

## DISPOSITIF DE DÉPISTAGE DE L'APNÉE DU SOMMEIL

## REF RS01 (GIMA 33676)



CONTEC MEDICAL SYSTEMS CO., LTD No 112 Qinhuang West Street, Economic & Technical Development Zone, Qinhuangdao, Hebei Province, 066004, PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA Made in China



Prolinx GmbH Brehmstr. 56,





Gima S.p.A.

Via Marconi, 1 - 20060 Gessate (MI) Italy gima@gimaitaly.com - export@gimaitaly.com www.gimaitaly.com























## Avis pour l'utilisateur

Chers utilisateurs, nous vous remercions d'avoir acheté le moniteur pour l'apnée du sommeil. Ce mode d'emploi a été rédigé conformément aux instructions contenues dans la directive Européenne 93/42/CEE relative aux dispositifs médicaux et aux normes harmonisées. En cas de modifications et de mises à jour du logiciel, les informations contenues dans ce document pourront subir des modifications sans préavis.

Il s'agit d'un dispositif médical pouvant être utilisé de manière répétée.

Le manuel d'utilisation contient des descriptions et techniques d'utilisation. Le manuel décrit, conformément aux caractéristiques et aux exigences de l'appareil, la structure principale, les fonctions, les spécifications, les méthodes correctes de transport, d'installation, d'utilisation, de fonctionnement, de réparation, d'entretien et de stockage, etc. ainsi que les procédures de sécurité pour protéger à la fois l'utilisateur et l'appareil. Veuillez vous référer aux chapitres correspondants pour plus de détails.

Veuillez lire attentivement le mode d'emploi avant d'utiliser ce dispositif. Veuillez vous conformer scrupuleusement au mode d'emploi qui décrit les procédures d'utilisation. Le non-respect de ce mode d'emploi peut entraîner des anomalies de mesure, des dommages matériels et des blessures corporelles. Le fabricant N'EST PAS responsable des problèmes de sécurité, de fiabilité, de prestations ni des anomalies dans la surveillance, ainsi que des

éventuels dommages à l'appareil et des lésions corporelles dus à la négligence de l'utilisateur et au non-respect des consignes d'utilisation. La garantie du fabricant ne couvre pas les cas cités ci-dessus.

Étant donné les améliorations régulières apportées à nos produits, il est possible que votre dispositif ne corresponde pas exactement à la description fournie dans ce Mode d'emploi. Veuillez nous en excuser.

L'interprétation finale de ce mode d'emploi revient à notre entreprise. Le contenu de ce manuel est susceptible d'être modifié sans préavis.

#### Avertissements

# N'oubliez que cela peut entraîner des conséquences graves pour le testeur, l'utilisateur ou l'environnement.

△Risque d'explosion - NE PAS utiliser l'appareil dans un environnement contenant des gaz inflammables tels que des anesthésiques.

△NE PAS utiliser l'appareil pendant un examen par IRM ou CT, car le courant induit peut provoquer des brûlures.

△Ne pas considérer les informations affichées sur l'appareil comme la seule base du diagnostic clinique. Le dispositif n'est utilisé que comme moyen auxiliaire de diagnostic. Il doit être utilisé parallèlement à l'avis du médecin, aux manifestations cliniques et aux symptômes.

△L'entretien de l'appareil ou le remplacement de la batterie ne peut être effectué que par du personnel de service qualifié spécifié par le fabricant, des dangers (tels qu'une surchauffe, un incendie ou une explosion) peuvent survenir lors du remplacement de la batterie par du personnel pas complètement formé. Les utilisateurs ne sont pas autorisés à effectuer eux-mêmes l'entretien ou la remise à niveau du dispositif médical.

∆Une sensation inconfortable ou douloureuse peut apparaître si vous utilisez la sonde d'oxygène dans le sang sans interruption,

en particulier pour les utilisateurs avec problèmes de la microcirculation. Il n'est pas recommandé d'utiliser la sonde sur

le même doigt pendant plus de 6 heures.

