoin et la tonalité d'alarme sont réactivés.**
-
-

8.8.1 Réinitialisation des alarmes physiologiques

Les alarmes physiologiques fournissent différents indicateurs d'alarme lorsque le système d'alarme est réinitialisé :

- L'alarme sonore est en mode Silence.
- Une coche (✓) apparaît devant le message d'alarme, indiquant que l'alarme est acquittée.
- La couleur de l'arrière-plan de la zone des valeurs numériques des paramètres correspond à la priorité de l'alarme, mais la valeur numérique du paramètre ne clignote pas.

8.8.2 Réinitialisation des alarmes techniques

Les alarmes techniques fournissent différents indicateurs d'alarme lorsque le système d'alarme est réinitialisé :

- Certaines alarmes techniques sont effacées. Le moniteur ne donne aucune indication d'alarme.
- Certaines alarmes techniques se transforment en messages d'invite.
- Pour certaines alarmes techniques, l'alarme est mise en sourdine et une coche (✓) apparaît devant le message d'alarme, indiquant que l'alarme est acquittée.

Pour plus d'informations sur les indications d'alarmes techniques lorsque le système d'alarme est réinitialisé, reportez-vous à *D.2 Messages d'alarme technique*.

8.9 Verrouillage alarmes

Le réglage du verrouillage des alarmes physiologiques définit le comportement des indicateurs d'alarme lorsque vous ne réinitialisez pas les alarmes.

- Si vous ne verrouillez pas les alarmes physiologiques, les indications d'alarmes disparaissent une fois la condition d'alarme terminée.
- Si vous verrouillez les alarmes physiologiques, toutes les indications d'alarmes visuelles et sonores persistent jusqu'à ce que vous réinitialisiez les alarmes. En ce qui concerne les alarmes verrouillées, l'heure à laquelle l'alarme s'est déclenchée en dernier s'affiche après le message d'alarme.

Vous pouvez verrouiller séparément les indicateurs visuels ou verrouiller simultanément les indicateurs visuel et sonore.

- Lorsque les indications visuelles sont verrouillées, y compris le témoin d'alarme, le message d'alarme avec son arrière-plan reste affiché lorsque la condition d'alarme se termine et l'heure du dernier déclenchement de l'alarme s'affiche derrière le message d'alarme.
- Lorsque les indicateurs sonores sont verrouillés, le moniteur émet des sons d'alarme une fois la condition d'alarme terminée.

Les réglages de verrouillage d'alarme sont protégés par un mot de passe. Pour plus d'informations, consultez la section 24.4.3 *Onglet Verrouillage*.

REMARQUE

- **Le changement de priorité d'une alarme est susceptible de modifier l'état de verrouillage de l'alarme correspondante. Déterminez si vous devez réinitialiser l'état de verrouillage de l'alarme si vous avez changé sa priorité.**
 - **Lorsque le système d'alarme est réinitialisé, les alarmes physiologiques verrouillées sont effacées.**
-

8.10 Appel inf.

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 le 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.
- Une alarme définie par l'utilisateur est déclenchée.
- Les alarmes ne sont pas mises en pause ni réinitialisées.

AVERTISSEMENT

- **Ne vous fiez pas exclusivement au système d'appel infirmière pour la notification d'alarmes. N'oubliez pas que la notification d'alarme la plus sûre consiste en une combinaison d'indications d'alarmes sonores et visuelles avec l'état clinique du patient.**
-

8.11 Obtenir de l'aide

En cas de besoin d'aide, vous pouvez contacter des moniteurs du même service, la station centrale et le système d'appel infirmière à partir de votre moniteur afin que les médecins et infirmières se trouvant à proximité puissent vous aider.

Pour demander de l'aide, sélectionnez le raccourci **Obtenir de l'aide** et sélectionnez **OK** dans la boîte de dialogue contextuelle. Si vous n'avez pas sélectionné **OK**, le moniteur émettra automatiquement le signal Obtenir de l'aide au bout de cinq secondes.

Une fois le signal Obtenir de l'aide émis, le raccourci **Obtenir de l'aide** clignote en rouge. Si vous avez besoin d'arrêter la demande d'aide, sélectionnez à nouveau le raccourci **Obtenir de l'aide**.

Les moniteurs recevant le signal Obtenir de l'aide émettent un signal sonore et une boîte de dialogue apparaît et indique le moniteur qui appelle. Sélectionnez **OK** pour confirmer l'appel et arrêter le signal sonore sur ce moniteur.

REMARQUE

- **La fonction Obtenir de l'aide fonctionne uniquement lorsque le moniteur est connecté au réseau.**
 - **Le signal sonore d'obtention d'aide peut perturber les patients du même service.**
-

8.12 Mode d'intubation

Le mode d'intubation est disponible pour la surveillance des paramètres Resp, CO₂. 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 sont désactivées.

8.12.1 Activation du mode d'intubation

Pour activer le mode d'intubation, choisissez l'une des manières suivantes :

- Sélectionnez le raccourci **Mode d'intub.**
- Au bas du menu **Resp, CO2**, sélectionnez **Mode d'intub.**
- Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** → dans la colonne **Alarme**, sélectionnez **Mode d'intub.**

8.12.2 Désactivation du mode d'intubation

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

- Sélectionnez le raccourci **Quitter mode Intub.**
- Au bas du menu **Respou CO2**, sélectionnez **Quitter mode Intub.**
- Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** → dans la colonne **Alarme** → sélectionnez **Quitter mode Intub.**

8.13 Test des alarmes

Le moniteur effectue automatiquement un autotest au démarrage. Vérifiez que le témoin d'alarme s'allume en rouge, en jaune, puis en bleu, et qu'une tonalité d'alarme est émise. Cela indique que les témoins d'alarme visuels et sonores fonctionnent correctement.

Pour tester des alarmes de mesure, effectuez les mesures sur vous-même ou à l'aide d'un simulateur. Définissez les limites d'alarme puis vérifiez que le comportement adéquat est observé.

8.14 Actions à entreprendre en cas d'alarme

Lorsqu'une alarme se déclenche, prenez les mesures nécessaires en respectant les étapes suivantes :

1. Contrôlez l'état du patient.
2. Vérifiez le paramètre à l'origine de l'alarme ou la catégorie de l'alarme.
3. Identifiez la source de l'alarme.
4. Prenez les mesures nécessaires pour résoudre la situation d'alarme.
5. Vérifiez que la situation d'alarme est résolue.

Pour plus d'informations, consultez la section *D Messages d'alarme*.

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

9.1 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, 5 et 6 dérivations, d'analyser les segments ST et l'arythmie et d'effectuer des mesures QT/QTc. Le moniteur ePM12/ePM12A/ePM12C/ePM15/ePM15A/ePM15C fournit également une surveillance ECG à 12 dérivations.

9.2 Informations relatives à la sécurité de l'ECG

AVERTISSEMENT

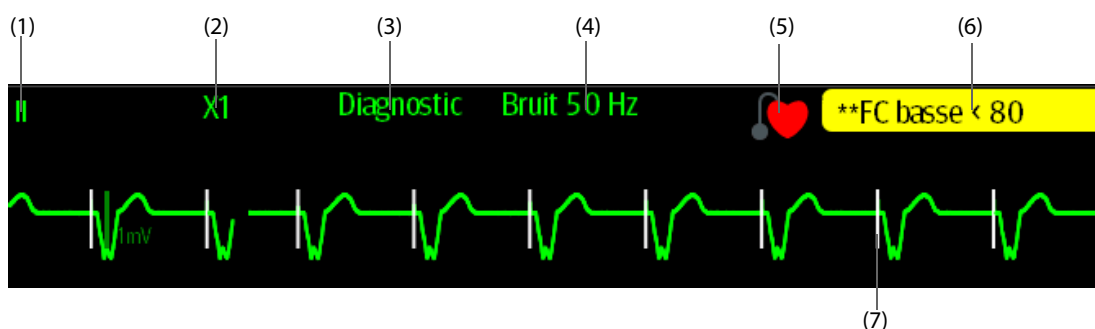
- L'appareil n'est pas conçu pour une application cardiaque directe.
- Assurez-vous que les pièces conductrices des électrodes et des connecteurs, y compris l'électrode neutre, n'entrent pas en contact avec d'autres pièces conductrices, notamment la terre.
- Pendant une défibrillation, utilisez des câbles 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 à haute fréquence, veillez à ce que les câbles et les capteurs du moniteur n'entrent jamais en contact avec le dispositif d'électrochirurgie.
- Afin de réduire le risque de brûlures pouvant résulter de l'utilisation d'une unité électrochirurgicale à 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 le site 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 émises par un appareil non mis à la terre et situé à proximité du patient ou les interférences d'électrochirurgie peuvent provoquer du bruit et des artefacts sur les tracés.

9.3 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 dérivation d'ECG du tracé affiché. Lorsqu'un positionnement à 6 dérivation est utilisé pour calculer un ECG à 12 dérivation (D12L) (pour le ePM12/ePM12A/ePM12C/ePM15/ePM15A/ePM15C), toutes les dérivation calculées sont accompagnées d'un "d" en face du libellé de la dérivation, comme "dv1".

(2) Gain de tracé d'ECG

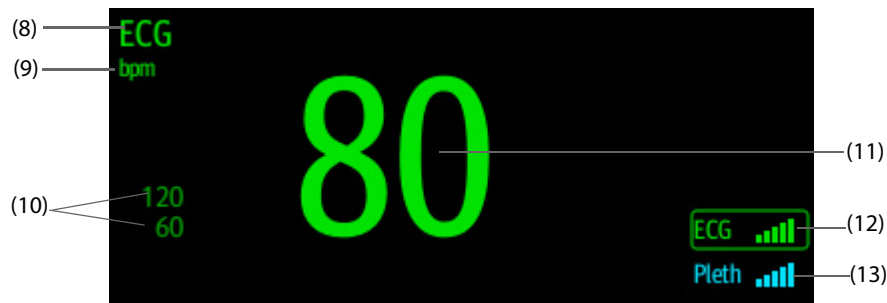
(3) Mode du filtre ECG

(4) Mode du filtre de bruit

(5) Mode de stimulation : si **Stimulé** est défini sur **Oui**,  s'affiche. Si **Stimulé** est défini sur **Non**,  s'affiche.

(6) Message d'alarme FC/FP

(7) Marqueur de l'impulsion de stimulation : Si **Stimulé** est défini sur **Oui**, les marqueurs de l'impulsion de stimulation "I" sont affichés en fonction de la détection des impulsions de stimulation sur chaque tracé ECG.



(8) Libellé du paramètre

(9) Unité FC

(10) Limites d'alarme FC

(11) Valeur FC

(12) Indice de qualité du signal ECG (IQS ECG)

(13) Indice de qualité du signal Pleth (IQS Pleth)

IQS avec cinq barres de mise en surbrillance indique le meilleur signal. IQS avec une barre de mise en surbrillance indique le signal le plus faible. Si la valeur IQS est faible, vérifiez l'application du capteur SpO₂ ou des électrodes ECG. Repositionnez les électrodes ou le capteur si nécessaire.

La fonction CrozFusion™ (Fusion croisée) analyse conjointement le signal de l'ECG et le signal de la courbe Pleth pour obtenir des mesures FC/FP et des résultats d'analyse d'arythmie + précis. Pour afficher l'aide à l'écran pour la fonction CrozFusion™ (Fusion croisée), sélectionnez l'onglet **CrozFusion** dans le menu **ECG**.

Les IQS ECG et Pleth + les états de fusion des signaux sont affichés si la fonction CrozFusion™ (Fusion croisée) est activée. Le tableau suivant recense les indications IQS de différents états de fusion des signaux :



La qualité du signal de l'ECG et du signal Pleth est bonne. Le signal de l'ECG et le signal Pleth sont analysés indépendamment.



La qualité du signal Pleth est mauvaise. La valeur FP peut être erronée. Le signal de l'ECG est utilisé pour corriger la valeur FP.



La qualité du signal de l'ECG est mauvaise. La valeur FC et l'analyse d'arythmie peuvent être erronées. Le signal Pleth est utilisé pour corriger la valeur FC et pour l'analyse d'arythmie.

Si la fonction CrozFusion™ (Fusion croisée) est désactivée, le signal de l'ECG et le signal de la courbe Pleth ne sont pas analysés en même temps, et les valeurs IQS de l'ECG et de Pleth ne sont pas affichées. Pour plus d'informations, consultez la section 9.6.6 *Désactivation de la fonction CrozFusion™ (Fusion croisée)*.

REMARQUE

- **Les zones des valeurs numériques et des tracés ECG sont configurées pour être différentes selon les fils et les réglages ECG.**
- **La fonction CrozFusion™ (Fusion croisée) utilise les deux dérivation d'analyse d'arythmie de l'ECG. Par conséquent, l'IQS ECG indique la qualité du signal des dérivation d'analyse d'arythmie de l'ECG.**

9.4 Préparation de la surveillance ECG

9.4.1 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.
4. Séchez soigneusement la peau avant d'appliquer les électrodes.

9.4.2 Application des électrodes

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. Vérifiez 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. Vérifiez 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.

REMARQUE

- **Stockez les électrodes à température ambiante.**
- **Ouvrez le paquet d'électrodes juste avant utilisation.**
- **N'utilisez jamais simultanément plusieurs types ou marques d'électrodes. Les différences d'impédance pourraient engendrer des problèmes.**
- **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 d'arythmie en raison des mouvements excessifs des muscles.**

9.4.3 Codage couleur des fils

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

Dérivation	CEI		AHA	
	Libellé	Couleur	Libellé	Couleur
Bras droit	D	Rouge	BD	Blanc
Bras gauche	I	Jaune	BG	Noir
Jambe droite (neutre)	N	Noir	JD	Vert
Jambe gauche	F	Vert	JG	Rouge
Thorax 1	C1	Blanc/Rouge	V1	Marron/Rouge
Thorax 2	C2	Blanc/Jaune	V2	Marron/Jaune
Thorax 3	C3	Blanc/Vert	V3	Marron/Vert
Thorax 4	C4	Blanc/Marron	V4	Marron/Bleu
Thorax 5	C5	Blanc/Noir	V5	Marron/Orange

Dérivation	CEI		AHA	
	Libellé	Couleur	Libellé	Couleur
Thorax 6	C6	Blanc/Violet	V6	Marron/Violet

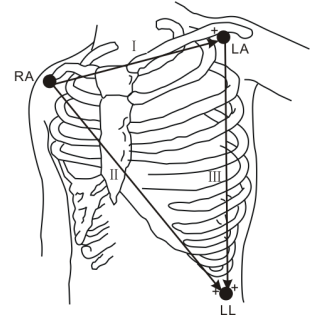
9.4.4 Positionnement des électrodes ECG

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

9.4.4.1 Positionnement de l'électrode à 3 dérivations

La configuration suivante correspond à des électrodes à 3 dérivations :

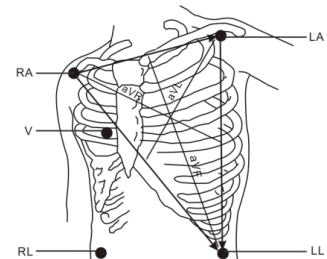
- Positionnement de BD : juste sous la clavicule et près de l'épaule droite.
- Positionnement de LA : juste sous la clavicule et près de l'épaule gauche.
- Positionnement de LL : sur la partie inférieure de l'abdomen à gauche.



9.4.4.2 Positionnement de l'électrode à 5 dérivations

La configuration suivante correspond à des électrodes à 5 dérivations :

- 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.



9.4.4.3 Positionnement de l'électrode à 6 dérivations

Pour le positionnement des électrodes à 6 dérivations, vous pouvez utiliser le positionnement des électrodes à 5 dérivations, mais en plaçant deux fils sur la poitrine. Les deux fils de la poitrine (Va et Vb) peuvent être positionnés en deux points quelconques de V1 à V6. Pour plus d'informations, consultez la section 9.4.4.4 *Positionnement des électrodes du thorax*. Les positions Va et Vb peuvent être configurées. Pour plus d'informations, consultez la section 9.6.4.4 *Changement des libellés Va et Vb*.

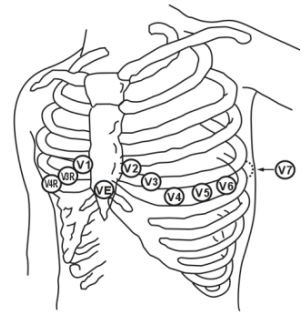
En cas d'utilisation d'un positionnement à 6 dérivations pour calculer un ECG à 12 dérivations (pour le ePM12/ ePM12A/ePM12C/ePM15/ePM15A/ePM15C), Va et Vb doivent utiliser n'importe laquelle des combinaisons suivantes.

- V1 et V3, V1 et V4, V1 et V5
- V2 et V4, V2 et V5
- V3 et V5, V3 et V6

9.4.4.4 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 sur le bord sternal droit.
- Positionnement de V2 : sur le quatrième espace intercostal sur le bord sternal gauche.
- Positionnement de V3 : à mi-chemin entre les électrodes V2 et V4.
- Positionnement de V4 : sur le cinquième espace intercostal au niveau de la ligne mi-claviculaire.
- Positionnement de V5 : sur la ligne axillaire antérieure gauche, au même niveau horizontal que l'électrode V4.
- Positionnement de V6 : sur la ligne mi-axillaire gauche, au même niveau horizontal que l'électrode V4.
- Positionnement de V3R-V6R : sur le côté droit de la poitrine, aux emplacements correspondant à ceux du côté gauche.
- Positionnement de VE : au-dessus de l'appendice xiphoïde.
- Positionnement de V7 : au niveau de la ligne axillaire postérieure gauche dans le cinquième espace intercostal dorsal.
- Positionnement de V7R : au niveau de la ligne axillaire postérieure droite dans le cinquième espace intercostal dorsal.

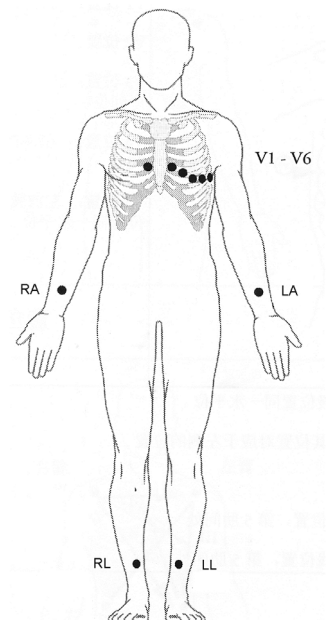


REMARQUE

- Pour positionner les électrodes à 5 et 6 fils, placez l'électrode précordiale en suivant les préférences du médecin.

9.4.4.5 Positionnement de l'électrode à 10 dérivations (pour le ePM12/ePM12A/ePM12C/ePM15/ePM15A/ePM15C)

L'ECG à 12 dérivations utilise 10 électrodes, réparties sur les quatre membres et la poitrine du patient. Les électrodes des membres doivent être placées sur l'extrémité des membres et les électrodes thoraciques placées en fonction de la préférence du médecin. L'illustration de droite représente le positionnement classique des électrodes à 10 dérivations.



9.4.4.6 Mise en place des dérivations pour une intervention chirurgicale

Le site chirurgical doit être pris en considération lorsque vous placez les électrodes sur un patient chirurgical. Par exemple, pour une intervention chirurgicale à thorax ouvert, les électrodes du thorax peuvent être placées sur le thorax latéral ou à l'arrière. Afin de réduire les artefacts et les interférences provenant des unités électrochirurgicales, les électrodes des membres peuvent être placées à proximité des épaules et du bas de l'abdomen, et les électrodes de poitrine sur le côté gauche à mi-poitrine. Ne placez pas les électrodes sur le bras. Autrement, le tracé d'ECG sera très petit.

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 le câble de l'UEC avec le câble ECG.**
 - **Lorsque des unités électrochirurgicales (UEC) sont employées, ne placez jamais les électrodes ECG à proximité de la prise de terre de l'UEC, sous peine de provoquer de nombreuses interférences avec le signal ECG.**
-



9.4.5 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 au menu **ECG**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Réglez le **Jeu dériv** 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.

9.4.6 Contrôle de la stimulation


Il est important de régler correctement l'état de stimulation avant de commencer la surveillance ECG. Le

symbole de stimulation  est affiché lorsque le mode **Stimulé** est réglé sur **Oui**. Les marqueurs d'impulsion de stimulation "I" sont visibles sur chaque tracé de l'ECG lorsque le patient est sous stimulation. Si le mode **Stimulé** est paramétré sur **Non** ou si le mode de stimulation du patient n'est pas sélectionné, 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 au menu **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 le menu Gestion patient. Pour plus d'informations, consultez la section 5.3.1 *Accès au menu 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 définir le champ Stimulé sur Oui. En cas de réglage incorrect sur Non, le moniteur peut confondre une impulsion de stimulation avec un tracé QRS complexe 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 peuvent ne pas toujours être détectés. Ne vous reposez pas entièrement sur l'algorithme automatisé de détection des arythmies du système.**

- 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 étroitement ces patients.
- La fonction de reconnaissance automatique du stimulateur ne convient pas aux patients pédiatriques et nouveau-nés.
- Dans le cas des patients non porteurs d'un stimulateur, vous devez définir l'option Stimulé sur Non.

9.4.7 Activation du rejet du stimulateur

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 au menu **ECG**.
2. Sélectionnez l'onglet **Stimul**.
3. Activez **Rejet stimul**.

REMARQUE

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

9.5 Utilisation d'un positionnement à 6 dérivation pour calculer un ECG à 12 dérivation (D12L) (pour le ePM12/ePM12A/ePM12C/ePM15/ePM15A/ePM15C)

Le moniteur prend en charge l'utilisation du positionnement à 6 dérivation pour dériver un ECG à 12 dérivation. Cette fonction est appelée D12L. Lorsque D12L est activée, le moniteur peut calculer quatre dérivation thoraciques supplémentaires en fonction des signaux ECG acquis directement. D12L offre une vue à 12 dérivation non diagnostique, y compris les tracés ECG et les mesures ST/QT. D12L est uniquement destinée aux patients adultes.

Les combinaisons Va et Vb disponibles qui prennent en charge D12L sont les suivantes :

- V1 et V3, V1 et V4, V1 et V5
- V2 et V4, V2 et V5
- V3 et V5, V3 et V6

D12L est désactivée par défaut. Pour activer D12L, suivez la procédure indiquée ci-dessous :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés ECG afin d'accéder au menu **ECG**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Sélectionnez les positions Va et Vb. Vous devez utiliser une combinaison Va et Vb disponible.
4. Activez **D12L**.

AVERTISSEMENT

- D12L n'est destinée ni aux patients pédiatriques ni aux nouveau-nés.
- Les positions de Va et Vb doivent être cohérentes avec les paramètres de Va et Vb. Sinon, D12L ne fonctionne pas correctement.
- Les ECG à 12 dérivation calculés et leurs mesures sont des approximations des ECG à 12 dérivation classiques. Les dérivation calculées ne peuvent pas être utilisées pour le calcul de la fréquence cardiaque et l'analyse de l'arythmie.

- Les ECG à 12 dérivations calculés ne doivent pas être utilisés pour les interprétations de diagnostics.
-

REMARQUE

- Vous devez utiliser la combinaison Va et Vb disponible qui prend en charge D12L. Si vous choisissez d'autres combinaisons, D12L ne fonctionne pas et le message "D12L non disponible" s'affiche.
-

9.6 Modification des réglages ECG

9.6.1 Sélection d'un écran ECG

Lors de la surveillance ECG, vous pouvez choisir l'écran de votre choix.

- 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 écran total 7 dérivations ou un demi-écran 7 dérivations.
- Pour la surveillance ECG à 6 dérivations, vous pouvez choisir, outre l'écran normal, un écran total 8 dérivations ou un demi-écran 8 dérivations.
- Pour la surveillance ECG à 12 dérivations (pour le ePM12/ePM12A/ePM12C/ePM15/ePM15A/ePM15C) vous pouvez choisir, outre l'écran normal, un écran total 7 dérivations, un demi-écran 7 dérivations ou un écran total 12 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 au menu **ECG**.
2. Au bas du menu, sélectionnez **Plein écran**, **Demi-écran** ou **12 dériv** (pour la surveillance d'ECG à 12 dérivations).

9.6.2 Définition des propriétés des alarmes ECG

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

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés ECG afin d'accéder au menu **ECG**.
2. Sélectionnez l'onglet **Alarme**.
3. Saisissez le mot de passe si nécessaire. Pour plus d'informations, reportez-vous à la section 7.7 *Déconnexion du réseau sans fil*.
4. Définissez les propriétés d'alarme comme vous le souhaitez.

9.6.3 Réglage du mode Analyse

Pour configurer le mode Analyse ECG, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés ECG afin d'accéder au menu **ECG**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Réglez le **mode Analyse**.
 - ◆ **Dériv multiples** : le moniteur utilise quatre dérivations (ECG1 à ECG4) comme dérivation de calcul.
 - ◆ **Dériv unique** : le moniteur utilise une seule dérivation (ECG1) comme dérivation de calcul.

REMARQUE

- Lorsqu'un câble ECG à 3 dérivations est utilisé, le moniteur utilise toujours une seule dérivation comme dérivation de calcul.
-

9.6.4 Modification des réglages du tracé ECG

9.6.4.1 Sélection des dérivations des tracés ECG affichés

Pour sélectionner les dérivations des tracés ECG affichés, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés ECG afin d'accéder au menu **ECG**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Sélectionnez **ECG** pour définir la dérivation de chaque tracé ECG.
4. Si plus de trois tracés ECG sont affichés, sélectionnez l'onglet **Plus de dérivations**, puis sélectionnez **ECG** afin de définir les dérivations des autres tracés ECG.

Le tracé de la dérivation sélectionnée doit posséder 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.**

REMARQUE

- **Si D12L est activée, vous ne pouvez pas sélectionner les dérivations calculées comme ECG 1 ou ECG 2.**

9.6.4.2 Réglage de la mise en page du tracé d'ECG

Pour régler la mise en page du tracé d'ECG, suivez la procédure ci-après :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés ECG afin d'accéder au menu **ECG**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Réglez la **mise en page tracé**.
 - ◆ **Standard** : la séquence de tracés est I, II, III, aVR, aVL, aVF, V1, V2, V3, V4, V5, V6.
 - ◆ **Cabrera** : la séquence de tracés est aVL, I, -aVR, II, aVF, III, V1, V2, V3, V4, V5, V6.

Pour l'algorithme de Glasgow, la séquence des dérivations thoraciques dépend du réglage **Position V3**. Si l'option **Position V3** est définie sur **V4R**, la séquence des dérivations thoraciques est la suivante : V4R, V1, V2, V4, V5, V6.

9.6.4.3 Changement de la taille des tracés ECG

Si le tracé ECG est trop petit ou irrégulier, vous pouvez changer sa taille en sélectionnant un 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 au menu **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.

9.6.4.4 Changement des libellés Va et Vb

Lors de la surveillance ECG à 6 dérivations. Vous pouvez changer les libellés des fils Va et Vb. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés ECG afin d'accéder au menu **ECG**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Réglez **Va** et **Vb** en fonction des sites d'électrode Va et Vb. Les réglages par défaut sont **Va** et **Vb**.

9.6.4.5 Changement 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 au menu **ECG**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Définissez la **Vitesse**.

9.6.4.6 Réglage du filtrage ECG

Pour configurer le mode de filtrage de tracé ECG, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés ECG afin d'accéder au menu **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 mesure.
 - ◆ **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.

9.6.4.7 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 au menu **ECG**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Activez ou désactivez le **Filtre bruit**.

REMARQUE

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

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

Le moniteur propose la fonction de détection d'arrêt de l'électrode smart. Si le fil du premier tracé ECG est détaché, mais qu'un autre fil est disponible, le moniteur sélectionne automatiquement le fil disponible 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 au menu **ECG**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Désactivez **Electrode smart**.

9.6.6 Désactivation de la fonction CrozFusion™ (Fusion croisée)

Par défaut, la fonction CrozFusion™ (Fusion croisée) est activée. Cependant, dans certaines situations, vous pouvez avoir besoin de désactiver la fonction CrozFusion™ (Fusion croisée) ou elle peut ne pas fonctionner. Vous devez désactiver la fonction CrozFusion™ (Fusion croisée) dans les situations suivantes :

- Administration RCP
- Réalisation CEC
- Administration CBIA
- Autres situations dans lesquelles la fonction CrozFusion™ (Fusion croisée) n'est pas applicable

Pour désactiver la fonction CrozFusion™ (Fusion croisée), procédez comme suit :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés ECG afin d'accéder au menu ECG.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Désactivez l'option **CrozFusion** (Fusion croisée).

AVERTISSEMENT

- **Le moniteur est utilisé pour un seul patient à la fois. La surveillance simultanée de plus d'un patient peut entraîner un risque pour le patient.**
 - **Le signal de l'ECG et le signal Pleth de différents patients peuvent entraîner une fusion incorrecte des signaux.**
-

9.6.7 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 au menu **ECG**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
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.

9.6.8 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 au menu **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. défaut** 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'arythmie, 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 calculer la fréquence cardiaque et de fausses alarmes d'asystolie peuvent se produire.

REMARQUE

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

9.7 Surveillance de l'arythmie

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

9.7.1 Informations relatives à la sécurité de l'arythmie

AVERTISSEMENT

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

ATTENTION

- Comme la spécificité et la sensibilité de l'algorithme de détection des arythmies sont inférieures à 100 %, de fausses arythmies peuvent parfois être détectées et, parfois, de véritables arythmies peuvent ne pas être détectées. Cela est particulièrement vrai lorsque le signal est bruyant.
 - Les paramètres de la taille de l'ECG et du seuil de détection QRS minimum affectent la détection des arythmies et la sensibilité de calcul de la fréquence cardiaque.
 - Si l'amplitude QRS est faible, le moniteur risque de ne pas être en mesure de calculer la fréquence cardiaque et de fausses alarmes d'asystolie peuvent se produire. Lors de la phase d'apprentissage de l'algorithme, la détection des arythmies peut ne pas être disponible. Par conséquent, vous devez surveiller étroitement l'état du patient au cours de la phase d'apprentissage et pendant quelques minutes après cette phase pour permettre à l'algorithme d'atteindre des performances de détection optimales.
-

9.7.2 Événements d'arythmie

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

9.7.2.1 Événements d'arythmie létale

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.

Message d'arythmie	Description
Bradycardie vent.	Le nombre d'ESV consécutifs est supérieur ou égal à la limite Bradycardie V -ESV et la fréquence ventriculaire est inférieure à la limite Fréq. de brady V.
Tachy extrême	La fréquence cardiaque est supérieure à la limite extrême de tachycardie.
Brady extrême	La fréquence cardiaque est inférieure à la limite extrême de bradycardie.

9.7.2.2 Evénements d'arythmie non létale

Message d'arythmie	Description
R sur T	L'ESV R sur T est détecté.
Plrs CVP en continu	Plus de deux ESV consécutifs, mais dans un nombre inférieur à la limite Bradycardie V -ESV, et fréquence ventriculaire inférieure à la limite Fréq de tachy V.
Doublet	Deux ESV détectés entre les battements normaux.
CVP polymorphe	Episode de CVP multiforme détecté dans la Fenêtre ESV polymorphe (réglable).
CVP	Un ESV détecté entre les battements normaux.
Bigéminisme	Rythme dominant de N, V, N, V, N, V.
Trigéminisme	Rythme dominant de N, N, V, N, N, V, N, V.
Tachy	La fréquence cardiaque est supérieure à la limite de tachycardie.
Brady	La fréquence cardiaque est inférieure à la limite de bradycardie.
Stimul. non capturé	Aucun complexe QRS détecté dans les 300 ms suivant une impulsion de stimulation (pour les patients stimulés uniquement).
Stimul. arrêté	Absence d'impulsion de stimulation sur des intervalles R à R de 1,75x en moyenne suivant un complexe QRS (pour les patients stimulés uniquement).
Pause	Au moins 3 N consécutifs et Intervalle FR actuel supérieur à 1,5 intervalle FR précédent Intervalle FR suivant inférieur à 1,5 intervalle FR moyen FC inférieure à 100 et intervalle FR actuel supérieur à 1,75 intervalle FR moyen, ou FC supérieure ou égale à 100 et intervalle FR actuel supérieur à 1 000 ms.
Tach vent. non sout.	Le nombre d'ESV consécutifs est inférieur à la limite Tach V -ESV, mais supérieur à 2, et la fréquence ventriculaire est supérieure ou égale à la limite Fréq. de tachy V.
Rythme vent.	Le nombre d'ESV consécutifs est supérieur ou égal à la limite Bradycardie V -ESV et la fréquence ventriculaire est supérieure ou égale à la limite Fréq. de brady V, mais inférieure à la limite Fréq. de tachy V.
Pause	Aucun complexe QRS détecté durant la période seuil définie de pause.
Rythme irrégulier	Rythme irrégulier permanent (N, changement d'intervalle FR irrégulier supérieur à 12,5 %)
FA	L'onde P est absente et les intervalles FR à battements normaux sont irréguliers.
CVP/min	ESV/min dépasse la limite haute.
Pauses/min	Pause/min dépasse la limite supérieure.
Fin du rythme irr.	Rythme irrégulier plus détecté pendant la période de temporisation de fin de rythme irrégulier.
Fin FA	Fibrillation auriculaire plus détectée pendant la période de temporisation de fin de fibrillation auriculaire.

Remarque: N : battement normal ; V : battement ventriculaire

9.7.3 Affichage des informations sur l'arythmie

Vous pouvez afficher les informations sur l'arythmie dans la zone des valeurs numériques. 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 écran** → sélectionnez l'onglet **M en p bloc**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** → dans la colonne **Affichage**, sélectionnez **M en p bloc**.
2. Cliquez sur la zone des valeurs numériques à l'endroit où vous souhaitez afficher les informations sur l'arythmie, puis sélectionnez ECG → **Arythmie**.

9.7.4 Modification des réglages d'arythmie

9.7.4.1 Modification des réglages d'alarme d'arythmie

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

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés ECG afin d'accéder au menu **ECG**.
2. Sélectionnez les onglets **Arythmie** → **Alarme**.
3. Saisissez le mot de passe si nécessaire. Pour plus d'informations, reportez-vous à la section 7.7 *Déconnexion du réseau sans fil*.
4. Définissez les propriétés d'alarme comme vous le souhaitez.

REMARQUE

- **Vous ne pouvez désactiver les alarmes d'arythmie létale que si vous avez activé Arrêt arhythm. létale. Pour plus d'informations, consultez la section 9.7.4.2 Réglage du paramètre des alarmes d'arythmie létale.**
 - **La priorité des alarmes d'arythmie mortelle est toujours élevée. Vous ne pouvez pas la modifier.**
-

9.7.4.2 Réglage du paramètre des alarmes d'arythmie létale

Vous pouvez déterminer si la désactivation des alarmes d'arythmie létale est autorisée ou non. Cette fonction est protégée par un mot de passe. Pour plus d'informations, consultez la section 24.4.6 *Onglet Autre*.

AVERTISSEMENT

- **Si vous désactivez toutes les alarmes d'arythmie, le moniteur ne déclenche aucune alarme en cas d'arythmie. Cela peut entraîner un risque pour le patient. Exercez toujours une surveillance constante du patient.**
-

REMARQUE

- **Si une alarme d'arythmie létale est désactivée, la zone des tracés ECG affiche le message "Arr arhythm. létale".**
-

9.7.4.3 Modification des réglages de seuil d'alarme d'arythmie

Vous pouvez modifier les paramètres 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 :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés ECG afin d'accéder au menu **ECG**.
2. Sélectionnez les onglets **Arythmie** → **Seuil**.
3. Saisissez le mot de passe si nécessaire. Pour plus d'informations, reportez-vous à la section 7.7 *Déconnexion du réseau sans fil*.
4. Réglez le seuil des alarmes d'arythmie souhaitées.

REMARQUE

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

9.7.4.4 Plage de seuils d'arythmie

Arythmie	Plage de seuils
Délai d'asystolie	3 à 10 s
Tachycardie (FC haute)	60 bpm à 295 bpm
Bradycardie (FC basse)	16 à 120 bpm
Tachy extrême	65 bpm à 300 bpm
Brady extrême	15 à 120 bpm
Période détect ESV	3 à 31 battements
Fréq. de tachy V	100 bpm à 200 bpm
Fréq. de brady V	15 bpm à 60 bpm
Tach V - CVP	3 à 99 battements
Bradycardie V -ESV	3 à 99 battements
CVP/min	1 à 100
Pauses/min	1 à 15
Seuil-de pause	1,5 s ; 2,0 s ; 2,5 s ; 3,0 s
Heure fin FA/ryt. irr.	0, 1 min, 2 min, 3 min, 4 min, 5 min, 10 min, 15 min, 30 min

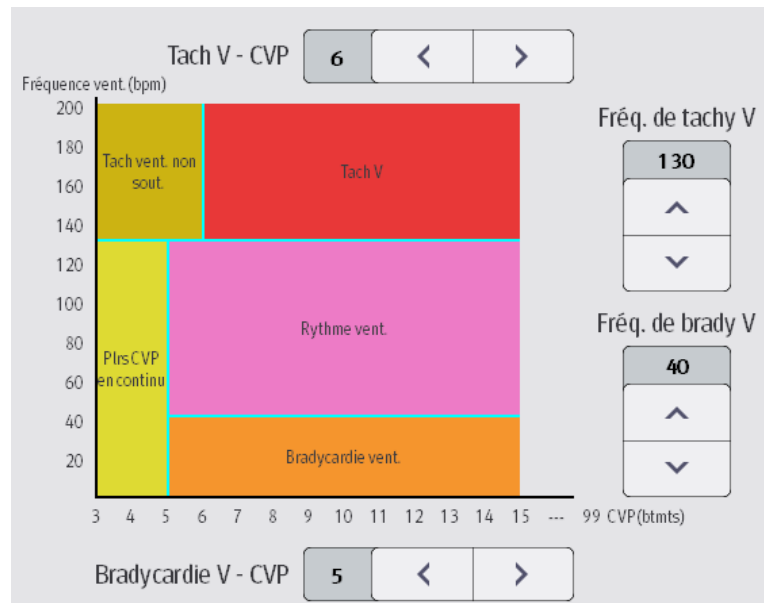
9.7.4.5 Réglage des seuils pour les alarmes ESV

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

Pour définir les seuils requis des alarmes ESV, suivez cette procédure :

- Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés ECG afin d'accéder au menu **ECG**.
- Sélectionnez les onglets **Arythmie** → **Plus de seuils**.
- Saisissez le mot de passe si nécessaire. Pour plus d'informations, reportez-vous à la section 7.7 *Déconnexion du réseau sans fil*.
- Ajustez les valeurs **Tach V - CVP**, **Fréq. de tachy V**, **Bradycardie V - CVP** et **Fréq. de brady V** pour définir le seuil des alarmes CVP souhaitées.

L'illustration suivante représente les conditions dans lesquelles les alarmes CVP sont déclenchées si **Tach V - CVP** est défini sur 6, **Fréq. de tachy V** est défini sur 130, **Bradycardie V - CVP** est défini sur 5 et **Fréq. de brady V** est défini sur 40.



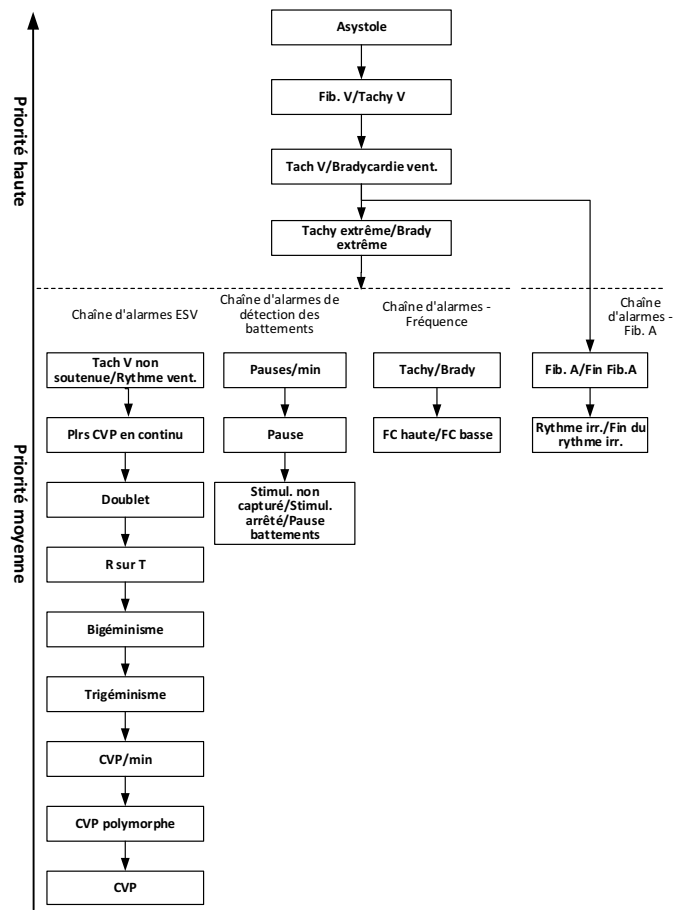
- Si Tach V - CVP et Fréq. de tachy V sont supérieures ou égales aux limites, une alarme Tach V est générée.
- Si le nombre d'ESV consécutifs est inférieur à la limite Tach V -ESV (6) mais supérieur à 2, et que la fréquence ESV est supérieure ou égale à la limite Fréq. de tachy V (130), une alarme Tach 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 ESV est inférieure à la limite Brady V (40), une alarme Bradycardie vent. est générée.
- Si Bradycardie V - CVP et Fréq. de brady V sont inférieures aux limites, mais que Bradycardie V - CVP est supérieure à 2, une alarme Plrs CVP en continu est générée.
- Si Bradycardie V - CVP et Fréq. de brady V sont supérieures ou égales aux limites, mais que Fréquence vent. est inférieure à Fréq. de tachy V (130), une alarme Rythme vent. est générée.

9.7.5 Délai des alarmes d'arythmie

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 9.7.5.1 Chaînes d'alarmes d'arythmie et 9.7.5.2 Réglage de la période de temporisation des alarmes d'arythmie.

9.7.5.1 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.



9.7.5.2 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.

Cette fonction est protégée par un mot de passe. Pour plus d'informations, consultez la section 24.4.6 Onglet Autre.

REMARQUE

- Pour les alarmes suivantes, le témoin et la tonalité ne peuvent pas être désactivés : FC haute, FC basse, Tachycardie, Bradycardie, Fin de la fib. A, Fin du rythme irr.
- La période de temporisation ne s'applique qu'aux alarmes comprises dans les chaînes de priorité moyenne et dans 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.
- Les règles d'indication d'alarme pour la chaîne de fibrillation auriculaire sont identiques à celles des chaînes de priorité moyenne.

9.7.5.3 Règles de temporisation des alarmes d'arythmie

Le tableau suivant indique le comportement des alarmes sonores et visuelles pendant la période de temporisation 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 temporisation, le témoin et la tonalité d'alarme sont désactivés. A la fin de la période de temporisation, 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 temporisation, le témoin et la tonalité d'alarme sont désactivés. A la fin de la période de temporisation, 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 temporisation, le témoin et la tonalité d'alarme sont désactivés. A la fin de la période de temporisation, le témoin et la tonalité d'alarme sont réactivés.
	Alarme dans une autre chaîne de priorité moyenne	Témoin et tonalité d'alarme

9.8 Surveillance du segment ST

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

9.8.1 Informations relatives à la sécurité du segment ST

AVERTISSEMENT

- **Les valeurs ST peuvent être affectées par des facteurs tels que certains médicaments ou troubles métabolique 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.**
 - **La précision de l'algorithme de mesure de la déviation ST a été testé. L'importance des changements du segment ST doit être déterminée par un médecin.**
 - **Ce moniteur fournit des informations sur le changement de niveau du segment ST. L'importance clinique des informations relatives aux changements de niveau du segment ST doit être déterminée par un médecin.**
-

9.8.2 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 au menu **ECG**.
2. Sélectionnez l'onglet **ST** → sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Activez l'**analyse 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.
- Les arythmies telles que la fibrillation/le battement auriculaire génèrent 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.

9.8.3 Affichage des valeurs numériques ST

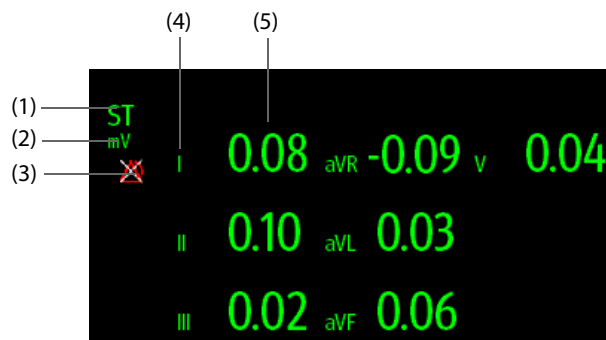
Pour afficher les valeurs numériques et segments ST, suivez cette procédure :

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

L'affichage des paramètres ST diffère selon le type de dérivation :

- Lorsque vous utilisez les fils ECG à 3 dérivations, la zone des valeurs numériques ST ne s'affiche pas. Une valeur 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 ST : ST-I, ST-II, ST-III, ST-aVR, ST-aVL, ST-aVF, ST-V.
- Lorsque vous utilisez les fils ECG à 6 dérivations, la zone des valeurs numériques ST affiche 8 valeurs ST : ST-I, ST-II, ST-III, ST-aVR, ST-aVL, ST-aVF, ST-Va, ST-Vb.
- Lorsque vous utilisez le positionnement d'ECG à 6 dérivations pour calculer un ECG à 12 dérivations (D12L) (pour le ePM12/ePM12A/ePM12C/ePM15/ePM15A/ePM15C), la zone des valeurs numériques ST affiche 12 valeurs ST : ST-I, ST-II, ST-III, ST-aVR, ST-aVL, ST-aVF, ST-V1, ST-V2, ST-V3, ST-V4, ST-V5, ST-V6, pour lesquelles deux dérivations thoraciques sont directement mesurées et quatre sont calculées. Les dérivations calculées sont accompagnées d'un "d" en face du libellé de dérivation, comme "dv1".
- Lorsque vous utilisez les fils ECG à 12 dérivations, la zone des valeurs numériques ST affiche 12 valeurs ST : ST-I, ST-II, ST-III, ST-aVR, ST-aVL, ST-aVF, ST-V1, ST-V2, ST-V3, ST-V4, ST-V5, ST-V6.

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



(1) Libellé du paramètre. Lorsqu'un positionnement à 6 dérivations est utilisé pour calculer un ECG à 12 dérivations (D12L) (pour ePM12/ePM12A/ePM12C/ePM15/ePM15A/ePM15C), toutes les dérivations calculées sont accompagnées d'un "d" en face du libellé de la dérivation, comme "dv1".

(2) Unité ST

(3) Symbole de désactivation de l'alarme ST

(4) Libellés de dérivation

(5) Valeurs numériques ST : une valeur positive indique une élévation du segment ST, tandis qu'une valeur négative indique une dépression du segment ST.

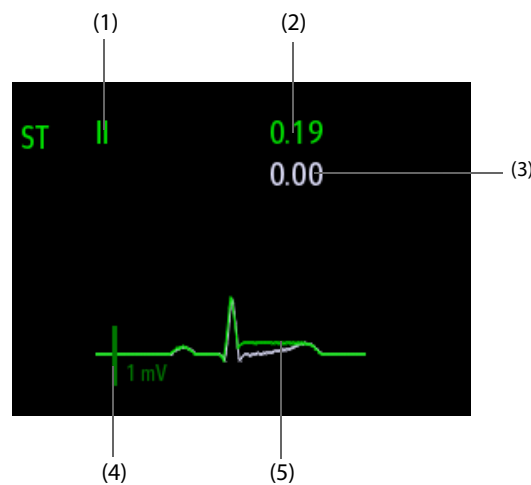
9.8.4 Affichage des segments ST dans la zone des tracés

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 **Réglages écran** → sélectionnez l'onglet **M en p bloc**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** → dans la colonne **Affichage**, sélectionnez **M en p bloc**.

2. Sélectionnez la zone des tracés à l'endroit où vous souhaitez afficher les segments ST, puis sélectionnez **ST** → **Segment ST**.

La zone des tracés affiche les segments ST actuel et de référence. Elle affiche également les valeurs ST actuelles et de référence. Dans l'illustration suivante, le segment et la valeur ST actuels sont affichés en vert, tandis que le segment et la valeur ST de référence sont en affichés en blanc.



- | | |
|---|------------------------|
| (1) Dérivation ST | (2) Valeur ST actuelle |
| (3) Valeur ST de référence | (4) Echelle 1 mV |
| (5) Segment ST actuel (vert) et segment ST de référence (blanc) | |

9.8.5 Passage à l'Affichage ST

L'affichage ST indique un segment QRS complet pour chaque fil ST. Les segments et valeurs ST actuels sont de la même couleur que les tracés ECG, normalement en vert. Les segments et valeurs ST de référence sont en blanc.

Vous pouvez accéder à l'affichage ST en sélectionnant le segment ST dans la zone du tracé ou en suivant l'une des méthodes ci-après :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ST, la zone des valeurs numériques ECG ou la zone des tracés ECG afin d'accéder au menu **ECG**.
2. Sélectionnez l'onglet **ST**.
3. Au bas du menu, sélectionnez **Affichage ST**.

REMARQUE

- Sur la vue ST, les dérivations calculées sont accompagnées d'un "d" en face du libellé de dérivation, comme "dv1".

9.8.6 Enregistrement du segment ST actuel 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 ST deviennent stables. Si vous n'avez pas défini la référence ST, le moniteur enregistre automatiquement la référence lorsque les valeurs ST valides apparaissent pendant 5 minutes. Pour définir la référence ST, procédez comme suit :

1. Dans la fenêtre **Affichage ST**, sélectionnez **Déf. la valeur de réf.**
2. Dans la boîte de dialogue, sélectionnez **OK** pour définir les segments et valeurs ST actuels comme référence.

Dans la fenêtre **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.

REMARQUE

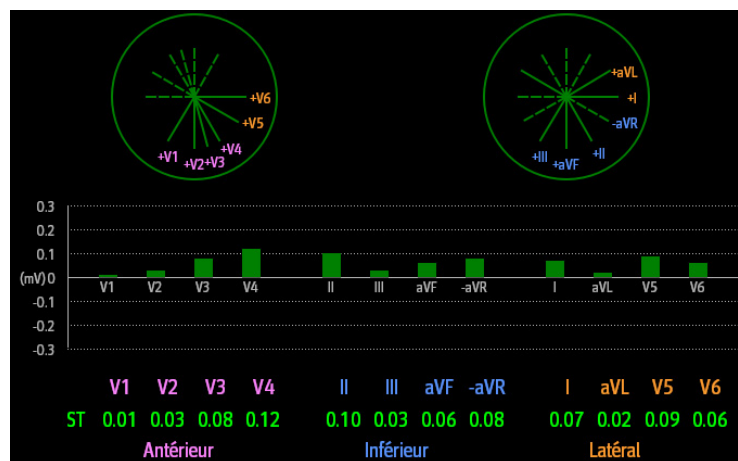
- Si vous définissez la référence ST avec la D12L activée, la durée de référence est suivie de "(D12L)", comme "Référence 2017-04-06 20:30 (D12L)".

9.8.7 Ouverture de la fenêtre Graph. ST

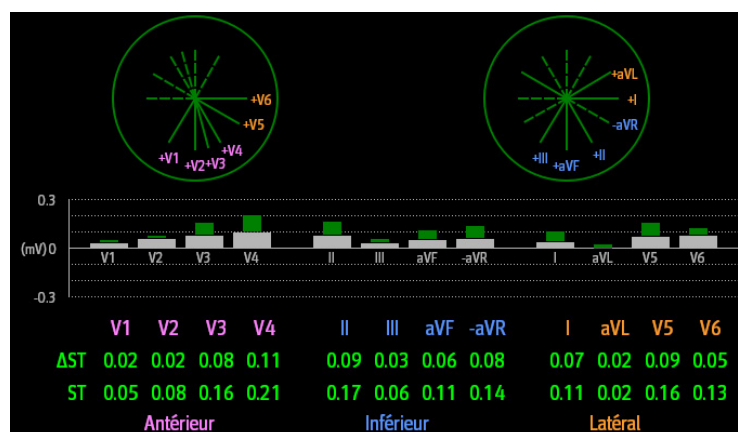
Pour afficher la fenêtre **Graph. ST**, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ST, la zone des valeurs numériques ECG ou la zone des tracés ECG afin d'accéder au menu **ECG**.
2. Sélectionnez l'onglet **ST**.
3. Au bas du menu, 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 ST de la dérivation ST correspondante. La couleur de la barre indique l'état de l'alarme ST : vert indique que la valeur ST correspondante se situe dans les limites de l'alarme ; cyan, jaune et rouge indiquent que la valeur 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 ST de référence et la barre verte (cyan, jaune ou rouge en cas de survenue d'une alarme) indique la valeur Δ ST.



REMARQUE

- Dans Graphique ST, les dérivationes calculées sont accompagnées d'un "d" en face du libellé de dérivation, comme "dv1".
-

9.8.8 Modification des réglages ST

9.8.8.1 Définition des propriétés des alarmes ST

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

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

9.8.8.2 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 ST, la zone des valeurs numériques ECG ou la zone des tracés ECG afin d'accéder au menu **ECG**.
2. Sélectionnez l'onglet **ST** → sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Réglez le **segment ST**. Vous pouvez sélectionner jusqu'à 3 fils.

9.8.8.3 Affichage des marques correspondant aux points ISO, J et ST

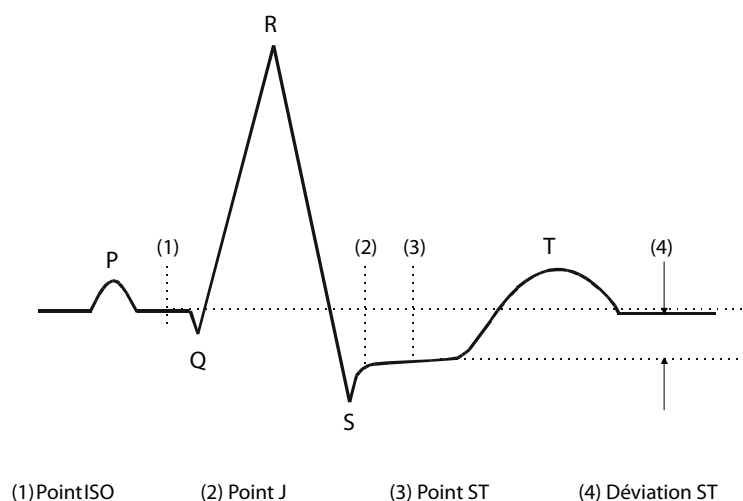
Par défaut, les marques des points ISO, J et ST ne s'affichent pas dans les segments ST dans la zone des tracés. Pour afficher ces marques, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ST, la zone des valeurs numériques ECG ou la zone des tracés ECG afin d'accéder au menu **ECG**.
2. Sélectionnez l'onglet **ST** → sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Activez l'option **Affich. les marq.**

9.8.9 Ajustement des points de mesure ST

9.8.9.1 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 se trouve au milieu du segment ST. Le point J est l'extrémité du complexe QRS. Ce point J étant à une distance fixe du point ST, il peut être utile pour le positionnement correct du point ST.



9.8.9.2 Réglage des points ST, ISO et J

ATTENTION

- Vous devez ajuster les points ST avant de démarrer la surveillance, ou si la fréquence cardiaque du patient ou la morphologie ECG changent de manière significative, car cela peut avoir une incidence sur la taille de l'intervalle QT et, par conséquent, sur le positionnement du point ST. Une dépression ou une élévation artéfactuelle 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 pour votre patient.

Pour définir les points ST, ISO et J, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ST, la zone des valeurs numériques ECG ou la zone des tracés ECG afin d'accéder au menu **ECG**.
2. Sélectionnez les onglets **ST** → **Ajust**.
3. Réglez le **Point ST**.

Le réglage de l'option **Réglage auto** définit la méthode d'ajustement des points ISO et J. La fonction **Réglage auto** est activée par défaut. Dans ce cas, les positions des points ISO et J sont ajustées en conséquence de manière automatique. Si vous désactivez la fonction **Réglage auto**, vous devez ajuster manuellement la position des points ISO et J en sélectionnant les flèches situées à droite des valeurs **ISO** et **J**.

- La position du point ISO (isoélectrique) est fournie par rapport au pic de l'onde R. Positionnez le point ISO au centre de la partie la plus plate de la référence (entre les ondes P et Q).
- La position du point J est fournie par rapport au pic de l'onde R et aide à localiser le point ST. 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. Déplacez le point J afin de positionner le point ST au centre du segment ST. 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.

9.9 Surveillance de l'intervalle QT/QTc

L'intervalle QT définit la durée entre le début du tracé Q et la fin du tracé T. Il mesure 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.

9.9.1 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
- En présence de bruit, d'asystolie, de fibrillation ventriculaire, de fibrillation auriculaire et de retrait de dérivation ECG.

Dans ces cas, vous devez sélectionner un fil dont l'amplitude du tracé T est correcte, ne présentant aucune activité de battement visible, et sans tracé U ou P prédominant.

Certaines conditions telles que le bloc de branche gauche ou droit ou l'hypertrophie 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.

9.9.2 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 QT, la zone des valeurs numériques ECG ou la zone des tracés afin d'accéder au menu **ECG**.
2. Sélectionnez l'onglet **QT** → sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Activez l'**analyse QT**.

9.9.3 Affichage des valeurs numériques et segments QT/QTc

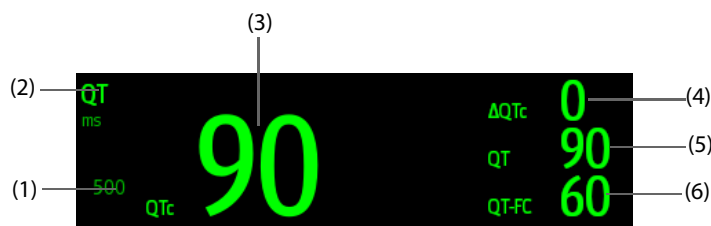
Pour afficher les valeurs numériques et segments QT/QTc, suivez cette procédure :

1. Accédez à **M en p bloc** en suivant l'une de ces méthodes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Réglages écran** → sélectionnez l'onglet **M en p bloc**.
 - ◆ 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 plus d'informations, consultez la section 9.9.4 Passage à l'affichage QT.**

L'illustration suivante représente la zone des valeurs numériques QT. L'écran de votre moniteur peut être légèrement différent :



(1) Limite d'alarme QTc (si l'alarme QTc est désactivée, le symbole d'alarme désactivée s'affiche)

(2) Libellé du paramètre

(3) Valeur QTc

(4) Valeur Δ QTc (différence entre les valeurs QTc actuelles et de référence)

(5) Valeur QT

(6) Valeur QT-FC

REMARQUE

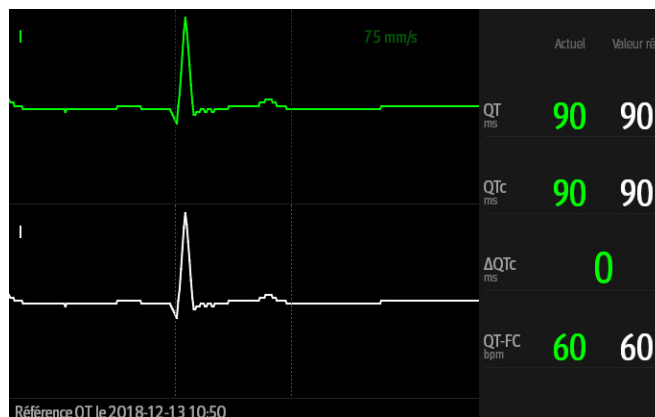
- **L'affichage de la zone des valeurs numériques diffère en fonction des réglages.**

9.9.4 Passage à l'affichage QT

L'affichage QT affiche les tracés et les valeurs de paramètre QT actuelles et de référence. Pour passer en Affichage QT, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques QT, la zone des valeurs numériques ECG ou la zone des tracés afin d'accéder au menu **ECG**.
2. Sélectionnez l'onglet **QT**.
3. Au bas du menu, sélectionnez **Affichage QT**.

L'illustration suivante représente l'affiche QT.



- Le tracé actuel figure en vert, dans la moitié supérieure.
- Le tracé de référence est représenté en dessous, en blanc.
- Le début du complexe QRS et la fin du tracé T sont marqués par une ligne verticale.
- Dans certaines conditions, aucune mesure QT ne peut être calculée. La raison de l'échec de la mesure QT est alors indiquée en bas de la zone des valeurs numériques QT et le message "Imp. d'analyser la valeur QT" s'affiche dans la zone des alarmes techniques.

Sélectionnez la flèche vers la gauche ou vers la droite pour changer de dérivation. Le tracé correspondant est alors mis en surbrillance.

REMARQUE

- **Sur la vue QT, les dérivations calculées sont accompagnées d'un "d" en face du libellé de dérivation, comme "dv1".**

9.9.5 Enregistrement de la valeur QTc actuelle comme référence

Afin de quantifier les changements de la valeur QTc, vous pouvez définir une référence QTc. Si aucune référence n'a été définie pour ce patient au cours des cinq premières minutes suivant l'obtention de valeurs QT valides, le moniteur définit la référence automatiquement. Pour définir les valeurs actuelles comme référence, suivez cette procédure :

1. Dans la fenêtre **Affichage QT**, sélectionnez **Déf. la valeur de réf.**
2. Sélectionnez **OK** dans la boîte de dialogue qui s'affiche. Cette référence est ensuite utilisée pour calculer la valeur Δ QTc.

Si vous définissez une nouvelle référence, la référence précédente est supprimée.

Dans la fenêtre **Affichage QT**, vous pouvez également effectuer les opérations suivantes :

- Sélectionnez la flèche gauche ou droite pour sélectionner un libellé de fil afin de mettre en surbrillance le tracé correspondant.
- Sélectionnez **Afficher la référence** ou **Masquer la réf.** pour afficher ou masquer le tracé de référence.

ATTENTION

- **La mise à jour de la référence QTc a une incidence sur la valeur et l'alarme Δ QTc.**
-

9.9.6 Modification des réglages QT

9.9.6.1 Configuration des propriétés des alarmes QT

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

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques QT, la zone des valeurs numériques ECG ou la zone des tracés ECG afin d'accéder au menu **ECG**.
2. Sélectionnez les onglets **QT** → **Alarme**.
3. Définissez les propriétés d'alarme QTc et Δ QTc.

9.9.6.2 Sélection de fils pour le calcul QT

Vous pouvez sélectionner un fil ou tous les fils pour le calcul QT. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques QT, la zone des valeurs numériques ECG ou la zone des tracés ECG afin d'accéder au menu **ECG**.
2. Sélectionnez l'onglet **QT** → sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Réglez l'option **Dérivations QT**. L'option sélectionnée par défaut est **Tous**. Cela signifie que tous les fils sont utilisés pour le calcul QT.

9.10 Réacquisition de l'ECG

Les modifications apportées au modèle ECG peuvent provoquer des alarmes d'arythmie et/ou une fréquence cardiaque incorrectes. La réacquisition de l'ECG permet au moniteur d'acquérir le nouveau modèle ECG pour corriger les alarmes d'arythmie et la valeur de fréquence cardiaque. 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.

9.10.1 Réacquisition 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.

9.10.2 Activation manuelle de la réacquisition de l'ECG

Si vous pensez que des alarmes d'arythmie sont présentées par erreur, vous devrez démarrer une réacquisition 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 au menu **ECG**.
2. Sélectionnez **Réacq.** dans l'angle inférieur gauche du menu.

ATTENTION

- **Veillez à initier la réacquisition de l'ECG uniquement pendant les périodes de rythme principalement normal et lorsque le signal ECG est relativement dépourvu de bruit. Si l'acquisition de l'ECG a lieu pendant une arythmie, les automatismes ectopiques peuvent être incorrectement acquis en tant que complexe QRS normal. Ceci peut empêcher la détection d'événements ultérieurs d'arythmie.**
-

9.11 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 plus d'informations, consultez la section 39.6.1 *The ECG Tab*.

9.12 Sortie d'impulsions de synchronisation de défibrillation

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

AVERTISSEMENT

- **L'utilisation inadéquate d'un défibrillateur peut infliger une blessure au patient. La décision de soumettre ou pas le patient à une défibrillation doit être fondée sur l'état du patient.**
 - **Conformément aux spécifications de la norme AAMI, la crête de déchargement du défibrillateur synchronisé doit se trouver dans les 60 ms de la crête du tracé R. Le signal de sortie ECG (impulsion de synchronisation) sur le moniteur est retardé d'un maximum de 30 ms. Votre ingénieur biomédical doit vérifier que la combinaison ECG/défibrillateur ne dépasse pas le délai maximum recommandé de 60 ms.**
 - **Avant une défibrillation, assurez-vous que le défibrillateur et le moniteur ont réussi le test système et peuvent être utilisés ensemble en toute sécurité.**
-

9.13 Résolution des problèmes d'ECG

Cette section répertorie les problèmes susceptibles de se produire. 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 les mesures correctives, contactez le service technique.

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 le câble ou les fils patient ne sont pas acheminés trop près des autres appareils électriques. Eloignez le câble ou les fils patient des appareils électriques.
Interférences électrochirurgicales excessives	Utilisez les câbles ECG à l'épreuve du matériel électrochirurgical. Pour plus d'informations, consultez la section 28.1 <i>Accessoires ECG</i> .

Problème	Actions correctives
Bruit musculaire	Préparation inappropriée de la peau, tremblements, sujet tendu et/ou mauvais positionnement 1. Procédez de nouveau à la préparation de la peau et remplacez les électrodes. Pour plus d'informations, consultez 9.4.1 <i>Préparation de la peau du patient</i> et 9.4.2 <i>Application des électrodes</i> . 2. Appliquez des électrodes neuves et humides. Evitez les régions musculaires.
Signal intermittent	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 9.4.1 <i>Préparation de la peau du patient</i> 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	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 9.4.1 <i>Préparation de la peau du patient</i> et 9.4.2 <i>Application des électrodes</i> . 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	1. Vérifiez que le gain ECG n'est pas défini trop bas. Réglez le gain si nécessaire. Pour plus d'informations, consultez la section 9.6 <i>Modification des réglages ECG</i> . 2. Procédez de nouveau à la préparation de la peau et remplacez les électrodes. Pour plus d'informations, consultez 9.4.1 <i>Préparation de la peau du patient</i> et 9.4.2 <i>Application des électrodes</i> . 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	1. Vérifiez que le gain ECG n'est pas défini trop bas. Réglez le gain si nécessaire. Pour plus d'informations, consultez la section 9.6.4 <i>Modification des réglages du tracé ECG</i> . 2. Vérifiez que les fils de dérivation et les câbles patient sont correctement connectés. 3. Changez le câble et les fils de dérivation. 4. Vérifiez que le câble patient ou les fils ne sont pas endommagés. Changez-les si nécessaire.
Ligne de base non fixe	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 9.4.1 <i>Préparation de la peau du patient</i> et 9.4.2 <i>Application des électrodes</i> . 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.

10 Analyse d'un ECG à 12 dérivations au repos (pour le ePM12/ePM12A/ePM12C/ePM15/ePM15A/ePM15C)

10.1 Présentation de l'analyse d'un ECG à 12 dérivations au repos

Le moniteur peut être configuré avec un algorithme d'analyse ECG à 12 dérivations Glasgow ou Mindray.

L'algorithme de Glasgow est destiné aux patients adultes, pédiatriques et nouveau-nés. L'algorithme de Mindray est destiné aux patients adultes uniquement.

Le moniteur qui fournit l'analyse ECG à 12 dérivations comporte un libellé 12 dériv. Le moniteur intégrant l'algorithme de Glasgow est étiqueté avec le logo Glasgow.

Pour de plus amples informations sur l'algorithme de Glasgow, reportez-vous au guide intitulé *12-Lead ECG Interpretive Program Physician's Guide (Réf. : 046-004817-00)*.

10.2 Accès à l'écran 12 dériv.

Pour accéder à l'écran 12 dériv, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés ECG afin d'accéder au menu **ECG**.
2. Au bas du menu **ECG**, sélectionnez **12 dériv.**

Vous pouvez également accéder à l'écran 12 dériv en suivant cette procédure :

- Sélectionnez le raccourci **Réglages écran** → sélectionnez **ECG 12 dériv.**
- Sélectionnez **Menu princ.** → dans la colonne **Affichage**, sélectionnez **Sélect. l'écran** → sélectionnez **ECG 12 dériv.**

10.3 Lancement de l'analyse d'un ECG à 12 dérivations au repos

Avant toute interprétation d'un ECG à 12 dérivations, vérifiez que toutes les électrodes ont été connectées correctement aux fils de dérivation et que le câble tronc ECG a également été branché correctement. Vérifiez que les informations patient sont correctes. Maintenez le patient immobile.

Pour lancer l'analyse ECG à 12 dérivations, sélectionnez **Analyse** dans la partie inférieure gauche de l'écran 12 dériv.

10.4 Modification des réglages de l'analyse ECG à 12 dérivations

Sur l'écran ECG 12 dériv, vous pouvez régler le filtre haute fréquence, le bouton de retrait de dérivation de ligne de base (RDB) et la mise en plage du tracé.

10.4.1 Réglage du filtre haute fréquence

Le filtre haute fréquence atténue l'artefact du muscle en limitant les fréquences incluses. Par défaut, le filtre haute fréquence est réglé sur 35 Hz. Pour modifier le réglage, procédez comme suit :

1. Dans l'écran ECG 12 dériv, sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés ECG afin d'accéder au menu **ECG**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Réglez **Seuil haute fréq.**

Le filtre haute fréquence est un filtre passe-bas. Cela signifie que le signal dépassant la fréquence réglée est filtré. Par exemple, si vous réglez **Seuil haute fréq.** sur **35 Hz**, seul un signal de 35 Hz ou moins s'affiche. Tout signal supérieur à 35 Hz est atténué.

10.4.2 Définition du retrait de dérivation de ligne de base

Le retrait de dérivation de ligne de base (RDB) supprime la plupart des interférences provoquant une dérive de la référence. Il permet également de conserver le niveau du segment ST. Par défaut, le RDB est activé. Pour configurer le RDB, procédez comme suit :

1. Dans l'écran ECG 12 dériv, sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés ECG afin d'accéder au menu **ECG**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Activez ou désactivez le **Retrait dériv ligne base**. Si le RDB est désactivé, le filtre passe-haut de 0,05 Hz est utilisé.

REMARQUE

- **Le processus RDB est associé à un délai d'une seconde. Nous recommandons d'utiliser le RDB, sauf si le délai est inacceptable.**
-

10.5 Réglages de l'algorithme de l'analyse d'un ECG à 12 dérivations au repos (Glasgow)

Outre le mode de filtre, le RDB et la mise en page du tracé, vous pouvez effectuer l'opération suivante pour l'algorithme de Glasgow :

- Modification des informations patient
- Changement des seuils de tachycardie et de bradycardie.
- Réglage du rapport ECG 12 dériv

10.5.1 Modification des informations patient (algorithmes de Glasgow)

Certaines informations patient peuvent affecter directement l'analyse de l'ECG. Le fait de disposer d'informations patient correctes et complètes permet la pose d'un diagnostic précis et l'instauration d'une prise en charge adaptée du patient. Avant toute mesure ECG, vous devez saisir les informations patient.

Pour accéder aux informations patient, suivez cette procédure :

1. Dans l'écran ECG 12 dériv, sélectionnez **Réglages** afin d'accéder au menu **Config. 12 dér.**
2. Dans la page **Renseignmts patient**, entrez ou modifiez les informations patient.

REMARQUE

- **Avant de lancer l'analyse de l'ECG 12 dérivations, vérifiez que les informations patient sont correctes.**
 - **Si le patient est âgé de moins de 16 ans, nous recommandons un placement pédiatrique des électrodes V4R, V1, V2, V4 - V6. Vous devez enregistrer V4R en utilisant l'électrode V3. Vous devez également définir l'électrode V3 sur V4R. Il s'agit de la procédure classique à appliquer pour un patient de cet âge.**
-

10.5.2 Réglage des seuils de tachycardie et de bradycardie (pour les algorithmes de Glasgow)

Pour régler les seuils de tachycardie et de bradycardie, suivez cette procédure :

1. Dans l'écran ECG 12 dériv, sélectionnez **Réglages** afin d'accéder au menu **Config. 12 dér.**
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Réglez les options **Tachy** et **Brady**.

REMARQUE

- Le seuil de tachycardie ne s'applique qu'aux patients âgés de plus de 180 jours.
 - Le seuil de bradycardie ne s'applique qu'aux patients âgés de plus de 2 191 jours.
-

10.5.3 Réglage du rapport Interprétation 12 dérivations (pour les algorithmes de Glasgow)

Pour régler le rapport Interprétation 12 dérivations, suivez cette procédure :

1. Dans l'écran ECG 12 dériv, sélectionnez **Réglages** afin d'accéder au menu **Config. 12 dér.**
2. Sélectionnez l'onglet **Rapport**.
3. Définissez le format et les éléments à inclure dans le rapport Interprétation 12 dérivations.

10.6 Enregistrement du rapport Interprétation 12 dérivations

A la fin de l'interprétation d'un ECG à 12 dérivations, sélectionnez **Enreg.** pour enregistrer le rapport. Vous pouvez consulter les rapports Interprétation 12 dérivations enregistrés. Pour plus d'informations, consultez la section *18.2.10 Page Revoir ECG 12 dériv (pour le ePM12/ePM12A/ePM12C/ePM15/ePM15A/ePM15C)*.

10.7 Impression du rapport Interprétation 12 dérivations

A la fin de l'interprétation d'un ECG à 12 dérivations, sélectionnez **Impr.** ou **Enreg.** pour imprimer le rapport via une imprimante ou un enregistreur.

10.8 Sortie de l'écran ECG 12 dériv

Pour quitter l'écran ECG 12 dériv, sélectionnez **Quitter** dans cet écran.

Cette page blanche a été ajoutée intentionnellement.

11 Surveillance de la respiration (Resp)

11.1 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 respiratoire (FR) est calculée à partir de ces changements d'impédance et le résultat s'affiche à l'écran du moniteur patient sous la forme d'un tracé respiratoire.

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

11.2 Informations relatives à la sécurité de la respiration

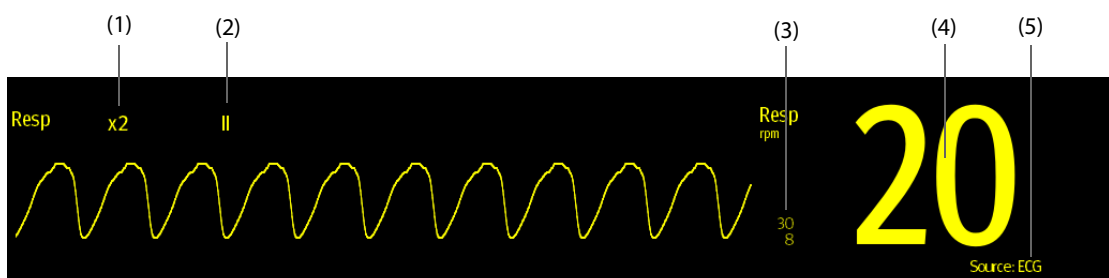
AVERTISSEMENT

- Lors de la surveillance de la respiration du patient, n'utilisez pas de câbles ECG à l'épreuve des unités électrochirurgicales.
- Si vous ne réglez pas correctement le niveau de détection pour la respiration en mode de détection manuelle, le moniteur ne pourra peut-être pas détecter une apnée. Si vous réglez le niveau de détection trop bas, il est plus probable que le moniteur détecte une activité cardiaque et interprète à tort cette activité cardiaque comme une activité respiratoire dans le cas d'une apnée.
- La mesure de respiration ne reconnaît pas la cause des apnées. Elle active une alarme uniquement si une absence de respiration est détectée après une durée prédéfinie suivant la dernière respiration détectée. Elle ne peut donc pas être utilisée à des fins diagnostiques.
- En cas d'utilisation dans des conditions conformes à la norme CEM EN 60601-1-2 (Immunité rayonnement 3 V/m), les intensités de champ supérieures à 3V/m peuvent entraîner un relevé de mesures erronées à diverses fréquences. Il est par conséquent recommandé d'éviter l'utilisation d'un matériel à rayonnement électrique à proximité de l'unité de mesure de respiration.
- La mesure de l'impédance respiratoire peut provoquer des variations de fréquence dans les stimulateurs cardiaques réactifs à capteur de ventilation-minute. Désactivez le mode réactif du stimulateur ou désactivez la mesure de l'impédance respiratoire sur le moniteur.
- Lorsque vous utilisez une unité d'électrochirurgie, 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 à proximité de la zone d'utilisation.

ATTENTION

- N'utilisez que les pièces et accessoires spécifiés dans ce manuel.
- La surveillance respiratoire n'est pas recommandée chez les patients particulièrement actifs, sous peine de déclencher de fausses alarmes.

11.3 Affichage Resp



- (1) Gain du tracé Resp (2) Libellé de la dérivation Resp (3) Limites d'alarme
 (4) Fréquence respiratoire (FR) (5) Source FR

REMARQUE

- Si vous utilisez des câbles ECG à l'épreuve des unités électrochirurgicales, la zone de tracé Resp affiche le message Vérif. dériv. Remplacez le câble ECG si nécessaire.

11.4 Préparation de la surveillance de la respiration

11.4.1 Préparation du patient

Pour préparer le patient, suivez la procédure ci-après :

1. Rasez les poils des zones choisies.
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.
4. Séchez soigneusement la peau avant d'appliquer les électrodes.

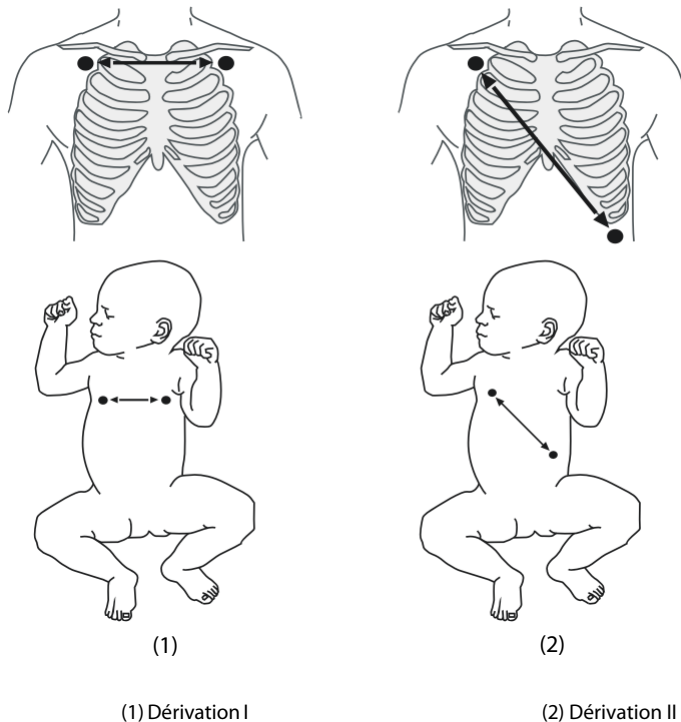
ATTENTION

- 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 de l'électrode.

11.4.2 Positionnement des électrodes

La mesure de respiration adoptant le positionnement standard des électrodes ECG, vous pouvez utiliser différents câbles ECG. Du fait que le signal de respiration est mesuré entre deux électrodes ECG, si un positionnement standard d'électrode ECG est appliqué, les deux électrodes doivent être BD et BG de la dérivation ECG I, ou BD et JG de la dérivation ECG II.

Pour plus d'informations, consultez la section 9.4.4 *Positionnement des électrodes ECG*.



ATTENTION

- Un placement correct des électrodes contribue à réduire le chevauchement cardiaque : évitez de placer la zone du foie et les ventricules du cœur dans l'alignement des électrodes respiratoires. Cette précaution est particulièrement importante chez les nouveau-nés.
 - Certains patients dont la mobilité est réduite ont une respiration principalement abdominale. Dans ces situations, il vous faudra peut-être placer l'électrode de la jambe gauche sur la partie gauche de l'abdomen au point d'expansion abdominale maximum afin d'optimiser le tracé respiratoire.
 - Dans des applications cliniques, certains patients (tout spécialement les nouveau-nés) étendent leur thorax latéralement. Cela génère une pression intrathoracique négative. Dans ces situations, il convient de placer les deux électrodes de respiration dans les zones thoracique mi-axillaire droite et latérale gauche, au point maximal du mouvement respiratoire du patient, afin d'optimiser le tracé respiratoire.
 - Afin d'optimiser le tracé de la respiration, placez les électrodes BD et BG horizontalement pour une surveillance respiratoire ECG dérivation I ; placez les électrodes BD et JG diagonalement pour une surveillance respiratoire ECG dérivation II.
 - Inspectez périodiquement le site 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.
-

REMARQUE

- Stockez les électrodes à température ambiante. Ouvrez le paquet de l'électrode juste avant utilisation.
 - Vérifiez que les paquets d'électrodes sont intacts et qu'ils ne sont pas périmés. Vérifiez que le gel de l'électrode est humide.
-

11.5 Modification des réglages de la respiration

11.5.1 Définition des propriétés des alarmes Resp

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

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques Resp ou la zone des tracés afin d'accéder au menu **Resp**.
2. Sélectionnez l'onglet **Alarme**.
3. Saisissez le mot de passe si nécessaire. Pour plus d'informations, reportez-vous à la section 7.7 *Déconnexion du réseau sans fil*.
4. Définissez les propriétés d'alarme comme vous le souhaitez.

REMARQUE

- Vous pouvez désactiver l'alarme d'apnée uniquement lorsque l'option Arrêt alarme apnée est activée.
-

11.5.2 Configuration de la source FR

Pour configurer la source FR, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques Resp ou la zone des tracés afin d'accéder au menu **Resp**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Sélectionnez **Source FR** dans la liste déroulante.

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**.

11.5.3 Choix de la dérivation de respiration

Pour configurer la dérivation de respiration, suivez cette procédure :

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

Si le tracé de respiration n'est pas optimal ou si vous avez un doute sur la valeur Resp après avoir choisi la dérivation Resp, vous devrez peut-être optimiser le positionnement des électrodes.

11.5.4 Réglage de la taille du tracé Resp

Pour régler le tracé Resp, suivez cette procédure :

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

11.5.5 Réglage de la vitesse du tracé Resp

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

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques Resp ou la zone des tracés afin d'accéder au menu **Resp**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Définissez la **Vitesse**.

11.5.6 Réglage du paramètre d'autodétection

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

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques Resp ou la zone des tracés afin d'accéder au menu **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 *11.5.7 Réglage du seuil de détection du tracé Resp*.

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

En mode de détection manuelle, le chevauchement cardiaque peut, dans certaines situations, déclencher le compteur respiratoire. Cela peut conduire à une indication erronée de respiration haute ou un défaut de détection de condition d'apnée. Si vous suspectez que le chevauchement cardiaque est enregistré comme activité respiratoire, élevez le niveau de détection au-dessus de la zone de chevauchement cardiaque. 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.

11.5.7 Réglage du seuil de détection du tracé Resp

Utilisez le mode de détection manuelle 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 Resp ou la zone des tracés afin d'accéder au menu **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.

11.6 **Résolution des problèmes de respiration**

Pour plus d'informations, consultez la section *D Messages d'alarme*.

Cette page blanche a été ajoutée intentionnellement.

12 Surveillance de la saturation pulsée en oxygène (SpO₂)

12.1 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.

Les types suivants de SpO₂ peuvent être configurés pour le module SpO₂ :

- SpO₂ de Mindray : le connecteur est bleu, sans logo.
- SpO₂ de Nellcor : le connecteur est gris, avec un logo de Nellcor.

REMARQUE

- Le prolongateur de câble SpO₂ doit être compatible avec les connecteurs SpO₂. Par exemple, vous ne pouvez relier le prolongateur de câble SpO₂ Mindray qu'aux connecteurs SpO₂ Mindray.
 - Un testeur de fonction ou un simulateur de SpO₂ peut être utilisé pour déterminer la précision de la fréquence du pouls.
 - Un testeur de fonction ou un simulateur de SpO₂ ne peut pas être utilisé pour déterminer la précision de la SpO₂.
-

12.2 Informations relatives à la sécurité SpO₂

AVERTISSEMENT

- Lorsqu'une tendance à la désoxygénation du patient est indiquée, analysez les échantillons sanguins à l'aide d'un CO-oxymètre 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'oxymétrie.
 - 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 ayant 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.
 - Le réglage des limites d'alarme sur des valeurs extrêmes peut rendre inutile le système d'alarme. Par exemple, des niveaux élevés d'oxygène peuvent prédisposer un nouveau-né prématuré à une fibroplasie rétrolentale. Il peut donc s'avérer risqué de régler la limite d'alarme haute sur 100 %, ce qui équivaut à désactiver l'alarme.
-

ATTENTION

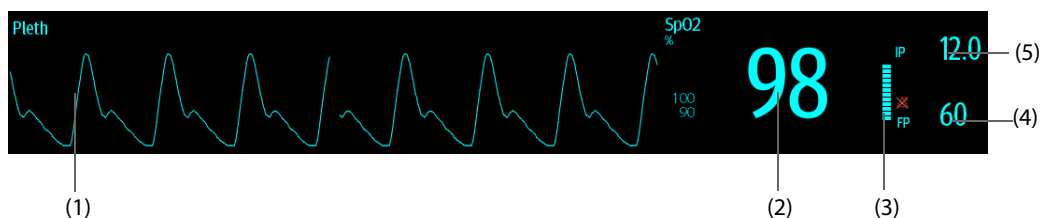
- **Utilisez exclusivement les capteurs SpO₂ spécifiés dans ce manuel. Appliquez les instructions d'utilisation du capteur SpO₂ et respectez tous les avertissements et mises en garde.**
-

12.3 Limites de mesure SpO₂

Les facteurs suivants sont susceptibles d'influer sur la précision des mesures SpO₂ :

- Caractéristiques physiologiques du patient :
 - ◆ Arrêt cardiaque
 - ◆ Hypotension
 - ◆ Peau à pigmentation foncée
 - ◆ Choc
 - ◆ Vasoconstriction sévère
 - ◆ Hypothermie
 - ◆ Anémie sévère
 - ◆ Communication interventriculaire (CIV)
 - ◆ Pulsations veineuses
 - ◆ Irrigation faible
- Substances perturbantes :
 - ◆ Colorants intravasculaires (vert d'indocyanine, bleu de méthylène, carmin d'indigo, etc.)
 - ◆ Hémoglobine dysfonctionnelle, comme la carboxyhémoglobine (COHb) et la méthémoglobine (MetHb)
 - ◆ 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
- 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.

12.4 Affichage de la SpO₂



- (1) Tracé Pleth : 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) : disponible pour le module SpO₂ de Mindray uniquement. L'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.

12.5 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 aux extrémités portant un cathéter artériel, un brassard PNI ou un tube de perfusion veineuse intravasculaire.**
 - **Pour les nouveau-nés, vérifiez que tous les connecteurs du capteur et du câble adaptateur se trouvent à l'extérieur de l'incubateur. Une atmosphère humide à l'intérieur peut fausser les mesures.**
-

12.6 Modification des réglages de la SpO₂

12.6.1 Modification des réglages de l'alarme SpO₂

Pour modifier les réglages d'alarme SpO₂, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques SpO₂ ou la zone des tracés afin d'accéder au menu **SpO2**.
2. Sélectionnez l'onglet **Alarme**.
3. Saisissez le mot de passe si nécessaire. Pour plus d'informations, reportez-vous à la section 7.7 *Déconnexion du réseau sans fil*.
4. Définissez les propriétés des alarmes SpO₂ et SpO₂ - Désaturation.

REMARQUE

- **Vous pouvez désactiver l'alarme SpO2 - Désat. uniquement lorsque l'option Alarme désat. SpO2 désactivée est activée.**
-

12.6.2 Gestion de l'alarme Saturation Nellcor (en s)

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 d'alarme Saturation (en s) de Nellcor permet de réduire ce type d'alarmes.

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

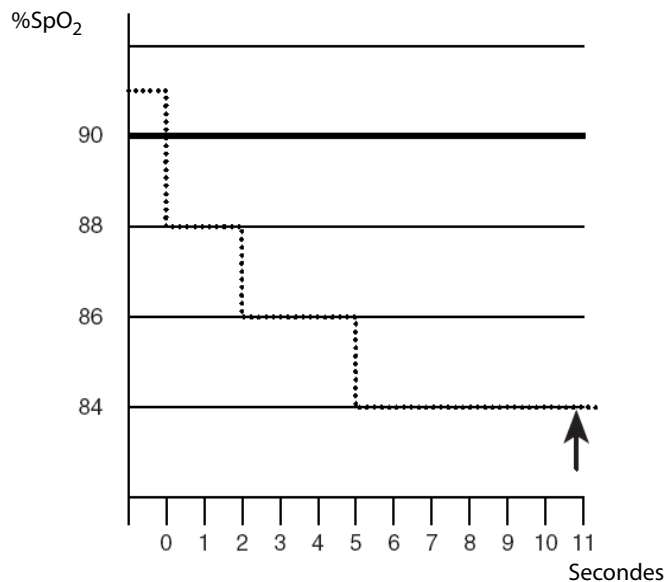
La méthode de calcul est la suivante : les points (en %) où la saturation de SpO₂ est en dehors des limites d'alarme sont multipliés par le nombre de secondes pendant lesquelles elle est restée en dehors de la limite. L'équation qui en découle est la suivante :

$$\text{Saturation (en s)} = \text{Points} \times \text{Secondes}$$

Le moniteur patient déclenchera une alarme uniquement lorsque la limite Saturation (en s) sera atteinte. Par exemple, la figure ci-dessous montre le temps de réponse de l'alarme lorsque la limite Saturation (en s) est réglée sur 50 et 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. Les valeurs Saturation (en s) sont alors :

% SpO ₂	Secondes	Saturation (en s)
2x	2=	4
4x	3=	12
6x	6=	36
Total Saturation en		52

Au bout de 10,9 secondes, l'alarme Saturation (en s) sera déclenchée, car sa limite 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 d'alarme Saturation (en s) 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 de Saturation (en s) n'est pas atteint.**

12.6.3 Réglage de la saturation (en s) SpO₂ Nellcor

Pour régler la saturation (en s), suivez cette procédure :

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

12.6.4 Modification de la sensibilité

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. A 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 SpO₂ ou la zone des tracés afin d'accéder au menu **SpO2**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages SpO2**.
3. Sélectionnez **Sensibilité**, puis choisissez **Haute, Moy.** et **Basse**, qui correspondent respectivement à 7 s, 9 s et 11 s.

12.6.5 Affichage/masquage de l'IP

Vous pouvez choisir d'afficher IP 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**.
1. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
2. Activez ou désactivez **Affich IP**.

12.6.6 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 simultanée** pour verrouiller l'alarme SpO₂ jusqu'à ce que la mesure de la PNI soit terminée. Si vous désactivez l'option **PNI simultanée**, 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 simultanée**, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques SpO₂ ou la zone des tracés afin d'accéder au menu **SpO2**.
2. Sélectionnez l'onglet **Alarme**.
3. Sélectionnez l'onglet **SpO2**.
4. Réglez la **PNI simultanée**.

12.6.7 Modification de la vitesse de balayage du tracé Pleth

Pour régler la vitesse de balayage des tracés Pleth, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques SpO₂ ou la zone des tracés afin d'accéder au menu **SpO2**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages SpO2**.
3. Définissez la **Vitesse**.

12.7 Modification des réglages FP

12.7.1 Modification des réglages de l'alarme FP

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

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques SpO₂ ou la zone des tracés afin d'accéder au menu **SpO2**.
2. Sélectionnez l'onglet **Alarme FP**.
3. Saisissez le mot de passe si nécessaire. Pour plus d'informations, reportez-vous à la section 7.7 *Déconnexion du réseau sans fil*.
4. Définissez les propriétés d'alarme selon vos besoins.

12.7.2 Modification du volume QRS

Si la **Source d'alm** 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 SpO₂ ou la zone des tracés afin d'accéder au menu **SpO2**.
2. Sélectionnez l'onglet **FP**.
3. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
4. Définissez **Volume QRS**.