△Pour certains patients particuliers qui ont besoin d'une inspection plus minutieuse du site de test, veuillez ne pas placer l'appareil sur un œdème ou un tissu sensible.

∆Veuillez ne pas fixer l'émetteur de lumière rouge et infrarouge (la lumière infrarouge est invisible) après avoir allumé l'appareil, y compris le personnel de maintenance, car cela peut être dangereux pour les yeux.

∆Le dispositif contient des matériaux en silicone, PVC, TPU, TPE et ABS, dont la biocompatibilité a été testée conformément aux exigences de la norme ISO 10993--1, et il a passé avec succès le test de biocompatibilité recommandé. Une personne allergique au silicone, au PVC, au TPU, au TPE ou à l'ABS ne peut pas utiliser ce dispositif.

∆La mise au rebut du dispositif, de ses accessoires et de son emballage doit être conforme aux lois et réglementations locales, afin d'éviter de polluer l'environnement local. L'équipement et les matériaux d'emballage doivent être placés dans un endroit où les enfants sont hors de portée.

△Le dispositif ne peut pas être utilisé avec des équipements non spécifiés dans le manuel. Seuls les accessoires désignés ou recommandés par le fabricant peuvent être utilisés, sous peine de provoquer des blessures au testeur et à l'opérateur ou d'endommager le dispositif.

∆La sonde SpO₂ ne convient que pour l'utilisation avec ce dispositif. Le dispositif ne peut utiliser que la sonde de SpO₂ décrite dans ce mode d'emploi, en tant qu'opérateur, vous avez la responsabilité de vérifier la compatibilité entre l'appareil et la sonde de SpO₂ avant de l'utiliser, des accessoires incompatibles peuvent entraîner une dégradation des performances du dispositif, des dommages à l'appareil ou des blessures au patient.

Ne retraitez pas la sonde SpO₂ qui l'accompagne.

△Inspectez le dispositif avant de l'utiliser pour vous assurer qu'il ne présente aucun dommage visible susceptible d'affecter la sécurité du patient et ses performances. En cas de dommage évident, remplacer les pièces endommagées avant l'utilisation.

⚠Lorsque le message « Sensor Off » (Sonde coupée) ou « Sensor Fault » (Panne sonde) apparaît à l'écran, cela indique que la sonde SpO2 est déconnectée ou qu'un défaut de ligne s'est produit. Vérifiez la connexion de la sonde de SpO2 et son état fonctionnel. Si nécessaire,

remplacez la sonde pour éviter tout risque. Le défaut de la sonde n'entraînera pas de risque pour la sécurité.

 $\triangle$ Les testeurs fonctionnels ne peuvent pas être utilisés pour évaluer la précision de la sonde SpO<sub>2</sub> et de l'oxymètre de pouls.

∆Certains testeurs fonctionnels ou simulateurs de patients peuvent être utilisés pour vérifier si le dispositif fonctionne normalement, par exemple, le simulateur INDEX-2LFE (version du logiciel : 3.00), veuillez vous référer au manuel pour les étapes détaillées du fonctionnement.

∆Lors de l'utilisation du dispositif veuillez le tenir à l'écart des équipements susceptibles de générer un champ électrique ou magnétique puissant. L'utilisation du dispositif dans un environnement inapproprié peut provoquer des interférences avec les équipements radio environnants ou affecter leur fonctionnement.

⚠Ranger le dispositif dans un lieu à l'écart des enfants, des animaux de compagnie et des insectes afin de ne pas affecter ses performances.

⚠Ne pas placer le dispositif dans des endroits exposés à la lumière directe du soleil, à des températures élevées, à l'humidité, à la poussière, à la ouate ou à des éclaboussures d'eau, afin de ne pas affecter ses performances.

⚠ La précision des mesures sera affectée par l'interférence des équipements électrochirurgicaux.

∆Lorsque plusieurs produits sont utilisés simultanément sur le même patient, un danger peut survenir en raison du chevauchement des courants de fuite.

<u>ML'empoisonnement au CO apparaîtra comme une estimation excessive, il n'est donc pas recommandé d'utiliser le dispositif.</u>

∆Ce dispositif médical n'est pas prévu pour des traitements.