Si la valeur SpO₂ est effective, le moniteur ajuste également la tonalité QRS (tonalité du son) en fonction de la valeur SpO₂. Pour plus d'informations, consultez la section 24.11 *Autres réglages*.

12.7.3 Réglage de la source FP

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

- La FP est surveillée comme pouls système et génère des alarmes lorsque vous sélectionnez FP comme source d'alarme active.
- La FP est stockée dans la base de données du moniteur et revue dans les tendances graphiques/tabulaires ; dans les tendances graphiques, comme la courbe FP est de la même couleur que la source FP, il est peu probable de distinguer la source FP.
- La FP est envoyée par le biais du réseau au CMS, s'il est disponible.

Pour régler une fréquence de pouls comme source FP, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques SpO₂ ou la zone des tracés afin d'accéder au menu **SpO2**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages FP**.
3. Définissez la **Source FP**.

Le menu **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.

12.7.4 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 **Réglages**.
4. Activez ou désactivez **Affich FP**.

12.8 Résolution des problèmes de SpO₂

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 physiologique et technique, consultez la section *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 le menu Réglages écran. Pour plus d'informations, consultez la section 24.11 <i>Autres réglages</i>.2. Vérifiez que le paramètre SpO₂ est activé. Si ce n'est pas cas, activez la mesure SpO₂. Pour plus d'informations, consultez la section 3.11.1 <i>Activation ou désactivation d'un paramètre</i>.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 le site présentant la meilleure diffusion.4. Placez le capteur sur un site moins éclairé ou recouvrez-le d'un tissu opaque si l'alarme SpO2 - Arrêt capteur 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 de 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 le site présentant la meilleure diffusion.3. Vérifiez le capteur et le site de son application.
La valeur SpO ₂ n'est pas correcte	<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 12.3 <i>Limites de mesure SpO₂</i>.3. Vérifiez que le moniteur ou le module SpO₂ fonctionnent correctement.

12.9 Informations Nellcor



- Brevets Nellcor

Cet appareil peut être couvert par un ou plusieurs brevets américains et d'autres pays parmi les suivants : 5 485 847, 5 676 141, 5 743 263, 6 035 223, 6 226 539, 6 411 833, 6 463 310, 6 591 123, 6 708 049, 7 016 715, 7 039 538, 7 120 479, 7 120 480, 7 142 142, 7 162 288, 7 190 985, 7 194 293, 7 209 774, 7 212 847, 7 400 919.

- Licence non implicite

La possession ou l'acquisition de cet appareil n'accordent 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.

Cette page blanche a été ajoutée intentionnellement.

13 Surveillance de la température (Temp)

13.1 Présentation de la température

Vous pouvez 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. Les thermistances mesurent le changement de résistance et l'utilisent pour calculer la température.

Vous êtes en mesure de surveiller simultanément jusqu'à deux sites de température et de calculer la différence entre deux sites mesurés.

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

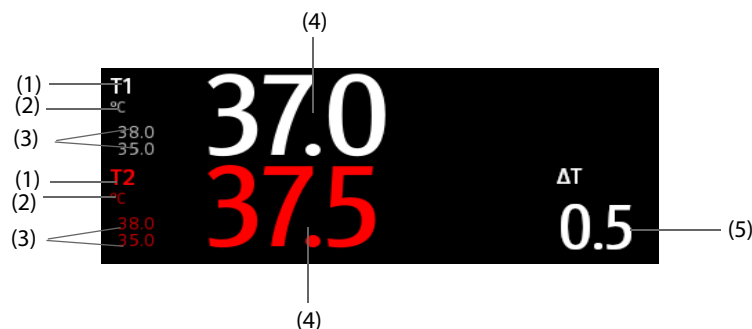
13.2 Affichage de la zone des valeurs numériques de température

Pour afficher la zone des valeurs numériques de température, suivez cette procédure :

1. Accédez à **M en p bloc** en suivant l'une de ces méthodes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Réglages écran** → sélectionnez l'onglet **M en p bloc**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** → dans la colonne **Affichage**, sélectionnez **M en p bloc**.
2. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés du paramètre, puis dans la liste déroulante, sélectionnez **Tte Temp.**.

13.3 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) Unité de température (3) Limites d'alarme (4) Valeur de température

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

13.4 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 employez un capteur jetable, connectez-le au câble de température.
3. Suivez les instructions du fabricant de la sonde afin de connecter la sonde au patient.

13.5 Modification des réglages de température

13.5.1 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 au menu **Temp**.
2. Sélectionnez l'onglet **Alarme**.
3. Saisissez le mot de passe si nécessaire.
4. Réglez les propriétés d'alarme.

13.5.2 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 au menu **Temp**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Définissez le libellé de température.

13.5.3 Affichage de la différence de température

Pour afficher la différence de température entre deux sites de mesure surveillés par le même module de température, activez la valeur ΔT correspondante. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques de température afin d'accéder au menu **Temp**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Activez la valeur ΔT .

13.6 Résolution des problèmes de température

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 physiologique et technique, consultez la section *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 <i>3.11.1 Activation ou désactivation d'un paramètre</i>.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.

14 Surveillance de la pression artérielle non invasive (PNI)

14.1 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 obstruant lorsque ce dernier se dégonfle à partir de la pression systolique ci-dessus. 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 déterminées 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 sphygmomanomètres manuels, électroniques ou automatiques.
- La mesure de PNI peut être réalisée au cours d'une électrochirurgie ou d'une décharge de défibrillation.

14.2 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 réglages 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 drépanocytose 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 sévères de la coagulation, évaluez l'état clinique du patient avant de décider de le soumettre à des mesures imprévues 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 à proximité 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.
- 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, déterminez 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.

- L'importance du diagnostic PNI doit être déterminée par le médecin.

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.
 - La précision de la mesure PNI est directement liée à l'utilisation d'un brassard de taille correcte. Il est essentiel de mesurer la circonférence du membre et de choisir un brassard de taille adaptée.
-

14.3 Limites de mesure de la PNI

Les mesures ne sont pas réalisables si les extrêmes de la fréquence cardiaque sont inférieurs à 30 bpm ou supérieurs à 300 bpm, ou si le patient est placé sous cœur-poumon artificiel. La mesure peut être imprécise ou impossible dans les cas suivants :

- les pulsions régulières de pression artérielle sont difficiles à détecter,
- le patient est animé de mouvements excessifs et continus tels que des tremblements ou des convulsions,
- une arythmie cardiaque est détectée,
- la pression artérielle du patient fluctue rapidement,
- le flux cardiaque périphérique est réduit en raison d'un état de choc ou d'une hypothermie sévères,
- la mesure est effectuée sur une extrémité œdémateuse.

REMARQUE

- L'efficacité de ce sphygmomanomètre n'a pas été établie chez les femmes enceintes et celles souffrant de pré-éclampsie.
-

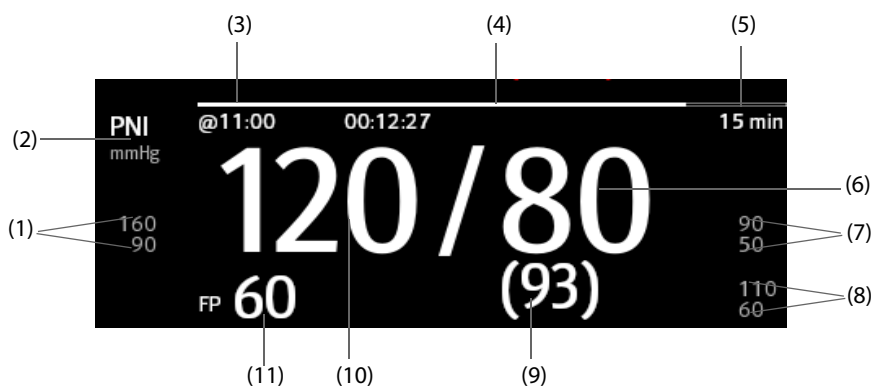
14.4 Modes de mesure

Il existe quatre modes de mesure de la PNI :

- Manuel : mesure à la demande.
- Auto : mesures répétées à intervalles définis.
- STAT : séries rapides de mesures continues sur une période de cinq minutes.
- Séquence : mesures automatiques en continu à durées et intervalles définis.

14.5 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 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) Limite d'alarme de pression diastolique

(8) Limite 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 d'échec de la mesure PNI, le message "XX" s'affiche. Si la mesure PNI n'est pas prise, le message "--" s'affiche.**
 - **Les valeurs numériques PNI surlignées indiquent que la mesure est plus ancienne et supérieure à la durée définie. Il n'est donc pas recommandé d'utiliser ces valeurs PNI comme valeurs de référence.**
-

14.6 Préparation avant la mesure de PNI

14.6.1 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 se relaxer autant que possible avant la mesure et de ne pas parler pendant la mesure.**
 - **Il est recommandé de demander au patient de s'asseoir tranquillement pendant quelques minutes avant la mesure.**
 - **Les autres facteurs provoquant une surestimation de la pression artérielle sont une difficulté à respirer, une vessie pleine, des douleurs, etc.**
-

14.6.2 Placement du brassard PNI

Pour placer le brassard PNI, suivez cette procédure :

1. Vérifiez que le réglage de la catégorie du patient est correct. Si ce n'est pas le cas, accédez au menu **Gestion patient** pour changer de catégorie de patient. Pour plus d'informations, consultez la section *5.3.2 Modification des informations patient*.
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 encercler 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.
 - d Le milieu du brassard doit se trouver au niveau de l'oreillette droite du cœur. Si ce n'est pas le cas, vous devez utiliser la formule de correction de mesure pour corriger la mesure. Pour plus d'informations, consultez la section 14.9.10 Correction de la mesure de 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

- **Un brassard dont la taille n'est pas adaptée et une vessie pliée ou tordue peuvent provoquer des mesures incorrectes.**
- **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 extrémité servant à surveiller les autres paramètres du patient.**

14.7 Démarrage et arrêt des mesures de PNI

Démarrez et arrêtez la mesure PNI en sélectionnant les raccourcis PNI ou en utilisant le menu PNI.

Tâche	Par raccourci	Depuis le menu PNI
Démarrer une mesure manuelle	Raccourci Marche/Arr. PNI 	Bouton Démarrer PNI
Démarrer une série PNI automatique	Raccourci Marche/Arr. PNI  Veillez à définir l' Intervalle avant le démarrage automatique de la PNI.	Onglet Réglages → définissez Intervalle → bouton Démarrer PNI
	Raccourci Mesure PNI Intervalle  → sélectionnez	
Démarrer 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 Arrêt PNI
Arrêter la série ou séquence PNI automatique	Raccourci Arrêter ttes 	Bouton Arrêter ttes
Arrêter la mesure STAT et terminer la série	Raccourci Marche/Arr. PNI 	Bouton Arrêt PNI ou Arrêter ttes
	Raccourci STAT PNI 	

14.8 Affichage d'une analyse PNI

L'analyse PNI offre à l'utilisateur une analyse dynamique des variations et de répartition de la PNI au fil du temps. Cela vous permet de connaître l'état du patient sur les 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 **Analyse** >>.

Vous pouvez également cliquer n'importe où dans la fenêtre **Analyse** pour accéder à la fenêtre **Revoir**. Pour plus d'informations, consultez la section 18 *Revoir*.

14.9 Modification des réglages PNI

14.9.1 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 au menu **PNI**.
2. Sélectionnez l'onglet **Alarme**.
3. Saisissez le mot de passe si nécessaire.
4. Définissez les propriétés d'alarme comme vous le souhaitez.

14.9.2 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 au menu **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.**
-

14.9.3 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 au menu **PNI**.
2. Définissez l'option **Intervalle**. La sélection de l'option **Manuel** active le mode Manuel.

14.9.4 Sélection du mode Démarrer de la PNI

Le mode Démarrer définit le fonctionnement du mode automatique PNI. Pour configurer le mode Démarrer, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques PNI afin d'accéder au menu **PNI**.
2. Réglez le **Mode Démarrer**.
 - ◆ **Hrlge** : après la première mesure, le moniteur synchronise automatiquement les mesures PNI automatiques avec l'horloge en temps réel. Par exemple, si l'option **Intervalle** est définie sur **20 min** et que vous démarrez la mesure automatique de la PNI à 14 h 03, la mesure suivante est réalisée à 14 h 20 puis à 14 h 40, 15 h 00 et ainsi de suite.
 - ◆ **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 vous commencez la mesure automatique de la PNI à 14 h 03, la mesure suivante est effectuée à 14 h 23, puis à 14 h 43, 15 h 03, etc.

14.9.5 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 au menu **PNI**.
2. Activez la **Tonalité fin PNI**.

14.9.6 Réglage de la séquence PNI

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

Pour configurer la séquence PNI, suivez cette procédure :

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

14.9.7 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**.

14.9.8 Réglage de l'affichage des limites d'alarme de la PNI

Pour régler l'affichage ou non des limites d'alarme pour la PNI diastolique et la PNI moyenne, 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. Activez ou désactivez **Affichage des limites d'alarme**

14.9.9 Affichage/masquage de la FP

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

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques de la PNI afin d'accéder au menu **PNI**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Activez ou désactivez **Affich FP**.

14.9.10 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, corrigez la mesure :

- 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.

14.10 Aide à 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 **Press. pction vein.**
3. Sélectionnez **Pction vein.** en bas du menu.
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 le brassard, ce dernier se dégonfle automatiquement au bout d'une période donnée (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.

14.11 Maintenance PNI

14.11.1 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.

14.11.2 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.

14.12 Résolution des problèmes de PNI

Pour plus d'informations, consultez la section *D Messages d'alarme*.

Cette page blanche a été ajoutée intentionnellement.

15 Surveillance de la pression artérielle invasive (PI)

15.1 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 2 pressions artérielles invasives.

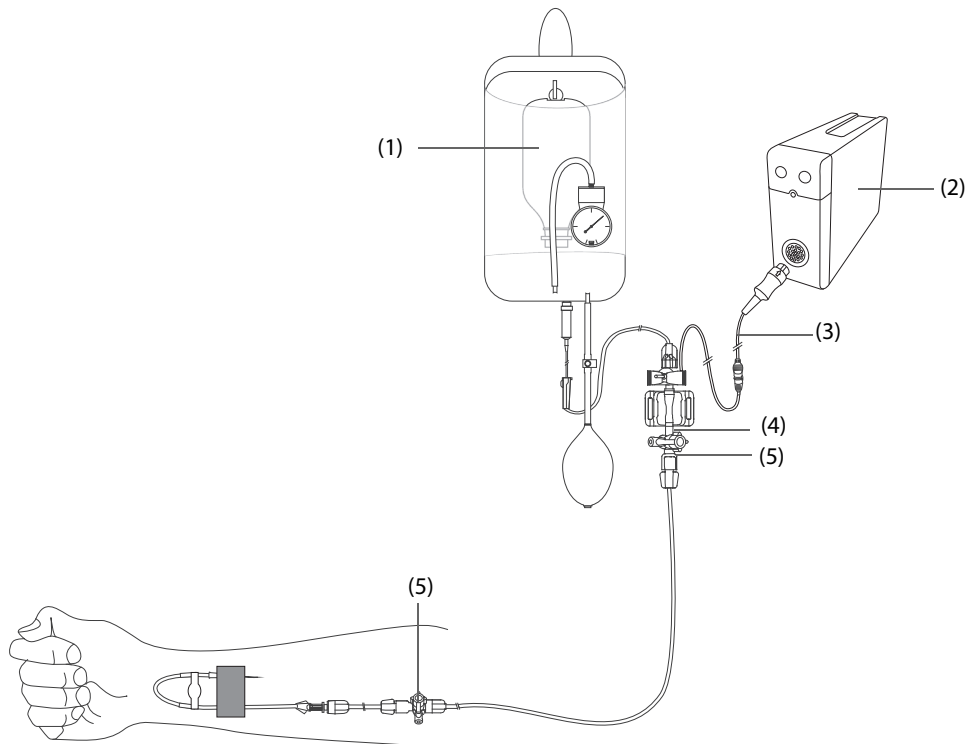
15.2 Informations relatives à la sécurité de la PI

AVERTISSEMENT

- **Utilisez uniquement les transducteurs de pression spécifiés dans ce manuel. Ne réutilisez jamais les transducteurs de pression jetables.**
 - **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 à haute fréquence, veillez à ce que les câbles et les transducteurs du moniteur ne soient jamais mis en contact avec des unités électrochirurgicales à 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'équilibrage de réinitialisation et l'étalonnage, et mener à des résultats erronés.**
-

15.3 Préparation de la surveillance PI

15.3.1 Connexion de l'équipement PI au patient



- | | |
|-----------------------|---------------------|
| (1) Poche de pression | (2) Connecteur PI |
| (3) Câble PI | (4) Transducteur PI |
| (5) Valve tricanale | |

15.3.2 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 15.6.2 *Changement du libellé de pression*.
5. Réinitialisez le transducteur PI. Pour plus d'informations, consultez la section 15.3.3 *Réinitialisation du transducteur PI*. Une fois la réinitialisation effective, fermez le robinet d'arrivée d'air et ouvrez le robinet d'accès au patient.

ATTENTION

- **Vérifiez que tous les transducteurs sont correctement réinitialisés avant de mesurer la PI.**
 - **Assurez-vous qu'aucune bulle d'air ne se trouve dans le transducteur PI avant de mesurer la 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).**
-

15.3.3 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 hospitalier. Le transducteur PI doit être réinitialisé dans les situations suivantes :

- Le transducteur ou le câble d'adaptateur PI est reconnecté.
- redémarrage du moniteur,
- les résultats ne vous paraissent pas fiables.
- Le moniteur affiche le message **Réinit requise**.

Pour réinitialiser le transducteur, procédez comme suit :

1. Connectez le transducteur PI, le câble adaptateur PI et le moniteur.
2. Désactivez la valve tricanale (celle qui est proche du transducteur) du patient afin de mettre le transducteur à la pression atmosphérique.
3. Réinitialisez le transducteur en suivant l'une de ces méthodes :
 - ◆ Sélectionnez la zone des valeurs numériques (valeurs PA par exemple), puis sélectionnez le bouton **Réinit**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Réinit. PI**.
4. Une fois la réinitialisation terminée, fermez le robinet d'arrivée d'air et ouvrez le robinet d'accès au patient.

L'étalonnage du zéro peut échouer en cas de fluctuation de pression ou de pression dépassant la plage d'étalonnage. Si l'étalonnage du zéro échoue, suivez cette procédure :

1. Vérifiez que la valve tricanale (celle qui est proche du transducteur) est ouverte 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.

15.4 Mesure de la PIC à l'aide du transducteur PIC Codman

15.4.1 Réinitialisation du transducteur PIC Codman

Vous devez réinitialiser le transducteur PIC Codman (modèle : 82-6653) avant toute utilisation. Pour réinitialiser le transducteur PIC, procédez comme suit :

1. Connectez le transducteur PIC, le câble adaptateur PIC et le moniteur.
2. Respectez les instructions du fabricant pour préparer le transducteur PIC.
3. Réinitialisation du transducteur PIC : lorsque le message **Référence Réinit.** apparaît dans zone numérique PIC, sélectionnez la zone des tracés PIC ou la zone numérique pour accéder au menu **PIC** → sélectionnez l'onglet **Réinit.** → sélectionnez le bouton **Réinit.**
4. Enregistrez la valeur de référence de réinitialisation sur la zone vierge du transducteur PIC pour référence ultérieure.

Si l'étalonnage de réinitialisation du transducteur PIC a échoué ou si vous avez un doute sur la valeur de référence de réinitialisation, effectuez à nouveau l'étalonnage de réinitialisation.

15.4.2 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 *15.4.1 Réinitialisation du transducteur PIC Codman*.
2. Débranchez le transducteur PIC et le 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 vous devez transférer le patient pour qui la mesure PIC est effectuée, vérifiez que le moniteur cible prend en charge le transducteur PIC Codman. Pour plus d'informations, consultez la section 15.4.1 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.

Pour transférer le patient, suivez la procédure ci-après :

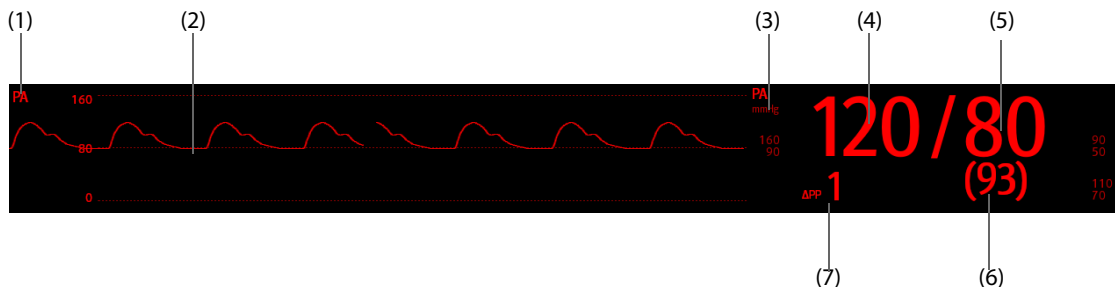
1. Débranchez le câble d'adaptateur PIC du moniteur.
2. Branchez le câble d'adaptateur PIC et le moniteur cible.
3. Vérifiez que la valeur de référence de réinitialisation affichée sur le moniteur est cohérente avec celle enregistrée sur le transducteur PIC.
 - ◆ Cohérence : sélectionnez **Accepter**.
 - ◆ 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 Mindray pour réinitialiser le transducteur PIC Codman si vous effectuez la mesure PIC à l'aide d'un moniteur Mindray. Sinon, la mesure PIC peut être incorrecte.

15.5 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 | |

15.6 Modification des réglages PI

15.6.1 Modification des réglages d'alarme PI

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

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques PI ou la zone des tracés afin d'accéder au menu de la pression.
2. Sélectionnez l'onglet **Alarme**.
3. Saisissez le mot de passe si nécessaire.
4. Réglez les propriétés d'alarme.

15.6.2 Changement du libellé de pression

Le libellé de pression identifie de manière unique chaque type de pression. Par conséquent, vous devez sélectionner un libellé de pression adéquat pour la source de pression à surveiller.

Pour sélectionner le libellé de pression, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques PI ou la zone des tracés afin d'accéder au menu de la pression.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Définissez l'option **Libellé P11** ou **Libellé P12**.

Libellé	Description	Libellé	Description
PAP	Pression de l'artère pulmonaire	PVC	Pression veineuse centrale
Ao	Pression aortique	PAG	Pression auriculaire gauche
PAO	Pression artérielle ombilicale	PAD	Pression auriculaire droite
PAB	Pression artérielle brachiale	PIC	Pression intracrânienne
PAF	Pression artérielle fémorale	PVO	Pression veineuse ombilicale
PA	Pression artérielle	VG	Pression ventriculaire gauche
PPC	Pression de perfusion cérébrale	P1 à P4	Libellé de pression non spécifié

REMARQUE

- Il n'est pas autorisé de sélectionner le même libellé pour différentes pressions.

15.6.3 Réglage du type de pression à afficher

Pour la pression non spécifique (P1, P2, P3 ou P4), le type de pression affiché peut être configuré. Pour régler le type de pression affiché, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés de la pression non spécifique pour afficher le menu de pression correspondant.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Réglez la **Mesure** :
 - ◆ Si cette pression non spécifique est la pression artérielle, définissez l'option **Mesure** sur **Tous**. Dans ce cas, la zone des valeurs numériques correspondante affiche la pression systolique, la pression diastolique et la pression moyenne.
 - ◆ Si cette pression non spécifique est la pression veineuse, définissez l'option **Mesure** sur **Moy seulmt**. Dans ce cas, la zone des valeurs numériques correspondante n'affiche que la pression moyenne.

15.6.4 Changement de la sensibilité

La valeur PI affichée sur l'écran du moniteur est la moyenne des données recueillies dans un délai spécifique. Plus la durée moyenne est courte, plus le moniteur répond rapidement aux modifications de pression artérielle du patient et plus la sensibilité est élevée. A l'inverse, plus la durée moyenne est longue, plus le moniteur répond lentement aux modifications de pression artérielle du patient, plus la sensibilité est faible, mais la précision des mesures sera améliorée. Pour les patients gravement malades, le choix d'une sensibilité élevée aidera à comprendre l'état du patient.

Pour configurer la sensibilité, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques PI ou la zone des tracés afin d'accéder au menu de la pression.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Réglez la **Sensibilité**.

15.6.5 Réglage du tracé PI

Pour régler le tracé PI, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques PI ou la zone des tracés afin d'accéder au menu de la pression.
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.

15.6.6 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**.

15.6.7 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**.

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

Vous pouvez déterminer si la valeur PAP-Diast doit être utilisée pour remplacer la valeur PAPO lors des 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 au menu **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 *20.4 Calculs hémodynamiques*.

15.6.9 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 PI ou la zone des tracés afin d'accéder au menu de la pression.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages VPP**.
3. Activez la **Mesure VPP**.

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


AVERTISSEMENT

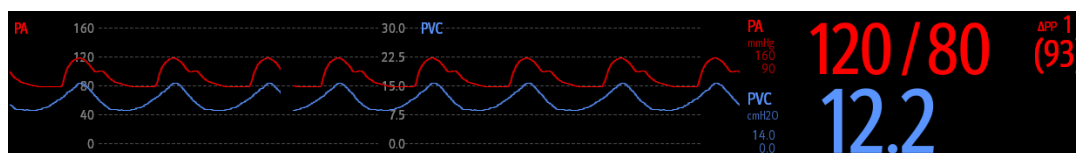
- **Ce moniteur peut calculer la VPP à partir des valeurs interbattements de la fréquence cardiaque de toute pression artérielle pulsatile. Les circonstances propices au calcul d'une valeur VPP cliniquement significative, appropriée et fiable doivent être déterminées par un médecin.**
- **La valeur clinique des informations tirées de la VPP doit être déterminée par un médecin. D'après la littérature scientifique récente, la pertinence clinique des informations liées à la VPP ne concerne que les patients sous sédation sous ventilation mécanique contrôlée et, principalement, ne présentant aucune arythmie cardiaque.**

- Lors du calcul de la VPP, des valeurs inexactes sont parfois obtenues dans les circonstances suivantes :
 - ◆ pour une fréquence respiratoire inférieure à 8 rpm ;
 - ◆ lors de la ventilation avec un volume courant inférieur à 8 ml/kg ;
 - ◆ pour les patients présentant une insuffisance ventriculaire droite aiguë (cœur pulmonaire).
- La mesure de la VPP n'a été validée que pour les patients adultes.

15.6.10 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 écran** → sélectionnez l'onglet **M en p bloc**.
 - ◆ 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 la fenêtre. L'écran principal affiche les tracés PI qui se chevauchent.



Lorsque vous sélectionnez dans l'écran principal les tracés PI qui se chevauchent, le menu **Réglages des tracés se chevauchant** s'affiche. Vous pouvez 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.

15.7 Mesure de PAPO

Les valeurs de pression artère pulmonaire d'occlusion (PAPO), utilisées pour accéder à la fonction cardiaque, sont affectées par l'état des fluides, la contractilité myocardique et l'intégrité de la circulation pulmonaire et de la valve.

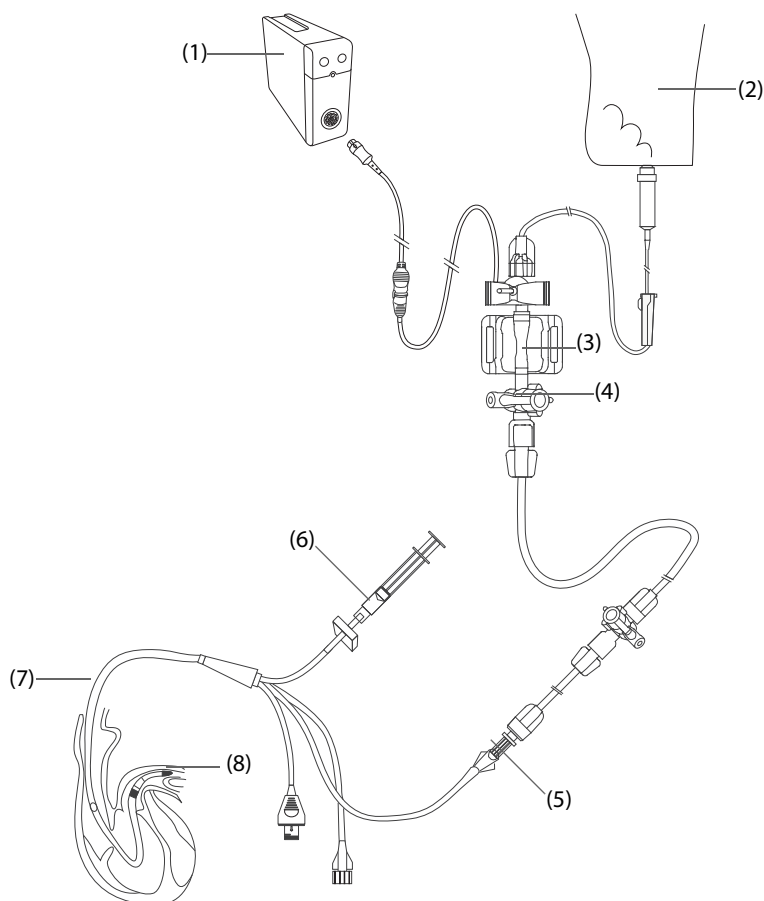
Obtenez la mesure en introduisant un cathéter flottant dont l'extrémité est munie d'un ballonnet dans l'artère pulmonaire. Lorsque le cathéter se trouve dans l'une des artères pulmonaires plus petites, le ballonnet gonflé obstrue l'artère, permettant ainsi au moniteur d'enregistrer les changements de pressions intrathoraciques se produisant pendant le cycle respiratoire.

La pression pulmonaire d'occlusion est la pression diastolique à l'extrémité ventriculaire gauche lorsque la pression des voies aériennes et le fonctionnement de la valve sont normaux. Les valeurs PAPO les plus précises sont obtenues à la fin du cycle respiratoire lorsque la pression intrathoracique est relativement constante et que l'artefact provoqué par la respiration est minimale.

AVERTISSEMENT

- La surveillance PAPO n'est pas destinée aux nouveau-nés.
-
-

15.7.1 Connexion de l'équipement PAPO au patient



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

15.7.2 Préparation des mesures PAPO

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

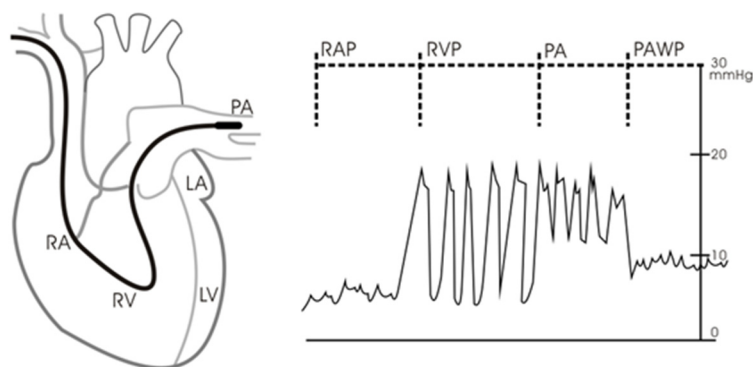
1. Connectez le transducteur PI, le câble PI et le moniteur. Pour plus d'informations, consultez la section 15.3.2 *Mesure de la pression artérielle invasive*.
2. Suivez les instructions du fabricant pour connecter le port PAP du cathéter de thermodilution et l'extrémité patient du transducteur PI.
3. Réinitialisez le transducteur PI. Pour plus d'informations, consultez la section 15.3.3 *Réinitialisation du transducteur PI*.

- Définissez le libellé PI sur **PAP**, car la PAPO est mesurée sur PAP. Pour plus d'informations, consultez la section 15.6.2 *Changement du libellé de pression*.

15.7.3 Mesure de PAPO

Pour mesurer la PAPO, suivez cette procédure :

- Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés **PAP** afin d'accéder au menu **PAP**.
- 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.



- Sélectionnez **Démarrer**.
- Gonflez le ballonnet tout en observant à l'écran les changements du tracé PAP lors de l'affichage du message **Prêt pr dégonflage ballonnet**.
- Dégonflez le ballonnet lorsque le message **Prêt pr dégonflage ballonnet** s'affiche. Si le tracé PAP est stable, mais que le moniteur n'affiche toujours pas le message **Prêt pr dégonflage ballonnet**, sélectionnez l'option **Figer** pour figer le tracé, puis dégonflez le ballonnet.
- Sélectionnez **Accepter** pour enregistrer la valeur PAPO.
- 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.

AVERTISSEMENT

- **Un gonflement prolongé peut entraîner une hémorragie pulmonaire, un infarctus ou les deux. Gonflez le ballonnet pendant le temps minimum nécessaire afin d'obtenir une mesure précise.**
- **Si la mesure PAPO est supérieure à la PAP (systolique), dégonflez le ballonnet, puis signalez l'incident conformément aux directives de l'hôpital. Comme l'artère pulmonaire peut être accidentellement rompue, la valeur PAPO dérivée ne reflétera pas l'état hémodynamique du patient, mais reflétera simplement la pression du cathéter ou du ballonnet.**
- **Si le cathéter flottant/de thermodilution se décale vers la position de blocage sans que le ballonnet ne gonfle, le tracé PAP part d'un aspect bloqué. Effectuez l'opération suivante, conformément aux procédures standard, pour corriger la situation.**

REMARQUE

- **L'alarme PAP est désactivée automatiquement lorsque le moniteur affiche l'écran PAPO.**
-

15.7.4 Réglage des tracés de l'écran PAPO

Dans l'écran **PAPO**, sélectionnez **Réglages** afin d'accéder au menu **Régl PAPO**. Dans le menu **Régl PAPO**, vous pouvez effectuer les réglages suivants :

- Sélectionnez **Tracé de réf. 1** pour définir un tracé ECG comme premier tracé de référence.
- Sélectionnez **Tracé de réf. 2** pour définir un tracé de respiration comme second tracé de référence.
- Sélectionnez **Vitesse** afin de définir une vitesse de balayage pour les tracés affichés dans l'écran **PAPO**.
- Sélectionnez **Echelle** pour régler la taille du tracé PAP dans l'écran **PAPO**.

15.7.5 Calculs hémodynamiques

Dans l'écran **PAPO**, sélectionnez **Calculs hémo.** afin d'accéder au menu **Calculs hémo.** Pour plus d'informations, consultez la section 20.4 *Calculs hémodynamiques*.

15.8 IBPRésolution des problèmes de PI

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 physiologique et technique, consultez la section *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 le menu Réglages écran. Pour plus d'informations, consultez la section 24.11 <i>Autres réglages</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 3.11.1 <i>Activation ou désactivation d'un paramètre</i>.3. Vérifiez la connexion du câble PI, du transducteur PI et du moniteur.4. Vérifiez que le robinet est tourné dans la bonne position.5. Vérifiez que le transducteur PI a été réinitialisé. Pour plus d'informations, consultez la section 15.3.3 <i>Réinitialisation du transducteur PI</i>.
Pression systolique et pression diastolique invisibles pour P1/P2/P3/P4	Définissez la Mesure sur Tous dans le menu des réglages P1/P2/P3/P4. Pour plus d'informations, consultez la section 15.6.3 <i>Réglage du type de pression à afficher</i> .
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 un 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 15.3.3 <i>Réinitialisation du transducteur PI</i>.3. Si l'étalonnage du zéro échoue toujours, remplacez le transducteur.

16 Surveillance du débit cardiaque (DC)

16.1 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.

16.2 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 de 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.**
-

16.3 Limites des mesures DC

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

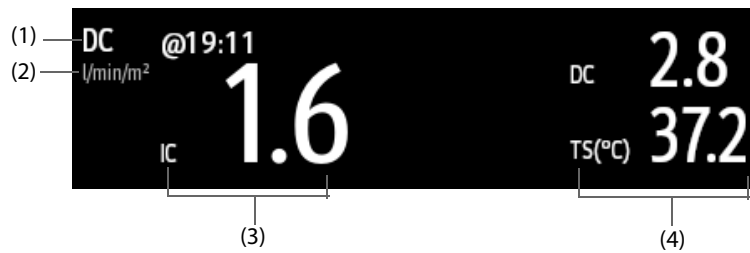
- la température de l'injectat,
- le volume de l'injectat,
- la référence de la température du sang du patient,
- le cycle inspiratoire/expiratoire du patient,
- le positionnement du cathéter par rapport au champ respiratoire,
- le cathéter lui-même,
- la fréquence cardiaque et l'état d'hémodynamique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

16.4 Affichage DC

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



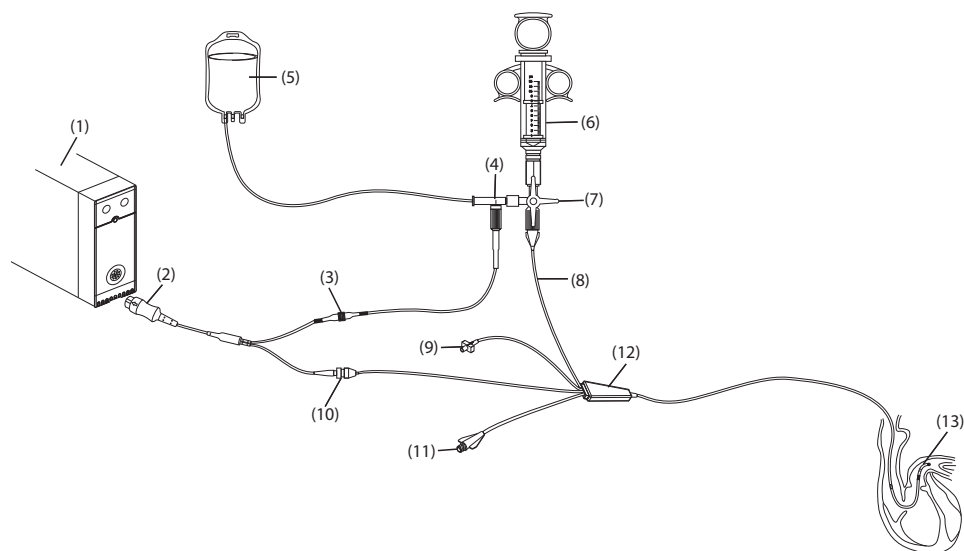
(1) Libellé DC

(2) Unité du paramètre principal

(3) Paramètre principal

(4) Paramètre secondaire

16.5 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

16.6 Réalisation de la mesure DC

16.6.1 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.

16.6.2 Réglage de la mesure DC

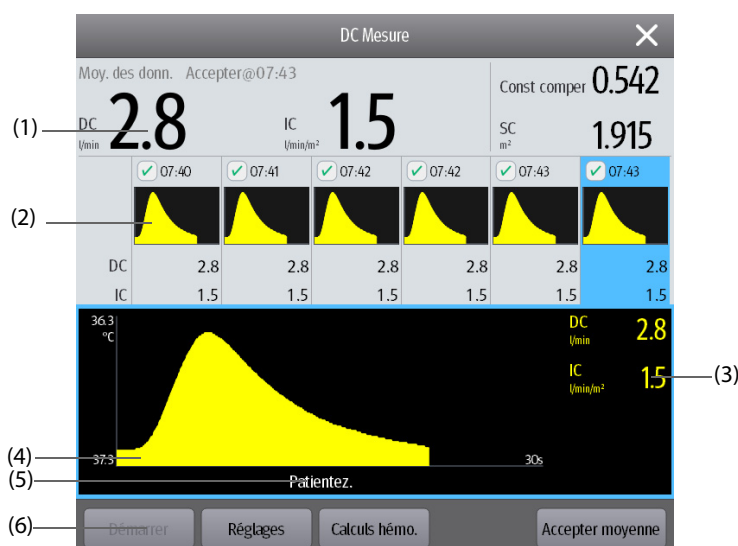
Avant d'effectuer la mesure DC, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques DC afin d'accéder au menu **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 d'artère pulmonaire à déterminer. 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 **Démarrage auto**. En mode **Démarrage auto**, le moniteur prend automatiquement la mesure DC après avoir établi une référence de température du sang. Si l'option **Démarrage auto** est désactivée, vous devez cliquer sur le bouton **Démarrer** dans la fenêtre **DC Mesure** pour obtenir une nouvelle mesure.

16.6.3 Réalisation de la mesure DC

Pour effectuer la mesure DC, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques DC afin d'accéder au menu **DC Mesure**.



(1) Valeurs moyennes

(2) Fenêtres des historiques des mesures

(3) Valeurs de mesure 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 **Démarrage auto** est désactivée, sélectionnez le bouton **Démarrer**, puis injectez la solution rapidement lorsque vous voyez le message **Patientez**. 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 fenêtres de mesure et le moniteur vous invite à patienter un moment avant d'effectuer une nouvelle mesure.
 - ◆ Si l'option **Démarrage auto** est activée, injectez la solution rapidement lorsque vous voyez le message **Prêt pour nouvelle mesure**. Le moniteur prend automatiquement des mesures DC consécutives sans que vous ayez besoin d'appuyer sur le bouton **Démarrer** 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 moyenne** 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 **Arrêt** pour arrêter la mesure actuelle. Sélectionnez **Réglages** pour ouvrir le menu **DC**.
- Sélectionnez **Calculs hémo.** pour ouvrir le menu **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 consulter les instructions d'utilisation du cathéter de thermodilution afin de déterminer la constante de calcul et le volume de la solution d'injectat.**
-

16.7 Modification des réglages DC

16.7.1 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 au menu **DC Mesure**.
2. Sélectionnez **Réglages** pour ouvrir le menu **DC**.
3. Sélectionnez l'onglet **Alarme**.
4. Saisissez le mot de passe si nécessaire.
5. Définissez les propriétés d'alarme comme vous le souhaitez.

16.7.2 Sélection du paramètre DC principal

Vous pouvez définir le DC ou l'IC comme le paramètre DC principal. La mesure du paramètre principal s'affiche en chiffres plus grands. Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Sélectionnez la zone des paramètres DC pour accéder au menu **DC Mesure**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Définissez le **Paramètre principal**.

16.8 Résolution des problèmes de DC

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 physiologique et technique, consultez la section *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 le menu Réglages écran. Pour plus d'informations, consultez la section <i>24.11 Autres réglages</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 <i>3.11.1 Activation ou désactivation d'un paramètre</i>.3. Vérifiez que le type de patient indique 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.

Cette page blanche a été ajoutée intentionnellement.

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

17.1 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.

Les mesures CO₂ permettent de surveiller l'état respiratoire du patient. Les deux méthodes suivantes permettent de mesurer le CO₂ :

- **Mesure de CO₂ Mainstream**

Insérez directement un capteur de CO₂ dans le système respiratoire du patient.

- **Mesure de CO₂ Sidestream/Microstream**

Prélevez un échantillon de gaz respiratoire dans les voies aériennes du patient à un débit constant et analysez-le à l'aide d'un capteur de CO₂ distant intégré au module CO₂ Sidestream ou Microstream.

La mesure du CO₂ Mainstream peut être utilisée, à l'aide des accessoires indiqués, sur des patients intubés adultes, pédiatriques et nouveau-nés. 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.

17.2 Informations relatives à la sécurité CO₂

AVERTISSEMENT

- **Eloignez toute la tubulure du cou du patient afin d'éviter tout risque d'étranglement.**
-

ATTENTION

- **Retirez la ligne de prélèvement aérien des voies respiratoires du patient pendant l'administration du traitement nébulisé.**
 - **Les valeurs EtCO₂ mesurées depuis le module CO₂ peuvent différer de celles de l'analyse des gaz du sang.**
 - **Si vous utilisez des accessoires DRYLINE PRIME, vous ne pouvez pas utiliser le module CO₂ pour effectuer des mesures d'O₂.**
-

REMARQUE

- **Le module CO₂ supprime automatiquement les alarmes physiologiques jusqu'à ce que des mouvements de respiration soient détectés. Assurez-vous que les câbles patient sont correctement connectés lors de la surveillance avec le module CO₂.**
-

17.3 Limites de mesure CO₂

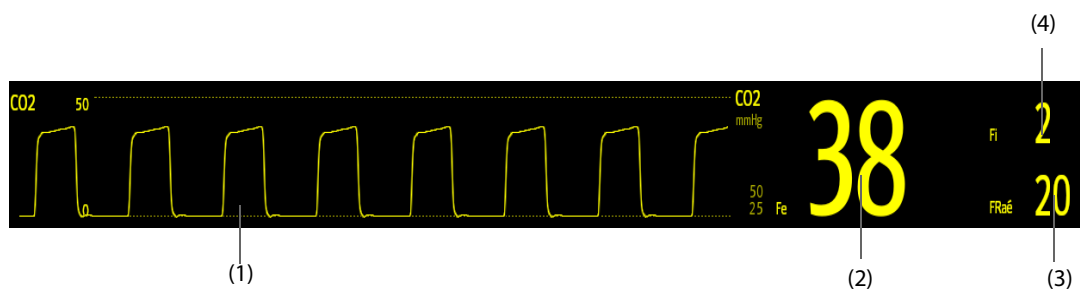
Les facteurs suivants sont susceptibles d'influer sur la précision des mesures :

- Fuites ou évaporation interne du gaz prélevé
- Choc mécanique
- Pression cyclique jusqu'à 10 kPa (100 cmH₂O)
- Autres sources d'interférences, le cas échéant

La précision des mesures du module CO₂ Sidestream peut être affectée par la fréquence respiratoire et le rapport inspiration/expiration (I/E). La précision des mesures du module CO₂ Microstream peut être affectée par la fréquence respiratoire. Pour plus d'informations, reportez-vous à la section A.13.9 *Caractéristiques CO₂*.

17.4 Ecran CO₂

La zone des valeurs numériques et la zone des tracés CO₂ fournissent les mesures FiCO₂, CO₂fe et FRaé, ainsi qu'un tracé CO₂.