<u>∧</u>L'opérateur destiné à se servir du dispositif peut être un patient.

≜Évitez d'entretenir le dispositif pendant son utilisation.

⚠Le dispositif ne peut pas être utilisé pendant la charge.

Ne pas endommager le bracelet, afin d'éviter d'affecter l'utilisation ; ou le bracelet n'est pas attaché, ce qui provoque la chute de l'instrument et des dommages au cours du processus d'utilisation.

∆N'enroulez pas le tube nasal d'oxygène et d'autres accessoires autour du cou pour éviter les accidents.

∆Les patients choqués, dans le coma doivent être sous la surveillance de l'hôpital et du personnel infirmier professionnel pour utiliser le dispositif.

∆Chaque partie du dispositif est fermement fixée, si une chute accidentelle entraîne le détachement de petites pièces telles qu'un bouton, il faut éviter d'avaler ces pièces, sous peine d'étouffement

## Table des matières

1 Présentation	1
1.1Features	2
1.2 Plage appliquée	3
1.3 Exigences environnementales	3
1.4Precautions	3
2 Principe	10
3 Fonctions	11
4 Installation	12
4.1Appearance	12
4.2 Introduction d'interface	13
4.3 Description de la structure, des accessoires et du logiciel	17
5 Fonctionnement	18
5.1 Fonctionnement et utilisation de l'instrument	18

6 Entretien, transport et stockage	41
6.1 Nettoyage et désinfection	41
6.2Maintenance	41
6.3 Transport et stockage	42
7 Dépannage	44
8 Symboles	45
9 Spécifications	48
Annexe 1 : CEM	52

#### 1 Présentation

La saturation en oxygène est le pourcentage d'HbO $_2$  dans l'Hb totale du sang, ce que l'on appelle la concentration en  $O_2$  dans le sang ; il s'agit d'un paramètre physiologique important pour les systèmes respiratoire et circulatoire. Un certain nombre de maladies liées au système respiratoire peuvent provoquer la diminution de  $SpO_2$  dans le sang, en outre, certaines autres causes telles que le dysfonctionnement de l'auto-ajustement du corps humain, des dommages pendant la chirurgie et des blessures causées par certains examens médicaux entraîneraient également la difficulté de l'approvisionnement en oxygène dans le corps humain, et les symptômes correspondants apparaîtraient en conséquence, tels que des vertiges, la faiblesse, des vomissements, etc. Des symptômes graves pourraient mettre en danger la vie du patient. Par conséquent, une information rapide concernant la  $SpO_2$  des patients est très utile au médecin pour lui permettre de détecter un danger potentiel, ainsi que dans le domaine de la médecine clinique.

Insérez le doigt lors de la mesure, l'appareil affichera directement la valeur de SpO<sub>2</sub> mesurée, avec une plus grande précision et répétabilité.

Le dispositif est destiné à fournir un test de sommeil aux patients souffrant d'apnée du sommeil - syndrome d'hypopnée, une base pour savoir si un examen complet du sommeil est nécessaire, et une référence à l'efficacité du traitement pour les patients qui reçoivent un traitement, il peut être utilisé en famille, dans un établissement médical communautaire et à hôpital.

Conception ON/OFF humanisée: manuel et automatique ON/OFF. Le patient peut adopter une mise sous tension manuelle pour enregistrer ou une mise sous tension automatique en fonction du temps de sommeil estimé à enregistrer, afin de réduire la charge psychologique du patient et de tester facilement. Après avoir réglé la mise sous tension automatique, l'appareil enregistre automatiquement les cas.

Adoptez une carte SD de grande capacité pour stocker de nombreux boîtiers, téléchargez le boîtier par USB vers un PC ou un ordinateur pour l'enregistrer directement. Par le logiciel PC, les informations personnelles peuvent être modifiées pour enregistrer le cas pendant une longue période, le cas collecté peut être analysé pour aider le médecin à diagnostiquer rapidement, ce qui répond aux exigences du service de respiration, du centre du sommeil et de la médecine interne, etc. à l'hôpital .