(1) Tracé de CO₂

(2) Valeur CO₂ en fin d'expiration (CO₂fe)

(3) Fréquence respiratoire des voies aériennes (FRaé)

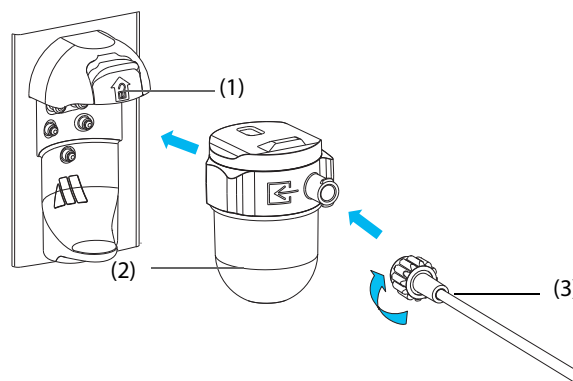
(4) Fraction de CO₂ inspiré (FiCO₂)

17.5 Mesure de CO₂ à l'aide du module CO₂ Sidestream/Microstream

17.5.1 Préparation de la mesure de CO₂ à l'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 DRYLINE II au module CO₂, puis branchez la tubulure d'échantillon de gaz sur le piège à eau.

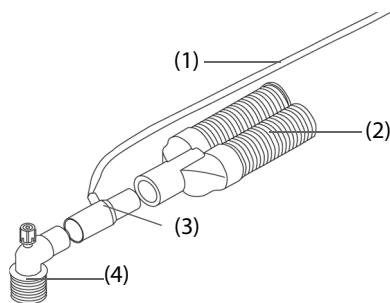


(1) Prise du piège à eau

(2) Piège à eau DRYLINE II

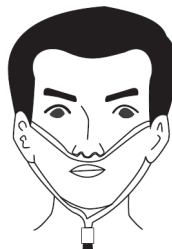
(3) Tubulure d'échantillonnage de gaz

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) Connecter au ventilateur |
| (3) Adaptateur circuit d'air | (4) Connecter 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 **Démarrage mode CO₂**. Le CO₂ peut être mesuré une fois le démarrage terminé.

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 d'échantillonnage 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 d'échantillon est écrasée ou tordue pendant la mesure de CO₂ Sidestream ou Microstream, les résultats CO₂ risquent d'être erronés, voire absents.**
 - **Pour éviter de bloquer la voie aérienne, videz le conteneur du piège à eau DRYLINE II dès qu'il est à moitié plein. Mettez les liquides accumulés au rebut conformément à la politique de l'établissement et aux réglementations locales.**
 - **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. Il est conseillé de changer le piège à eau DRYLINE II une fois par mois.**
-

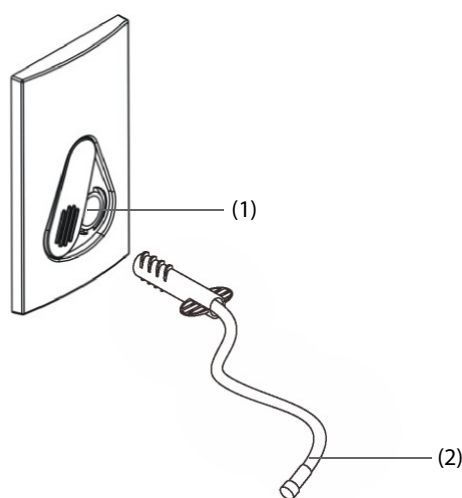
REMARQUE

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

17.5.2 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, le module CO₂ passe par défaut en mode de mesure et le moniteur affiche le message **CO2 - Préch capteur**. Le CO₂ peut être mesuré une fois le démarrage terminé.

ATTENTION

- 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.

17.5.3 Réinitialisation du module CO₂ Sidestream/Microstream

Le module CO₂ Sidestream ou Microstream effectue automatiquement une réinitialisation si nécessaire.

REMARQUE

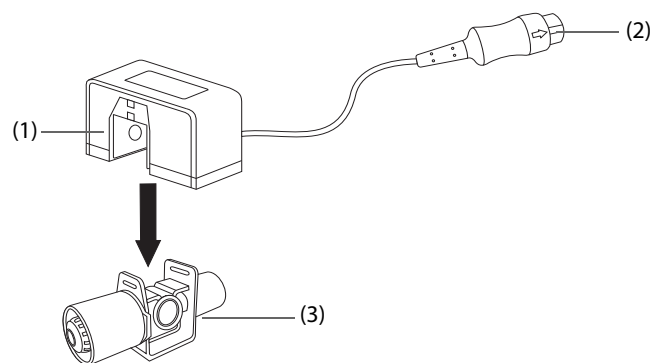
- **Le module CO₂ arrête temporairement la mesure pendant la réinitialisation.**

17.6 Mesure de CO₂ à l'aide du module CO₂ Mainstream

17.6.1 Préparation de la mesure de CO₂ à l'aide du module CO₂ Mainstream

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

1. Connectez l'adaptateur circuit d'air à la tête du capteur.

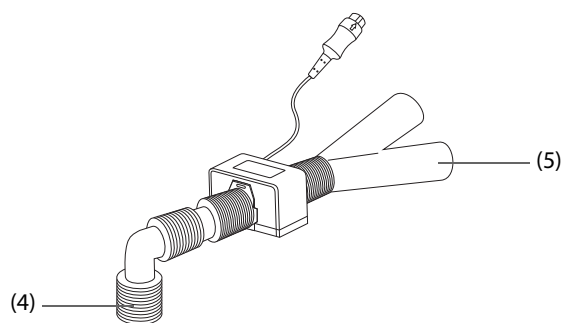


(1) Capteur

(2) Connecter au module

(3) Adaptateur circuit d'air

2. Reliez le connecteur du capteur au connecteur CO₂ sur le module CO₂ Mainstream.
3. Réinitialisez le capteur une fois le préchauffage terminé. Pour plus de détails, consultez [17.6.2 Réinitialisation du capteur CO₂ Mainstream](#).
4. Une fois la réinitialisation terminée, connectez l'adaptateur comme illustré ci-dessous.



(4) Connecter au patient

(5) Connecter au ventilateur

5. Assurez-vous de l'absence de fuite dans la voie aérienne, puis effectuez une mesure.

REMARQUE

- **Veillez à bien régler la pression barométrique avant d'utiliser le module CO₂ Mainstream. Des réglages incorrects entraînent des valeurs de CO₂ erronées.**
- **Vous devez toujours placer le capteur en position verticale par rapport à l'adaptateur afin de prévenir toute accumulation de liquides sur les hublots de l'adaptateur. Une importante concentration de liquides peut créer une obstruction empêchant l'analyse des gaz.**

- **Afin d'éviter tout espace mort, placez le capteur aussi près que possible du patient.**
-

17.6.2 Réinitialisation du capteur CO₂ Mainstream

Pour les modules CO₂ Mainstream, le capteur doit être réinitialisé dans les cas suivants :

- Avant chaque mesure.
- Utilisation d'un nouvel adaptateur.
- Reconnectez le capteur au module.
- Le message **CO₂ - Réinit requise** s'affiche. Dans ce cas, vérifiez que l'adaptateur n'est pas obstrué, p. ex. par du mucus, etc. En cas d'obstruction, débouchez ou remplacez l'adaptateur.

Pour réinitialiser le capteur, procédez comme suit :

1. Connectez le capteur au module.
2. Dans le menu **CO₂**, sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Réglez le **Mode opératoire** sur **Mesure**. Le message **CO₂ - Préch capteur** s'affiche.
4. Lorsque le préchauffage est terminé, connectez le capteur à un adaptateur propre et sec. L'adaptateur doit être aéré et tenu éloigné de sources de CO₂ telles qu'un ventilateur, la respiration du patient ou de l'opérateur, etc.
5. Sélectionnez **Réinit.** dans le menu **CO₂**. Le message **Remise à zéro** s'affiche.

La réinitialisation dure 15 à 20 secondes. Le message disparaît lorsque la réinitialisation est achevée.

AVERTISSEMENT

- **Lorsque vous effectuez une réinitialisation au cours d'une mesure, commencez par déconnecter le capteur des voies aériennes du patient.**
 - **Ne vous fiez pas aux lectures lors de la réinitialisation.**
-

17.7 Modification des réglages de tous les modules CO₂

17.7.1 Modification des réglages d'alarme CO₂

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

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques CO₂ ou la zone des tracés afin d'accéder au menu **CO₂**.
2. Sélectionnez l'onglet **Alarme**.
3. Saisissez le mot de passe si nécessaire.
4. Définissez les propriétés d'alarme comme vous le souhaitez.

17.7.2 Réglage du tracé CO₂

Pour régler le tracé CO₂, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques CO₂ ou la zone des tracés afin d'accéder au menu **CO₂**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Définissez les valeurs **Type de tracé**, **Vitesse** et **Echelle CO₂** du tracé CO₂.

17.7.3 Configuration de la source FR

Pour configurer la source de la fréquence respiratoire (FR), suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques CO₂ ou la zone des tracés afin d'accéder au menu **CO₂**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Réglez la **source FR**.

Lorsque la source FR actuelle ne comporte pas de mesure valide, le système règle automatiquement **Source FR** sur **Auto**.

17.7.4 Activation du mode Veille

Vous pouvez définir 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** lorsque vous n'utilisez pas le module CO₂ afin de prolonger sa durée de vie.

Le mode opératoire par défaut est le mode **Mesure**. Si vous n'utilisez pas le module CO₂, suivez cette procédure pour passer en mode Veille :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques CO₂ ou la zone des tracés afin d'accéder au menu **CO2**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Réglez le **Mode opératoire** sur **Veille**.

17.7.5 Activation du mode d'intubation

Lorsque vous effectuez une intubation au cours d'une anesthésie générale, vous pouvez passer 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 CO₂ ou la zone des tracés afin d'accéder au menu **CO2**.
2. Sélectionnez **Mode d'intub.**

Pour plus d'informations sur le mode d'intubation, consultez la section 8.12 *Mode d'intubation*.

17.8 Modification des réglages des modules CO₂ Sidestream et Microstream

17.8.1 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 CO₂ ou la zone des tracés afin d'accéder au menu **CO2**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Réglez la **Veille auto**.

17.8.2 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 = CO₂ concentration, P_{amb} = pression ambiante, et l'unité est mmHg.

Pour les modules CO₂ Sidestream et Microstream, vous pouvez activer ou désactiver 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 CO₂ ou la zone des tracés afin d'accéder au menu **CO2**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Réglez la **Compensation BTPS** :

- ◆ Activez-la pour BTPS.
- ◆ Désactivez-la pour ATPD.

17.9 Réglage de la compensation de gaz

La présence de gaz interférents a une incidence sur la mesure de CO₂. Afin d'obtenir les meilleures mesures, il est nécessaire 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 CO₂ Microstream, les compensations gazeuses ne sont pas requises.

AVERTISSEMENT

- **Veillez à utiliser les compensations appropriées. Des mesures inexactes peuvent résulter de compensations incorrectes et occasionner l'établissement d'un diagnostic erroné.**
-

Pour le module CO₂ Sidestream, suivez cette procédure pour régler la compensation de gaz :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques CO₂ ou la zone des tracés afin d'accéder au menu **CO2**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Réglez la compensation en fonction de la situation réelle.

Pour le module CO₂ Mainstream, suivez cette procédure pour régler la compensation de gaz :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques CO₂ ou la zone des tracés afin d'accéder au menu **CO2**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Réglez la compensation suivante en fonction de la situation réelle.

■ Gaz porteur

- ◆ Sélectionnez **Air ambiant** lorsque l'air ambiant est prédominant dans le mélange gazeux de ventilation.
- ◆ Sélectionnez **N2O** lorsque le N₂O est prédominant dans le mélange gazeux de ventilation.
- ◆ Sélectionnez **He** lorsque le He est prédominant dans le mélange gazeux de ventilation.

■ Compensation O₂

- ◆ Sélectionnez **Arrêt** lorsque la quantité d'O₂ est inférieure à 30 %.
- ◆ Sélectionnez un réglage approprié selon la quantité d'O₂ présente dans le mélange gazeux de ventilation.

- **Compensation GA** : indique la concentration de gaz anesthésiant présent dans le mélange gazeux de ventilation. Cela peut compenser les effets GA affectant les résultats de la mesure.

17.10 Choix d'un intervalle de temps entre les valeurs maximales et minimales

Pour les modules CO₂ Microstream et Mainstream, vous pouvez sélectionner un intervalle de temps pour prélever le CO₂ le plus élevé comme le CO₂fe et le plus bas comme le FiCO₂.

Pour configurer l'intervalle, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques CO₂ ou la zone des tracés afin d'accéder au menu **CO2**.
2. Sélectionnez l'onglet **Réglages**.
3. Définissez l'**Apnée maximale**.
4. Choisissez entre **Resp. unique, 10 s, 20 s et 30 s** si le module CO₂ Microstream est configuré ; choisissez entre **Resp. unique, 10 s et 20 s** si le module CO₂ Mainstream est configuré.
 - ◆ **Resp. unique** : EtCO₂ et FiCO₂ sont calculés pour chaque respiration.
 - ◆ **10 s, 20 s ou 30 s** : EtCO₂ et FiCO₂ sont calculés en utilisant 10, 20 ou 30 secondes de données.

17.11 Changement de la pression barométrique

Les modules CO₂ Sidestream et Microstream sont tous deux équipés de la fonction de compensation automatique de la pression barométrique (le système mesure automatiquement la pression barométrique à laquelle le moniteur patient est exposé). Néanmoins, le module CO₂ Mainstream n'est pas doté d'une telle fonction. Pour le module CO₂ Mainstream, la pression barométrique par défaut est de 760 mmHg. Vous devez modifier la pression barométrique en fonction de la situation réelle.

Cette fonction est protégée par un mot de passe. Pour plus d'informations, consultez la section 24.4.6 *Onglet Autre*.

AVERTISSEMENT

- **Veillez à bien régler la pression barométrique avant d'utiliser le module CO₂ Mainstream. Des réglages incorrects entraînent des valeurs de CO₂ erronées.**
-

17.12 Test de fuite

Lorsque le module CO₂ Sidestream nécessite une maintenance, le moniteur affiche un message dans la zone des tracés de CO₂ : **Maintenance requisite. Accédez au menu CO₂**. Puis, effectuez un test de fuite en suivant la procédure ci-dessous :

1. Sélectionnez la zone des valeurs numériques CO₂ ou la zone des tracés afin d'accéder au menu **CO₂**.
2. Sélectionnez l'onglet **Maintenance**.
3. Procédez au test de fuite en suivant le message d'invite.

17.13 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 le module CO₂ mainstream, aucun étalonnage n'est requis.

Pour étalonner le module CO₂, contactez le service technique.

ATTENTION

- **Reliez la sortie de gaz au système de purge lors de l'étalonnage du module CO₂.**
-

17.14 Résolution de problèmes de CO₂

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 physiologique et technique, consultez la section D Messages d'alarme.**
-

17.14.1 Résolution des problèmes du module CO₂ Sidestream/Microstream

Problème	Solution
Mesure CO ₂ fe trop basse	<ol style="list-style-type: none">1. Ventilez la pièce si la concentration de CO₂ dans l'environnement est trop élevée.2. Recherchez toute présence éventuelle de fuite dans la tubulure d'échantillon et les connecteurs.3. Vérifiez l'état du patient.

17.14.2 Résolution des problèmes du module CO₂ Mainstream

Problème	Solution
Référence élevée	1. Vérifiez l'état du patient. 2. Vérifiez le capteur.

17.15 Informations Oridion

Microstream

Cette marque est déposée en Israël, au Japon, en Allemagne et aux Etats-Unis.

Brevets Oridion

Le composant de capnographie de ce produit est couvert par un ou plusieurs brevets américains et d'autres pays parmi les suivants : 6 428 483 ; 6 997 880 ; 6 437 316 ; 7 488 229 ; 7 726 954. D'autres demandes de brevets sont en attente.

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.

18 Revoir

18.1 Vue d'ensemble de la révision

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. Vous pouvez revoir les événements, les résultats de l'analyse d'un ECG 12 dérivations et les tracés (pour le ePM12/ePM12A/ePM12C/ePM15/ePM15A/ePM15C), les tracés avec affichage complet, etc.

18.2 Page Revoir

La page **Revoir** contient des onglets qui permettent d'afficher les données de tendances sous forme tabulaire, graphique ou autre.

REMARQUE

- Les dérivations calculées sont accompagnées d'un "d" en face du libellé de dérivation, comme "dv1".

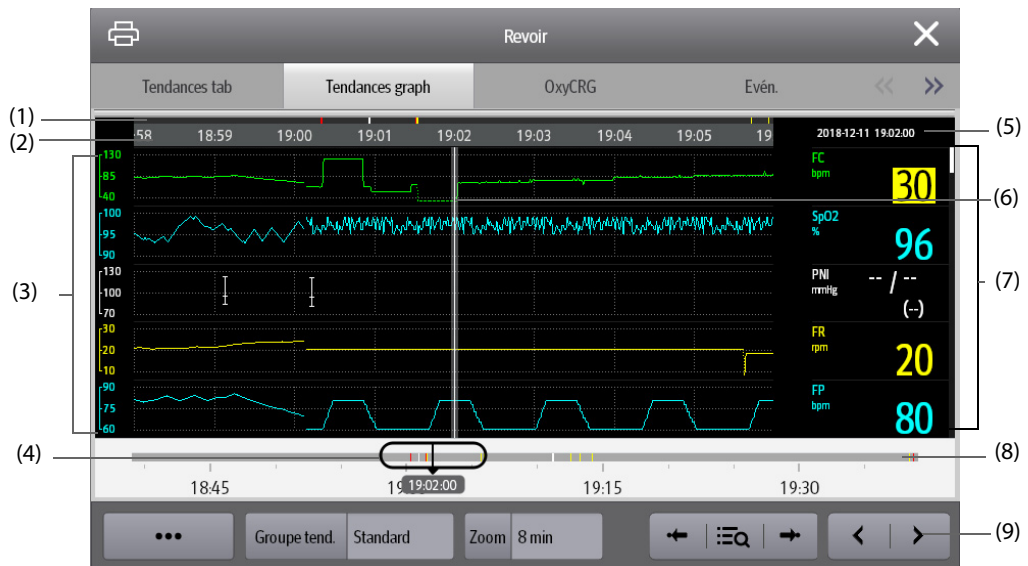
18.2.1 Accès à la page Revoir





Choisissez l'une des méthodes suivantes pour ouvrir la page Revoir :

- Sélectionnez le raccourci **Revoir**.
- Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** → dans la colonne **Revoir**, sélectionnez l'option souhaitée.

18.2.2 Exemple de page Revoir


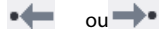




Les pages Revoir ont toutes une structure semblable. Nous allons prendre l'exemple de la page Revoir des tendances graphiques.



- (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 la fenêtre actuelle : indique la durée de la fenêtre actuelle. Si l'heure du système change, le point d'interrogation "?" s'affiche avant l'heure.
- (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) Curseur : indique la position de l'heure actuelle de la fenêtre 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 la fenêtre actuelle.
- (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
- (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) Chronologie totale : indique la durée totale.
 -  : indique la durée des données de tendances pouvant être examinées.  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 de 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.
- (9) Zone des touches.

18.2.3 Symboles sur les pages Revoir

Le tableau ci-dessous fournit la liste des symboles sur les pages Revoir.


Symbole	Description
	Curseur : indique la position de l'heure actuelle de la fenêtre 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 la fenêtre actuelle.
 ou 	Accéder à l'événement suivant ou précédent.
	Liste évén. : affiche les événements dans un ordre chronologique. L'événement le plus récent s'affiche en haut. Le nombre d'astérisques précédant un événement correspond au niveau de 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.

18.2.4 Opérations courantes

Cette section décrit les opérations courantes sur toutes les pages Revoir.

18.2.4.1 Parcourir 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.

18.2.4.2 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 afficher 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 avant un événement correspond à la priorité de l'alarme :

- *** : alarme de priorité haute
- ** : alarme de priorité moyenne
- * : alarme de priorité basse

18.2.5 Page Revoir Tendances tab.

La page Revoir Tendances tab affiche les données de tendances sous forme tabulaire.

18.2.5.1 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**.

18.2.5.2 Changement de groupe de tendances

Pour modifier un groupe de tendances, suivez cette procédure :

1. Ouvrez la page Revoir Tendances tab.
2. Réglez le **Groupe tend**.

18.2.5.3 Changement de groupe de tendances

Le réglage de l'option **Groupe tend** définit le contenu des tendances imprimées affichées. Pour modifier le groupe de tendances, suivez la procédure ci-après :

1. Ouvrez la page Revoir Tendances tab en suivant l'une de ces méthodes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Revoir** → sélectionnez l'onglet **Tendances tab**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** → dans la colonne **Revoir**, sélectionnez **Tendances tab**.
2. Sélectionnez **Régl. du gpe** → sélectionnez l'onglet souhaité.

REMARQUE

- **Vous ne pouvez pas modifier un groupe de tendances étiqueté Tous ou Standard.**
 - **Le paramètre et les tracés ECG sont toujours affichés dans la première rangée sur la page des tendances. Cette ligne ne peut être ni supprimée ni déplacée.**
-

18.2.5.4 Changement de la résolution des données de tendances



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 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 et D.C., pour consulter les tendances tabulaires après l'acquisition des mesures des paramètres.

18.2.5.5 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  dans l'angle supérieur gauche de la page Revoir pour ouvrir le menu **Régl impr.**
3. Définissez le rapport des tendances tabulaires en suivant les indications de la section 22.6.3 *Configuration des rapports de tendances tabulaires*.
4. Sélectionnez  dans le menu **Rap. Tend. tabulaires** pour imprimer le rapport.

18.2.6 Page Revoir Tendances graph

La page Revoir Tendances graph affiche les données de tendances sous forme graphique.

18.2.6.1 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**.

18.2.6.2 Changement de groupe de tendances

Pour plus d'informations, consultez la section 18.2.5.2 *Changement de groupe de tendances*.

18.2.6.3 Changement de groupe de tendances

Pour plus d'informations, consultez la section 18.2.5.3 *Changement de groupe de tendances*.

18.2.6.4 Changement de la résolution 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 huit minutes de données de tendances. Vous pouvez afficher les données 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 récentes des quatre dernières heures écoulées.
- ◆ **8 h, 12 h, 24 h, 48 h** : l'écran affiche huit heures, 12 heures, 24 heures ou 48 heures de données de tendances. Vous pouvez afficher les données récentes des 120 dernières heures écoulées.



18.2.6.5 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**.

18.2.6.6 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  dans le coin supérieur gauche de la page Revoir pour accéder au menu **Rap. Tend. graphiques**.
3. Définissez le rapport des tendances graphiques en suivant les indications de la section 22.6.4 *Configuration des rapports de tendances graphiques*.
4. Sélectionnez  dans le menu **Rap. Tend. graphiques** pour imprimer le rapport.

18.2.7 Page Revoir Evén.

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

- **Une coupure totale d'alimentation n'a aucun impact sur les événements enregistrés.**
- **Les alarmes sont enregistrées sous la forme d'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 révisée.**
- **Les événements précédents peuvent être écrasés par les événements plus récents si la capacité maximale est atteinte.**

18.2.7.1 Ouverture de la page Revoir Evén.

Choisissez l'une des méthodes suivantes pour ouvrir la page Revoir Evén. :

- Sélectionnez le raccourci **Revoir** → sélectionnez l'onglet **Evén.**
- Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** ? dans la colonne **Revoir**, sélectionnez **Evén.**

La page **Evén.** affiche la liste d'événements. Les événements sont affichés dans l'ordre chronologique inverse. L'événement le plus récent s'affiche en haut. Le nombre d'astérisques précédant un événement correspond au niveau de priorité des alarmes.

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

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.

18.2.7.2 Configuration du filtre

Vous pouvez filtrer les événements selon l'heure, la priorité d'alarme, la catégorie d'alarme et le groupe de paramètres. Pour configurer le filtre, suivez cette procédure :

1. Ouvrez la page **Evén.**
2. Activez l'option **Filtre**.
3. Sélectionnez **Régl. du filtre** et définissez le critère de filtre souhaité.

18.2.7.3 Modification d'événements

Pour modifier les événements, suivez cette procédure :

1. Saisissez la page **Evénements** et cochez les événements de votre choix.
2. Sélectionnez ... pour modifier les événements sélectionnés.
 - ◆ **Verrouiller** : verrouillez manuellement l'événement. Les événements verrouillés ne peuvent pas être supprimés.
 - ◆ **Remarque** : saisissez des commentaires pour l'événement.

18.2.7.4 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 **Evén.**
2. Sélectionnez **Vue ens.**

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 **Evén.**, les libellés de battements seront également affichés sur la page **Affichage complet** et vice versa. Les libellés des battements peuvent être imprimés.

18.2.7.5 Impression des rapports sur les événements

Vous pouvez imprimer des rapports sur les événements à l'aide d'une imprimante ou d'un enregistreur.

Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Ouvrez la page Revoir Evén.
2. Sélectionnez  pour accéder au menu **Régl impr.**
3. Sélectionnez les options souhaitées.
 - ◆ **Impr. Liste évén.** : permet d'imprimer l'intégralité de la liste des événements.
 - ◆ **Impr. liste évén. sélect.** : permet d'imprimer la liste des événements sélectionnés.
 - ◆ **Impr. détails évén. sélect.** : 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. Pour imprimer un rapport à l'aide d'un enregistreur, sélectionnez .

18.2.8 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.

18.2.8.1 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**.

18.2.8.2 Sélection des tracés

Avant de passer en revue les tracés compressés, vous devez sélectionner les tracés que vous souhaitez stocker et afficher. Pour stocker et afficher les tracés souhaités, suivez cette procédure :

1. Ouvrez la page Revoir Affichage complet.
2. Sélectionnez **Réglages** pour accéder à la page **Sélect. un tracé**.
3. Sélectionnez l'onglet **Stockage**, puis sélectionnez les tracés que vous souhaitez stocker dans le moniteur. Sélectionnez l'onglet **Affichage (Maximum : 3)**, sélectionnez les tracés que vous souhaitez afficher dans la page **Affichage complet**.

REMARQUE

- **Plus le nombre de tracés sélectionnés dans la colonne Stockage est élevé, plus la durée de stockage des tracés est courte. Les tracés ne pourront peut-être pas être stockés pour 48 heures. Faites preuve de prudence lorsque vous sélectionnez les tracés.**

En cas d'alarmes, l'arrière-plan du bloc de tracés compressés à l'heure de l'alarme est repéré par une couleur :

- Rouge : alarme de priorité haute
- Jaune : alarme de priorité moyenne
- Bleu : alarme de priorité faible

18.2.8.3 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. Sélectionnez **...**, puis sélectionnez **Echelle** pour définir le gain du tracé ECG.
3. Sélectionnez **Durée** pour définir la longueur des tracés affichés.
4. Sélectionnez le libellé de paramètre pour définir l'échelle pour chaque paramètre.

18.2.8.4 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 18.2.7.4 *Affichage des détails d'un événement*.
- Sélectionnez **...** et définissez la **Vitesse** et le **Gain ECG** ou **Enreg. sous évén.**
- Sélectionnez **Vue ens.** pour passer à la page des tracés compressés.

18.2.8.5 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  et définissez la plage de temps pour l'impression.

18.2.9 Page Revoir OxyCRG

Vous pouvez voir jusqu'à 48 heures de courbes de tendances dans la page Revoir OxyCRG. La fonctionnalité Revoir OxyCRG est réservée à la surveillance des nouveau-nés.

18.2.9.1 Ouverture de la page Revoir OxyCRG

Choisissez l'une des méthodes suivantes pour ouvrir la page Revoir OxyCRG. :

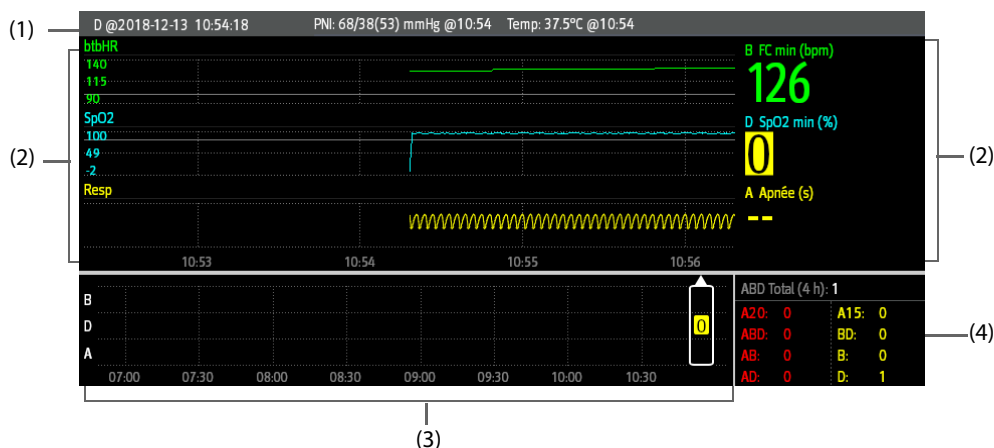
- Sur l'écran OxyCRG, sélectionnez la zone de la liste des événements ABD.
- Sélectionnez le raccourci **Revoir** → sélectionnez l'onglet **OxyCRG**.
- Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** → dans la colonne **Revoir**, sélectionnez **OxyCRG**.

REMARQUE

- La page Revoir OxyCRG est disponible uniquement lorsque la Catégorie patient est réglée sur Néo.

18.2.9.2 Affichage de la page Revoir OxyCRG

L'illustration suivante représente l'écran OxyCRG :



- (1) Zone de titre de l'événement : affiche le type d'événement, l'heure de l'événement, la valeur et l'heure de la mesure TEMP/PNI.
- (2) Zone des détails de l'événement : affiche les tendances des paramètres, les 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 affichée.
- (4) Zone de statistiques de l'événement : affiche le nombre total d'événements ABD survenus pendant la période affichée et les numéros de chaque événement.


18.2.9.3 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**.

18.2.9.4 Impression d'un rapport Revoir OxyCRG

Pour imprimer un rapport Revoir OxyCRG, suivez cette procédure :

1. Ouvrez la page Revoir OxyCRG.
2. Définissez le tracé compressé et la durée souhaités.
3. Sélectionnez .

18.2.10 Page Revoir ECG 12 dériv (pour le ePM12/ePM12A/ePM12C/ePM15/ePM15A/ePM15C)

Lors de l'analyse d'un ECG 12 dérivations, vous pouvez revoir les 20 derniers événements de l'analyse 12 dérivations. Pour plus d'informations, consultez la section *10 Analyse d'un ECG à 12 dérivations au repos (pour le ePM12/ePM12A/ePM12C/ePM15/ePM15A/ePM15C)*.

18.2.10.1 Ouverture de la page Revoir 12 dériv

Choisissez l'une des méthodes suivantes pour ouvrir la page Revoir ECG 12 dériv :

- A l'issue de l'analyse d'un ECG 12 dérivations, sélectionnez **Revoir** dans l'écran **Interprétation 12 dérivations**. Pour plus d'informations, consultez la section *10 Analyse d'un ECG à 12 dérivations au repos (pour le ePM12/ePM12A/ePM12C/ePM15/ePM15A/ePM15C)*.
- Sélectionnez le raccourci **Revoir** → sélectionnez **ECG 12 dériv**.
- Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** → dans la colonne **Revoir**, sélectionnez **ECG 12 dériv**.

18.2.10.2 Activation du module Complexe moyen (uniquement pour l'algorithme de Glasgow)

Le module Complexe moyen affiche les tracés ECG 12 dériv sur une page, dans 4 colonnes de 3 lignes, ainsi qu'un tracé Rythme au bas de la page. Une petite barre verticale apparaît également au-dessus de chaque tracé ; elle repère les positions de début et de fin des tracés P et QRS, et la position de fin du tracé T.

Pour afficher le module Complexe moyen, suivez cette procédure :

1. Affichez la page de révision 12 dériv.
2. Sélectionnez **Complexe moyen**.

Sélectionner **Tracé** permet de revenir à la page des tracés ECG 12 dérivations.


18.2.10.3 Paramétrage des tracés de l'ECG 12 dérivations

Pour définir les tracés de l'ECG 12 dérivations sur la page Revoir, suivez cette procédure :

1. Affichez la page de révision 12 dériv.
2. Définissez **Vitesse**, **Gain** et **Disp.**

18.2.10.4 Impression d'un rapport ECG 12 dérivations

Pour imprimer un rapport ECG 12 dériv, suivez cette procédure :

1. Affichez la page de révision 12 dériv.
2. Sélectionnez .

18.2.11 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.

18.2.11.1 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**.

18.2.11.2 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 réf.**

REMARQUE

- **La référence ST est utilisée comme référence par défaut.**
-

18.2.11.3 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**.


18.2.11.4 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.**

18.2.11.5 Impression des données ST

Pour imprimer les données ST, suivez cette procédure :

1. Ouvrez la page Revoir ST.
2. Sélectionnez .


18.3 Révision des patients libérés

Pour les patients libérés, vous pouvez revoir les données de tendances à la page Revoir. Vous pouvez également revoir les événements et les résultats d'analyse des ECG à 12 dérivations. (pour le ePM12/ePM12A/ePM12C/ePM15/ePM15A/ePM15C).

18.3.1 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**.

18.3.2 Vérification des informations 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**.
4. Sélectionnez l'icône  pour accéder à la boîte de dialogue **Gestion patient**.
5. Sélectionnez **OK** pour quitter la boîte de dialogue **Gestion patient**.

Cette page blanche a été ajoutée intentionnellement.

19 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.

Elle permet d'améliorer l'efficacité du travail des médecins. Toutefois, elle ne permet pas d'établir directement un diagnostic et ne peut pas remplacer l'appréciation d'un médecin.

19.1 Score d'alerte précoce (Early 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. 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

Il existe deux types d'outils de notation :

- Notation tot. : 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.
- Score de paramètre individuel (IPS) : Une notation associée à un code couleur est attribuée à chaque paramètre en fonction de la valeur mesurée ou saisie. Chaque paramètre possède des seuils supérieur et inférieur. Lorsqu'un paramètre individuel mesuré ou saisi est hors des seuils, des recommandations s'affichent.

La notation personnalisée est fondée sur les paramètres définis par l'utilisateur. Il peut s'agir d'une notation totale ou d'un IPS, en fonction de la configuration.

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 : 046-007126-00).

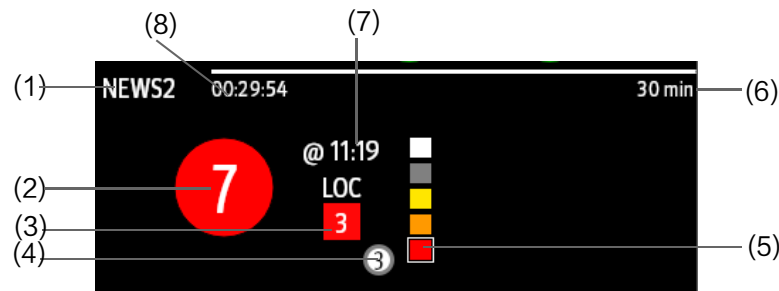
AVERTISSEMENT

- **Les notations du score d'alerte précoce (EWS) et les recommandations servent de référence uniquement et ne peuvent pas être utilisées directement pour une interprétation diagnostique.**
 - **Le score d'alerte précoce ne peut pas être utilisé comme un indice de pronostic. Il ne s'agit pas d'un outil d'évaluation clinique. Les médecins sont tenus de procéder à une évaluation clinique en se fondant à la fois sur leur jugement et l'outil EWS à tout moment.**
 - **Les scores MEWS et NEWS ne s'appliquent pas aux femmes enceintes, aux patients BPCO (bronchopneumopathie chronique obstructive) et aux patients de moins de 16 ans. Le score NEWS2 ne s'applique pas aux femmes enceintes et aux patients de moins de 16 ans.**
-

19.1.1 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 écran** → sélectionnez l'onglet **M en p bloc**.
 - ◆ 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.



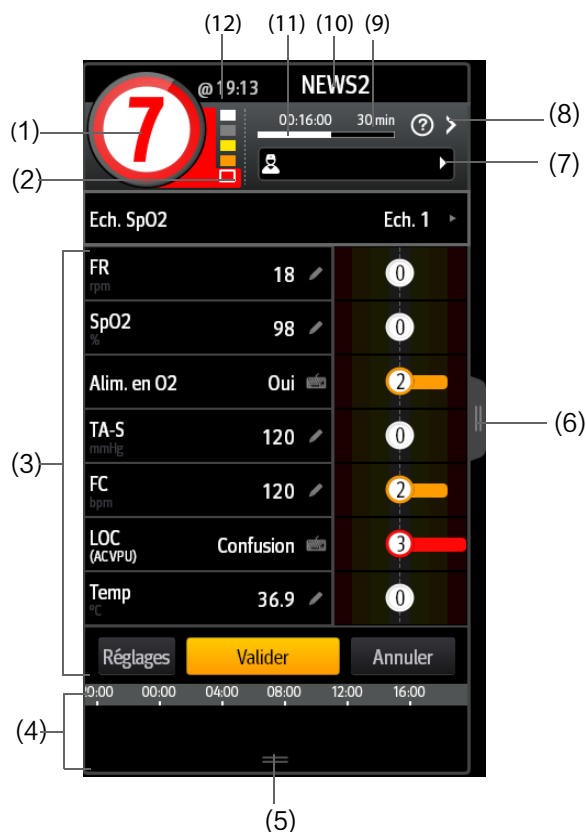
- (1) Libellé du protocole EWS
- (2) Notation totale. La couleur du cercle indique le niveau de risque. Pour l'IPS, aucune notation ne s'affiche. Seul le niveau de risque est affiché : la couleur blanche correspond à un état normal et la couleur rouge à une alerte.
- (3) Paramètre unique dont la notation atteint 3
- (4) Dernier historique de notation totale
- (5) 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. Pour l'IPS, ce témoin ne s'affiche pas.
- (6) Intervalle de notation
- (7) Heure de la notation en cours
- (8) Compte à rebours de notation : temps restant jusqu'à la notation suivante.

19.1.2 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 écran** → sélectionnez l'onglet **Sélect. l'écran** → sélectionnez **EWS**.
- Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** → dans la colonne **CAA**, sélectionnez **EWS**.

Prenez la valeur NEWS2 comme exemple, l'écran EWS s'affiche comme suit. Votre écran peut être légèrement différent en raison de la configuration.

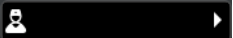


- (1) Notation totale. La couleur du cercle indique le niveau de risque. Pour l'IPS, aucune notation numérique ne s'affiche. Seul le niveau de risque est affiché : par défaut, la couleur blanche correspond à un état normal et la couleur rouge à une alerte.
- (2) Témoin de niveau de risque. Le niveau de risque augmente du haut vers le bas. Le niveau actuel est indiqué dans le cadre blanc. Pour l'IPS, ce témoin ne s'affiche pas.
- (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.
- (4) Historique des notations totales.
- (5) Sélectionnez ce bouton ou balayez l'écran tactile vers le haut pour analyser les tendances de notations.
- (6) Sélectionnez ce bouton ou balayez l'écran tactile vers la droite pour analyser les tendances de notations et paramètres.
- (7) ID opérateur (s'affiche uniquement lorsque l'ID opérateur est sélectionné).
- (8) Sélectionnez ce bouton pour afficher la réponse clinique de la notation actuelle.
- (9) Intervalle de notation
- (10) Libellé du protocole EWS
- (11) Compte à rebours de notation : temps restant jusqu'à la notation suivante.
- (12) Heure de la notation

19.1.3 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. S'il est activé, sélectionnez l'ID opérateur  .
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 19.1.6.2 *Configuration du commutateur de confirmation de la notation*.

REMARQUE

- **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.**
 - **Avant de calculer la notation, sélectionnez Réinitialiser pour effacer le résultat précédent.**
 - **Le symbole du clavier à 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.**
-

19.1.4 Auto-notation

Le moniteur démarre automatiquement la notation selon l'intervalle prédéfini. Pour activer cette fonction, suivez cette procédure :

1. Dans la page EWS, sélectionnez **Réglages**.
2. Activez l'**Auto-notation**.
3. Définissez l'option **Intervalle**.
 - ◆ **PNI** : le moniteur démarre automatiquement la notation à l'issue de chaque mesure de la PNI.
 - ◆ **Par score** : le moniteur démarre automatiquement la notation en fonction de l'intervalle prédéfini pour les notations totales correspondantes.
 - ◆ **5 min - 24 h** : le moniteur démarre automatiquement la notation en fonction des intervalles prédéfinis pour l'intervalle sélectionné.

19.1.5 Alarme EWS

Si cette alarme est activée, le moniteur peut automatiquement déclencher des alarmes et actualiser la notation.

19.1.5.1 Configuration de l'alarme EWS

Si cette alarme est activée, le moniteur peut automatiquement déclencher des alarmes dans les cas suivants :

- La notation totale est supérieure au seuil configuré.
- La notation du paramètre obtenu automatiquement est de 3.

Pour configurer l'alarme EWS, procédez comme suit :

1. Dans la page EWS, sélectionnez **Réglages**.
2. Sélectionnez l'onglet **Alarme**.
3. Activez le commutateur **Alarme**.
4. Réglez les commutateurs d'alarme pour les paramètres uniques listés dans la zone **Paramètre unique égal à 3**.
5. Configurez le commutateur d'alarme et le seuil de la notation totale dans la zone **Score EWS**.

19.1.5.2 Actualisation automatique des notations

Si cette alarme est activée, le moniteur peut automatiquement actualiser la notation dans les cas suivants :

- La notation totale atteint le seuil configuré, ou passe du seuil configuré à une notation inférieure.
- La notation du paramètre obtenu automatiquement atteint 3, ou passe de 3 à une notation inférieure.

Pour activer l'actualisation automatique des notations, suivez cette procédure :

1. Dans la page EWS, sélectionnez **Réglages**.
2. Sélectionnez l'onglet **Alarme**.
3. Activez le commutateur **Actual auto scores**.

19.1.6 Modification des réglages EWS

19.1.6.1 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**.

19.1.6.2 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.

19.1.6.3 Réglage du délai d'expiration des données manuelles

Les données de paramètre entrées manuellement ne sont plus valides 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 expir. données mnlls**, 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.**
-

19.1.6.4 Gestion de l'ID opérateur


Pour gérer un ID opérateur, procédez comme suit :

1. Dans la page EWS, sélectionnez **Réglages**.
2. Sélectionnez le bouton **Gérer ID opérateur** dans le coin inférieur gauche pour ajouter ou supprimer des ID opérateur.

REMARQUE

- **Le bouton Gérer ID opérateur apparaît lorsqu'il est activé dans le menu Maintenance. Pour plus d'informations, consultez la section 39.5 The CAA Settings.**
-

19.1.7 Consultation des données de tendances EWS

Sur l'écran EWS, sélectionnez le bouton  pour afficher toutes les données mesurées et saisies, ainsi que les notations éventuellement calculées.

19.2 Glasgow Coma Scale (Echelle de Glasgow)

La fonction Echelle de Glasgow (GCS) s'appuie sur l'article paru dans la revue médicale britannique The Lancet en 1974 : "Teasdale Assessment of Coma and Impaired Consciousness-A Practical Scale". 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

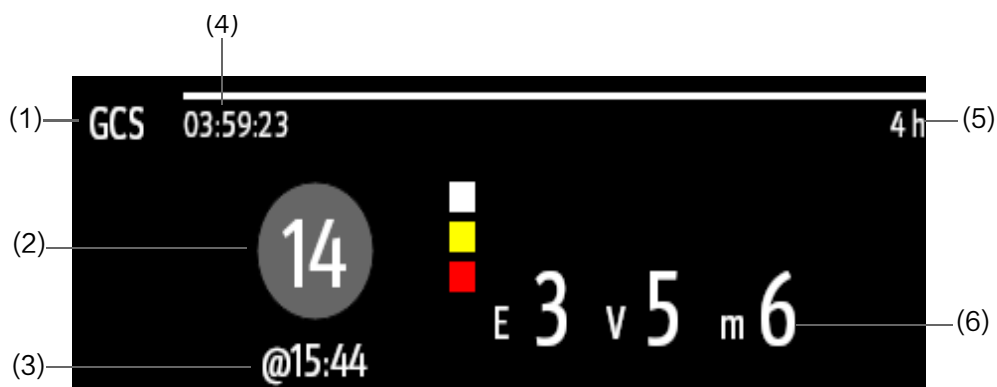
- **L'échelle de Glasgow est à utiliser exclusivement à titre de référence. Consultez d'autres observations cliniques à des fins de diagnostic.**
- **La GCS ne s'applique pas aux patients sous sédatifs, présentant un relâchement musculaire, sous respiration artificielle, ivres ou souffrant d'épilepsie.**
- **La GCS ne s'applique pas aux personnes sourdes et aux patients atteints de troubles du langage ou de troubles mentaux.**
- **Lorsqu'elle est appliquée aux enfants de moins de cinq ans ou aux personnes âgées dont les réactions sont lentes, la notation GCS risque d'être faible.**

19.2.1 Affichage de la zone des paramètres GCS

Pour afficher la zone des paramètres GCS, suivez cette procédure :

1. Accédez à **M en p bloc** en suivant l'une de ces méthodes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Réglages écran** → sélectionnez l'onglet **M en p bloc**.
 - ◆ 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

- Statistiques de fréquence cardiaque
- Statistiques des évènements d'arythmie
- Statistiques des mesures QT/QTc
- Statistiques ST minimales et maximales de chaque dérivation
- Statistiques de stimulation
- Bandes ECG types

REMARQUE

- **L'ECG 24h Summary est destiné au patient actuel. Il n'est pas destiné aux patients libérés.**
 - **Les statistiques de stimulation sont destinées aux patients porteurs d'un stimulateur.**
 - **Les données patient sont enregistrées, collectées et affichées en même temps dans l'ECG 24h Summary. Les données affichées dans l'ECG 24h Summary ne sont pas recalculées.**
 - **Une licence est requise pour la fonction ECG 24h Summary.**
-

19.3.1 Affichage de l'ECG 24h Summary

Pour afficher l'ECG 24h Summary, choisissez l'une des méthodes suivantes :

- Sélectionnez le raccourci **ECG 24h Sum**.
- Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** → dans la colonne **CAA**, sélectionnez **ECG 24h Summary**.

19.3.2 Sélection des bandes ECG types

La zone **Bandes types** affiche les bandes ECG dans les situations suivantes :

- Fréquence cardiaque maximale
- Fréquence cardiaque minimale
- Quatre évènements d'arythmie

Vous pouvez sélectionner une bande ECG type de chaque situation. Par exemple, pour sélectionner la bande ECG type d'asystolie, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez la bande d'asystolie affichée actuellement.
2. Dans la fenêtre contextuelle des bandes, sélectionnez la bande de votre choix en tant que bande type d'asystolie.