Le patient peut également inviter un expert à diagnostiquer à distance via le réseau, ce qui est pratique pour le patient car il peut avoir un examen physique à domicile.

#### 1.1Features

- A. Écran LCD.
- B. Facile à utiliser.
- C. Conception du poignet, petit volume et poids léger.

## 1.2 Plage appliquée

être applicable pour la surveillance de la respiration du sommeil et de la SpO<sub>2</sub>.

## 1.3 Exigences environnementales

Conditions de stockage

a) Température : -40 °C à 55 °C

b) Humidité relative :  $\leq 95\%$ 

c) Pression atmosphérique : De 500 hPa à 1 060 hPa

Conditions de fonctionnement a) Température : 10 °C à 40 °C b) Humidité relative : < 75%

c) Pression atmosphérique : De 700 hPa à 1 060 hPa

## 1.4Precautions

#### 1.4.1Attention

# Signaler les conditions ou les pratiques susceptibles d'endommager le dispositif ou d'autres propriétés.

- Avant d'utiliser le dispositif, s'assurer qu'il se trouve dans un état et un environnement de travail normaux.
- Afin d'obtenir une mesure plus précise, l'utiliser dans un environnement calme et confortable.

- Lorsque le dispositif passe d'un environnement froid ou chaud à une température ambiante normale, il ne faut pas l'utiliser immédiatement, mais attendre au moins quatre heures.
- A Si le dispositif est éclaboussé ou figé par de l'eau, cesser de l'utiliser.
- A NE PAS utiliser ce dispositif avec des objets tranchants.
- A Il convient aux enfants et aux adultes.
- Le dispositif peut ne pas convenir à tous les patients, si on ne peut obtenir un résultat satisfaisant, cesser de l'utiliser.
- ⚠ La moyenne de données et le traitement de signal sont en retard par rapport à la mise à jour des valeurs de données de SpO₂. Lorsque la période de mise à jour des données est inférieure à 30 secondes, le temps d'obtention des valeurs moyennes dynamiques augmente, ce qui est dû à la dégradation du signal, à une faible perfusion ou à d'autres interférences, cela dépend également de la valeur de la fréquence cardiaque.
- Le dispositif a une durée de vie de 5 ans, date de fabrication : voir l'étiquette.
- Le dispositif ne fournit pas de fonction d'alarme de dépassement de limite pour SpO<sub>2</sub> et la fréquence cardiaque, il n'est donc pas utilisable dans les endroits où une telle fonction est nécessaire.
- $\triangle$  La température maximale au niveau de l'interface entre tissu et sonde SpO<sub>2</sub> doit être inférieure à 41 °C, une valeur qui sera mesurée par le testeur de température.

- Pendant la mesure, si des conditions anormales apparaissent à l'écran, retirer le doigt puis le réinsérer pour recommencer la mesure.
- Si une erreur inconnue apparaît pendant la mesure, le produit peut être connecté à l'adaptateur via la ligne de date, appuyez longuement sur le bouton « 🖒 » environ 10 secondes pour la réinitialisation, puis éteignez-le pour mettre fin au fonctionnement du produit.
- Évitez de déformer ou de traîner le fil du dispositif.
- La forme d'onde pléthysmographique n'est pas normalisée, en tant qu'indicateur d'insuffisance du signal, lorsqu'elle n'est pas lisse et stable, la précision de la valeur mesurée peut se dégrader. Lorsqu'elle a tendance à être lisse et stable, la valeur mesurée lue est optimale et la forme d'onde à ce moment-là est également la plus normalisée.
- Le dispositif ne peut pas être utilisé pendant la charge.
- △ Le cas échéant, veuillez consulter notre site officiel pour obtenir des informations sur la sonde SpO₂ qui peut être utilisée avec ce dispositif.
- Si le dispositif ou le composant est destiné à un usage unique, l'utilisation répétée de ces pièces présente des risques sur les paramètres et les caractéristiques techniques de l'équipement connus du fabricant.
- © Si nécessaire, notre entreprise peut fournir certaines informations (telles que des schémas de circuit, des listes de composants, des illustrations, etc.), afin que le