19.3.3 Consultation du résumé ECG

Dans la fenêtre ECG 24h Summary, vous pouvez consulter les tendances et les évènements associés.

- Sélectionnez la zone **Fréq. card.** pour examiner les tendances graphiques FC.
- Sélectionnez la zone **ST max./ST min.** pour examiner la référence ST en cours et les tendances graphiques ST.
- Sélectionnez la zone **Stimul.** pour consulter l'historique des évènements de stimulation.
- Sélectionnez la zone **QT** pour visualiser les tendances graphiques QT/QTc.
- Sélectionnez la zone **Arythmie** pour examiner les statistiques d'arythmie.
- Sélectionnez **Affichage complet** pour consulter les tracés complets ECG. Pour plus d'informations, reportez-vous à la section *18.2.8 Page Revoir Affichage complet*.

20 Calculs

20.1 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 être employée pour des patients surveillés par d'autres moniteurs. Toute opération effectuée dans une fenêtre 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

20.2 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, mais la plausibilité de ces calculs n'est pas vérifiée.**
 - **Vérifiez que les valeurs saisies et les valeurs calculées sont correctes. Nous déclinons toute responsabilité relativement aux conséquences provoquées par des entrées de données incorrectes ou des calculs inadaptés.**
-

20.3 Calculs de médicaments

Le moniteur fournit une fonction de calcul de médicaments.

20.3.1 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 le raccourci **Menu princ.** → dans la colonne **Calculs**, sélectionnez **Médicament**.
2. Définissez le **Nom médic.** 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, et Méd. A à Méd. E sont définis par l'utilisateur.
3. Saisissez les valeurs connues, par exemple **Qté de médic.** 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 du menu Renseignmts 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.**
-

20.3.2 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 **Type 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. Normalement, la résolution du débit de perfusion est de un (1). Lorsque vous sélectionnez **Débit exact**, la résolution du débit de perfusion peut atteindre 0,01, ce qui permet d'afficher le débit avec plus de précision.

20.3.3 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

20.3.4 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

20.4 Calculs hémodynamiques

Le moniteur fournit une fonction de calculs hémodynamiques. Le moniteur peut enregistrer les résultats de 10 calculs et les affiche en groupes.

20.4.1 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 **Menu princ.** → dans la colonne **Calculs**, sélectionnez **Hémodynamique**.
2. Saisissez les valeurs connues. Pour un patient surveillé au moyen du moniteur, les paramètres sont obtenus 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 ↓.

Vous pouvez sélectionner l'option **Plage** pour afficher la plage normale de chaque paramètre.

20.4.2 Paramètres de saisie pour les calculs hémodynamiques

Paramètre de saisie	Libellé	Unité
débit cardiaque	DC	l/min
fréquence cardiaque	FC	bpm
pression compressée de l'artère pulmonaire	PAPO	mmHg
pression artérielle moyenne	PAM	mmHg
pression moyenne de l'artère pulmonaire	PAP moy	mmHg
pression veineuse centrale	PVC	mmHg
volume télédiastolique	VTD	ml
taille du patient	Taille	cm
poids du patient	Poids	kg

REMARQUE

- Si vous activez l'option **Utiliser PAP-diast.** en tant que **PAPO**, la valeur **PAP-diast** remplacera la valeur **PAPO** lors des calculs hémodynamiques. Pour plus d'informations, reportez-vous à la section **15.6.8 Réglage de l'option Utiliser PAP-diast. en tant que PAPO.**

20.4.3 Paramètres calculés et formules des calculs hémodynamiques

Paramètres calculés	Libellé	Unité	Formule
indice cardiaque	IC	l/min/m ²	$IC (l/min/m^2) = DC (l/min)/SC (m^2)$
surface corporelle	SC	m ²	$SC (m^2) = Poids^{0,425} (kg) \times Taille^{0,725} (cm) \times 0,007184$
Volume systolique	VS	ml	$VS (ml) = 1\,000 \times DC (l/min)/FC (bpm)$
index systolique	IS	ml/m ²	$IS (ml/m^2) = VS (ml)/SC (m^2)$
résistance vasculaire systémique	RVS	DS/cm ⁵	$RVS (DS/cm^5) = 79,96 \times [PAM (mmHg) - PVC (mmHg)]/DC (l/min)$

Paramètres calculés	Libellé	Unité	Formule
indice de résistance vasculaire systémique	IRVS	$DS \cdot m^2 / cm^5$	$IRVS (DS \cdot m^2 / cm^5) = RVS (DS / cm^5) \times SC (m^2)$
résistance vasculaire pulmonaire	RVP	DS / cm^5	$RVP (DS / cm^5) = 79,96 \times [PAM (mmHg) - PAPO (mmHg)] / DC (l/min)$
indice de résistance vasculaire pulmonaire	IRVP	$DS \cdot m^2 / cm^5$	$IRVP (DS \cdot m^2 / cm^5) = RVP (DS / cm^5) \times SC (m^2)$
travail ventriculaire gauche	TVG	kg·m	$TVG (kg \cdot m) = 0,0136 \times PAM (mmHg) \times DC (l/min)$
indice de travail ventriculaire gauche	ITVG	$kg \cdot m / m^2$	$ITVG (kg \cdot m / m^2) = TVG (kg \cdot m) / SC (m^2)$
travail systolique ventriculaire gauche	TSVG	g·m	$TSVG (g \cdot m) = 0,0136 \times PAM (mmHg) \times VS (ml)$
indice de travail systolique ventriculaire gauche	ITSVG	$g \cdot m / m^2$	$ITSVG (g \cdot m / m^2) = TSVG (g \cdot m) / SC (m^2)$
travail ventriculaire droit	TVD	kg·m	$TVD (kg \cdot m) = 0,0136 \times PAM (mmHg) \times DC (l/min)$
indice de travail ventriculaire droit	ITVD	$kg \cdot m / m^2$	$ITVD (kg \cdot m / m^2) = TVD (kg \cdot m) / SC (m^2)$
travail systolique ventriculaire droit	TSVD	g·m	$TSVD (g \cdot m) = 0,0136 \times PAM (mmHg) \times VS (ml)$
indice de travail systolique ventriculaire droit	ITSVD	$g \cdot m / m^2$	$ITSVD (g \cdot m / m^2) = TSVD (g \cdot m) / SC (m^2)$
fraction d'éjection	FE	%	$FE (\%) = 100 \times VS (ml) / VTD (ml)$
indice de volume télédiastolique	IVTD	ml / m^2	$IVTD (ml / m^2) = VTD (ml) / SC (m^2)$
volume télédiastolique	VTD	ml	$DS (ml) = VTD (ml) - VS (ml)$
indice de volume télédiastolique	IDS	ml / m^2	$IDS (ml / m^2) = DS (ml) / SC (m^2)$

20.5 Calculs d'oxygénation

Le moniteur fournit une fonction de calculs d'oxygénation. Le moniteur peut enregistrer les résultats de 10 calculs et les affiche en groupes.

20.5.1 Calculs d'oxygénation

Pour effectuer des calculs d'oxygénation, suivez cette procédure :

- 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**.
- Saisissez les valeurs connues. Pour un patient surveillé au moyen du moniteur, les paramètres sont obtenus automatiquement à partir des valeurs actuellement mesurées.
- 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 oxy**, **Unité Hb** et **Unité de press**. Les valeurs des paramètres correspondants sont ensuite converties et mises à jour automatiquement en conséquence.
- Sélectionnez l'option **Plage** pour afficher la plage normale de chaque paramètre.

20.5.2 Paramètres de saisie pour les calculs d'oxygénation

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

20.5.3 Paramètres calculés et formules des calculs d'oxygénation

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	%	$Qs/Qt (\%) = 100 \times [1,34 \times Hb (g/l) \times (1 - SaO_2 (\%) / 100) + 0,031 \times (PAO_2 (mmHg) - PaO_2 (mmHg))] / [1,34 \times Hb (g/l) \times (1 - SvO_2 (\%) / 100) + 0,031 \times (PAO_2 (mmHg) - PvO_2 (mmHg))]$

Paramètres calculés	Libellé	Unité	Formule
indice de transport d'oxygène	IDO ₂ l	ml/min/m ²	IDO ₂ (ml/min/m ²) = CaO ₂ (ml/l) × (DC (l/min)/SC (m ²))
consommation d'oxygène	ICO ₂ l	ml/min/m ²	ICO ₂ (ml/min/m ²) = C(a-v) O ₂ (ml/l) × (DC (l/min)/SC (m ²))

20.6 Calculs de ventilation

Le moniteur fournit une fonction de calculs de ventilation. Le moniteur peut enregistrer les résultats de 10 calculs et les affiche en groupes.

20.6.1 Calculs de ventilation

Pour effectuer les calculs de ventilation, suivez cette procédure :

1. Accédez aux calculs de ventilation en suivant l'une de ces méthodes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Calculs** → onglet **Ventilation**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** → dans la colonne **Calculs**, sélectionnez **Ventilation**.
2. Saisissez les valeurs connues. Pour un patient surveillé au moyen du moniteur, les paramètres sont obtenus automatiquement à partir des valeurs actuellement mesurées. Si une machine d'anesthésie ou un ventilateur est connecté, les valeurs mesurées du calcul de ventilation sont également récupérées automatiquement.
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 **Ventilation**, vous pouvez également effectuer les opérations suivantes :

- Sélectionnez **Unité de press.** Les valeurs des paramètres correspondants sont ensuite converties et mises à jour automatiquement en conséquence.
- Sélectionnez l'option **Plage** pour afficher la plage normale de chaque paramètre.

20.6.2 Paramètres de saisie pour les calculs de ventilation

Paramètre de saisie	Libellé	Unité
fraction d'oxygène inspiré en pourcentage	FiO ₂	%
fréquence respiratoire	FR	rpm
pression partielle de CO ₂ expiratoire mélangé	PeCO ₂	mmHg, kPa
pression partielle de dioxyde de carbone dans les artères	PaCO ₂	mmHg, kPa
pression partielle d'oxygène dans les artères	PaO ₂	mmHg, kPa
volume courant	VC	ml
quotient respiratoire métabolique	QR	Aucune.
pression atmosphérique	PATM	mmHg, kPa

20.6.3 Paramètres calculés et formules des calculs de ventilation

Paramètres calculés	Libellé	Unité	Formule
pression partielle d'oxygène dans les alvéoles	PaO ₂	mmHg, kPa	$PAO_2 \text{ (mmHg)} = [PATM \text{ (mmHg)} - 47 \text{ mmHg}] \times FiO_2 \text{ (\%)/100} - PaCO_2 \text{ (mmHg)} \times [FiO_2 \text{ (\%)/100} + (1 - FiO_2 \text{ (\%)/100})/QR]$
différence en oxygène alvéolaire-artériel	AaDO ₂	mmHg, kPa	$AaDO_2 \text{ (mmHg)} = PAO_2 \text{ (mmHg)} - PaO_2 \text{ (mmHg)}$
rapport d'oxygénation	Pa/FiO ₂	mmHg, kPa	$Pa/FiO_2 \text{ (mmHg)} = 100 \times PaO_2 \text{ (mmHg)}/FiO_2 \text{ (\%)}$
rapport d'oxygène artériel/alvéolaire	a/AO ₂	%	$a/AO_2 \text{ (\%)} = 100 \times PaO_2 \text{ (mmHg)}/PAO_2 \text{ (mmHg)}$
volume minute	VM	l/min	$VM \text{ (l/min)} = [VC \text{ (ml)} \times FR \text{ (rpm)}]/1\ 000$
volume de l'espace mort physiologique	Vd	ml	$Vd \text{ (ml)} = VC \text{ (ml)} \times [1 - PeCO_2 \text{ (mmHg)}/PaCO_2 \text{ (mmHg)}]$
espace mort physiologique en pourcentage du volume courant	Vd/Vt	%	$Vd/Vt \text{ (\%)} = 100 \times Vd \text{ (ml)}/VC \text{ (ml)}$
volume alvéolaire	VA	l/min	$VA \text{ (l/min)} = [VC \text{ (ml)} - Vd \text{ (ml)}] \times FR \text{ (rpm)}/1\ 000$

20.7 Calculs relatifs aux reins

Le moniteur fournit une fonction de calculs relatifs aux reins. Le moniteur peut enregistrer les résultats de 10 calculs et les affiche en groupes.

20.7.1 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.

20.7.2 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

Paramètre de saisie	Libellé	Unité
azote uréique du sang	BUN	mmol/l
taille du patient	Taille	cm
poids du patient	Poids	kg

20.7.3 Paramètres calculés et formules des calculs relatifs aux reins

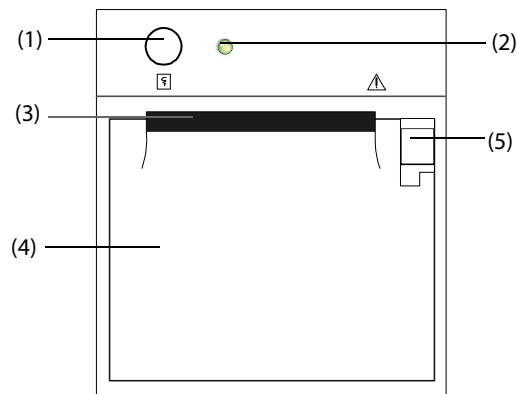
Paramètres calculés	Libellé	Unité	Formule
excrétion de sodium dans l'urine	URNaEx	mmol/24 h	$URNaEx \text{ (mmol/24 h)} = \text{Urine (ml/24 h)} \times URNa \text{ (mmol/l)} / 1\ 000$
excrétion de potassium dans l'urine	URKEx	mmol/24 h	$URKEx \text{ (mmol/24 h)} = \text{Urine (ml/24 h)} \times URK \text{ (mmol/l)} / 1\ 000$
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	$Clcr \text{ (ml/min)} = Ucr \text{ (\mu mol/l)} \times \text{Urine (ml/24 h)} / [Cr \text{ (\mu mol/l)} \times (SC \text{ (m}^2)/1,73) \times 1\ 440]$
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 au système d'unité mol.

21 Enregistrement

21.1 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.

21.2 Démarrage des enregistrements

Les enregistrements peuvent être démarrés manuellement ou automatiquement.

21.2.1 Lancement manuel d'enregistrements

Pour lancer manuellement un enregistrement, vous pouvez :

- Appuyez sur la touche  sur l'avant de l'enregistreur.
- Sélectionnez  sur la page actuelle.

21.2.2 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 *21.5 Configuration de l'enregistreur*.
- Lorsqu'une alarme de paramètre est déclenchée. Pour plus d'informations, consultez la section *21.6 Activation de l'enregistrement automatique en cas d'alarme*.

21.3 Arrêt des enregistrements

Les enregistrements peuvent être arrêtés manuellement ou automatiquement.

21.3.1 Arrêt manuel des enregistrements

Pour arrêter un enregistrement manuellement, choisissez l'une des méthodes suivantes :

- Appuyez de nouveau sur la touche .
- Sélectionnez **Effacer les tâches** dans le menu **Réglages d'enregistrement**.

21.3.2 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.

21.4 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.

21.5 Configuration de l'enregistreur

Pour configurer l'enregistreur, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** → dans la colonne **Rapport**, sélectionnez **Réglages d'enreg.**
2. Dans le menu **Réglages 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.
 - ◆ Lorsque l'option **Chvchmnt PI** est désactivée : les tracés PI seront enregistrés normalement.
4. Sélectionnez **Durée** pour définir la durée d'enregistrement en temps réel.
5. Sélectionnez **Intervalle** pour définir l'intervalle temporel de l'enregistrement automatique.
6. Sélectionnez **Vitesse papier** pour définir la vitesse d'enregistrement des tracés.

21.6 Activation de l'enregistrement automatique en cas d'alarme

Pour lancer l'enregistrement automatique à l'aide de l'enregistreur lorsqu'une alarme de paramètre se déclenche, procéder comme suit :

1. Accédez au menu **Alarme** pour le paramètre souhaité de l'une des manières suivantes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Régl. Alarme** au bas de l'écran.
 - ◆ Sélectionnez la zone des valeurs numériques ou la zone des tracés correspondant au paramètre souhaité → sélectionnez l'onglet **Alarme**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Régl. des param.** → sélectionnez le paramètre souhaité → sélectionnez l'onglet **Alarme**.
2. Activez l'option **Sorties alarme**.

REMARQUE

- **L'enregistrement automatique en cas d'alarme a lieu uniquement lorsque l'option Imprimer si alarme est définie sur Enregistreur. Pour plus d'informations, consultez la section 24.4.6 Onglet Autre.**
-

21.7 Effacement de tâches d'enregistrement

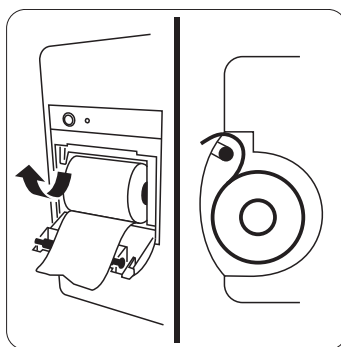
Pour effacer les tâches d'enregistrement, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** → dans la colonne **Rapport**, sélectionnez **Réglages d'enreg.**.
2. Dans le menu **Réglages d'enreg.**, sélectionnez **Effacer les tâches**. Cette opération efface toutes les tâches d'enregistrement de la file d'attente et interrompt l'enregistrement en cours.

21.8 Chargement du papier

Pour charger le papier, suivez la procédure indiquée ci-après :

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 tête 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 résoudre des problèmes.**
-

21.9 Solution en cas de bourrage papier

Si l'enregistreur fonctionne mal ou émet des sons inhabituels, vérifiez tout d'abord s'il y a un bourrage 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.

Cette page blanche a été ajoutée intentionnellement.

22 Impression

Le moniteur peut imprimer les rapports patient par le biais d'une imprimante réseau ou d'un serveur d'impression.

22.1 Imprimantes prises en charge

Le moniteur prend en charge les imprimantes suivantes :

- HP LaserJet Pro M202dw
- HP LaserJet Enterprise M605
- HP LaserJet P4015n
- HP LaserJet Pro 400 M401n
- HP LaserJet 600 M602
- HP LaserJet Enterprise M608

REMARQUE

- **Pour plus d'informations sur l'imprimante, reportez-vous à la documentation livrée avec celle-ci. Grâce aux mises à niveau de produit, le moniteur peut prendre en charge plus d'imprimantes sans notification préalable. Si vous avez un doute concernant la compatibilité de votre imprimante, n'hésitez pas à contacter Mindray.**

22.2 Rapports Sortie patient

22.2.1 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** (disponible uniquement pour l'affichage externe indépendant).

22.2.2 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
- Rapports de tendances graphiques
- Rapports sur les événements
- Interprétation d'un ECG à 12 dérivations
- 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. A la page **Sélectionner rapports**, cochez la case avant le rapport souhaité, comme **Rapport ECG**.

22.2.3 Configuration du rapport de sortie patient

Pour configurer le 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 **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 22.7 *Affichage de l'état de l'imprimante*.
 - ◆ Sélectionnez l'onglet **Rap. sur l'évén.** et sélectionnez l'événement à imprimer.
 - ◆ Sélectionnez l'onglet **Interprétation 12 dérivations** et réglez le commutateur **Complexe moyen**, **Mesures**, **Interprétation** ou **Résumé interprétation**. Pour les autres paramètres, consultez la section 22.7 *Affichage de l'état de l'imprimante*.

22.2.4 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'intégralité du rapport de sortie patient.

22.3 Démarrage manuel d'une tâche d'impression

Vous pouvez lancer une tâche d'impression manuellement.

22.3.1 Démarrage d'une impression à partir de la page actuelle

A partir de la page actuelle, sélectionnez le bouton  (si disponible), pour démarrer l'impression.

22.3.2 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 page **Régl. rapport**. Pour plus d'informations, consultez la section 22.3.3 *Impression de rapports normaux*.

22.3.3 Impression de rapports normaux

Les rapports normaux font référence aux types de rapport suivants :

- Rapport ECG
- Rapport Temps réel
- Rap. Tend. tabulaires
- Rap. Tend. graphiques

Pour imprimer des rapports normaux, procédez comme suit :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** → dans la colonne **Rapport**, et sélectionnez **Régl. rapport**.
2. Sélectionnez l'onglet de rapport souhaité.
3. Vérifiez les réglages.
4. Sélectionner **Impr.**

22.4 Impression automatique des rapports

Lorsqu'un interrupteur d'alarme du paramètre est réglé sur Marche et qu'une alarme est déclenchée pour ce paramètre, vous pouvez définir une imprimante pour lancer automatiquement l'impression d'alarme.

Pour cela, suivez la procédure indiquée ci-après :

1. Accédez aux onglets associés aux alarmes tels que l'onglet **Alarme** d'un paramètre de l'une des manières suivantes :
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Régl. Alarme** au bas de l'écran.
 - ◆ Sélectionnez la zone de tracés ou de paramètre correspondant au paramètre souhaité → sélectionnez l'onglet **Alarme**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Régl. des param.** en bas de l'écran → sélectionnez le paramètre souhaité → sélectionnez l'onglet **Alarme**.
2. Activez **Sorties alarme** pour les paramètres souhaités.

22.5 Arrêt d'une tâche d'impression

Pour arrêter une impression, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** → dans la colonne **Rapport**, sélectionnez **File d'attente d'impr.**
2. Sélectionnez les tâches d'impression souhaitées, puis sélectionnez **Supprimer**. Sélectionnez **Suppr. tout** afin d'arrêter toutes les tâches d'impression.

22.6 Configuration des rapports

Cette section indique comment configurer les rapports ECG, les rapports en temps réel, les rapports de tendances tabulaires, ainsi que les rapports de tendances graphiques.

22.6.1 Configuration des rapports ECG

Pour configurer les rapports ECG, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** → dans la colonne **Rapport**, sélectionnez **Rapport normal**.
2. Sélectionnez **Rapport ECG**.
3. Définissez les options souhaitées. Le tableau ci-dessous répertorie uniquement certaines options.

Élément du menu	Fonction	Description
Vit.	Définit la vitesse d'impression des tracés ECG	25 mm/s : imprime 25 mm de tracé ECG par seconde. 50 mm/s : imprime 50 mm de tracé ECG par seconde.
Intervalle auto	Définit l'espacement entre les tracés ECG sur une impression	Activé : ajuste automatiquement l'espace entre les tracés pour éviter le chevauchement. Désactivé : chaque zone de tracés a la même taille sur une impression.
		Remarque : ce paramètre est uniquement pertinent lorsque 12x1 est sélectionné pour Format 12 dériv.
Format 12 dériv	Sélectionnez le format de tracés ECG à 12 dérivations sur une impression.	12x1 : affiche les tracés ECG à 12 dérivations sur une page dans une colonne. 6x2 : affiche les tracés ECG à 12 dérivations sur une page, dans deux colonnes de 6 lignes. 6x2+1 : affiche les tracés ECG à 12 dérivations sur une page, dans deux colonnes de 6 lignes, ainsi qu'un tracé Rythme au bas de la page. 3x4+1 : affiche les tracés ECG à 12 dérivations sur une page, dans 4 colonnes de 3 lignes, ainsi qu'un tracé Rythme au bas de la page. 3x4+3 : affiche les tracés ECG à 12 dérivations sur une page, dans 4 colonnes de 3 lignes, ainsi que trois tracés Rythme au bas de la page.

Élément du menu	Fonction	Description
Rythme - Dérivation 1 Rythme - Dérivation 2 Rythme - Dérivation 3	Sélectionnez la dérivation qui sera utilisée comme Rythme - Dérivation 1, 2 ou 3.	I, II, III, aVR, aVL, aVF, V1, V2, V3, V4, V5, V6
		Remarque : Ce paramètre est uniquement pertinent lorsque 6x2+1,3x4+1 ou 3x4+3 est sélectionné pour Format 12 dérivations .
Format de séquence	Sélectionnez la méthode d'enregistrement du rapport ECG généré par mesure automatique	Séquentiel : les données ECG 12 dériv sont enregistrées de manière séquentielle et s'affichent sur 3 lignes et 4 colonnes. Chaque colonne correspond à 2,5 secondes de données ECG. Simultané : enregistrez les données d'ECG 12 dérivation simultanées.

REMARQUE

- Lorsque Jeu dériv de l'ECG est défini sur 3 dériv, le rapport ECG ne peut pas être imprimé.

22.6.2 Configuration des rapports en temps réel

Pour configurer les rapports tabulaires en temps réel, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ. ?** dans la colonne **Rapport**, sélectionnez **Rapport normal**.
1. Sélectionnez **Rapport Temps réel**.
2. Définissez les options souhaitées. Le tableau ci-dessous liste uniquement 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 actuels. Tracés sélectionnés : imprime le rapport en temps réel des tracés sélectionnés.

22.6.3 Configuration des rapports de tendances tabulaires

Pour configurer les rapports de tendances tabulaires, suivez cette procédure :

1. Sélectionnez le raccourci **Menu princ. →** dans la colonne **Rapport**, sélectionnez **Régl. rapport**.
2. Sélectionnez **Rap. Tend. tabulaires**.
3. Définissez les options souhaitées. Le tableau ci-dessous liste uniquement certaines options.

Élément du menu	Fonction	Description
Période	Sélectionnez la période pendant laquelle vous souhaitez qu'un rapport de tendances tabulaires soit imprimé.	Auto : une page de tendances tabulaires selon l'intervalle sélectionné.
Intervalle	Sélectionnez la résolution des tendances tabulaires imprimées sur un rapport.	PNI, EWS, GCS, D.C. : à un intervalle d'acquisition des valeurs correspondant au paramètre sélectionné. Auto : utilisation du réglage Intervalle à la page de révision Tendances tab.
Format rapport	Sélectionnez le mode d'impression.	Selon paramètres : imprimer une page du rapport selon les paramètres lorsqu' Intervalle est défini sur Auto . Selon l'heure : imprimer une page du rapport selon l'heure lorsqu' Intervalle est défini sur Auto .

22.6.4 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**, sélectionnez **Régl. rapport**.
2. Sélectionnez **Rap. Tend. graphiques**.
3. Définissez les options souhaitées.

22.7 Affichage de l'état de l'imprimante

Vous pouvez afficher l'état des dix dernières impressions dans la fenêtre **File d'attente d'impr.** Pour afficher l'état des tâches d'impression, sélectionnez le raccourci **Menu princ.** et, dans la colonne **Rapport**, sélectionnez **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

22.8 Absence de papier dans l'imprimante

Lorsqu'il n'y a plus de papier dans l'imprimante, la requête d'impression ne peut être menée à bien. Lorsqu'un trop grand nombre de tâches d'impression ne peuvent être effectuées, il est possible qu'une erreur d'imprimante se produise. Dans ce cas, vous devez remettre du papier dans le bac de votre imprimante et envoyer de nouveau la requête d'impression. Redémarrez l'imprimante si nécessaire.

Il est donc recommandé de vérifier que l'imprimante contient suffisamment de papier avant d'envoyer une requête d'impression.

Cette page blanche a été ajoutée intentionnellement.

23 Utilisation des horloges à l'écran

Le moniteur a une fonction Horloge qui vous informe de l'expiration de la période prédéfinie. Vous pouvez afficher jusqu'à quatre horloges simultanément.

23.1 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 **Réglages écran** → sélectionnez l'onglet **M en p bloc**.
 - ◆ Sélectionnez le raccourci **Menu princ.** → dans la colonne **Affichage**, sélectionnez **M en p bloc**.
2. Cliquez sur la zone des paramètres dans laquelle vous souhaitez afficher l'horloge, puis sélectionnez Horloge dans la liste déroulante.

23.2 Contrôle de l'horloge

L'horloge affiche les contrôles suivants :

- **Démarrer** : lance l'horloge.
- **Pause** : suspend l'horloge.
- **Reprendre** : relance l'horloge.
- **Réinitialiser** : efface l'horloge et met fin à cette session d'horloge.

AVERTISSEMENT

- **N'utilisez pas les horloges pour planifier les tâches critiques relatives au patient.**
-

23.3 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 au menu **Régl. chrono**.
2. Définissez le **Type chrono** :
 - ◆ **Normal** : l'horloge comporte une durée d'exécution unique et définie. Elle s'arrête lorsque sa durée d'exécution est atteinte.
 - ◆ **Avancé** : l'horloge comporte une durée d'exécution unique et définie. Lorsque sa durée d'exécution est atteinte, l'horloge 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 redémarre automatiquement. Les cycles sont également affichés.
 - ◆ **Illimité** : l'horloge affiche le temps écoulé depuis son démarrage.
 - ◆ **Hrlge** : l'horloge affiche l'heure système.
3. Définissez la **Direction**.
 - ◆ **Bas** : l'horloge affiche un compte à rebours.
 - ◆ **Haut** : l'horloge affiche un chronométrage.
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.**
 - **Vous pouvez définir Direction, Durée et Rappel du volume uniquement pour les horloges de type normal, avancé et cycle.**
-

24 Réglages maintenance util.

La maintenance utilisateur vous permet de personnaliser votre appareil afin qu'il réponde au mieux à vos besoins. L'accès au menu **Maintenance** est protégé par un mot de passe.

Ce chapitre décrit les paramètres et les fonctions du menu **Maintenance**.

ATTENTION

- **Les paramètres de maintenance ne peuvent être modifiés que par le personnel autorisé. Contactez votre responsable de service ou le service d'ingénierie biomédicale pour les mots de passe utilisés au sein de votre établissement.**

24.1 Accès au menu Maintenance

Pour effectuer la maintenance utilisateur, 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 de votre choix.

24.2 Réglages d'emplacement du dispositif

Élément du menu	Réglage par défaut	Description
Nom moniteur	/	/
Etablissement.		
Service		
Emplacement	Fixe	<ul style="list-style-type: none">• Fixe : la boîte de dialogue Gestion patient affiche le N° de lit et le N° chbre, mais vous ne pouvez pas les modifier.• Variable : vous pouvez changer le N° de lit et le N° chbre dans la boîte de dialogue Gestion patient.
N° chbre	/	/
N° Lit		

REMARQUE

- **Si Emplac. est défini sur Variable, le N° de lit et le N° chbre sont effacés ~~from the Device Location tab~~ chaque fois que vous procédez à la sortie d'un patient.**

24.3 Réglages Gestion patient

24.3.1 Onglet Champ

Élément du menu	Réglage par défaut	Description
N° de chambre	Non sélectionné	Sélectionnez les éléments à afficher et à modifier dans le menu Gestion patient .
Numéro de visite	Non sélectionné	
ID du patient	Sélectionné	
2e prénom	Non sélectionné	
Race	Non sélectionné	
Age	Sélectionné	
Champ perso. 1 - Champ perso. 4	Non sélectionné	

REMARQUE

- Si le moniteur est connecté au CMS, les informations patient et les champs personnalisés sont chargés depuis le CMS.

24.3.2 Onglet Requ. ADT

Élément du menu	Réglage par défaut	Description
Etablissement.	Non sélectionné	Sélectionnez les critères à utiliser pour rechercher des patients dans le serveur ADT.
Service		
N° de chambre		
N° de lit		
Numéro de visite		
ID du patient	Sélectionné	
Nom du patient		

24.3.3 Onglet Sortie

Élément du menu	Réglage par défaut	Description
Sortie auto si mise hors tension	Jamais	Enregistre automatiquement la sortie du patient lorsque le moniteur est mis hors tension pendant la période de temps spécifiée. Jamais : ne procède à aucune sortie de patient, quelle que soit sa période d'arrêt.
Suppression auto des patients sortis sur l'espace de stockage plein	Mar	/
Message sur suppr. auto de patients	Mar	Mar : une alarme est déclenchée lorsque le moniteur supprime automatiquement les précédents patients libérés.
Alarme sur espace stock. presque plein	Moy.	Permet de choisir si une alarme est déclenchée lorsque la mémoire du moniteur est très limitée, et la priorité de cette alarme.

Élément du menu	Réglage par défaut	Description
Suppr. tt données pat.	/	Supprime toutes les données et les informations patient. La suppression des données du patient libérera le patient actuel.

24.3.4 Onglet Emplac.

Élément du menu	Réglage par défaut	Description
Emplacement 1 - Emplacement 10	/	Permet de sélectionner l'emplacement où le patient se rend après l'arrêt de la surveillance du patient.

24.3.5 Onglet Affichage

Élément du menu	Réglage par défaut	Description
Affich. nom complet s/ écran principal	Mar	Permet de sélectionner si le nom du patient est affiché dans la zone des informations patient sur l'affichage principal.
Aff. nom complet s/ aff. distant	Mar	Permet de sélectionner si le nom du patient est affiché dans la zone des informations patient sur les moniteurs distants lorsque ce moniteur est affiché sur d'autres moniteurs.
Aff. nom complet s/ liste lits aff. distant	Mar	Permet de définir si le nom du patient est affiché dans la liste des lits sur les moniteurs distants lorsque ce moniteur est affiché sur d'autres moniteurs.

24.4 Réglages d'alarme

24.4.1 Onglet Audio

Élément du menu	Réglage par défaut	Description
Volume min. alarme	2	/
Alarme sonore	ISO	Définit le modèle de tonalité d'alarme pour faire la distinction entre les tonalités de fréquence cardiaque, de fréquence de pouls et des touches.
Intervalle alarme haute	10 s	Définit l'intervalle entre les tonalités d'alarme pour le mode ISO.
Intervalle alarme moyenne	20 s	
Intervalle alarme basse	20 s	
Augmentation auto. du volume	2 étapes	<ul style="list-style-type: none"> • 2 étapes : si une alarme n'est pas réinitialisée après son déclenchement dans le délai indiqué, le volume de l'alarme augmente automatiquement de deux niveaux. • 1 étape : 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.

Élément du menu	Réglage par défaut	Description
Délai d'augmentation du vol.	20 s	Définit le délai d'augmentation du volume d'alarme

REMARQUE

- La fonction d'augmentation du volume d'une alarme ne concerne pas les alarmes verrouillées.
- Le moniteur fournit le même modèle de tonalité d'alarme que pour les alarmes du moniteur.

24.4.2 Onglet Pause/Réinit.

Section	Élément du menu	Réglage par défaut	Description
Pause	Pause	Pause alarme	Sélectionne la fonction Pause. <ul style="list-style-type: none"> • Pause alarme : interrompt les alarmes. • Pause audio : interrompt les sonneries d'alarme.
	Tps pause	2 min	Sélectionnez le temps de pause de l'alarme. La pause alarme peut être réglée sur 1 min, 2 min, 3 min ou Permanent .
	Pause priorité	Tous	Sélectionnez les alarmes de priorité pouvant être mises en pause. <ul style="list-style-type: none"> • Tous : le fait de sélectionner le raccourci Pause alarme met en pause toutes les alarmes. • Moy. 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.
	Pause 5 min	Arr	Permet de sélectionner la durée pendant laquelle l'alarme peut être mise en pause si elle est activée.
	Pause 10 min	Arr	
Pause 15 min	Arr		
Réinit. de l'alarme	Témoin d'alarme	Mar. en cas de réinit.	<ul style="list-style-type: none"> • Mar. en cas de réinit. : 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 réinit. : lors de la réinitialisation du système d'alarme, les tonalités et les témoins des alarmes actuelles sont désactivés.

Section	Élément du menu	Réglage par défaut	Description
Tonalité du rappel	Rappel - Alarme réinit.	Mar	<p>Sélectionne la règle de tonalité du rappel lorsque le volume d'alarme est réglé sur zéro ou que l'alarme est réinitialisée ou désactivée.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Mar : le moniteur émet des tonalités de rappel selon l'intervalle défini. • Réact. alm : si la condition d'alarme persiste, les alarmes acquittées et marquées d'une coche (✓) sont régénérées 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 acquittées marquées d'une coche (✓) sont mises en sourdine.
	Rappel - Alarme désact.	Mar	• /
	Intervalle rappel	5 min	<ul style="list-style-type: none"> • 10 min : le moniteur émet des tonalités de rappel toutes les 10 minutes. • 5 min : le moniteur émet des tonalités de rappel toutes les cinq minutes. • 3 min : le moniteur émet des tonalités de rappel toutes les trois minutes. • 2 min : le moniteur émet des tonalités de rappel toutes les deux minutes. • 1 min : le moniteur émet des tonalités de rappel toutes les minutes.

24.4.3 Onglet Verrouillage

Élément du menu		Réglage par défaut	Description
Létale	Visible	Non sélectionné	<ul style="list-style-type: none"> • Sélectionne les règles de verrouillage d'alarme : si l'option Visuel est sélectionnée, vous pouvez verrouiller séparément le signal d'alarme visuel. • Le verrouillage du signal d'alarme sonore verrouille simultanément le signal visuel. • La sélection d'alarmes de priorité faible verrouille simultanément les alarmes de priorité plus haute.
	Sonore		
Haute	Visible		
	Sonore		
Moy.	Visible		
	Sonore		
Basse	Visible		
	Sonore		

24.4.4 Onglet Affichage distant

Élément du menu	Réglage par défaut	Description
Réinit. les alarmes lit distantes	Arr	<p>Permet de sélectionner si vous pouvez réinitialiser les alarmes sur les dispositifs distants à partir de votre moniteur.</p> <p>Mar : le bouton Réinit. de l'alarme apparaît en bas à gauche de l'écran Affichage distant.</p>
Réinit. alm par autre monit.	Mar	Mar : les alarmes sur votre moniteur peuvent être réinitialisées par des dispositifs distants.

Élément du menu	Réglage par défaut	Description
Rappel d'alarme	Visible+sonore	Sélectionnez les indicateurs d'alarme nécessaires pour les dispositifs distants. <ul style="list-style-type: none"> • Visible + sonore : le moniteur fournit une indication visuelle d'alarme, ainsi qu'une indication sonore si l'alarme persiste sur le dispositif distant. • Visible + Un seul bip : le moniteur fournit une indication visuelle d'alarme et une seule tonalité si l'alarme se déclenche sur le dispositif distant. • Visible uniq. : le moniteur ne fournit qu'une indication visuelle d'alarme.
Niveau alm	Tous	Sélectionnez la priorité avec laquelle les alarmes des dispositifs distants sont présentées pour une notification sonore. <ul style="list-style-type: none"> • Tous : le moniteur émet un son si une alarme se déclenche. • Haute et Moy : le moniteur émet un son si une alarme de priorité haute ou moyenne se déclenche. • Haute slmt : le moniteur émet un son uniquement si une alarme de priorité haute se déclenche.
Alarme sonore	ISO	Sélectionne le modèle de tonalité d'alarme pour les alarmes du dispositif distant.
Alarme désactivée à distance	Mar	Sélectionne si une alarme est émise si un dispositif distant est déconnecté.

24.4.5 Onglet Appel inf.

Élément du menu	Réglage par défaut	Description
Type de signal	Continu	Sélectionne le type des alarmes qui sont transmises au système d'appel infirmière. <ul style="list-style-type: none"> • 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.
Type de contact	Normal fermé	Sélectionne le mode Tâche du relais d'appel infirmière.
Niveau alm	Haute slmt	Sélectionne la priorité des alarmes envoyées au système d'appel infirmière.
Type d'alarme	Physiologique seulement	Sélectionne le type des alarmes envoyées au système d'appel infirmière.
Recevoir appel d'aide	Mar	Reçoit le signal d'appel si un moniteur dans le même service demande de l'aide.

REMARQUE

- **La fonction Obtenir de l'aide fonctionne uniquement lorsque le moniteur est connecté au réseau.**
- **Le signal sonore d'obtention d'aide peut perturber les patients du même service.**

24.4.6 Onglet Autre

Section	Élément du menu	Réglage par défaut	Description
Niveau alm	ECG - Retrait dérivation	Basse	Sélectionne la priorité de l'alarme ECG - Retrait dérivation.
	SpO ₂ - Arrêt capteur	Basse	Sélectionne le niveau d'alarme pour l'alarme SpO ₂ - Arrêt capteur
	PI - Abs de capt	Moy.	Sélectionne le niveau d'alarme pour l'alarme PI - Abs de capt.
	Aucun CMS	Basse	Sélectionne la priorité de l'alarme de déconnexion au CMS et à l'eGateway.
Délai d'alarme	Délai d'alarme	6 s	Pour les paramètres mesurés en continu, le moniteur n'émet pas l'alarme si la condition d'alarme est résolue dans le délai. Le réglage Délai d'alarme ne s'applique pas aux alarmes d'apnée ni aux alarmes ST.
	Délai d'alarme ST	30 s	Le moniteur n'émet pas l'alarme ST si la condition d'alarme est résolue dans le délai.
Autres	Arrêt alarme arythm létale	Désactiver	Permet de sélectionner si les alarmes d'arythmie peuvent être désactivées. <ul style="list-style-type: none"> • Désactiver : les alarmes d'arythmie ne peuvent pas être désactivées. • Activer : les alarmes d'arythmie peuvent être désactivées à partir du menu ECG.
	Alarme désat. SpO ₂ dés.	Désactiver	Permet de sélectionner si l'alarme SpO ₂ - Désat. peut être désactivée. <ul style="list-style-type: none"> • Désactiver : l'alarme SpO₂ - Désat. ne peut pas être désactivée. • Activer : l'alarme SpO₂ - Désat. peut être désactivée.
	Apnea Alarm Off (Arrêt alarme apnée)	Désactiver	Permet de sélectionner si l'alarme d'apnée peut être désactivée. <ul style="list-style-type: none"> • Désactiver : l'alarme d'apnée ne peut pas être désactivée. • Activer : l'alarme d'apnée peut être désactivée.
	Durée Aryth. Désactivée	2 min	Le témoin d'alarme et la tonalité d'alarme sont désactivés pendant une période de temps déterminée lorsque certaines alarmes d'arythmie sont détectées. 0 : désactive cette fonction.
	Période mode Intubation	2 min	Sélectionne le temps d'intubation.
	Imprimer alarme	Imprimante	Imprimante : permet l'impression automatique via l'imprimante lorsqu'une alarme de paramètre est déclenchée. Enregistreur : permet l'enregistrement automatique via l'enregistreur lorsqu'une alarme de paramètre est déclenchée.
	Alarme CMS/eGW déconnectée	Arr	Choisissez si une alarme est émise si le moniteur n'est pas connecté au CMS ou à l'eGateway, ou s'il s'en déconnecte. Arrêt : l'alarme "Hors ligne" ne se déclenche pas lorsque le moniteur n'est pas connecté ou est déconnecté du CMS ou de l'eGateway.

24.5 Réglages CAA

24.5.1 Onglet EWS

Élément du menu		Réglage par défaut	Description
ID opérateur		Arr	Permet de choisir d'afficher l'ID opérateur sur l'écran EWS
ID opérateur - Délai expiré		Arr	Sélectionne la durée d'invalidité de l'ID opérateur
Notation adulte par défaut		NEWS	Sélectionne l'outil de notation par défaut pour un catalogue patient différent
Notation péd. par défaut		/	
Notation néo par défaut		/	
Gérer les notations	Local	/	Supprimer : supprime les outils de notation sélectionnés. Le moniteur fournit les valeurs MEWS, NEWS et NEWS2 par défaut. Vous ne pouvez pas les supprimer.
	Lec. USB	/	Importer : importe les outils de notation souhaités sur le moniteur.

24.5.2 Onglet GCS

Élément du menu		Réglage par défaut	Description
Léger	Limite haute	15	Permet de sélectionner le seuil et la couleur de chaque niveau de conscience.
	Limite basse	13	
	Couleur	Blanc	
Modéré	Limite haute	12	
	Limite basse	9	
	Couleur	Jaune	
Grave	Limite haute	8	
	Limite basse	3	
	Couleur	Rouge	

24.6 Réglages du module

24.6.1 Onglet ECG

Élément du menu	Réglage par défaut	Description
ECG standard	AHA	Permet de sélectionner la norme ECG en fonction des fils que vous utilisez.
Formule QTc	Hodges	<p>Permet de sélectionner la formule QTc utilisée pour corriger l'intervalle QT de la fréquence cardiaque.</p> <ul style="list-style-type: none"> 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 : $QTc = QT + 154 \times \left(1 - \frac{60}{HeartRate}\right)$
ECG 12 dériv (pour le ePM12/ePM12A/ePM12C/ePM15/ePM15A/ePM15C)	Non	Indique si le rapport Interprétation 12 dérivations doit être envoyé au système d'informations de l'hôpital lors de l'enregistrement du rapport.

24.6.2 Onglet Autre

Élément du menu	Réglage par défaut	Description
Filtre PI	12,5 Hz	/
PAPO - Délai expiré	15 min	Les mesures s'affichent dans un contour après une période définie. De cette manière, les anciennes valeurs ne risquent pas d'être interprétées par erreur comme des mesures actuelles.
DC Délai exp.	15 min	
PNI - Délai expiré	15 min	
Débit CO2 néonate.	90 ml/min	Sélectionne le débit lors de l'utilisation de la fonction de surveillance CO ₂ Sidestream sans O ₂ pour surveiller un nouveau-né.
Contour pour les valeurs suspectes	Mar	Permet de sélectionner si les mesures de FC et de SpO ₂ non fiables sont affichées dans un contour. Cela empêche les mesures non fiables d'être interprétées comme des mesures normales de manière incorrecte.

24.7 Réglages de la revue

24.7.1 Onglet Onglets

Élément du menu	Réglage par défaut	Description
Tendances tabulaires	Sélectionné	Masque les tendances que vous n'avez pas besoin de revoir si désélectionnée.
Tendances graphiques		
Evénements		
Affichage complet		
OxyCRG		
ECG 12 dérivations (pour le ePM12/ePM12A/ ePM12C/ePM15/ePM15A/ePM15C)		
ST		

24.7.2 Onglet Evén.

Élément du menu	Réglage par défaut	Description
Létale	Sélectionné	Sélectionne le type des événements qui seront verrouillés. Les événements verrouillés ne seront pas supprimés.
Haute		
Moy.		
Basse		
Renommer évén.	Mar	Permet de sélectionner si les événements d'arythmie peuvent être renommés.

24.7.3 Onglet Couleur repère Aryth

Sur la page **Couleur repère Aryth**, vous pouvez définir si les segments de tracés ECG compressés pour des événements d'arythmie sont marqués avec une couleur d'arrière-plan spécifique.

24.8 Paramètres d'impression

24.8.1 Onglet Imprimante

Élément du menu	Réglage par défaut	Description
Type de connexion	Imprimante	Permet d'indiquer que vous souhaitez imprimer les rapports patient par le biais du serveur d'impression ou d'une imprimante réseau.
Adresse IP de l'impr.	0.0.0.0	Pour imprimante uniquement.
Format papier	A4	
Résolution de l'imprimante	300 dpi	
Adresse serveur d'impr.	172.0.0.156	Pour le serveur d'impression uniquement.
Adresse IP serveur d'impr.	172.0.0.156	Si le CMS est utilisé comme serveur d'impression, réglez le Port sur 6603.
Port	6603	

Elément du menu		Réglage par défaut	Description
Rapport général (pour le serveur d'impression uniquement)	Action d'impression	Papier	Permet de sélectionner le support des rapports.
	Imprimante	/	Permet de sélectionner l'imprimante par défaut (pour rapports papier uniquement).
	Résolution de l'imprimante	/	Permet de sélectionner la résolution de l'imprimante par défaut (pour rapports papier uniquement).
	Résolution PDF	600 dpi	Permet de sélectionner la résolution de l'imprimante par défaut (pour rapports au format PDF uniquement).
Rapport Sortie patient (pour le serveur d'impression uniquement)	Action d'impression	Papier	Permet de sélectionner le support des rapports.
	Imprimante	/	Permet de sélectionner l'imprimante par défaut (pour rapports papier uniquement).
	Résolution de l'imprimante	/	Permet de sélectionner la résolution de l'imprimante par défaut (pour rapports papier uniquement).
	Résolution PDF	600 dpi	Permet de sélectionner la résolution de l'imprimante par défaut (pour rapports au format PDF uniquement).
Imprim. rapp. d'alarme (pour le serveur d'impression uniquement)	Action d'impression	Papier	Permet de sélectionner le support des rapports.
	Imprimante	/	Permet de sélectionner l'imprimante par défaut (pour rapports papier uniquement).
	Résolution de l'imprimante	/	Permet de sélectionner la résolution de l'imprimante par défaut (pour rapports papier uniquement).
	Résolution PDF	600 dpi	Permet de sélectionner la résolution de l'imprimante par défaut (pour rapports au format PDF uniquement).
Impr. page test		/	Permet de vérifier si l'imprimante fonctionne correctement.

24.8.2 Onglet M en p rapport

Elément du menu	Réglage par défaut	Description
Mise en page rap.	/	Permet de sélectionner le contenu et l'emplacement des informations patient incluses dans les rapports non-ECG. N/A : désigne l'absence d'informations. Les informations patient configurées à la page M en p rapport ne s'appliquent pas aux rapports ECG.

24.8.3 Onglet Rapport ECG

Élément du menu	Réglage par défaut	Description
Nom du patient	/	Sélectionne les informations patient à afficher sur les rapports ECG.
Age		
Sexe		
ID du patient	Sélectionné	
Numéro de visite	Non sélectionné	
Date de naissance		
Race		
Traitement		
Classi.		
Médecin		
Technicien		
Service		
N° de chambre		
N° de lit		
ECG 12 dériv (pour le ePM12/ePM12A/ePM12C/ePM15/ePM15A/ePM15C)		

24.8.4 Onglet Nom fichier PDF

Élément du menu	Réglage par défaut	Description
Nom fichier PDF	/	Sélectionne le nom des fichiers PDF. N/A : désigne l'absence d'informations.

24.8.5 Onglet Autre

Élément du menu	Réglage par défaut	Description
Deuxième repère (imprimante)	Mar	Permet d'indiquer si vous souhaitez afficher les repères des secondes sur le rapport rendu par l'imprimante.
Régl. Aryth. (enregistreur)	Arr	Permet de sélectionner si les seuils d'arythmie et les seuils QRS doivent être inclus dans le rapport rendu par l'enregistreur.

24.9 Réglages des unités

Élément du menu	Réglage par défaut	Description
Unité hauteur	cm	Permet de sélectionner les unités de mesure pour chaque paramètre.
Unité de poids	kg	
Unité ST	mV	
Unité PVC	cmH2O	
Unité PIC	mmHg	

Elément du menu	Réglage par défaut	Description
Unité CO2	mmHg	
Unité température	°C	
Unité de press.	mmHg	

24.10 Réglages de l'heure

Elément du menu	Réglage par défaut	Description
Nuit	Du 22:00 Au 06:00	Sélectionne la nuit pour les statistiques de fréquence cardiaque.
Heure d'été auto	Arr	Mar : démarre automatiquement l'heure d'été.

24.11 Autres réglages

Elément du menu	Réglage par défaut	Description
P. barométrique	760 mmHg	Pour le module CO2 Mainstream et le module MR, saisissez la valeur de pression barométrique à laquelle le moniteur patient est exposé. Veillez à bien régler la pression barométrique. Des réglages incorrects entraînent des mesures erronées.
Fréquence du filtrage	50 Hz	Permet de sélectionner la fréquence de filtre de bruit en fonction de la fréquence de l'alimentation électrique de votre pays.
Sensibilité souris	5	/
Eff. IP CMS au démarr.	Mar	/
Tonalité SpO ₂	Mode 1	Permet de sélectionner le mode de tonalité SpO ₂ . Le moniteur ajuste la tonalité QRS (tonalité du son) en fonction des valeurs SpO ₂ .
Langue	/	/
Param. Act/Désact définis dans la config.	Mar	Permet de sélectionner si les réglages des commutateurs de paramètres sont définis dans la configuration.
Paramètres Act/Désact protégés	Arr	Permet de sélectionner si le réglage des commutateurs de paramètres est protégé par un mot de passe.
Param. Marche/Arrêt	Arr	Permet de sélectionner les paramètres qui peuvent être surveillés.
Régl. sortie paramètres	Débit en bauds Arr	Permet de configurer les paramètres du protocole DIAP pour réaliser des communications entre le moniteur et des dispositifs tiers.
	Mode parité Aucune.	
	Bits données 8	
	Bits d'arrêt 1	

24.12 Réglages des autorisations

Section	Élément du menu	Réglage par défaut	Description
/	Durée rétention	20 s	Permet de sélectionner le délai d'expiration du mot de passe MLDAP pour l'accès au menu Maintenance, aux réglages des alarmes et aux réglages des arithmies. S'il n'y a pas d'opération après le délai d'expiration spécifié, vous devez saisir de nouveau le mot de passe.
Maintenance	Maintenance par l'utilisateur	Mot de passe local	Permet de sélectionner le mot de passe pour accéder au menu Maintenance du moniteur. <ul style="list-style-type: none"> • Mot de passe local : le mot de passe du moniteur pour accéder au menu Maintenance est requis. • Mdp utilisateur : le mot de passe et le nom d'utilisateur enregistrés dans le serveur MLDAP sont requis.
	Modif. mot passe local	/	Permet de modifier le mot de passe du moniteur pour accéder au menu Maintenance .
Autres	Réglages alarmes	Aucun mdp	Permet de sélectionner le mot de passe pour modifier les réglages des alarmes. <ul style="list-style-type: none"> • 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.
	Arythmie	Aucun mdp	permet de sélectionner le mot de passe pour modifier les réglages d'arythmie. <ul style="list-style-type: none"> • 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.
	Modif. mot passe local	/	Modifie le mot de passe du moniteur pour accéder aux réglages d'alarme et d'arythmie.

24.13 Réglages de version

Onglet	Réglage par défaut	Description
Version	/	Affiche la version du logiciel système, celle du logiciel et du matériel du module, et également celle du micrologiciel.

24.14 Réglages des informations batterie

Onglet	Réglage par défaut	Description
Batterie	/	Affiche les informations batterie.

24.15 Réglages du lecteur

24.15.1 Onglet Code-ba 2D (pour le lecteur de codes-barres 2D personnalisé de Mindray)

Onglet	Réglage par défaut	Description
Code-ba 2D	/	Permet d'établir la relation entre les données du moniteur et celles du code-barres pour les informations patient sélectionnables. Par exemple, le moniteur est équipé d'une option Péd pour la catégorie de patient. Dans le code-barres de votre établissement hospitalier, le texte peut indiquer Pédiatrique . Il est nécessaire de saisir Pédiatrique dans le champ Péd pour établir la relation.

24.15.2 Onglet Code-barre 1D

Elément du menu	Réglage par défaut	Description
Contenu enreg. dans	ID du patient	/

24.15.3 Onglet Informations sur le lecteur

Elément du menu	Réglage par défaut	Description
Type lecteur	Lecteur 2D	<ul style="list-style-type: none">• 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.
Type encodage données	UTF8	Lorsque vous définissez Type lecteur sur Lecteur 2D , les réglages par défaut sont appliqués aux champs Type encodage données et ModeAnalyDonn . Il n'est pas nécessaire de modifier ces paramètres.
Mode d'analyse des données	Local	

24.15.4 Onglet Identifier lecteur (pour le lecteur de codes-barres 2D personnalisé de Mindray)

Onglet	Réglage par défaut	Description
Identifier lecteur	/	Lorsque vous utilisez des lecteurs de codes-barres autres que les modèles 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. Dans la liste des périphériques USB, sélectionnez le lecteur de codes-barres que vous utilisez.

24.15.5 Onglet Champ (pour le lecteur de codes-barres 2D personnalisé de Mindray)

Élément du menu	Réglage par défaut	Description
ID du patient	Sélectionné	Permet de sélectionner les informations patient à lire par le lecteur de codes-barres.
Prénom		
Nom		
Catégorie patient		
Sexe		
Date de naissance		
Numéro de visite/	Non sélectionné	
N° de chambre/		
N° de lit/		
Age/		
Service/		
Champ perso. 1 - Champ perso. 4		

24.16 Réglages de la configuration réseau

24.16.1 Onglet Type réseau

Élément du menu	Réglage par défaut	Description
Moniteur	Auto	Permet de sélectionner le type de réseau que votre moniteur utilisera. Auto : Le moniteur identifie automatiquement votre type de réseau.

24.16.2 Onglet IP LAN1

Élément du menu	Réglage par défaut	Description
Obtenir l'adresse IP autom.	Sélectionné	Récupère automatiquement l'adresse IP.
Utiliser l'adresse suivante	Non sélectionné	Les paramètres Adresse IP , Masque ss-rés. et Passerelle sont obligatoires.
Adresse IP	0.0.0.0	
Masque sous-réseau	0.0.0.0	
Passerelle	0.0.0.0	
Obtenir adresse DNS automatiquement	Sélectionné	Récupère automatiquement l'adresse DNS
Utilisation de l'adresse DNS suivante	Non sélectionné	Les adresses IP du serveur DNS principal et du serveur DNS alternatif sont requises.
Serveur DNS principal	0.0.0.0	
Serveur DNS alternatif	0.0.0.0	

24.16.3 Onglet WLAN

Élément du menu		Réglage par défaut	Description
Sécurité		WEP désac	Permet de sélectionner la méthode de sécurité.
Configuration du WLAN	Bande WLAN	Auto	Auto : identifie automatiquement la bande WLAN.
	Type de serveur d'auth.	ACS	Permet de sélectionner le type de serveur d'authentification.
	Canal BG	Tous	Sélectionne le type de canaux B, G et N.
	Canal A	Tous	Sélectionne le type de canaux A et N.
Gestion des certificats	Local	/	Supprimer : supprime les certificats sélectionnés.
	Lec. USB	/	Permet de sélectionner les certificats que vous souhaitez importer de la clé USB et de sélectionner Importer pour importer les certificats souhaités de la clé USB.
Test réseau		/	Permet de vérifier si le réseau sans fil est correctement connecté.

24.16.4 Onglet IP WLAN

Élément du menu		Réglage par défaut	Description
Obtenir l'adresse IP autom.		Mar	Récupère automatiquement l'adresse IP.
Utiliser l'adresse suivante		Arr	Les paramètres Adresse IP , Masque ss-rés. et Passerelle sont obligatoires.
Adresse IP		0.0.0.0	
Masque sous-réseau		0.0.0.0	
Passerelle		0.0.0.0	
Obtenir adresse DNS automatiquement		Mar	
Utilisation de l'adresse DNS suivante		Arr	Les adresses IP du serveur DNS principal et du serveur DNS alternatif sont requises.
Serveur DNS principal		0.0.0.0	
Serveur DNS alternatif		0.0.0.0	

24.16.5 Onglet Réglage station centrale

Élément du menu		Réglage par défaut	Description
Sélection du CMS		Arr	Permet d'indiquer si vous pouvez sélectionner un CMS pour votre moniteur.
Ajouter station centrale		/	Permet de saisir le nom et l'adresse IP du CMS.

24.16.6 Onglet Délect. des disp.

La multidiffusion permet de détecter les dispositifs situés entre les moniteurs et entre les moniteurs et le CMS. Les dispositifs d'un même groupe de multidiffusion peuvent être détectés ensemble.

Élément du menu		Réglage par défaut	Description
DDV multidiffusion		1	/
Adresse multidiffusion		225.0.0.8	

Élément du menu	Réglage par défaut	Description
Adresse du serveur princ.	0.0.0.0	/
Adresse IP serveur princ.	0.0.0.0	
Etat connexion	Déconnecté	

24.16.7 Onglet QoS

Élément du menu	Réglage par défaut	Description
Niveau QoS pour surveill. en tps réel	0	Permet de sélectionner 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.
Niveau QoS pour autres	0	Permet de sélectionner la qualité de service de la connexion réseau pour la surveillance non en temps réel, par exemple des données historiques, de l'impression, etc.

24.16.8 Onglet 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.

Élément du menu	Réglage par défaut	Description
Adresse serveur	192.168.0.100	Permet de saisir le nom d'hôte ou l'adresse IP de la passerelle ADT.
Adresse IP	192.168.0.100	
Port	3502	Permet de saisir le port de la passerelle ADT.
Requ. ADT	Arr	Permet de sélectionner si les informations patient peuvent être chargées sur le moniteur depuis le serveur AST.
Test réseau	/	Permet de vérifier si le serveur ADT est correctement connecté.

24.16.9 Onglet Configuration 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. Cette page affiche également l'état de la connexion serveur.

Section	Élément du menu	Réglage par défaut	Description
Données + tracés	Adresse serveur	0.0.0.0	Permet de saisir le nom ou l'adresse IP du serveur qui reçoit les données en temps réel et le tracé.
	Destination IP	0.0.0.0	
	Port	0	/
	Env. données	Arr	
	Interv. données	30 s	
	Env. tracés	Arr	
Alarmes	Adresse serveur	0.0.0.0	Permet de saisir le nom ou l'adresse IP du serveur qui reçoit les données des alarmes.
	Destination IP	0.0.0.0	
	Port	0	/
	Env. alarmes	Arr	

24.16.10 Onglet Sécurité des informations

Élément du menu	Réglage par défaut	Description
Type de connexion par codage	Codage privé uniquement :	<ul style="list-style-type: none">• 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.
Diffuser informations patient	Mar	<p>Allumé : 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.</p> <ul style="list-style-type: none">• Arrêt : les informations patient ne s'affichent pas dans la liste des dispositifs distants.

24.16.11 Onglet LDAP Mindray

Élément du menu	Réglage par défaut	Description
Adresse serveur	/	Permet de saisir le nom ou l'adresse IP du serveur MLDAP.
Adresse serveur	0.0.0.0	
Port	0	/
Test réseau	/	Permet de vérifier que le moniteur est correctement connecté au serveur MLDAP.

Cette page blanche a été ajoutée intentionnellement.

25 Batterie

25.1 Présentation de la batterie

Ce moniteur est conçu pour fonctionner sur batterie lorsque l'alimentation externe n'est pas 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, et si le moniteur s'alimente sur la batterie, la luminosité de l'écran se réduit au minimum. 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 la batterie recommandée. 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.
 - N'exposez pas les batteries à du liquide.
 - N'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 extérieurement 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 extrêmement 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 votre batterie lorsqu'elle atteint la fin de sa durée de vie. Si vous ne remplacez pas la batterie, sa surchauffe risque de sérieusement endommager votre équipement.
 - N'ouvrez pas les batteries, ne les chauffez pas à plus de 60 °C, ne les brûlez pas et ne coupez pas leurs bornes. Une batterie peut être à 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'expédition de l'équipement ou avant une longue période d'inutilisation.
-


25.3 Préparation de la batterie

Le moniteur peut être configuré avec les batteries intelligentes et non intelligentes en fonction de vos besoins. Avant d'installer la batterie, vous devriez vous familiariser avec les spécifications de la batterie. Pour plus d'informations, consultez la section *A.4.2 Caractéristiques de la batterie*.

AVERTISSEMENT

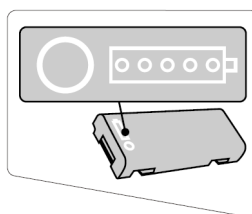
- **Le remplacement des batteries au lithium par une personne qui ne serait pas suffisamment formée peut entraîner un risque (tel que des températures trop élevées, un incendie ou une explosion).**
 - **Seule la batterie au lithium-ion rechargeable intelligente peut être installée dans le compartiment de la batterie externe.**
 - **Assurez-vous que des batteries compatibles sont utilisées pour votre moniteur. Pour plus d'informations, consultez la section 25.3.1 Identification du type de batterie. Dans le cas contraire, le moniteur risque d'être endommagé ou de ne pas fonctionner correctement.**
-

25.3.1 Identification du type de batterie

L'étiquette de la batterie intelligente  est utilisée pour distinguer le type de batterie. La batterie intelligente porte cette étiquette, alors que la batterie non intelligente n'en porte pas.

Tous les types de batterie ne sont pas utilisables avec votre moniteur. Vous pouvez uniquement utiliser une batterie intelligente si l'étiquette de batterie intelligente est disponible à l'arrière du compartiment de la batterie et une batterie non intelligente si l'étiquette de la batterie intelligente n'est pas disponible.

La figure suivante illustre l'étiquette de la batterie intelligente à l'arrière du compartiment de la batterie.



25.3.2 Installation de la batterie dans un compartiment de batterie intégré

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. Pour l'unité principale ePM15/ePM15A/ePM15C, vous pouvez insérer une deuxième batterie dans l'autre compartiment.
5. Tournez le verrou vers le milieu.
6. Fermez le volet du compartiment.

25.3.3 Installation de la batterie dans un compartiment de batterie externe

Pour l'unité principale ePM12/ePM12A/ePM12C, outre le compartiment intégré, vous pouvez également utiliser une batterie intelligente en connectant un compartiment de batterie externe.

Le compartiment de batterie externe doit être installé exclusivement par le personnel formé et agréé par Mindray. Pour installer la batterie, contactez votre service technique.

Pour installer la batterie intelligente dans le compartiment de batterie externe, procédez comme suit :

1. Mettez le moniteur hors tension. Débranchez le câble d'alimentation et les autres câbles.
2. Placez le moniteur sur la table de travail, orienté vers le bas.
3. Tirez sur le volet du compartiment de batterie pour l'ouvrir, comme indiqué ci-dessous.



4. Insérez la batterie dans le compartiment. Poussez la batterie vers le bas jusqu'à ce que la borne de la batterie soit branchée sur le connecteur de batterie.
5. 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.





25.4.1 Témoin de batterie

Les indications du témoin de la batterie sont les suivantes :

- Vert : la batterie est entièrement chargée.
- Jaune : la batterie est en cours de charge.
- Vert clignotant : le moniteur est alimenté sur la batterie.
- Eteint : aucune batterie n'est installée, la batterie installée fonctionne mal ou aucune alimentation secteur n'est connectée lorsque le moniteur patient est éteint.

25.4.2 Témoins d'alimentation sur batterie

Le témoin d'alimentation à l'écran indique l'état de la batterie comme suit :

-  Indique que la batterie fonctionne correctement. La partie verte représente la charge restante.
-  Indique que la puissance de la batterie est faible et qu'elle doit être rechargée.
-  Indique que la batterie est presque vide et qu'il faut la recharger immédiatement. Sinon, le moniteur va prochainement s'éteindre automatiquement.
-  indique que la batterie est entièrement chargée.

-  Indique qu'aucune batterie n'est installée ou que la batterie est défectueuse.

25.4.3 Alarmes relatives à la batterie

La capacité de la batterie est limitée. Lorsque 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, consultez la section *D Messages d'alarme*.

25.5 Chargement d'une batterie

La batterie se recharge automatiquement dès lors que le moniteur est connecté à l'alimentation externe.

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 donc la conditionner tous les trois mois.

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 l'équipement du patient et arrêtez toute surveillance ou prise de mesures.
2. Laissez la batterie se charger entièrement, sans interruption.
3. Laissez l'appareil fonctionner sur la batterie jusqu'à ce que celle-ci soit complètement déchargée et que l'appareil s'arrête automatiquement.
4. Rechargez complètement la batterie pour pouvoir l'utiliser ou jusqu'à 40 – 60 % pour pouvoir la stocker.

REMARQUE

- **N'utilisez pas l'équipement pour surveiller le patient pendant le conditionnement de la batterie.**
 - **N'interrompez pas le conditionnement de 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 tous les trois mois ou si vous pensez que celle-ci risque de tomber 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 la durée de fonctionnement d'une batterie est visiblement plus courte que celle indiquée dans ses caractéristiques techniques, la batterie a peut-être atteint la fin de sa durée de vie ou fonctionne mal. Si les performances de la batterie sont conformes aux exigences, chargez de nouveau entièrement la batterie pour pouvoir l'utiliser ou chargez-la entre 40 et 60 % pour stockage.

REMARQUE

- **La durée de fonctionnement de la batterie dépend de la configuration et de l'utilisation de l'équipement. Par exemple, une luminosité élevée de l'écran ou des mesures répétées de la PNI réduisent la durée de vie de la batterie.**
-

25.7 Conservation 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 ne doit pas être utilisé pendant une période prolongée (par exemple, plusieurs semaines). Sinon, la batterie risque de se décharger 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 défailante.
- 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 à plus de 60 °, ne les brûlez pas et ne coupez pas leurs bornes. Une batterie peut être à l'origine de blessures si elle s'enflamme, explose, fuit, ou si sa température s'élève de manière importante.**
-
-

Cette page blanche a été ajoutée intentionnellement.

26 Entretien et nettoyage

26.1 Présentation de l'entretien et du nettoyage

Ce chapitre traite uniquement du nettoyage et de la désinfection du moniteur et de certains accessoires. Pour le nettoyage et la désinfection des autres accessoires réutilisables, reportez-vous aux instructions d'utilisation.

26.2 Informations de sécurité relatives à l'entretien et au nettoyage

AVERTISSEMENT

- **Utilisez uniquement les méthodes, les produits nettoyants et les désinfectants approuvés par Mindray présentés dans ce chapitre pour nettoyer ou désinfecter votre appareil ou vos accessoires. La garantie ne couvre pas les dommages provoqués par des substances ou méthodes non approuvées.**
 - **Ne mélangez pas des solutions désinfectantes, car cela risque de créer des gaz dangereux.**
 - **Nous ne faisons aucune revendication en ce qui concerne l'efficacité des produits chimiques ou méthodes énumérés en tant que moyens de prévention des infections. En ce qui concerne la méthode de prévention des infections, consultez le responsable de la prophylaxie des infections ou l'épidémiologiste de votre hôpital.**
 - **L'hôpital ou l'établissement responsable doit réaliser toutes les procédures de nettoyage et de désinfection indiquées dans ce chapitre.**
-

ATTENTION

- **Ne plongez jamais des pièces de l'équipement ou des accessoires dans des liquides et veillez à ce qu'aucun liquide n'y pénètre.**
 - **Tout contact entre des produits nettoyants ou désinfectants et des connecteurs ou des pièces métalliques peut générer de la corrosion.**
 - **Ne versez et ne pulvérisez jamais de liquide directement sur l'équipement ou les accessoires. Ne laissez pas les liquides pénétrer dans les connexions ou les ouvertures.**
 - **Si vous renversez des liquides sur l'équipement ou les accessoires, débranchez l'alimentation, séchez l'équipement et contactez le service technique.**
 - **N'utilisez jamais de matériaux abrasifs (par ex. tampon métallique ou nettoyant pour l'argenterie) ou de produits de nettoyage corrosifs (comme l'acétone ou les produits d'entretien à base d'acétone).**
 - **Respectez les instructions du fabricant en ce qui concerne la dilution et l'utilisation de produits nettoyants et désinfectants.**
 - **Vérifiez l'équipement après le nettoyage et la désinfection. En cas de signe de dommage, cessez toute utilisation.**
-

26.3 Nettoyage du moniteur

Nettoyez régulièrement votre appareil. 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. Imbibez un chiffon doux non pelucheux d'eau ou d'éthanol (70 %).
2. Essorez l'excédent de liquide du tissu.
3. Nettoyez l'écran d'affichage du moniteur.

4. Nettoyez la surface externe du moniteur à l'aide du chiffon imbibé en évitant les connecteurs et les pièces métalliques.
5. Séchez la surface à l'aide d'un chiffon propre. Faites sécher l'équipement à l'air dans un endroit frais et ventilé.

ATTENTION

- **Pendant la procédure de nettoyage, désactivez la fonction tactile en mettant le moniteur hors tension ou en verrouillant l'écran tactile.**
 - **Tout contact entre des produits nettoyants ou désinfectants et des connecteurs ou des pièces métalliques peut générer de la corrosion.**
-

26.4 Désinfection du moniteur

Désinfectez l'équipement selon la procédure d'entretien de votre hôpital. Le nettoyage de l'équipement avant désinfection est recommandé. Respectez toujours les instructions du fabricant en ce qui concerne la dilution et l'utilisation de désinfectants. Le tableau suivant répertorie les désinfectants approuvés.

Nom du produit	Type de produit	Fabricant
Chiffons désinfectants pour surfaces Alpet® D2	Chiffons	BEST SANITIZERS INC™.
CIDEX® OPA	Liquide	Gilag GmbH International Advanced Sterilization products
Serviettes nettoyantes désinfectantes pour surfaces d'hôpital avec javel Clorox Dispatch®	Chiffons	Clorox professional products company
Chiffons germicides Clorox Healthcare® Bleach	Chiffons	Clorox professional products company
Chiffons nettoyants désinfectants Clorox Healthcare® Hydrogen Peroxide	Chiffons	Clorox professional products company
Chiffons Chiffons	Chiffons	Diversey Inc
Liquide, pulvérisation	Liquide, pulvérisation	METREX® RESEARCH
Metrex CaviWipes™	Chiffons	METREX® RESEARCH
Chiffon germicide jetable PDI Sani-Cloth® AF3	Chiffons	PDI Inc.
Chiffon germicide jetable PDI Sani-Cloth® AF3	Chiffons	PDI Inc.
Chiffon germicide jetable PDI Sani-Cloth® AF3	Chiffons	PDI Inc.
Chiffon germicide jetable PDI Sani-Cloth® Plus	Chiffons	PDI Inc.
Chiffon germicide jetable PDI Sani-Cloth® AF3	Chiffons	PDI Inc.
Serviette désinfectante pour surfaces d'hôpital VIRAGUARD®	Chiffons	VERIDIEN corporation
Virex® II 256 (1:256)	Liquide	Diversey Inc
Virex® TB	Liquide, pulvérisation	Diversey Inc
Pastilles désinfectantes JIAN ZHI SU	Pastille	Beijing ChangJiangMai Medical Science Technology Co. Ltd

Nom du produit	Type de produit	Fabricant
Pastilles désinfectantes Pulvérisation désinfectante pour surfaces	Liquide, pulvérisation	Beijing ChangJiangMai Medical Science Technology Co. Ltd
Pastilles désinfectantes Disinfectant, Double-chain Quaternary Ammonium	Liquide	Beijing ChangJiangMai Medical Science Technology Co. Ltd
Chiffons pour surfaces DIAN'ERKANG	Chiffons	Shanghai Likang Disinfectant Hi-Tech Co., Ltd
Chiffons pour surfaces DIAN'ERKANG	Liquide	Shanghai Likang Disinfectant Hi-Tech Co., Ltd
Chiffons pour surfaces DIAN'ERKANG	Liquide, pulvérisation	Shanghai Likang Disinfectant Hi-Tech Co., Ltd
Chiffons Chiffons	Chiffons	GAMA Healthcare Ltd
Chiffons Chiffons	Chiffons	GAMA Healthcare Ltd
Tristel Duo™	Liquide, mousse	Tristel solutions Limited
Tristel Jet	Liquide, pulvérisation	Tristel solutions Limited
Tristel Fuse Pour les surfaces, 196 ppm	Liquide	Tristel solutions Limited
Surfanios Premium, 0,25 %	Liquide	LABORATOIRES ANIOS
Surfa 'safe	Liquide, pulvérisation	LABORATOIRES ANIOS
Wip' Anios premium	Chiffons	LABORATOIRES ANIOS
Aniosurf ND premium, 0,25 %	Liquide	LABORATOIRES ANIOS
Lingettes Mikrobac®	Chiffons	BODE Chemie GmbH
Chiffons Chiffons	Chiffons	Dr. Schumacher GmbH
mikrozid® PAA Chiffons	Chiffons	Schülke & Mayr GmbH
Chiffons pour surfaces sensibles Chiffons pour nettoyage de pièces sensibles	Chiffons	Schülke & Mayr GmbH
Ecolab Incidin® OxyWipe S	Chiffons	Ecolab Deutschland GmbH
Glutaraldéhyde, 2 %	Liquide	/
*Éthanol, 70 %	Liquide	/
*Isopropanol, 70 %	Liquide	/
*Hypochlorite de sodium, 0,5 %	Liquide	/
*Peroxyde d'hydrogène, 3 %	Liquide	/
Désinfectant de qualité supérieure pour surfaces, 1 % *Rely+On™ Virkon®	Poudre	Antec International Ltd
*Propan-1-ol, 50 %	Liquide	/
*Descosept® forte	Liquide	Dr. Schumacher GmbH
*Descosept® AF	Liquide	Dr. Schumacher GmbH

Nom du produit	Type de produit	Fabricant
*Dismozon® plus, 0,4 %	Poudre	BODE Chemie GmbH
Chiffons Chiffons	Chiffons	Schülke & Mayr GmbH
Liquide Liquide	Liquide	Schülke & Mayr GmbH
*Perform® Classic Concentrate OXY, 0,5 %	Poudre	Schülke & Mayr GmbH

REMARQUE

- Pour les équipements portant le symbole  tous les produits nettoyants et désinfectants répertoriés sont disponibles. Pour les équipements ne portant pas ce symbole, seuls les produits nettoyants et désinfectants marqués d'une étoile "*" sont disponibles.

26.5 Nettoyage et désinfection des accessoires

Vous devez nettoyer et désinfecter la conduite d'air PNI, les câbles SpO₂ Nellcor et SpO₂ Mindray 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 ou de la désinfection de la conduite d'air PNI, empêchez toute infiltration de liquide dans le tuyau.
- Inspectez régulièrement la conduite d'air PNI et le connecteur pour vérifier qu'ils ne présentent aucun signe d'usure ou de détérioration suite au nettoyage ou à la désinfection de la conduite d'air PNI. Remplacez la conduite d'air PNI si vous détectez une fuite. Jetez la conduite d'air PNI endommagée conformément aux réglementations locales concernant la mise au rebut des déchets hospitaliers.
- Ne plongez ni ne trempez jamais les accessoires dans un liquide.
- Ne nettoyez ni ne désinfectez jamais les connecteurs et les pièces métalliques.
- Utilisez uniquement les méthodes, les produits nettoyants et les désinfectants approuvés par Mindray et présentés dans cette section pour nettoyer ou désinfecter les accessoires. La garantie ne couvre pas les dommages provoqués par des substances ou méthodes non approuvées.
- Afin d'éviter de les endommager à long terme, les accessoires doivent être désinfectés uniquement lorsque cela s'avère nécessaire, conformément aux directives de votre hôpital.

26.5.1 Nettoyage des accessoires

Vous devez nettoyer régulièrement les accessoires (la conduite d'air PNI, les câbles SpO₂ Mindray 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, suivez cette procédure :

1. Nettoyez les accessoires à l'aide d'un chiffon doux imbibé d'eau ou d'éthanol (70 %).
2. Essuyez ensuite tous les résidus de nettoyant avec un chiffon sec.
3. Laissez les accessoires sécher à l'air.

26.5.2 Désinfection des accessoires

Nous vous conseillons de désinfecter les accessoires (conduite d'air PNI, câbles SpO₂ Mindray et SpO₂ Nellcor) uniquement lorsque cela s'avère nécessaire, conformément aux directives de votre hôpital. Le nettoyage des accessoires avant désinfection est recommandé.

26.5.2.1 Désinfectants pour la conduite d'air PNI

Le tableau suivant répertorie les désinfectants approuvés pour les conduites d'air PNI :

Nom du produit	Type de produit	Fabricant
Chiffons désinfectants pour surfaces Alpet® D2	Chiffons	BEST SANITIZERS INC™.
CIDEX® OPA	Liquide	Gilag GmbH International Advanced Sterilization products
Serviettes nettoyantes désinfectantes pour surfaces d'hôpital avec javel Clorox Dispatch®	Chiffons	Clorox professional products company
Liquide, pulvérisation	Liquide, pulvérisation	METREX® RESEARCH
Metrex CaviWipes™	Chiffons	METREX® RESEARCH
Chiffon germicide jetable PDI Sani-Cloth® AF3	Chiffons	PDI Inc.
Chiffon germicide jetable PDI Sani-Cloth® AF3	Chiffons	PDI Inc.
Chiffon germicide jetable PDI Sani-Cloth® AF3	Chiffons	PDI Inc.
Serviette désinfectante pour surfaces d'hôpital VIRAGUARD®	Chiffons	VERIDIEN corporation
Virex® TB	Liquide, pulvérisation	Diversey Inc
Chiffons Chiffons	Chiffons	GAMA Healthcare Ltd
Surfa 'safe	Liquide, pulvérisation	LABORATOIRES ANIOS
Aniosurf ND premium, 0,25 %	Liquide	LABORATOIRES ANIOS
Chiffons pour surfaces sensibles Mikrobac®	Chiffons	Schülke & Mayr GmbH
Glutaraldéhyde, 2 %	Liquide	/
Éthanol, 70 %	Liquide	/
Isopropanol, 70 %	Liquide	/
Rely+On™ Virkon® *Rely+On™ Virkon®	Poudre	Antec International Ltd
Propan-1-ol, 50 %	Liquide	/

26.5.2.2 Désinfectants pour le câble SpO₂

Le tableau suivant répertorie les désinfectants approuvés pour les câbles SpO₂ Nellcor et Mindray :

Nom du produit	Type de produit	Fabricant
CIDEX® OPA	Liquide	Gilag GmbH International Advanced Sterilization products
Serviettes nettoyantes désinfectantes pour surfaces d'hôpital avec javel Clorox Dispatch®	Chiffons	Clorox professional products company
Chiffons germicides Clorox Healthcare® Bleach	Chiffons	Clorox professional products company

Nom du produit	Type de produit	Fabricant
Chiffons nettoyants désinfectants Clorox Healthcare® Hydrogen Peroxide	Chiffons	Clorox professional products company
Chiffons Chiffons	Chiffons	Diversey Inc
Chiffon germicide jetable PDI Sani-Cloth® AF3	Chiffons	PDI Inc.
Serviette désinfectante pour surfaces d'hôpital VIRAGUARD®	Chiffons	VERIDIEN corporation
Virex® TB	Liquide, spray	Diversey Inc
Glutaraldéhyde, 2 %	Liquide	/
Éthanol, 70 %	Liquide	/
Isopropanol, 70 %	Liquide	/
Hypochlorite de sodium, 0,5 %	Liquide	/
Peroxyde d'hydrogène, 3 %	Liquide	/
Rely+On™ Virkon® *Rely+On™ Virkon®	Poudre	Antec International Ltd
Propan-1-ol, 50 %	Liquide	/

26.6 Stérilisation

Il n'est pas conseillé de stériliser ce moniteur, les accessoires, fournitures ou produits associés, sauf indication contraire indiquée dans les instructions d'utilisation qui accompagnent ces produits, accessoires ou fournitures.

26.7 Nettoyage de la tête d'impression thermique

Les têtes d'impression sales détériorent la qualité de l'impression. Vérifiez l'impression et assurez-vous que le document est lisible et suffisamment foncé. Une impression trop claire peut indiquer une tête d'impression sale.

Pour nettoyer la tête d'impression thermique, suivez cette procédure :

1. Prenez les mesures nécessaires contre l'électricité statique en utilisant par exemple un bracelet antistatique.
2. Retirez le module d'enregistreur de son support.
3. Ouvrez la porte de l'enregistreur et retirez le papier d'enregistrement.
4. Nettoyez délicatement la tête d'impression à l'aide de cotons-tiges imbibés d'éthanol pour retirer la poussière et autres particules.
5. Essayez toute trace d'humidité avec des cotons-tiges.
6. Laissez les têtes d'impression sécher à l'air.
7. Remettez le papier d'enregistrement dans le chargeur et refermez le volet de l'enregistreur.

ATTENTION

- **N'utilisez rien qui soit susceptible de détruire l'élément thermique.**
 - **N'exercez aucune force inutile sur la tête thermique.**
 - **La tête d'impression thermique chauffe pendant l'enregistrement. Ne la nettoyez pas immédiatement après un enregistrement.**
-

26.8 Impact d'un nettoyage incorrect

L'utilisation de produits nettoyants différents de ceux recommandés peut avoir l'impact suivant :

- Décoloration du produit
- Corrosion des parties métalliques
- Brisure et cassure des fils, des connecteurs et du boîtier de l'équipement
- Réduction de la durée de vie des câbles et des fils
- Dégradation des performances globales du système
- Dysfonctionnement ou défaillance de l'équipement

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 fonctionne correctement. Ce chapitre contient des informations sur les tests et la maintenance périodiques.

27.2 Informations relatives à la sécurité de la maintenance

AVERTISSEMENT

- **Tout manquement de la part de la personne, de l'hôpital ou de l'établissement responsable faisant usage de cet appareil à mettre en œuvre un programme de maintenance satisfaisant peut entraîner la défaillance excessive 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 à plus de 60 °C, ne les brûlez pas et ne coupez pas leurs bornes. Les batteries peuvent être à 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 être entretenus pendant qu'ils sont utilisés sur un patient.**
 - **Si vous décelez un problème avec un élément quelconque de l'équipement, contactez-nous ou adressez-vous à votre service technique ou à Mindray.**
 - **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 réglementant 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 Mindray.**
-

REMARQUE

- **Si nécessaire, contactez le fabricant pour obtenir des schémas de câblage, des nomenclatures, des descriptions, des instructions d'étalonnage ou d'autres informations concernant la réparation de l'équipement.**
-

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. Veillez à nettoyer et à désinfecter l'appareil avant tout test ou toute opération de 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		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 le test sur le CO ₂ . 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		1. Lors de la première utilisation de l'enregistreur. 2. Après réparation ou remplacement de l'enregistreur.
Tests de l'imprimante réseau		1. Lors de l'installation initiale. 2. Après réparation ou remplacement de l'imprimante.
Vérification des batteries	Test des fonctionnalités	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 diminue de façon significative.

27.4 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 équipement, contactez le service technique.

27.4.1 Inspection visuelle

Inspectez visuellement l'équipement tous les jours avant son utilisation. Si vous décelez des signes d'endommagement, n'utilisez pas votre équipement 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 solidement connectés à l'équipement et aux modules.

27.4.2 Test de mise sous tension

L'équipement effectue automatiquement un autotest 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.
- L'affichage de l'équipement est correct.

27.4.3 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.

27.4.4 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 sur l'impression qu'il ne manque aucun point.

27.4.5 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*.

27.5 Mise au rebut de l'équipement

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 ce type de produit.

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.**
-
-

Cette page blanche a été ajoutée intentionnellement.

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 ou ne pas être conforme aux caractéristiques 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, sous réserve qu'elle soit indiquée.**
- **Les accessoires à usage unique doivent être éliminés conformément aux réglementations de l'hôpital.**

28.1 Accessoires ECG

28.1.1 Electrodes ECG

Modèle	Réf.	Description	Patient concerné
31499224	0010-10-12304	Electrode, Kendall, 10 pièces/boîte	Adulte
2245-50	9000-10-07469	Electrode 3M, 50 pièces/boîte	Pédiatrique
1050NPSMKittycat	0681-00-0098-01	Electrode précâblée NEO, radio, opaque	Néonatal
1051NPSMKittycat	0681-00-0098-02	Electrode précâblée NEO, radio, translucide	Néonatal
SF06	040-002711-00	Electrode, 5 pièces/boîte	Adulte
SF07	040-002833-00	Electrode, Intco	Pédiatrique, néonatal
H124SG	900E-10-04880	Electrode, Kendall, 50 pièces/boîte	Néonatal
EMG-SN10-20x20	040-003254-00	Electrode précâblée NEO, radio, translucide, AHA	Néonatal
EMG-SN10-20x20	040-003255-00	Electrode précâblée NEO, radio, translucide, CEI	Néonatal
EMG-SN09-20x28	040-003251-00	Electrode précâblée NEO, radio, translucide, AHA	Néonatal
EMG-SN09-20x28	040-003252-00	Electrode précâblée NEO, radio, translucide, CEI	Néonatal

28.1.2 Câbles principaux à 12 broches séparables

Modèle	Réf.	Description	Patient concerné
EV6201	0010-30-42719 009-004728-00	Câble ECG, 12 broches, 3/5 dérivations, anti-déibrillation, AHA/CEI	Adulte, pédiatrique
EV6202	0010-30-42720	Câble ECG, 12 broches, 3 dérivations, anti-déibrillation, AHA/CEI	Nouveau-né, nourrisson
EV6203	0010-30-42721	Câble ECG, 12 dérivations, anti-déibrillation, AHA	Adulte
EV6204	0010-30-42722	Câble ECG, 12 dérivations, anti-déibrillation, CEI	Adulte
EV6211	0010-30-42723	Câble ECG, 12 broches, 3/5 dérivations, à l'épreuve du matériel électrochirurgical, AHA/CEI	Adulte, pédiatrique
EV6212	0010-30-42724	Câble ECG, 12 broches, 3 dérivations, à l'épreuve du matériel électrochirurgical, AHA/CEI	Nouveau-né, nourrisson
EV6222	040-000754-00	Câble ECG, 12 broches, 3 dérivations, anti-déibrillation, connecteur de câble DIN	Néonatal
EV6206	009-005266-00	Câble ECG, anti-déibrillation, 3,1 m, série T/N	Adulte, pédiatrique
EV6216	009-005268-00	Câble ECG, à l'épreuve des unités électrochirurgicales, 3,1 m, série T/N	Adulte, pédiatrique

28.1.3 Câbles principaux à 12 broches intégrées

Modèle	Réf.	Description	Patient concerné
EA6251B	040-000961-00	Câble ECG, 12 broches, 5 dérivations, AHA, pression	Adulte, pédiatrique
EA6252B	040-000963-00	Câble ECG, 12 broches, 5 dérivations, CEI, pression	Adulte, pédiatrique
EA6251A	040-000960-00	Câble ECG, 12 broches, 5 dérivations, AHA, clip	Adulte, pédiatrique
EA6252A	040-000962-00	Câble ECG, 12 broches, 5 dérivations, CEI, clip	Adulte, pédiatrique
EA6231B	040-000965-00	Câble ECG, 12 broches, 3 dérivations, AHA, pression	Adulte, pédiatrique
EA6232B	040-000967-00	Câble ECG, 12 broches, 3 dérivations, CEI, pression	Adulte, pédiatrique
EA6231A	040-000964-00	Câble ECG, 12 broches, 3 dérivations, AHA, clip	Adulte, pédiatrique
EA6232A	040-000966-00	Câble ECG, 12 broches, 3 dérivations, CEI, clip	Adulte, pédiatrique

28.1.4 Câbles ECG à 3 dérivations

Modèle	Réf.	Description	Longueur	Patient concerné
EL6305A	0010-30-42896	Fils de dérivation ECG, 3 dérivations, AHA, clip, longs	1 m	Nouveau-né, nourrisson
EL6306A	0010-30-42897	Fils de dérivation ECG, 3 dérivations, CEI, clip, longs	1 m	Nouveau-né, nourrisson
EL6303A	0010-30-42731	Fils de dérivation ECG, 3 dérivations, AHA, clip, longs	1 m	Adulte, pédiatrique
EL6304A	0010-30-42732	Fils de dérivation ECG, 3 dérivations, CEI, clip, longs	1 m	Adulte, pédiatrique
EL6301B	0010-30-42734	Fils de dérivation ECG, 3 dérivations, AHA, bouton-pression, longs	1 m	Adulte, pédiatrique

Modèle	Réf.	Description	Longueur	Patient concerné
EL6302B	0010-30-42733	Fils de dérivation ECG, 3 dérivations, CEI, bouton-pression, longs	1 m	Adulte, pédiatrique
EL6311B	040-000146-00	Fils de dérivation ECG, 3 dérivations, AHA, bouton-pression, longs, jetables	1 m	Nouveau-né, nourrisson
EL6312B	040-000147-00	Fils de dérivation ECG, 3 dérivations, CEI, bouton-pression, longs, jetables	1 m	Nouveau-né, nourrisson
EL6311A	040-000148-00	Fils de dérivation ECG, 3 dérivations, AHA, bouton-pression, longs, jetables	1 m	Nouveau-né, nourrisson
EL6312A	040-000149-00	Fils de dérivation ECG, 3 dérivations, CEI, bouton-pression, longs, jetables	1 m	Nouveau-né, nourrisson

28.1.5 Câbles ECG à 5 dérivations

Modèle	Réf.	Description	Longueur	Patient concerné
EL6503A	0010-30-42729	Fils de dérivation ECG, 5 dérivations, AHA, clip, longs	1 à 1,4 m	Adulte, pédiatrique
EL6504A	0010-30-42730	Fils de dérivation ECG, 5 dérivations, CEI, clip, longs	1 à 1,4 m	Adulte, pédiatrique
EL6501B	0010-30-42735 009-004729-00	Fils de dérivations ECG, 5 dérivations, pression	1 à 1,4 m	Adulte, pédiatrique
EL6502B	0010-30-42736 009-004730-00	Fils de dérivation ECG, 5 dérivations, CEI, bouton-pression	1 à 1,4 m	Adulte, pédiatrique

28.1.6 Câbles ECG à 6 dérivations

Modèle	Réf.	Description	Longueur	Patient concerné
EY6601B	009-004794-00	Fils de dérivation ECG, 6 dérivations, AHA, bouton-pression, 24 pouces	24 pouces	Adulte, pédiatrique
EY6602B	009-004795-00	Fils de dérivation ECG, 6 dérivations, AHA, bouton-pression, 36 pouces	36 pouces	Adulte, pédiatrique
EY6603B	009-004796-00	Fils de dérivation ECG, 6 dérivations, CEI, bouton-pression, 24 pouces	24 pouces	Adulte, pédiatrique
EY6604B	009-004797-00	Fils de dérivation ECG, 6 dérivations, CEI, bouton-pression, 36 pouces	36 pouces	Adulte, pédiatrique
EY6601A	009-004798-00	Fils de dérivation ECG, 6 dérivations, AHA, clip, 24 pouces	24 pouces	Adulte, pédiatrique
EY6602A	009-004799-00	Fils de dérivation ECG, 6 dérivations, AHA, clip, 36 pouces	36 pouces	Adulte, pédiatrique
EY6603A	009-004800-00	Fils de dérivation ECG, 6 dérivations, CEI, clip, 24 pouces	24 pouces	Adulte, pédiatrique
EY6604A	009-004801-00	Fils de dérivation ECG, 6 dérivations, CEI, clip, 36 pouces	36 pouces	Adulte, pédiatrique

28.1.7 Câbles ECG à 12 dérivations (pour le ePM12/ePM12A/ePM12C/ePM15/ePM15A/ePM15C)

Modèle	Réf.	Description	Longueur	Patient concerné
EL6801A	0010-30-42902	Fils de dérivation ECG, 12 dérivations, dérivation sur les membres, AHA, clip	0,8 m	Adulte
EL6803A	0010-30-42904	Fils de dérivation ECG, 12 dérivations, dérivation thoracique, AHA, clip	0,6 m	Adulte
EL6802A	0010-30-42903	Fils de dérivation ECG, 12 dérivations, dérivation sur les membres, CEI, clip	0,8 m	Adulte
EL6804A	0010-30-42905	Fils de dérivation ECG, 12 dérivations, dérivation thoracique, CEI, clip	0,6 m	Adulte
EL6801B	0010-30-42906	Fils de dérivation ECG, 12 dérivations, dérivation sur les membres, AHA, bouton-pression	0,8 m	Adulte
EL6803B	0010-30-42908	Fils de dérivation ECG, 12 dérivations, dérivation thoracique, AHA, pression	0,6 m	Adulte
EL6802B	0010-30-42907	Fils de dérivation ECG, 12 dérivations, dérivation sur les membres, CEI, pression	0,8 m	Adulte
EL6804B	0010-30-42909	Fils de dérivation ECG, 12 dérivations, dérivation thoracique, CEI, pression	0,6 m	Adulte

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

Modèle	Réf. pièce	Description	Patient concerné
562A	0010-20-42710 009-004600-00	7 broches, Mindray	Tous
572A	0010-20-42712	8 broches, Nellcor	Tous

28.2.2 Capteurs Mindray SpO₂

Modèle	Réf.	Description	Patient concerné	Site d'application
512F	512F-30-28263	Capteur SpO ₂ réutilisable	Adulte	Doigt
512H	512H-30-79061	Capteur SpO ₂ réutilisable	Pédiatrique	Doigt
512E	512E-30-90390	Capteur SpO ₂ réutilisable	Adulte	Doigt
512G	512G-30-90607	Capteur SpO ₂ réutilisable	Pédiatrique	Doigt

Modèle	Réf.	Description	Patient concerné	Site d'application
518B	518B-30-72107	Capteur SpO2 réutilisable	Néonatal	Pied
520A	009-005087-00	Capteur SpO2 jetable	Adulte	Doigt
520P	009-005088-00	Capteur SpO2 jetable	Pédiatrique	Doigt
520I	009-005089-00	Capteur SpO2 jetable	Nourrisson	Orteil
520N	009-005090-00	Capteur SpO2 jetable	Néonatal	Pied
521A	009-005091-00	Capteur SpO2 jetable	Adulte	Doigt
521P	009-005092-00	Capteur SpO2 jetable	Pédiatrique	Doigt
521I	009-005093-00	Capteur SpO2 jetable	Nourrisson	Orteil
521N	009-005094-00	Capteur SpO2 jetable	Nouveau-né	Pied
518C	040-000330-00	Capteur SpO2 réutilisable	Néonatal	Pied
518C	115-004895-00	Bandage jetable, pour capteur de SpO ₂ 518C	Néonatal	Pied
513A	115-033848-00	Capteur SpO2 réutilisable	Adulte, pédiatrique	Oreille
512FLH	115-012807-00	Capteur SpO2 réutilisable	Adulte	Doigt
518BLH	115-020887-00	Capteur SpO2 réutilisable	Néonatal	Pied

28.2.3 Capteurs Nellcor SpO₂

Modèle	Réf.	Description	Patient concerné	Site d'application
DS-100A	9000-10-05161	Capteur SpO2 réutilisable	Adulte	Doigt
OXI-P/I	9000-10-07308	Capteur SpO2 réutilisable	Pédiatrique, nourrisson	Doigt
OXI-A/N	9000-10-07336	Capteur SpO2 réutilisable	Adulte, néonatal	Doigt, pied
MAX-AI	0010-10-12202	Capteur SpO2 jetable	Adulte (>30 kg)	Doigt
MAX-PI	0010-10-12203	Capteur SpO2 jetable	Pédiatrique (10 - 50 kg)	Doigt
MAX-II	0010-10-12204	Capteur SpO2 jetable	Nourrisson (3 - 20 kg)	Orteil
MAX-NI	0010-10-12205	Capteur SpO2 jetable	Nouveau-né (<3 kg), adulte (>40 kg)	Pied Doigt

28.3 Accessoires concernant la température

28.3.1 Câble de température

Modèle	Réf. pièce	Description	Patient concerné
MR420B	040-001235-00	Prolongateur de câble 2 broches	Tous

28.3.2 Sondes temp

Modèle	Réf. pièce	Description	Patient concerné
MR401B	0011-30-37392	Sonde de température réutilisable, œsophage	Adulte
MR402B	0011-30-37394	Sonde de température réutilisable, œsophage	Pédiatrique, nourrisson
MR403B	0011-30-37393	Sonde de température réutilisable, peau	Adulte
MR404B	0011-30-37395	Sonde de température réutilisable, peau	Pédiatrique, nourrisson
MR411	040-003294-00	Sonde de température jetable, œsophage/rectum, général	Adulte, pédiatrique
MR412	040-003295-00	Sonde de température jetable, peau	Tous

28.4 Accessoires PNI

28.4.1 Conduites PNI

Modèle	Réf. pièce	Description	Patient concerné
CM1901	6200-30-11560	Conduite PNI réutilisable	Néonatal
CM1903	6200-30-09688	Conduite PNI réutilisable	Adulte, pédiatrique

28.4.2 Brassards

Modèle	Réf. pièce	Description	Circonférence du membre (cm)	Largeur de la poche pneumatique (cm)	Patient concerné
CM1200	115-002480-00	Brassard réutilisable	7 - 13	3,8	Nourrisson de petite taille
CM1201	0010-30-12157	Brassard réutilisable	10 - 19	7,2	Nourrisson
CM1202	0010-30-12158	Brassard réutilisable	18 - 26	9,8	Pédiatrique
CM1203	0010-30-12159	Brassard réutilisable	24 - 35	13,1	Adulte
CM1204	0010-30-12160	Brassard réutilisable	33 - 47	16,5	Grande taille adulte
CM1205	0010-30-12161	Brassard réutilisable	46 - 66	20,5	Cuisse adulte
CM1300	040-000968-00	Brassard réutilisable, sans vessie	7 - 13	3,8	Nourrisson de petite taille
CM1301	040-000973-00	Brassard réutilisable, sans vessie	10 - 19	7,2	Nourrisson
CM1302	040-000978-00	Brassard réutilisable, sans vessie	18 - 26	9,8	Pédiatrique
CM1303	040-000983-00	Brassard réutilisable, sans vessie	24 - 35	13,1	Adulte

Modèle	Réf. pièce	Description	Circonférence du membre (cm)	Largeur de la poche pneumatique (cm)	Patient concerné
CM1304	040-000988-00	Brassard réutilisable, sans vessie	33 - 47	16,5	Grande taille adulte
CM1305	040-000993-00	Brassard réutilisable, sans vessie	46 - 66	20,5	Cuisse adulte
CM1306	115-015930-00	Brassard réutilisable, sans vessie	24 - 35	13,1	Adulte
CM1307	115-015931-00	Brassard réutilisable, sans vessie	33 - 47	16,5	Grande taille adulte
CM1501	001B-30-70697	Brassard PNI, usage unique, 10 unités/boîte	10 à 19	7,2	Nourrisson
CM1502	001B-30-70698	Brassard PNI, usage unique, 10 unités/boîte	18 à 26	9,8	Pédiatrique
CM1503	001B-30-70699	Brassard PNI, usage unique, 10 unités/boîte	25 à 35	13,1	Adulte
CM1504	001B-30-70700	Brassard PNI, usage unique, 10 unités/boîte	33 à 47	16,5	Adulte
CM1505	001B-30-70701	Brassard PNI, usage unique, 10 unités/boîte	46 à 66	20,5	Cuisse adulte
CM1506	115-016969-00	Brassard PNI, usage unique, 10 unités/boîte	25 à 35	13,1	Adulte
CM1507	115-016970-00	Brassard PNI, usage unique, 10 unités/boîte	33 à 47	16,5	Adulte
CM1500A	001B-30-70692	Brassard PNI, usage unique, taille 1, 20 unités/boîte	3,1 à 5,7	2,2	Néonatal
CM1500B	001B-30-70693	Brassard PNI, usage unique, taille 2, 20 unités/boîte	4,3 à 8,0	2,9	Néonatal
CM1500C	001B-30-70694	Brassard PNI, usage unique, taille 3, 20 unités/boîte	5,8 à 10,9	3,8	Néonatal
CM1500D	001B-30-70695	Brassard PNI, usage unique, taille 4, 20 unités/boîte	7,1 à 13,1	4,8	Néonatal
CM1500E	001B-30-70696	Brassard PNI, usage unique, taille 5, 20 unités/boîte	8 à 15	5,4	Néonatal

28.5 Accessoires PI

28.5.1 Accessoires PI

Modèle	Réf. pièce	Description	Patient concerné
IM2202	001C-30-70757	Câble PI à 12 broches, Argon	/
DT-4812	6000-10-02107	Transducteur PI jetable, Argon	Adulte, pédiatrique, néonatal
682275	0010-10-12156	Support pour transducteur/collecteur, Argon	/
IM2201	001C-30-70759	Câble PI 12 broches pour unité de réanimation	/
42584	0010-10-42638	Transducteur PI, jetable, ICU Medical	/
42602	M90-000133---	Support stable pour transducteur et clamp PI, ICU Medical	/
42394	M90-000134---	Support stable pour transducteur et clamp PI, ICU Medical	/
IM2211	0010-21-12179	Câble PI à 12 broches pour Edwards, réutilisable	Adulte, pédiatrique, néonatal
IM2206	115-017849-00	Câble PI à 12 broches pour Utah, réutilisable	Adulte, pédiatrique, néonatal
IM2207	0010-21-43082	Câble PI à 12 broches, pour Memscap, transducteur SP844 82031, réutilisable	Adulte, pédiatrique, néonatal
IM2213	0010-30-43055	Câble adaptateur PI (12 à 6 broches)	Tous

28.5.2 Accessoires PIC

Modèle	Réf. pièce	Description	Patient concerné
82-6653	040-002336-00	Kit capteur PIC, jetable	/

28.6 Accessoires DC

Modèle	Réf. pièce	Description	Patient concerné
CO7702	0010-30-42743	Câble DC à 12 broches	/
131HF7	6000-10-02183	Tubulure de dilution, Edwards	/
SP4042	6000-10-02079	Capteur TI jetable, BD	/
SP5045	6000-10-02080	Boîtier de capteur TI jetable, BD	/
MX387	6000-10-02081	Seringue de contrôle 12 cc avec arrêt 1 cc et rotateur, jetable, Medex	/

28.7 Accessoires CO₂

28.7.1 Accessoires Sidestream CO₂

Modèle	Réf. pièce	Description	Patient concerné
4000	115-043001-00	Canule échantillon CO2 nasal jetable	Adulte
4100	115-043002-00	Canule échantillon CO2 nasal jetable	Pédiatrique
4200	115-043003-00	Canule échantillon CO2 nasal jetable	Néonatal
60-15200-00	115-043017-00	Ligne de prélèvement aérien jetable	Adulte, pédiatrique
60-15300-00	115-043018-00	Ligne de prélèvement aérien jetable	Néonatal
60-14100-00	115-043020-00	Adaptateur circuit d'air droit jetable	/
040-001187-00	115-043019-00	Adaptateur circuit d'air jetable	Néonatal
60-14200-00	115-043021-00	Adaptateur circuit d'air coudé jetable	/
100-000080-00	115-043024-00	Piège à eau, DRYLINE II, réutilisable	Adulte, pédiatrique
100-000081-00	115-043025-00	Piège à eau, DRYLINE II, réutilisable	Néonatal

28.7.2 Accessoires Microstream CO₂

Modèle	Réf. pièce	Description	Patient concerné
XS04620	0010-10-42560	Ligne de prélèvement aérien jetable	Adulte, pédiatrique
XS04624	0010-10-42561	Ligne de prélèvement aérien jetable, humidifiée	Adulte, pédiatrique
006324	0010-10-42562	Ligne de prélèvement aérien jetable, humidifiée	Néonatal
007768	0010-10-42563	Ligne de prélèvement aérien jetable, longue	Adulte, pédiatrique
007737	0010-10-42564	Ligne de prélèvement aérien jetable, longue, humidifiée	Adulte, pédiatrique
007738	0010-10-42565	Ligne de prélèvement aérien jetable, longue, humidifiée	Néonatal
009818	0010-10-42566	Ligne de prélèvement nasal jetable	Adulte
007266	0010-10-42567	Ligne de prélèvement nasal jetable	Pédiatrique
009822	0010-10-42568	Ligne de prélèvement nasal jetable, plus O ₂	Adulte
007269	0010-10-42569	Ligne de prélèvement nasal jetable, plus O ₂	Pédiatrique
009826	0010-10-42570	Ligne de prélèvement nasal jetable, longue, plus O ₂	Adulte
007743	0010-10-42571	Ligne de prélèvement nasal jetable, longue, plus O ₂	Pédiatrique
008177	0010-10-42572	Ligne de prélèvement nasal jetable, humidifiée	Adulte
008178	0010-10-42573	Ligne de prélèvement nasal jetable, humidifiée	Pédiatrique
008179	0010-10-42574	Ligne de prélèvement nasal jetable, humidifiée	Néonatal
008180	0010-10-42575	Ligne de prélèvement nasal jetable, humidifiée, plus O ₂	Adulte
008181	0010-10-42576	Ligne de prélèvement nasal jetable, humidifiée, plus O ₂	Pédiatrique
008174	0010-10-42577	Ligne de prélèvement nasal jetable	Adulte
008175	0010-10-42578	Ligne de prélèvement nasal jetable	Pédiatrique

28.7.3 Accessoires Mainstream CO₂

Modèle	Réf. pièce	Description	Patient concerné
6063	0010-10-42662	Adaptateur circuit d'air jetable	Adulte, pédiatrique
6421	0010-10-42663	Adaptateur circuit d'air, jetable, avec embout buccal	Adulte, pédiatrique
6312	0010-10-42664	Adaptateur circuit d'air jetable	Pédiatrique, néonatal
7007	0010-10-42665	Adaptateur circuit d'air, réutilisable	Adulte, pédiatrique
7053	0010-10-42666	Adaptateur circuit d'air, réutilisable	Néonatal
9960LGE	0010-10-42669	Masque, grand	Adulte
9960STD	0010-10-42670	Masque, standard	Adulte
9960PED	0010-10-42671	Masque	Pédiatrique
6934	0010-10-42667	Bandes auto-agrippantes pour câble	/
8751	0010-10-42668	Clips de rétention pour capteur	/
1036698	6800-30-50760	Capteur CO ₂	/

28.8 Fixation et accessoires de montage

Réf. pièce	Description
045-000915-00	Support de bobine T5
045-000955-00	iPM/iMEC Kit plateau de chariot T5
045-003425-00	Adaptateur de bras série GCX VHM/M
045-003240-00	Bras 12" série GCX M avec plaque de transition
045-000924-00	Pied à roulettes iPM/iMEC
045-000953-00	Kit plateau de chariot iPM/iMEC
045-000931-00	Support de montage mural iPM/iMEC
045-002877-00	Nouveau support de valeur VS600/VS900
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

28.9 Accessoires divers

Réf. pièce	Description
009-001075-00	Cordon d'alimentation, 250 V, 10 A, 3 m, Brésil
009-001791-00	Cordon d'alimentation, 250 V, 16 A, 3 m, Afrique du Sud
009-002636-00	Cordon d'alimentation, 10 A, 1,5 m, norme australienne
009-007190-00	Cordon d'alimentation, 3 m, Inde
009-007191-00	Cordon d'alimentation, 1,8 m, Suisse
509B-10-05996	Cordon d'alimentation, 10 A, 250 V, 1,6 m, Chine

Réf. pièce	Description
DA8K-10-14452	Cordon d'alimentation, Etats-Unis
DA8K-10-14453	Cordon d'alimentation, Royaume-Uni
DA8K-10-14454	Cordon d'alimentation, Europe
022-000179-00	Batterie lithium-ion, 10,95 V, 2 600 mAh, LI13I001A
022-000008-00	Batterie lithium-ion, 10,95 V, 4 500 mAh, LI23S002A
022-000248-00	Batterie lithium-ion intelligente, 10,8 V, 5 600 mAh, LI23I003A
023-000217-00	Clé USB, 4 Go, USB2.0
023-000218-00	Clé USB, 8 Go, USB2.0
023-001523-00	Imprimante HP LaserJet
115-008393-00	Lecteur de codes-barres 1D
023-001286-00	Lecteur de codes-barres 2D, HS-1M, JADAK
023-001288-00	Lecteur de codes-barres 2D, HS-1R, JADAK
023-001393-00	Contrôleur distant
6800-30-51213	Progiciel de sortie de données BeneView
115-030320-00	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

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, C.O. Type BF antidéfibrillation pour le CO ₂
Type de protection contre les chocs électriques	Classe I
Degré de protection contre la pénétration nuisible de liquides	Unité principale ePM12/ePM12A/ePM12C/ePM15/ePM15A/ePM15C : IPX1 (protection contre les effets nocifs des gouttes d'eau verticales) Unité principale ePM10/ePM10A/ePM10C, station d'accueil : IPX2 (protection contre les effets nocifs des gouttes d'eau verticales avec une inclinaison de l'appareil de 15 ° maximum)
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
Chute libre	L'unité principale ePM10/ePM10A/ePM10C est conforme aux exigences de la norme 6.3.4.3, EN1789. Hauteur de chute : 0,75 m Nombre de chutes : une sur chacune des six surfaces

A.2 Caractéristiques physiques

Élément	Poids maximal (kg)	L x H x P (mm)	Commentaires
ePM10/ePM10A/ePM10C unité principale	4,0 (configuration standard avec enregistreur, hors batterie et accessoires)	271 x 226 x 173	3,2 kg (configuration standard, hors batterie, accessoires et enregistreur)
Unité principale ePM12/ePM12A/ePM12C	4,5 (configuration standard avec enregistreur, hors batterie et accessoires)	312 x 258 x 174	3,4 kg (configuration standard, hors batterie, accessoires et enregistreur)
Unité principale ePM15/ePM15A/ePM15C	6,5 (configuration standard avec enregistreur, hors batterie et accessoires)	397 x 293 x 181	4,9 kg (configuration standard, hors batterie, accessoires et enregistreur)
Station d'accueil	3,5	278 x 197 x 111	/

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 ePM10/ePM10A/ePM10C			
Élément	Température (°C)	Humidité relative (sans condensation) (%)	Barométrique
Conditions de fonctionnement	0 à 40	15 à 95	427,5 à 805,5 mmHg (57 à 107,4 kPa)
Conditions de fonctionnement de courte durée	Au moins 20 minutes en cas de passage de la température ambiante (20±2)°C à une température comprise entre -20 °C et 50 °C		
	Au moins 20 minutes après la mise sous tension 10 minutes maximum en cas de passage de température ambiante (20±2) °C à une température comprise entre -30 °C et 70 °C		
Conditions de stockage	-30 à 70	10 à 95	120 à 805,5 mmHg (16 à 107,4 kPa)
Unité principale ePM12/ePM12A/ePM12C/ePM15/ePM15A/ePM15C			
Élément	Température (°C)	Humidité relative (sans condensation) (%)	Barométrique
Conditions de fonctionnement	0 à 40	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 CO₂ 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 CO₂ Mainstream			
Élément	Température (°C)	Humidité relative (sans condensation) (%)	Barométrique (mmHg)
Conditions de fonctionnement	0 à 40	10 à 90	430 à 790 mmHg (57,3 à 105,3 kPa)
Conditions de stockage	-20 à 60	10 à 90	430 à 790 mmHg (57,3 à 105,3 kPa)

A.4 Caractéristiques de l'alimentation secteur

A.4.1 Caractéristiques de l'alimentation secteur externe

Alimentation secteur	
Tension d'entrée	100 à 240 Vca (± 10 %)
Courant d'entrée	2,0 à 0,9 A
Fréquence	50/60 Hz (± 3 Hz)
Alimentation secteur (utilisée avec la station d'accueil)	
Tension d'entrée	15 Vcc (±10 %)
Courant d'entrée	2,0 A
Station d'accueil (pour le ePM10/ePM10A/ePM10C)	
Tension d'entrée	12 VCC à 28 VCC
Courant d'entrée	5,0 A
Tension de sortie	15 Vcc
Courant de sortie	4,0 A

A.4.2 Caractéristiques de la batterie

Batterie LI131001A	Type	Batterie au lithium-ion rechargeable (batterie non intelligente)
	Tension	10,95V
	Capacité	2600 mAh
Batterie LI23S002A	Type	Batterie au lithium-ion rechargeable (batterie non intelligente)
	Tension	10,95V
	Capacité	4500 mAh

Batterie LI23I003A	Type	Batterie intelligente au lithium-ion rechargeable (batterie intelligente)	
	Tension	10,8V	
	Capacité	5600 mAh	
Nombre maximum de batteries configurées	ePM10/ePM10A/ ePM10C :	Une seule batterie peut être connectée.	
	ePM15/ePM15A/ ePM15C :	Deux batteries maximum peuvent être connectés en même temps.	
	ePM12/ePM12A/ ePM12C :	Deux batteries maximum peuvent être connectées en même temps, y compris une batterie intégrée. L'autre est connectée depuis un compartiment de batterie externe.	
Temps d'exécution	Modèle	ePM12/ePM12A/ePM12C/ ePM15/ePM15A/ePM15C	ePM10/ePM10A/ ePM10C
	Batterie LI13I001A (une batterie connectée)	≥ 2 heures	≥ 2 heures
	Batterie LI23S002A (une batterie connectée)	≥4 heures	≥4 heures
	Batterie LI23I003A (une batterie connectée)	≥ 4,5 heures	≥ 6 heures
	Batterie LI23I003A (deux batteries connectées)	≥ 9 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	Batterie LI13I001A (une batterie connectée)	<ul style="list-style-type: none"> • Au maximum 2,5 heures à 90 % lorsque le moniteur est éteint • Au maximum 5 heures à 90 % lorsque le moniteur est allumé 	
	Batterie LI23S002A (une batterie connectée)	<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 	
	Batterie LI23I003A (une batterie connectée)	<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 	
	Batterie LI23I003A (deux batteries connectées)	<ul style="list-style-type: none"> • Au maximum 10 heures à 90 % lorsque le moniteur est éteint • Au maximum 20 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)	ePM10/ePM10A/ ePM10C :	10,1 inches
	ePM15/ePM15A/ ePM15C :	15,6 inches
	ePM12/ePM12A/ ePM12C :	12,1 inches
Résolution	ePM10/ePM10A/ ePM10C :	1280×800 pixels
	ePM15/ePM15A/ ePM15C :	1366×768 pixels
	ePM12/ePM12A/ ePM12C :	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

Alimentation c.c. (pour ePM10/ePM10A/ ePM10C)	1
Entrée d'alimentation secteur	1
Connecteur réseau	1, connecteurs RJ45 standard, 100 Base-TX, IEEE 802.3
Connecteur USB	2 connecteurs USB 2.0
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 signaux

Sortie auxiliaire	
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 : $V_{oh} \geq 2,5\text{ V}$ Profond. pouls : $10\text{ ms} \pm 5\%$ Temps de croissance et de décroissance : $\leq 100\ \mu\text{s}$
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 : $< 0,5\text{ V}$, recevant un courant d'entrée minimum de 5 mA
Temps de croissance et de décroissance	$\leq 1\text{ ms}$
Impulsion de synchronisation du défibrillateur	
Impédance de sortie	$\leq 100\text{ ohms}$
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 : $< 0,5\text{ V}$, recevant un courant d'entrée maximum de 5 mA
Durée d'impulsion	$100\text{ ms} \pm 10\%$
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 $\leq 2\text{ secondes}$ 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 de capacité standard : jusqu'à 120 heures de données de tendances à une résolution d'au moins 1 minute. • Carte mémoire haute capacité : jusqu'à 240 heures de données de tendances avec une résolution d'au moins 1 minute, ou jusqu'à 2 400 heures de données de tendances avec une résolution d'au moins 10 minutes.
Événements	<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 : 2 000 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 : 3 000 jeux de données.
Interprétation des résultats d'un ECG à 12 dérivations au repos (pour le ePM12/ePM12A/ePM12C/ePM15/ePM15A/ePM15C)	20 jeux de données
Tracés complets	Jusqu'à 48 heures pour tous les tracés de paramètres. La durée de stockage précise dépend des tracés enregistrés et de leur nombre.
Affichage ST	120 heures au maximum de tracés de segments ST. Un groupe de tracés de segments ST est stocké toutes les cinq minutes.
Vue OxyCRG	400 événements OxyCRG.

A.12 Caractéristiques Wi-Fi

A.12.1 Caractéristiques techniques Wi-Fi

Protocole	IEEE 802.11a/b/g/n	
Mode de modulation	DSSS et OFDM	
Fréquence de fonctionnement	IEEE 802.11b/g/n (à 2,4G)	IEEE 802.11a/n (à 5G)
	ETSI : 2,4 GHz à 2,483 GHz FCC : 2,4 GHz à 2,483 GHz MICRO : 2,4 GHz à 2,495GHz KC : 2,4 GHz à 2,483 GHz	ETSI : 5,15 GHz à 5,35 GHz, 5,47 GHz à 5,725 GHz FCC : 5,15 GHz à 5,35 GHz, 5,725 GHz à 5,82 GHz MICRO : 5,15GHz à 5,35 GHz KC : 5,15 GHz à 5,35 GHz, 5,47 GHz à 5,725 GHz, 5,725 GHz à 5,82 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 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	Infrastructure	

A.12.2 Caractéristiques de performances Wi-Fi

AVERTISSEMENT

- **Exécutez toutes les fonctions de réseau de communication de données au sein d'un réseau fermé.**

A.12.2.1 Capacité du système et résistance aux interférences sans fil

Répond 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.

Les conditions de test sont les suivantes :

- 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.
- 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.

A.12.2.2 Stabilité du réseau Wi-Fi

Le rapport de perte pertes de données de communication sur le CMS depuis n'importe quel moniteur ne dépasse 0,1 % sur une période de 24 heures. 12 des 16 moniteurs connectés au réseau se déplacent 30 fois.

Les conditions de test sont les suivantes :

- 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.12.2.3 Distance de vision distincte

La distance de vision distincte 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 et CEI 60601-2-25
Jeu de dérivations	3 dérivations : I, II, III 5 dérivations : I, II, III, aVR, aVL, aVF, V 6 dérivations : I, II, III, aVR, aVL, aVF, Va, Vb 12 dérivations (pour le ePM12/ePM12A/ePM12C/ePM15/ePM15A/ePM15C) : I, II, III, aVR, aVL, aVF et V1-V6
ECG standard	AHA, CEI
Sensibilité de l'affichage	1,25 mm/mV (×0,125), 2,5 mm/mV (×0,25), 5 mm/mV (×0,5), 10 mm/mV (×1), 20 mm/mV (×2), 40 mm/mV (×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 Seuil haute fréquence (pour l'analyse d'ECG à 12 dérivations) : 350 Hz, 150 Hz, 35 Hz, ou 20 Hz
Taux de réjection en mode commun	Mode Diagnostic : > 90 dB Mode Surveillance : > 105 dB (filtre bruit activé) Mode Chirurgie : > 105 dB (filtre bruit activé) Mode ST : > 105 dB (filtre bruit activé)
Filtre bruit	50/60 Hz Mode Moniteur, Chirurgical et ST : le filtre bruit est activé automatiquement. Mode Diagnostic et Seuil haute fréq. : le filtre bruit est activé/désactivé manuellement.
Impédance différentielle d'entrée	≥5 MΩ
Plage du signal d'entrée	±10 mV (valeur de pic à pic).
Précision de la reproduction du signal d'entrée	Utilisez les méthodes A et D basées sur la norme CEI 60601-2-25 pour déterminer la réponse de fréquence.
Tolérance du potentiel de compensation de l'électrode	± 800 mV
Courant de détection arrêt dérivation	Electrode de mesure : < 0,1 μA Electrode d'excitation : < 1 μA
Courant de décalage d'entrée	≤ 0,1 μA (dérivation ≤ 1 μA)
Protection contre la défibrillation	Supporte une charge de 5 000 V (360 J) sans perte ni corruption de données Temps de restitution de référence : < 5 s (après défibrillation) Temps de récupération de polarisation : < 10 s Absorption de l'énergie de défibrillation : < 10 % (charge de 100 Ω)
Courant de fuite patient	< 10 μA
Signal d'étalonnage	1 mV (valeur crête à crête) ± 5 %
Protection ESU	Mode Coupe : 300 W Mode Coagulation : 100 W Temps de récupération : ≤ 10 s Conforme à la norme CEI 60601-2-27, clause 202.6.2.101.
Impulsion de stimulation	

Marqueurs de l'impulsion de stimulation	<p>Les impulsions de stimulation répondant aux conditions suivantes sont étiquetées avec un simulateur cardiaque :</p> <p>Amplitude : ± 2 à ± 700 mV Durée : 0,1 à 2 ms Temps de montée : 10 à 100 μs (moins de 10 % de la profondeur de pouls) Pas de dépassement</p>
Réjection de l'impulsion de stimulation	<p>Lors des essais conformes à la norme CEI 60601-2-27 : 201.12.1.101.13, le lecteur de fréquence cardiaque rejette toutes les pulsations remplissant les conditions suivantes.</p> <p>Amplitude : ± 2 à ± 700 mV Durée : 0,1 à 2 ms Temps de montée : 10 à 100 μs (moins de 10 % de la profondeur de pouls) Pas de dépassement</p>
FC	
Plage de mesures	<p>Néonatale : 15 à 350 bpm Pédiatrique : 15 à 350 bpm Adulte : 15 à 300 bpm</p>
Résolution	1 bpm
Précision	plus grande valeur entre ± 1 bpm et ± 1 %.
Sensibilité	200 μ V (dérivation II)
Méthode de calcul de la moyenne FC	<p>Conformément à la norme CEI 60601-2-27, clause 201.7.9.2.9.101 b) 3), la méthode suivante est utilisée :</p> <p>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 récents. Dans le cas contraire, on calcule la fréquence cardiaque en soustrayant la valeur maximale et la valeur minimale des 12 intervalles FR les plus récents, puis en calculant la moyenne des intervalles restants.</p> <p>La valeur de FC affichée à l'écran du moniteur est mise à jour toutes les deux secondes au maximum.</p>
Réponse à un rythme irrégulier	<p>Conformément à la norme CEI 60601-2-27, clause 201.7.9.2.9.101 b) 4), la fréquence cardiaque affichée après 20 secondes de stabilisation est la suivante :</p> <p>Bigéminisme ventriculaire (tracé A1) : 80 ± 1 bpm Bigéminisme ventriculaire à alternation lente (tracé A2) : 60 ± 1 bpm Bigéminisme ventriculaire à alternation rapide (tracé A3) : 120 ± 1 bpm Systoles bidirectionnelles (tracé A4) : 90 ± 2 bpm</p>
Temps de réponse aux variations de fréquence cardiaque	<p>Conforme à la norme CEI 60601-2-27 : Clause 201.7.9.2.9.101 b) 5).</p> <p>80 à 120 bpm : moins de 11 s 80 à 40 bpm : moins de 11 s</p>
Délai avant alarme de tachycardie	<p>Répond aux exigences de la clause 201.7.9.2.9.101 b) 6) de la norme CEI 60601-2-27.</p> <p>Tracé</p> <p>B1h-plage : < 11 s B1-plage : < 11 s B1d-plage : < 11 s B2h-plage : < 11 s B2 plage : < 11 s B2d plage : < 11 s</p>
Capacité de rejet de l'onde T haute	<p>Lorsque le test est réalisé conformément à la norme CEI 60601-2-27, clause 201.12.1.101.17, le calcul de la fréquence cardiaque n'est pas affecté pour les QRS de 1 mV d'amplitude et d'une durée de 100 ms, avec une durée de l'onde T de 180 ms dont l'amplitude est inférieure à 1,2 mV, et l'intervalle QT est égal à 350 ms.</p>

Classification des analyses d'arythmie	Asystolie, Fib-V/Tach-V, Tach-V, Bradycardie vent, Tachy extrême, Brady extrême, Rythme vent., ESV/min, Pauses/min, Doublet, Bigéminisme, Trigéminisme, R sur T, Salve ESV, ESV, Tachy, Brady, Pause battements, Stimul. arrêté, Stimul. non capturé, ESV polymorphe, Tach vent. non sout., Pause, Rythme irrégulier, Fib. A	
Analyse du segment ST		
Plage de mesures	-2,5 à 2,5 mV RTI	
Précision	-0,8 à 0,8 mV : Au-delà de cette plage :	± 0,02 mV ou ± 10 %, selon la valeur la plus grande. Non spécifié.
Résolution	0,01mV	
Analyse QT/QTc		
Plage de mesures	QT : 200 à 800 ms QTc : 200 à 800 ms QT-FC : 15 à 150 bpm pour les adultes, 15 à 180 bpm pour les patients pédiatriques et nouveau-nés	
Précision	QT : ± 30 ms	
Résolution	QT : 4 ms QTc : 1 ms	
Interprétation d'un ECG à 12 dérivations (pour le ePM12/ePM12A/ePM12C/ePM15/ePM15A/ePM15C)		
Fréquence d'échantillonnage	1000 échantillons/s (A/D) 500 échantillons/s (algorithme ECG)	
Quantification de l'amplitude	24 bits	
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 basse - 2 bpm) FC > 40 bpm : 40 bpm à (limite basse - 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)	0,01 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	0.3Ω
Plage d'impédance de la ligne de base	200 à 2 500 Ω (avec câble ECG avec résistance de 1 kΩ)
Impédance différentielle d'entrée	> 2,5 MΩ

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	0 à 200 rpm	
Résolution	1 rpm	
Précision	0 à 120 rpm : ± 1 rpm 121 à 200 rpm : ± 2 rpm	
Durée d'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 (limite basse + 2) à 20 FR > 20 (limite basse + 5) à 100 Néonatale : FR ≤ 20 (limite basse + 2) à 20 FR > 20 (limite basse + 5) à 150	FR ≤ 20 : 1 FR > 20 : 5
RR basse	FR ≤ 20 : 0 à (limite haute - 2) FR > 20 : 20 à (limite haute - 5)	

A.13.3 Caractéristiques de SpO₂

Limite d'alarme	Plage (%)	Etape (%)
SpO ₂ haute	(limite basse + 2) à 100	1
SpO ₂ basse	Mindray : (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 haute - 1)	

Module Mindray SpO₂

Normes	Conforme à la norme ISO 80601-2-61
*Vérification de précision des mesures : La précision de la SpO ₂ 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-oxymètre. Les mesures réalisées à l'aide de l'oxymètre de pouls sont exprimées de façon statistique. Les deux tiers d'entre elles environ doivent se trouver dans la plage de précision indiquée comparativement aux mesures du CO-oxymètre.	
Plage de mesures	0 à 100%
Résolution	1%
Temps de réponse	< 30 s (perfusion normale, aucune perturbation, altérations soudaines de la valeur SpO ₂ entre 70 % et 100 %)
Précision	70 à 100 % : ± 2 % (mode adulte/pédiatrique) 70 à 100 % : ± 3 % (mode néonatal) 0% à 69% : Non spécifié.
* 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. Des examens ont été réalisés pour valider la précision des mesures obtenues à l'aide de l'oxymètre de pouls et de capteurs de SpO ₂ pour nouveau-nés par rapport à celles obtenues avec un CO-oxymètre. Des nouveau-nés âgés de 1 à 30 jours et nés après 22 semaines à 9 mois de grossesse ont été inclus dans cette étude. L'analyse statistique des données de cette étude démontre que la précision (au bras) est conforme aux spécifications de précision indiquées. Reportez-vous au tableau ci-dessous.	

Type de capteur	Nombre de nouveau-nés	Données	Bras
518B	97 (51 de sexe masculin et 46 de sexe féminin)	200 paires	2,38%
520N	122 (65 de sexe masculin et 57 de sexe féminin)	200 paires	2,88%
L'oxymètre de pouls avec capteurs de SpO ₂ pour nouveau-nés a également été testé et validé sur des sujets adultes.			
Intervalle de mise à jour	≤ 1 s		
Sensibilité	Haute, Moyenne, Basse		
Temps de récupération	< 15 s (après défibrillation)		
PI			
Plage de mesures	0,05 à 20%		
Résolution	0,05 %~9,99 % : 0,01% 10,0%~20,0% : 0,1%		

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 FP > 40 : 5
FP basse	FP ≤ 40 bpm : 16 bpm à (limite haute - 2 bpm) FP > 40 bpm : 40 bpm à (limite haute - 5 bpm)	

FP à partir du module SpO₂ Mindray

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 220 bpm)
Précision	± 3 bpm
Intervalle de mise à jour	≤ 1 s
Sensibilité	Haute, Moyenne, Basse

FP à 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 à partir du module PI

Plage de mesures	20 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	
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	
TD 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 ISO 80601-2-30
Technique	Oscillométrie
Mode de fonctionnement	Manuel, Auto, STAT, Séquence
Intervalle de répétition en mode auto	1, 2, 2,5, 3, 4, 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 290 Pédiatrique : (limite basse + 5) à 240 Néonatale : (limite basse + 5) à 140	PNI ≤ 50 : 1 PNI > 50 : 5		
PNI-syst basse	25 à (limite haute - 5)			
PNI-moy haute	Adulte : (limite basse + 5) à 260 Pédiatrique : (limite basse + 5) à 215 Néonatale : (limite basse + 5) à 125			
PNI-moy basse	15 à (limite haute - 5)			
PNI-diast haute	Adulte : (limite basse + 5) à 250 Pédiatrique : (limite basse + 5) à 200 Néonatale : (limite basse + 5) à 115			
PNI-diast basse	10 à (limite haute - 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.	
Technique	Mesure invasive directe	
PI		
Plage de mesures	-50 à 360 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		
Tension d'excitation	5 V c.c., ±2 %	
Sensibilité	5 µV/V/mmHg	
Plage de remise à zéro	± 200 mmHg	
Plage d'impédance	300 à 3 000 Ω	
Déplacement de volume	< 0,04 mm ³ /100 mmHg	
Limite d'alarme	Plage (mmHg)	Etape (mmHg)
Syst Haute	PI ≤ 50 : (limite basse + 2) à 50 PI > 50 : (limite basse + 5) à 360	PI ≤ 50 : 1 PI > 50 : 5
Moy Haute		
Diast Haute		
Syst Basse	PI ≤ 50 : -50 à (limite haute - 2) PI > 50 : 50 à (limite haute - 5)	
Moy Basse		
Diast Basse		
PA-syst extrême haute	Limite haute à 360	PI ≤ 50 : 1 PI > 50 : 5
PA-moy extrême haute		
PA-diast extrême haute		
PA-syst extrême basse	-50 à limite basse	
PA-moy extrême basse		
PA-diast extrême basse		

A.13.8 Caractéristiques techniques DC

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 : $\pm 2\%$ ou $\pm 0,1$ l/min, selon la valeur la plus grande	
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, mainstream	
Technique	Absorption des infrarouges.	
Durée 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
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 : $\pm 5\%$ du résultat 77 à 150 mmHg : $\pm 10\%$ du résultat 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 $\leq 1:1$, ou une fréquence respiratoire ≤ 30 rpm et un rapport I/E $\leq 2:1$.	
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 $\pm 15\%$ et ± 15 ml/min
Temps de démarrage	Maximum : 90 s En général : 20 s
Temps de réponse	Mesure avec un piège à eau néonatal DRYLINE II et une tubulure d'échantillonnage néonatale de 2,5 m de long : $\leq 5,0$ s à 70 ml/min $\leq 4,5$ 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 : $\leq 5,0$ s à 120 ml/min

Temps de montée	Mesure 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 CO₂		
Gaz	Concentration (%)	Effet quantitatif*
O ₂	≤ 100	± 1 mmHg
N ₂ O	≤ 60	
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 CO ₂ sont réalisées entre 0 et 40 mmHg.		

Module CO₂ Microstream

Standard	Conforme à la norme ISO 80601-2-55	
Plage de mesure CO ₂	0 à 150 mmHg	
Précision*	0 à 38 mmHg : ± 2 mmHg 39 à 150 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 ml/min -7.5	
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

Module CO₂ Mainstream

Standard	Conforme à la norme ISO 80601-2-55
Plage de mesure CO ₂	0 à 150 mmHg
Précision	0 à 40 mmHg : ± 2 mmHg 41 à 70 mmHg : ± 5 % de la mesure 71 à 100 mmHg : ± 8% de la mesure 101 à 150 mmHg : ± 10% de la mesure
Dérive de la précision	Conforme aux exigences de précision de mesure pendant 6 heures
Résolution	1 mmHg
Temps de récupération	< 15 s (après défibrillation)
Temps de montée	< 60 ms
Fréquence d'échantillonnage des données	100 Hz
Plage de mesure FRaé	0 à 150 rpm
Précision des mesures FRaé	± 1 rpm
Résolution FRaé	1 rpm

Cette page blanche a été ajoutée intentionnellement.

B Compatibilité électromagnétique et conformité aux réglementations en matière d'émission 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 à proximité. 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 à proximité 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 à 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 à proximité.
- 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.

Directives et déclaration - Emissions électromagnétiques		
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.		
Tests d'émission	Conformité	Environnement électromagnétique— Directives
EMISSIONS RF par rayonnements et conductions, CISPR 11	Groupe 1.	L'appareil utilise l'énergie radioélectrique pour son fonctionnement interne uniquement. Par conséquent, ses émissions RF sont très faibles et ne sont pas susceptibles de provoquer une interférence avec les appareils électroniques se trouvant à proximité.
<u>EMISSIONS RF par rayonnements et conductions, CISPR 11</u>	<u>Classe B (ePM10/ePM10A/ePM10C avec station d'accueil)</u>	<u>L'appareil peut être utilisé dans tous les établissements, y compris domestiques.</u>
EMISSIONS RF par rayonnements et conductions, CISPR 11	Classe A	L'appareil peut être utilisé dans tous les établissements à usage non domestique ou dans les bâtiments à usage domestique directement reliés aux réseaux publics d'alimentation basse tension.
Limites pour les EMISSIONS de courant harmonique, CEI 61000-3-2	Classe A	
Fluctuations de tension et scintillements, CEI 61000-3-3	Est conforme	

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, réorienter 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'EMISSIONS 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 réorientation 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	

Directives et déclaration - Immunité électromagnétique			
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.			

Directives et déclaration - Immunité électromagnétique			
Le dispositif est conçu pour être utilisé dans l'environnement électromagnétique indiqué. Il incombe à l'acquéreur ou à l'utilisateur du dispositif de s'assurer qu'il est bien utilisé dans un environnement du même type que celui indiqué ci-dessous.			
Test d'immunité	Niveau du test CEI 60601	Niveau de conformité	Environnement électromagnétique— Directives
Perturbations conduites induites par les champs RF CEI 61000-4-6	3 Veff. 150 kHz à 80 MHz 80 % AM à 1 kHz	3 Vrms	Les équipements de communication RF portables et mobiles ne doivent pas être utilisés à proximité des composants du système, quels qu'ils soient (y compris les câbles) et ne doivent pas se trouver à une distance inférieure à celle recommandée, calculée à partir de l'équation appropriée concernant la fréquence de l'émetteur. Distances de séparation recommandées : $d = 1,2 \sqrt{P}$
	6 Veff. Sur les bandes ISM entre 0,15 MHz et 80 MHz 80 % AM à 1 kHz	6 Veff.	
Champs électromagnétiques RF rayonnés CEI 61000-4-3	3 V/m 80 MHz à 2,7 GHz 80 % AM à 1 kHz	3V/m	Distances de séparation recommandées : 80 MHz à 800 MHz : $d = 1,2 \sqrt{P}$ 800 MHz - 2,7 GHz : $d = 2,3 \sqrt{P}$ où P est la valeur nominale de la puissance de sortie maximale de l'émetteur en watts (W) selon les informations données par le fabricant et d la distance de séparation recommandée en mètres (m). ^b L'intensité des champs des émetteurs radioélectriques fixes, déterminée par une étude électromagnétique du site ^a , doit être inférieure au niveau de conformité dans chaque plage de fréquences ^b . Des interférences peuvent se produire à proximité des équipements portant le symbole suivant : 

Directives et déclaration - Immunité électromagnétique		
	20 V/m 80 MHz à 2,5 GHz à 1 kHz (ePM10/ePM10A/ ePM10C avec station d'accueil) CEI 80601-2-30:2013, ISO80601-2-55:2011, ISO80601-2-56:2009, ISO80601-2-61:2011)	20V/m
Proximité des champs avec l'équipement de communication RF sans fil CEI 61000-4-3	27 V/m 385 MHz	27 V/m
	28 V/m 810 MHz, 870 MHz, 930 MHz, 1720 MHz, 1845 MHz, 1970 MHz, 2450 MHz (modulation d'impulsion)	28 V/m
	28V/m 450 MHz (modulation FM)	28 V/m
	9 V/m 710 MHz, 745 MHz, 780 MHz, 5240 MHz, 5500 MHz, 5785 MHz	9 V/m
<p>Remarque 1 : De 80 MHz à 800 MHz, la distance de séparation pour la bande de fréquences la plus élevée s'applique.</p> <p>Remarque 2 : Ces directives peuvent ne pas être applicables à toutes les situations. La propagation électromagnétique dépend de l'absorption et de la réflexion des structures, des objets et des personnes.</p> <p>^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, ainsi que les diffusions télévisées, ne peuvent pas être estimées avec précision en utilisant une approche théorique. Afin d'évaluer l'environnement électromagnétique dû aux émetteurs fixes de RF, une étude électromagnétique du site doit être envisagée. Si l'intensité de champ mesurée sur le site d'utilisation du système ou de l'équipement ME EQUIPMENT ou ME SYSTEM excède le niveau de conformité RF applicable indiqué ci-dessus, il est recommandé de surveiller le fonctionnement du système ou de l'équipement ME EQUIPMENT ou ME SYSTEM pour s'assurer qu'il est correct. Si des anomalies sont constatées, des mesures supplémentaires peuvent s'avérer nécessaires, comme la réorientation ou le déplacement du système ou de l'équipement ME EQUIPMENT ou ME SYSTEM.</p> <p>^b : au-delà de la plage de fréquences de 150 kHz à 80 MHz, les intensités de champs doivent être inférieures à 3 V/m.</p>		

AVERTISSEMENT

- **L'appareil est configuré avec un connecteur réseau 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.**

Distances de séparation recommandées entre les équipements de communication RF portables et mobiles et l'appareil			
L'appareil est conçu pour être utilisé dans un environnement électromagnétique dans lequel les perturbations RF rayonnées sont contrôlées. L'acquéreur ou l'utilisateur de l'appareil peut contribuer à prévenir les perturbations électromagnétiques en maintenant une distance minimum entre les équipements de communication RF portables et mobiles (émetteurs) et le dispositif médical conformément aux recommandations ci-dessous, en fonction de la puissance de sortie maximale de l'équipement de communication.			
Puissance de sortie maximale nominale de l'émetteur en watts (W)	Distance de séparation en mètres (m), selon la fréquence de l'émetteur		
	150 kHz à 80 MHz $d = 1,2\sqrt{P}$	80 MHz à 800 MHz $d = 1,2\sqrt{P}$	800 MHz à 2,7 GHz $d = 2,3\sqrt{P}$

Distances de séparation recommandées entre les équipements de communication RF portables et mobiles et l'appareil			
0,01	0,12	0,12	0,23
0,1	0,38	0,38	0,73
1	1,20	1,20	2,30
10	3,80	3,80	7,30
100	12,00	12,00	23,00

Pour les émetteurs dont la puissance de sortie maximale ne figure pas dans la liste ci-dessus, la distance de séparation recommandée d en mètres (m) peut être estimée à l'aide de l'équation applicable à la fréquence de l'émetteur, où P correspond à la valeur nominale de la puissance de sortie maximale en watts (W) indiquée par le fabricant de l'émetteur.

Remarque 1 : A 80 MHz et 800 MHz, la distance de séparation de la gamme de fréquences la plus élevée s'applique.

Remarque 2 : Ces directives peuvent ne pas être applicables à toutes les situations. La propagation électromagnétique dépend de l'absorption et de la réflexion des structures, des objets et des personnes.

B.2 Conformité aux réglementations en matière d'émission radioélectrique

Paramètres RF

Type de radio	IEEE 802.11b/g/n (2,4G)	IEEE 802.11a/n (5G)
Fréquence de fonctionnement	ETSI : 2,4 GHz à 2,483 GHz FCC : 2,4 GHz à 2,483 GHz MICRO : 2,4 GHz à 2,495GHz KC : 2,4 GHz à 2,483 GHz	ETSI : 5,15 GHz à 5,35 GHz, 5,47 GHz à 5,725 GHz FCC : 5,15 GHz à 5,35 GHz, 5,725 GHz à 5,82 GHz MICRO : 5,15GHz à 5,35 GHz KC : 5,15 GHz à 5,35 GHz, 5,47 GHz à 5,725 GHz, 5,725 GHz à 5,82 GHz
Mode de modulation	DSSS et OFDM	OFDM
Puissance de sortie	< 30 dBm (puissance maximale) < 20 dBm (puissance moyenne)	



L'appareil radio utilisé dans ce produit est conforme aux exigences essentielles et autres dispositions importantes de la Directive 2014/53/CE (Directive sur les équipements radio et terminaux de télécommunication).

Cet appareil est conforme à la section 15 des règles de la FCC et à la spécification RSS-210 d'Industrie Canada. Cet appareil ne doit être utilisé que s'il ne provoque aucune interférence dangereuse.

Cet appareil doit accepter toutes les interférences reçues, y compris les interférences pouvant provoquer des dysfonctionnements.

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.**

Cette page blanche a été ajoutée intentionnellement.

C Paramètres par défaut

C.1 Réglage des paramètres par défaut

C.1.1 Réglages ECG, arythmie, ST et QT par défaut

C.1.1.1 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
Tachy extrême	Interrupteur d'alarme	Mar
	Limite haute	Adulte : 160 bpm Pédiatrique : 180 bpm Néonatale : 220 bpm
	Priorité	Haute
	Sorties alarme	Arr
Brady extrême	Interrupteur d'alarme	Mar
	Limite basse	Adulte : 35 bpm Pédiatrique : 50 bpm Néonatale : 60 bpm
	Priorité	Haute
	Sorties alarme	Arr
Source d'alm		Auto
ECG1		II
ECG2 (5 dérivations, 6 dérivations, 12 dérivations pour le ePM12/ePM12A/ ePM12C/ePM15/ePM15A/ePM15C)		V, Va, V1
Va (6 dérivations uniquement)		Va
Vb (6 dérivations uniquement)		Vb
Gain ECG		×1
Vit.		25 mm/s
Filtre		Moniteur
Seuil haute fréq. (analyse 12 dérivations)		35 Hz
Filtre bruit		Mar

Elément	Réglage par défaut
Jeu dériv	Auto
D12L (6 dérivation uniquement)	Arr
Electrode smart	Mar
Retrait dériv ligne base (pour le ePM12/ ePM12A/ePM12C/ePM15/ePM15A/ePM15C)	Mar
Mise en page tracé (pour le ePM12/ePM12A/ ePM12C/ePM15/ePM15A/ePM15C)	Standard
CrozFusion	Mar
Affichage CrozFusion	Arr
Volume QRS	2
Seuil QRS	0,16 mV
Stimulé	Adulte : indéterminé. Pédiatrique/Néonatal : Non
Rejet stimul	Arr

C.1.1.2 Réglages d'arythmie par défaut

Réglages d'alarme d'arythmie par défaut

Elément	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	Arr	Moy.	Arr
Plrs CVP en continu	Arr	Basse	Arr
Doublet	Arr	Invite	Arr
CVP polymorphe	Arr	Moy.	Arr
CVP	Arr	Invite	Arr
Bigéminisme	Arr	Moy.	Arr
Trigéminisme	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.	Arr	Moy.	Arr
Rythme vent.	Arr	Moy.	Arr
Pause	Arr	Basse	Arr

Elément	Interrupteur d'alarme	Priorité	Sorties alarme
Rythme irr.	Arr	Invite	Arr
Fib. A	Arr	Invite	Arr
CVP/min	Arr	Moy.	Arr
Pauses/min	Arr	Moy.	Arr

Réglages de seuil d'arythmie par défaut

Elément	Réglage par défaut		
	Adulte	Pédiatrique	Néonatal
Délai d'asystolie	5 s	5 s	5 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	60 bpm
Fenêtre ESV polymorphe	15 battements	15 battements	15 battements
CVP/min	10	10	10
Pauses/min	8	8	8
Seuil de pause	2,0 s	2,0 s	2,0 s
Heure fin FA/ryt. irr.	2 min	2 min	2 min
Fréq. de tachy V	130 bpm	130 bpm	160 bpm
Fréq. de brady V	40 bpm	40 bpm	40 bpm
Tach V - CVP	6	6	6
Bradycardie V - CVP	5	5	5

C.1.1.3 Réglages ST par défaut

Elément	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	

Elément	Réglage par défaut
Segment ST	Auto
Affich. les marq.	Arr
Point ST	J+60 ms
Réglage auto	Mar
J	48
ISO	-80

C.1.1.4 Réglages QT par défaut

Elément	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	
Dérivation QT	Tous	

C.1.1.5 Réglages de l'algorithme ECG 12 dérivation Glasgow par défaut (pour le ePM12/ePM12A/ePM12C/ePM15/ePM15A/ePM15C)

Elément	Réglage par défaut
Filtre	Diagnostic
Retrait dériv ligne base	Mar
Tachy	100
Brady	50
Mise en page tracé	Standard
Complexe moyen	Arr
Mesures	Mar
Interprétation	Mar
Résumé interprétation	Mar
Intervalle auto	10 mm/mV
Vit.	25 mm/s
Intervalle auto	Arr
Format 12 dériv	3×4+1
Rythme - Dérivation 1	II

Elément	Réglage par défaut
Rythme - Dérivation 2	V2
Rythme - Dérivation 3	V5

C.1.2 Réglages de respiration par défaut

Elément		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 Pédiatrique : Auto Néonatale : II
Gain		×2
Vit.		6,25 mm/s
Détection de seuil auto		Mar

C.1.3 Réglages de SpO₂ par défaut

Elément		Réglage par défaut
SpO ₂	Interrupteur d'alarme	Mar
	Limite haute	Adulte : 100% Pédiatrique : 100% Néonatale : 95%
	Limite basse	90%
	Priorité	Moy.
	Sorties alarme	Arr
SpO ₂ - Désaturation	Interrupteur d'alarme	Mar
	Limite basse	80%
	Priorité	Haute
	Sorties alarme	Arr

Élément		Réglage par défaut
Saturation en secondes (pour SpO ₂ Nellcor)		Arr
PNI simultanée		Arr
Sensibilité (pour SpO ₂ Mindray)		Moy.
Affich IP (pour SpO ₂ Mindray)		Arr
Vit.		25 mm/s
FP	Interrupteur d'alarme	Mar
	Limite haute	Adulte : 120 Pédiatrique : 160 Néonatale : 200
	Limite basse	Adulte : 50 Pédiatrique : 75 Néonatale : 100
	Priorité	Moy.
	Sorties alarme	Arr
	Source d'alm	Auto
	Source FP	Auto
	Volume QRS	2
	Affich FP	Arr

C.1.4 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.1.5 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
PNI-syst extrême	Interrupteur d'alarme	Arr
	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

Élément		Réglage par défaut
PNI-diast extrême	Interrupteur d'alarme	Arr
	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	Arr
	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		15 min
Mode Démarrer		HrIge
Tonalité fin PNI		Arr
Press. pction vein.		Auto
Format d'affichage		Sys/Dia (Moyenne)
Nuit	Heure début	22:00
	Fin	07:00
Affichage limite d'alarme		Mar

C.1.6 Réglages de PI par défaut

Élément		Réglage 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 ECG pédiatrique : 60 mmHg
	Limite basse	<ul style="list-style-type: none"> ■ Pression artérielle PA/Ao/PAO/PAB/PAF/VG/P3/P4 Adulte : 90 mmHg Pédiatrique : 70 mmHg Néonatale : 55 mmHg ■ PAP Adulte : 10 mmHg ECG pédiatrique : 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-P4 Adulte : 90 mmHg Pédiatrique : 70 mmHg Néonatale : 60 mmHg ■ PAP Adulte : 16 mmHg ECG pédiatrique : 4 mmHg
	Limite basse	<ul style="list-style-type: none"> ■ Pression artérielle PA/Ao/PAO/PAB/PAF/VG/P1-P4 Adulte : 50 mmHg Pédiatrique : 40 mmHg Néonatale : 20 mmHg ■ PAP Adulte : 0 mmHg ECG pédiatrique : -4 mmHg
	Priorité	Moy.
	Sorties alarme	Arr

Élément		Réglage par défaut
PI-M	Interrupteur d'alarme	Mar
	Limite haute	<ul style="list-style-type: none"> ■ Pression artérielle PA/Ao/PAO/PAB/PAF/VG/P1-P2 Adulte : 110 mmHg Pédiatrique : 90 mmHg Néonatale : 70 mmHg ■ PAP Adulte : 20 mmHg ECG pédiatrique : 26 mmHg ■ Pression veineuse PIC/PAD/PAG/PVO/P3-P4 Adulte : 10 mmHg ECG pédiatrique : 4 mmHg ■ PVC Adulte : 14 mmHg ECG pédiatrique : 5 mmHg
	Limite basse	<ul style="list-style-type: none"> ■ Pression artérielle PA/Ao/PAO/PAB/PAF/VG/P1-P4 Adulte : 70 mmHg Pédiatrique : 50 mmHg Néonatale : 35 mmHg ■ PAP Adulte : 0 mmHg ECG pédiatrique : 12 mmHg ■ Pression veineuse PVC/PIC/POD/POG/PVO/P1-P4 Adulte : 0 mmHg ECG pédiatrique : 0 mmHg
	Priorité	Moy.
	Sorties alarme	Arr
PA-syst extrême	Interrupteur d'alarme	Arr
	Limite haute	Adulte : 175 mmHg Pédiatrique : 130 mmHg Néonatale : 95 mmHg
	Limite basse	Adulte : 75 mmHg Pédiatrique : 60 mmHg Néonatale : 50 mmHg
	Priorité	Haute
	Sorties alarme	Arr
PA-diast extrême	Interrupteur d'alarme	Arr
	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

Elément		Réglage 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 (mmHg)	Pression veineusePIC/ PAD/PAG/PVO	0-20
	Pression artérielle PA/ Ao/PAB/PAF/VG/P1/P2	0-160
	Pression veineuse PAO/ P3/P4	0-80
	PAP/PVC	0-30
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 (mmHg)	0-30
	Echelle PIC (mmHg)	0-20
	Echelle PAP (mmHg)	0-30
	Vit.	25 mm/s
	Quadrillage	Arr
Format d'affichage		Sys/Dia (Moyenne)

Elément	Réglage par défaut
Affichage limite d'alarme	Mar
Utilisation de PA-diast. comme PAPO	Arr

C.1.7 Réglages DC par défaut

Elément	Réglage par défaut	
TS	Interrupteur d'alarme	Mar
	Limite haute	39,0 °C
	Limite basse	36,0 °C
	Priorité	Moy.
	Sorties alarme	Arr
Const calcul	0,542	
Démarrage auto	Mar	
TI auto	Mar	

C.1.8 Réglages de CO₂ par défaut

C.1.8.1 Paramétrages généraux

Elément	Réglage par défaut	
CO ₂ fe	Interrupteur d'alarme	Mar
	Limite haute	Adulte et pédiatrique : 50 mmHg Néonatale : 45 mmHg
	Limite basse	Adulte et 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 et pédiatrique : 20 s Néonatale : 15 s	
Source FR	Auto	
Vit.	6,25 mm/s	
Echelle	50 mmHg	
Type de tracé	Tracer	

C.1.8.2 Réglages de CO₂ Sidestream par défaut

Elément	Réglage par défaut
Compensation BTPS	Arr

Élément	Réglage par défaut
Compensation O ₂	0%
Compensation GA	0%
Compensation N ₂ O	0%
Veille auto	60 min
Mode opératoire	Mesure

C.1.8.3 Réglages de CO₂ Microstream par défaut

Élément	Réglage par défaut
Compens. BTPS	Arr
Apnée maximale	20 s
Veille auto	Arr
Mode opératoire	Mesure

C.1.8.4 Réglages de CO₂ Mainstream par défaut

Élément	Réglage par défaut
Apnée maximale	10 s
Compensation O ₂	Arr
Gaz porteur	Air ambiant
Compensation GA	0%
Mode opératoire	Mesure

C.2 Réglages de routine par défaut

C.2.1 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

C.2.2 Réglages de consultation par défaut

Élément	Réglage par défaut	
Tendances tabulaires	Groupe tend.	Standard
	Intervalle	30 min

Elément		Réglage par défaut
Tendances graphiques	Groupe tend.	Standard
	Zoom	8 h
	Tendances	5
Evénements	Filtre	Arr
	Configuration du filtre	Tous actifs
	Annotation btmt	Arr
	Vit.	25 mm/s
	Gain	×1
Affichage complet	Affichage (maximum : 3)	II
	Stockage	II
	Durée	1 min
	Echelle	×1
	Annotation btmt	Arr
	Vit.	25 mm/s
	Gain	×1
ECG 12 dérivations (pour le ePM12/ ePM12A/ ePM12C/ePM15/ ePM15A/ ePM15C)	Vit.	25 mm/s
	Gain	×1
	Disposition	3×4+1

C.2.3 Réglages des microtendances par défaut

Elément		Réglage par défaut
Statistiques d'alarme		Mar
Longueur des statistiques d'alarme		8 h
Dur microtend.		2 h
Signes vitaux de routine		Manuel
Temps	(pour Sign vit rout réglé sur Auto)	08:00
Intervalle	(pour Sign vit rout réglé sur Auto)	8 h

C.2.4 Réglages OxyCRG par défaut

Elément	Réglage par défaut
Tendance1	btbHR
Tendance2	SpO2
Compressé	Resp
Echelle haute FC	120
Echelle basse FC	16

Élément	Réglage par défaut
Echelle haute SpO2	97
Echelle basse SpO2	0
Apnée	15 s
Format de stockage des événements	2 min + 2 min

C.2.5 Réglages d'affichage par défaut

Élément	Réglage par défaut	
Ecran principal	Sélectionner l'écran Ecran normal	
Ecran	Durée de verr. de l'écran	
	Luminosité	5
	Lumin. en fonctionnement	1
Mode nuit	Luminosité	1
	Volume d'alarme	2
	Volume QRS	1
	Volume des touches	0
	Tonalité fin PNI	Arr
	Arrêt PNI	Arr

C.2.6 Réglages des rapports par défaut

C.2.6.1 Configuration du rapport

Élément	Réglage par défaut	
Rapport ECG	Amplitude	10 mm/mV
	Vit.	25 mm/s
	Intervalle auto	Arr
	Format 12 dérivation pour le ePM12/ ePM12A/ePM12C/ ePM15/ePM15A/ ePM15C)	3x4+1
	Rythme - Dérivation 1	II
	Rythme - Dérivation 2	V2
	Rythme - Dérivation 3	V5
	Format de séquence	Séquentiel
Rapport Temps réel	Vit.	Auto
	Sélect. un tracé	Tracés actuels

Élément		Réglage par défaut
Rap. Tend. tabulaires	Période	Auto
	Intervalle	Auto
	Format rapport	Selon paramètres
	Groupe tend.	Standard
Tendances graphiques	Période	Auto
	Groupe tend.	Standard

C.2.6.2 Réglages d'enregistrement

Élément	Réglage par défaut
Tracé 1	I
Tracé 2	II
Tracé 3	Arr
Chevauchement PI	Arr
Durée enreg.	8 s
Intervalle	Arr
Vitesse papier	25 mm/s

C.2.7 Réglages des calculs par défaut

Élément		Réglage par défaut	
Médicament	Calculatrice	Selon le poids	Arr
		Qté de médic.	mcg
		Vol. de solution	ml
		Dose	mcg/min
		Concentration	mcg/ml
		Durée perfusion	h
		Débit perfusn	ml/h
	Tableau de titrage	Type dose	Dose/h
		Intervalle	1
Oxygénation	Unité oxy	ml/l	
	Unité Hb	g/dl	
	Unité de press.	mmHg	
Ventilation	Unité de press.	mmHg	

C.2.8 Réglages de l'heure du système par défaut

Élément	Réglage par défaut
Format de date	aaaa-mm-jj
Horloge 24 heures	Mar
Heure d'été	Arr

D Messages d'alarme

D.1 Messages d'alarme physiologique

Cette section répertorie les alarmes physiologiques, leur priorité par défaut, ainsi que les actions à entreprendre lorsqu'elles surviennent.

D.1.1 Messages généraux d'alarme physiologique

Messages d'alarme	Priorité par défaut	Cause et solution
XX haute	Moy.	La valeur XX 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.
XX basse	Moy.	

Remarque: XX représente une mesure ou un libellé de paramètre, notamment FC, PNI, CVP, FR, SpO2, FP, etc.

D.1.2 Messages d'alarme d'arythmie

Message d'alarme	Priorité par défaut
Asystole	Haute
FibV/TacV	Haute
TacV	Haute
Bradycardie vent.	Haute
Tachy extrême	Haute
Brady extrême	Haute
CVP/min	Moy.
Pauses/min	Moy.
R sur T	Moy.
Bigéminisme	Moy.
Trigéminisme	Moy.
Tachy	Moy.
Brady	Moy.
CVP polymorphe	Moy.
Rythme vent.	Moy.
Tach vent. non sout.	Moy.
Plrs CVP en continu	Basse
Pause	Basse
Doublet	Invite
CVP	Invite
Rythme irrégulier	Invite

Message d'alarme	Priorité par défaut
Stimul. arrêté	Invite
Stimul. non capturé	Invite
Pause	Invite
Fib. A	Invite

Remarque: En cas d'alarme d'arythmie, vérifiez l'état du patient et les connexions ECG.

D.1.3 Messages d'alarme physiologique 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.1.4 Messages d'alarme physiologique 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.1.5 Messages d'alarme physiologique 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 SpO ₂ ainsi que le point de mesure.

D.1.6 Messages d'alarme physiologique 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.1.7 Messages d'alarme physiologique 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.1.8 Messages d'alarme physiologique EWS

Message d'alarme	Priorité par défaut	Cause et solution
Notation EWS	Elevée/moyenne	La notation totale est supérieure à la limite d'alarme configurée. Contrôlez l'état du patient.
La notation XX est de 3	Moyenne	La notation du paramètre est de 3. Contrôlez l'état du patient.

XX représente les valeurs FR, SpO₂, Temp, TA-S, TA-D, TA-M, FC, EtCO₂ ou FiO₂.

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 alarmes techniques fournissent différents indicateurs d'alarme lorsque le système d'alarme est réinitialisé. A des fins de clarté, cette section classe les alarmes techniques en trois catégories :

- 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 une coche (✓) apparaît devant le message d'alarme, indiquant que l'alarme est acquittée.

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 généraux 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. Redémarrez le moniteur ; 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	/	/
D12L n'est pas disponible	Invite	C	La combinaison de Va et de Vb actuelle ne prend pas en charge D12L. Choisissez une combinaison de Va et de Vb disponible. Pour plus d'informations, consultez la section 9.5 <i>Utilisation d'un positionnement à 6 dérivation pour calculer un ECG à 12 dérivation (D12L) (pour le ePM12/ePM12A/ePM12C/ePM15/ePM15A/ePM15C)</i> .

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 connexion du capteur. Si l'alarme persiste, remplacez le capteur.
SpO ₂ - Lumière excessive	Basse	C	La lumière ambiante est trop forte. Déplacez le capteur à un endroit où la lumière ambiante est plus faible ou couvrez le capteur pour minimiser la lumière ambiante.
SpO ₂ - Absence de pouls	Basse	C	Le capteur SpO ₂ n'est pas parvenu à obtenir un signal de pouls. Contrôlez l'état du patient et remplacez le site d'application du capteur. Si l'alarme persiste, remplacez le capteur.
SpO ₂ - Capt incompat	Basse	C	Le capteur SpO ₂ utilisé est incompatible ou n'est pas spécifié. Utilisez des capteurs spécifiés.
SpO ₂ - Signal médiocre	Basse	C	1. Vérifiez le capteur et son positionnement. 2. Veillez à ce que le patient ne tremble pas et reste immobile. 3. Le pouls du patient est peut-être trop faible pour être mesuré.
SpO ₂ - Interférence	Basse	C	Interférence dans le signal SpO ₂ . Vérifiez toute source de bruit de signal possible et veillez à ce que le patient évite de bouger.
Erreur capteur SpO ₂	Basse	C	Remplacez le curseur et procédez à une nouvelle mesure.
SpO ₂ - Recherche de pouls	Invite	/	SpO ₂ recherche le pouls.
SpO ₂ - Perf basse	Invite	/	Le capteur SpO ₂ n'est pas placé correctement ou l'indice de perfusion du patient est trop faible. 1. Vérifiez le capteur et son positionnement. 2. Repositionnez le capteur si nécessaire.

D.2.5 Messages d'alarme technique Temp

Message d'alarme	Priorité par défaut	Indication relative à la réinitialisation des alarmes	Cause et solution
TXX - Arrêt capteur	Basse	A	Vérifiez les connexions du capteur et reconnectez le capteur.

Remarque: XX représente un site de température, comme la peau, le cœur, 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.
Fuite voies aéer ou brass. PNI	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.
T1 - 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. Redémarrez le moniteur. 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. Redémarrez le moniteur. 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 Mainstream, vérifiez les connexions entre l'adaptateur et le transducteur de CO ₂ . Patientez jusqu'à la stabilisation de la température du capteur, puis effectuez de nouveau un étalonnage du zéro. Pour le module CO ₂ Sidestream, redémarrez le moniteur. Si l'alarme persiste, contactez le service technique.
CO ₂ -Abs piège à eau	Basse	B	Vérifiez les connexions du piège à eau.

Message d'alarme	Priorité par défaut	Indication relative à la réinitialisation des alarmes	Cause et solution
CO2 - Press des voies aérite	Basse	C	<ol style="list-style-type: none"> 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. Redémarrez le moniteur. 4. Si l'alarme persiste, contactez le service technique.
CO2 - Press des voies aérite	Basse	C	<ol style="list-style-type: none"> 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. Redémarrez le moniteur. 4. 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"> 1. Vérifiez que la pression ambiante est conforme aux spécifications et recherchez les sources qui influencent cette pression ambiante. 2. Redémarrez le moniteur. 3. 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"> 1. Vérifiez que la pression ambiante est conforme aux spécifications et recherchez les sources qui influencent cette pression ambiante. 2. Redémarrez le moniteur. 3. Si l'alarme persiste, contactez le service technique.
CO2 - Voie aérienne bouchée	Basse	C	<ol style="list-style-type: none"> 1. Vérifiez que la tubulure d'échantillon n'est pas pliée ni obstruée. 2. Remplacez la tubulure d'échantillon. 3. Redémarrez le moniteur. 4. Si l'alarme persiste, contactez le service technique.
CO2 - Abs filtre	Basse	A	Assurez-vous que le filtre est connecté.
Etalonnage CO2 requis	Basse	C	Effectuez un étalonnage.
CO2 - Erreur voies aériennes	Basse	C	<ol style="list-style-type: none"> 1. Vérifiez que la tubulure d'échantillon n'est pas pliée ni obstruée. 2. Remplacez la tubulure d'échantillon. 3. Redémarrez le moniteur. 4. 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.

Message d'alarme	Priorité par défaut	Indication relative à la réinitialisation des alarmes	Cause et solution
Discordance piège à eau CO2/patient	Basse	C	Vérifiez la catégorie du patient et utilisez un piège à eau correct.

D.2.10 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, Diurèse, Cathéter, Scoredouleur, Douleur, EtCO2, FiO2, Voies aér. ou un paramètre défini par le client.

D.2.11 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.
Erreur batterie	Haute	C	La batterie risque de tomber en panne. Contactez le service technique.
HrIge TR-réinit req	Haute	C	Contactez le service technique.
HrIge 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.2.12 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.

Message d'alarme	Priorité par défaut	Indication relative à la réinitialisation des alarmes	Cause et solution
Enreg. - Erreur de comm.	Basse	A	Redémarrez le moniteur si le problème n'est pas résolu. Si l'alarme persiste, contactez le service technique.
Tête enreg. chaude	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 - Bac vide	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.2.13 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.
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 PDFCreator 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.2.14 Messages d'alarme technique relatifs à la surveillance réseau

Message d'alarme	Priorité par défaut	Indication relative à la réinitialisation 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.2.15 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 correctement. Le moniteur rétablira la configuration par défaut de la catégorie de patient actuelle.
Mesure XXX fermée (XX fait référence au libellé du module)	Invite	/	Le module de paramètre est désactivé. Activez le module si vous souhaitez l'utiliser. Pour plus d'informations, consultez la section <i>3.11.1 Activation ou désactivation d'un paramètre</i> .
La configuration de l'affichage XXX est désactivée. (XX fait référence au libellé du paramètre)	Invite	/	Le paramètre du nouveau module inséré n'est pas affiché à l'écran. Sélectionnez la zone servant à afficher la zone des valeurs numériques et la zone des tracés. Pour plus d'informations, consultez la section <i>24.11 Autres réglages</i> .
Espace de stockage des données patient presque plein. Veuillez supprimer patients déjà sortis.	Configurable	B	Supprimez les patients libérés plus tôt et inutiles.

Cette page blanche a été ajoutée intentionnellement.

E Inspection de la sécurité électrique

Les tests de sécurité électrique suivants sont recommandés dans le cadre d'un programme complet de maintenance préventive. Ils constituent une méthode de détection des anomalies ayant fait ses preuves. Toute anomalie non détectée représente un danger potentiel pour le patient comme pour l'opérateur. Des tests supplémentaires peuvent être requis, selon les réglementations locales.

Tous les tests peuvent être effectués à l'aide d'un appareil de test de type analyseur de sécurité disponible dans le commerce. Ces procédures supposent l'utilisation de l'analyseur de sécurité 601PROXL ou d'un appareil équivalent. L'utilisation d'autres testeurs conformes à la norme CEI 60601-1 populaires en Europe (par ex. Fluke, Metron ou Gerb) peut nécessiter des modifications de procédure. Veuillez suivre les instructions fournies par le fabricant de l'analyseur.

L'inspection de la sécurité électrique doit être effectuée tous les deux ans. L'analyseur de sécurité est également un excellent outil de résolution des problèmes permettant de détecter les anomalies de tension secteur et de mise à la terre, ainsi que les charges totales de courant.

E.1 Fiche du cordon d'alimentation

Élément de test		Critères d'acceptation
La fiche du cordon	Les broches de la fiche du cordon	Aucune broche cassée ou tordue. Aucune broche décolorée.
	Le corps de la fiche	Aucun dommage physique sur le corps de la fiche.
	Le protecteur de cordon	Aucun dommage physique sur le protecteur de cordon. Aucun échauffement de la fiche du dispositif en cours d'utilisation.
	La fiche du cordon	Aucune connexion lâche.
Le cordon d'alimentation		Aucun dommage physique sur le cordon. Aucune détérioration du cordon.
		Pour les dispositifs équipés d'un cordon d'alimentation amovible, inspectez le raccordement au dispositif.
		Pour les dispositifs équipés d'un cordon d'alimentation non amovible, inspectez le protecteur de cordon au niveau du dispositif.

E.2 Boîtier du dispositif et accessoires

E.2.1 Inspection visuelle

Élément de test	Critères d'acceptation
Le boîtier et les accessoires	Aucun dommage physique du boîtier et des accessoires.
	Aucun dommage physique des compteurs, des interrupteurs, des connecteurs, etc.
	Aucun résidu de fuite de liquide (par ex. de l'eau, du café, des produits chimiques, etc.).
	Aucune pièce desserrée ou manquante (par ex. des boutons, des cadrans, des bornes, etc.).

E.2.2 Inspection contextuelle

Élément de test	Critères d'acceptation
Le boîtier et les accessoires	Aucun bruit inhabituel (par ex. un cliquetis à l'intérieur du boîtier).
	Aucune odeur inhabituelle (par ex. des odeurs de brûlé ou de fumée, provenant en particulier des orifices de ventilation).
	Aucune remarque suggérant des défauts du dispositif ou des problèmes rencontrés par l'opérateur.

E.3 Etiquetage des dispositifs

Vérifiez que les étiquettes fournies par le fabricant ou les établissements de santé sont en place et lisibles.

- Etiquette de l'unité principale
- Etiquettes d'avertissement intégrées

E.4 Résistance de mise à la terre

1. Branchez les sondes de l'analyseur à la borne de mise à la terre du dispositif et à la borne de mise à la terre du cordon d'alimentation secteur c.a.
2. Testez la résistance de mise à la terre avec un courant de 25 A.
3. Vérifiez que la résistance est inférieure aux limites.

LIMITES

Pour tous les pays, $R = 0,2 \Omega$ au maximum

E.5 Test de fuite à la terre

Effectuez un test de fuite à la terre sur le dispositif avant d'effectuer tout autre test de fuite.

Lors du test de fuite à la terre, les conditions de sortie suivantes s'appliquent :

- polarité normale (condition normale),
- polarité inversée (condition normale),
- polarité normale, fil neutre ouvert (condition de premier défaut),
- polarité inversée, fil neutre ouvert (condition de premier défaut).

LIMITES

Selon la norme UL60601-1 :

- ◆ 300 μ A en condition normale
- ◆ 1000 μ A en condition de premier défaut

Selon la norme CEI 60601-1 :

- ◆ 500 μ A en condition normale
- ◆ 1000 μ A en condition de premier défaut

E.6 Courant de fuite patient

Les courants de fuite patient sont mesurés entre une pièce appliquée sélectionnée et la terre de l'alimentation secteur. Toutes les mesures ont une valeur efficace vraie uniquement.

Lors du test de courant de fuite patient, les conditions de sortie suivantes s'appliquent :


- polarité normale (condition normale),
- polarité inversée (condition normale),
- polarité normale, fil neutre ouvert (condition de premier défaut),

- polarité inversée, fil neutre ouvert (condition de premier défaut),
- polarité normale, mise à la terre ouverte (condition de premier défaut),
- polarité inversée, mise à la terre ouverte (condition de premier défaut).

LIMITES

Pour les pièces appliquées de type CF 

- ◆ 10 μA en condition normale
- ◆ 50 μA en condition de premier défaut

Pour les pièces appliquées de type BF 

- ◆ 100 μA en condition normale,
- ◆ 500 μA en condition de premier défaut



E.7 Courant de fuite secteur sur pièce appliquée

Le test de courant de fuite secteur sur pièce appliquée est effectué en appliquant une tension de test correspondant à 110 % de la tension secteur, par le biais d'une résistance limitante, aux bornes de pièces appliquées sélectionnées. Des mesures de courant sont alors effectuées entre la pièce appliquée sélectionnée et la terre. Les mesures sont prises en soumettant la tension de test (110 % de la tension secteur) à des pièces appliquées en condition de polarité normale et en condition de polarité inversée.

Lors test de courant de fuite secteur sur pièce appliquée, les conditions de sortie ci-après s'appliquent :

- polarité normale,
- polarité inversée.

LIMITES

- ◆ Pour les pièces appliquées de type CF  : 50 μA
- ◆ Pour les pièces appliquées de type BF  : 5 000 μA

E.8 Courant auxiliaire patient

Les courants auxiliaires patient sont mesurés entre le connecteur d'une pièce appliquée sélectionnée et les connecteurs des pièces appliquées restantes. Toutes les mesures ne peuvent avoir qu'une valeur efficace vraie.

Lors du test de courant auxiliaire patient, les conditions de sortie suivantes s'appliquent :

- polarité normale (condition normale),
- polarité inversée (condition normale),
- polarité normale, fil neutre ouvert (condition de premier défaut),
- polarité inversée, fil neutre ouvert (condition de premier défaut),
- polarité normale, mise à la terre ouverte (condition de premier défaut),
- polarité inversée, mise à la terre ouverte (condition de premier défaut).

LIMITES

Pour les pièces appliquées de type CF  :

- ◆ 10 μA en condition normale
- ◆ 50 μA en condition de premier défaut

Pour les pièces appliquées de type BF  :

- ◆ 100 μA en condition normale,
- ◆ 500 μA en condition de premier défaut

REMARQUE

- **Assurez-vous que l'analyseur de sécurité est autorisé et conforme aux exigences de la norme CEI 60601-1.**
 - **Suivez les instructions fournies par le fabricant de l'analyseur.**
-

F

Méthode de reconnaissance de tracé ECG pour l'algorithme d'analyse d'ECG à 12 dérivations au repos (pour le ePM12/ePM12A/ePM12C/ePM15/ePM15A/ePM15C)

F.1 Prétraitement

Initialement, un filtre de bruit de 50 Hz ou 60 Hz doit avoir été appliqué dans le dispositif d'acquisition. Les données d'ECG sont ensuite filtrées afin de minimiser les effets du bruit. La prochaine étape consiste à calculer une différence pour chaque dérivation. Choisissez ensuite les 3 meilleures dérivations sur la base de l'amplitude de l'ECG. L'association des données d'ECG et de la différence entre ces 3 dérivations permet de dériver les emplacements de QRS.

F.2 Typage de QRS

Pour chaque dérivation, les complexes QRS sont comparés les uns aux autres. Si la largeur de QRS, l'intervalle FR et la morphologie du complexe QRS sont similaires, les complexes QRS sont classés dans la même catégorie. La synthèse de la classe de QRS des 12 dérivations permet de classer les battements dans différentes catégories.

F.3 Sélection de la classe de QRS

En cas de présence de plusieurs classes de battements, une décision doit alors être prise quant à la morphologie qui sera utilisée pour la procédure de calcul de la moyenne. Une logique complexe est utilisée, et la classe de QRS requise est considérée comme étant réalisée dans la séquence normale à travers les ventricules.

F.4 Moyennage

Tous les battements de la classe sélectionnée sont moyennés. Tout d'abord, les points d'alignement sont détectés, et tous les points alignés correspondants sont moyennés de manière linéaire.

F.5 Mesure du tracé

A partir des 12 battements moyens, le pic de QRS est tout d'abord déterminé, puis, en tenant compte de l'amplitude et de la pente, le début et la fin de QRS sont déterminées.

Dans chaque dérivation, le début de QRS est considéré comme la référence et, ainsi, les tracés Q, R, S, R' sont mesurés par rapport au début de QRS.

Un algorithme de tri est ensuite appliqué aux 12 débuts afin de déterminer le début global de QRS comme suit. Les deux premiers débuts sont exclus et le début suivant qui se trouve également dans les 10 ms qui précèdent ceux-ci est ensuite sélectionné comme début global. Le processus inverse est utilisé pour trouver la fin de QRS, mais la limite d'intervalle passe de 10 ms à 16 ms. Le segment isoélectrique au début d'un complexe QRS, qui est un segment plat entre le début d'un QRS global et le début d'un QRS à dérivation individuel, est exclu du premier composant de QRS. Le même processus est utilisé pour le segment isoélectrique à la fin d'un complexe de QRS.

F.6 Composants d'un QRS

Dans le complexe de QRS, l'amplitude et la durée des différents tracés Q, R, S, R' sont ensuite mesurées. Dans le respect des recommandations du CSE, le tracé minimum acceptable doit avoir une durée de plus de 8 ms et une amplitude supérieure à 20 μ V. La durée QRS globale s'entend entre le début et la fin de QRS global.

F.7 Segment ST

Les mesures du segment ST sont effectuées au point J, et à intervalles réguliers tout au long du segment ST.

F.8 Tracés P et T

Le tracé P est recherché dans l'intervalle qui précède le complexe QRS. Un tracé P ne peut pas être trouvé avec certaines arythmies. Le début et la fin du tracé P sont déterminés sur la base de l'amplitude et de la pente. Le début et la fin d'un tracé P sont utilisés sur les 12 dérivations car, pour de nombreuses dérivations, l'amplitude du tracé P peut être trop faible. Référence pour la mesure d'amplitude du tracé P par rapport au début de P.

La fin de T est également déterminée selon l'amplitude et la pente. La fin du T global est dérivée de la même manière que le début de QRS global. Les autres composants des amplitudes du tracé d'ECG (ST et T) sont également mesurés par rapport au début de QRS.

F.9 Résultats d'évaluation des mesures de l'intervalle absolu et de la durée du tracé

MESURE	Différence moyenne (ms)	Standard acceptable (ms)	Ecart-type standard (ms)	Standard acceptable (ms)
DUREE DE P	-10	± 10	2,256	SD<=8
DUREE DE QRS	-0,143	± 6	2,413	SD<=5
INTERVALLE PR	-8,286	± 10	1,729	SD<=8
INTERVALLE QT	1,385	± 12	6,501	SD<=10
DUREE DE Q	-0,108	± 6	4,241	SD<=5
DUREE DE R	3,020	± 6	2,710	SD<=5
DUREE DE S	-3,282	± 6	3,396	SD<=5

F.10 Résultats d'évaluation des mesures des intervalles sur des ECG biologiques

Mesure	Différence moyenne (ms)	Standard acceptable (ms)	Ecart-type standard (ms)	Standard acceptable (ms)
Durée de P	-2,708	± 10	10,194	SD <=15
Durée de QRS	-9,750	± 10	6,676	SD <=10
Intervalle PQ	2,458	± 10	7,182	SD <=10
Intervalle QT	-4,500	± 25	14,483	SD <=30

F.11 Résultats d'évaluation de la stabilité des mesures par rapport au bruit

Mesure globale	Type de bruit ajouté	Différences décrites	
		Différence moyenne (ms)	Ecart-type standard (ms)
Durée de P	Fréquence haute	1,4	9,192
Durée de P	Fréquence de ligne (50 Hz)	-0,2	8,404
Durée de P	Fréquence de ligne (60Hz)	0,8	5,181
Durée de P	Ligne de base	4,2	8,244

Mesure globale	Type de bruit ajouté	Différences décrites	
		Différence moyenne (ms)	Ecart-type standard (ms)
Durée de QRS	Fréquence haute	-0,6	2,119
Durée de QRS	Fréquence de ligne (50 Hz)	0	0,943
Durée de QRS	Fréquence de ligne (60Hz)	0,4	1,265
Durée de QRS	Ligne de base	0,8	3,553
Intervalle QT	Fréquence haute	-2,2	6,070
Intervalle QT	Fréquence de ligne (50 Hz)	-1,4	6,867
Intervalle QT	Fréquence de ligne (60Hz)	2,4	3,978
Intervalle QT	Ligne de base	0,6	3,134

Cette page blanche a été ajoutée intentionnellement.

G Unités, symboles et abréviations

G.1 Unités

Abréviation	Développement complet
μA	microampère
μV	microvolt
μs	microseconde
A	ampère
Ah	ampère-heure
bpm	battement par minute
bps	bit par seconde
°C	degré 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
Mo	mégaoctet
mcg	microgramme
mEq	milliéquivalents
mg	milligramme
min	minute
ml	millilitre
mm	millimètre

Abréviation	Développement complet
mmHg	millimètre de mercure
cmH ₂ O	centimètres d'eau
ms	milliseconde
mV	millivolt
mW	milliwatt
MΩ	mégaohm
nm	nanomètre
rpm	respirations par minute
s	seconde
V	volt
VA	voltampère
Ω	ohm
W	watt

G.2 Symboles

Symbole	Explication
–	moins
-	négatif
%	pour cent
/	par, divisé par, ou
~	vers
+	plus
=	égale
<	inférieur à
>	supérieur à
≤	inférieur ou égal à
≥	supérieur ou égal à
±	plus ou moins
×	multiplié par
©	copyright

G.3 Abréviations

Abréviation	Développement 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
IBS	indice bispectral
BL	référence
BoA	Equilibre de l'anesthésie
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

Abréviation	Développement complet
DC	débit cardiaque
CO ₂	dioxyde de carbone
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 l	indice d'alimentation en oxygène
ECG	électrocardiographe
VTD	volume télédiastolique
DE	Dépense énergétique
CEE	Communauté économique européenne
EEG	électroencéphalogramme
Compatibilité électromagnétique	compatibilité électromagnétique
EMG	électromyographe
PEM	perturbation électromagnétique
ENF	enflurane
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	
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

Abréviation	Développement complet
IEPEV	indice d'eau pulmonaire extravasculaire
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
ExCO ₂	Concentration de CO ₂ expiré mixte
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 prédiffusé 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
ICG	impédance cardiographique
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

Abréviation	Développement complet
IPS	Score de paramètre individuel
Iso	isoflurane
IVSIT	indice de volume sanguin intrathoracique
VSIT	volume sanguin intrathoracique
BG	bras gauche
PAG	pression artérielle 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
MLDAP	Mindray LDAP, Mindray Lightweight Directory Access Protocol
IRM	imagerie par résonance magnétique
VM	volume minute
MValv	Volume minute alvéolaire
MVCO ₂	production minute de CO ₂
VMe	volume minute expiratoire
VMi	volume minute inspiratoire
MVO ₂	Consommation minute d'O ₂
N/A	sans objet
N ₂	azote
N ₂ O	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

Abréviation	Développement complet
PAP	pression artérielle
PSA	pression artérielle dans le module PiCCO
PSAD	pression artérielle diastolique dans le module PiCCO
PSAM	pression artérielle moyenne dans le module PiCCO
PSAS	pression artérielle systolique dans le module PiCCO
Paw	pression des voies aériennes
PAPO	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
MR	mécanisme de la respiration
QR	quotient respiratoire métabolique
FR	fréquence respiratoire
IRSR	indice d'une respiration rapide et superficielle
rSO ₂	saturation régionale en oxygène
SaO ₂	saturation du sang artériel en oxygène
ScvO ₂	saturation du sang veineux central en oxygène

Abréviation	Développement complet
FFS	fréq. limite spectrale
Sev	sevoflurane
IS	index systolique
PenteCO ₂	Pente du plateau alvéolaire
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
SSI	indice de force du signal
RTS	ratio temps systolique
VS	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

Abréviation	Développement complet
VCO ₂	Production de CO ₂ pour une respiration
VDaw	Espace mort dans les voies aériennes
VDaw/Vt	Ratio de l'espace mort dans les voies aériennes par rapport au volume courant
Vdalv	Espace mort alvéolaire
Vdalv/Vt	Ratio de l'espace mort alvéolaire par rapport au volume courant
Vdphy	Espace mort physiologique
Vd/Vt	Ratio de l'espace mort physiologique par rapport au volume courant
VTPE	volume du tissu participant électriquement
IV	indice de vélocité
VO ₂	Consommation d'O ₂ pour une respiration
ICO ₂ I	indice de consommation d'oxygène
BVP	battements ventriculaires prématurés par minute
Vtalv	Volume courant alvéolaire
TDR	travail de respiration

Cette page blanche a été ajoutée intentionnellement.