- personnel technique qualifié de l'utilisateur puisse réparer les composants du dispositif désignés par notre entreprise.
- Les résultats mesurés seront influencés par d'éventuels agents colorants externes (tel que du vernis à ongles, un agent colorant ou des produits de soins de la peau colorés, etc.), ne pas utiliser ceux-ci sur le site de test.
- Les doigts trop froids ou trop fins ou dont l'ongle est trop long, risquent d'affecter les résultats mesurés, insérer alors le doigt plus épais, par exemple le pouce ou le majeur, assez profondément dans la sonde lors de la mesure.
- △ Le doigt doit être placé correctement (voir image 5.15), dans le cas contraire, la mesure peut être inexacte.
- La lumière entre le tube récepteur photoélectrique et le tube émetteur de lumière du dispositif doit passer par l'artériole du patient. S'assurer que le chemin optique est libre de tout obstacle optique, tel qu'un tissu caoutchouté, pour éviter des mesures inexactes.
- Une lumière ambiante excessive peut affecter les résultats de la mesure, comme la lumière chirurgicale (en particulier les sources de lumière au xénon), la lampe de photothérapie contre bilirubine, la lampe fluorescente, le chauffage infrarouge et la lumière directe du soleil, etc. Pour éviter toute interférence de la lumière ambiante, placer le capteur correctement en le recouvrant d'un matériau opaque.
- Des mouvements excessifs (actifs ou passifs) du patient ou une activité intense peuvent

- compromettre la précision de la mesure.
- △ La sonde SpO₂ ne doit pas être placée sur un membre avec le brassard de tension artérielle, le canal artériel ou le tube intraluminal.
- La valeur mesurée peut être inexacte pendant la défibrillation et durant une courte période après la défibrillation, car elle n'a pas de fonction de défibrillation.
- Le dispositif a été étalonné avant de quitter l'usine.
- Le dispositif est étalonné afin d'afficher la saturation fonctionnelle en oxygène.
- L'équipement connecté à l'interface de l'oxymètre doit être conforme aux exigences de la norme CEI 60601-1.
- Veuillez sélectionner l'adaptateur d'alimentation médical pour le charger, lors de la connexion de l'adaptateur spécial à la prise, assurez-vous qu'il n'y ait pas d'obstacle près de la prise et qu'il soit facile à brancher et à débrancher, sinon l'alimentation ne sera pas coupée à temps si nécessaire, provoque des dommages.
- Le produit réel peut légèrement différent de l'image dans le manuel, veuillez vous référer au produit réel.
- La durée de vie de la sonde d'oxygène sanguin du moniteur de sommeil numérique à manchon de doigt est de deux ans. Les tubes à oxygène nasaux sont des accessoires jetables. Voir l'étiquette de l'emballage pour la date de production.
- A L'appareil doit être utilisé par du personnel médical ayant suivi une formation

- professionnelle ou par du personnel non médical informé.
- Cet appareil dispose de la fonction d'invite, les utilisateurs peuvent vérifier cette fonction en faisant référence au chapitre 5.1.2.
- Le dispositif dispose également des alarmes de limite ou seuils, lorsque les valeurs mesurées dépassent les limites supérieure ou inférieure, l'alarme se déclenche sur le dispositif automatiquement pourvu que la fonction d'alarme soit activée.
- Le dispositif dispose de la fonction d'invite, cette fonction peut être mise en pause, ou fermée (paramètre par défaut) définitivement. On peut réactiver cette fonction par le biais du menu de fonctionnement en cas de besoin. Veuillez consulter le chapitre 5.1.2 comme référence.
- Les accessoires de l'oxygénothérapie nasale sont stérilisés à l'oxyde d'éthylène.
- Veuillez vérifier l'emballage avant utilisation. Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé.
- Veuillez vous référer à l'organisme pour d'autres questions nécessitant une attention particulière.

#### 1.4.2 Restriction clinique

A. Étant donné que la valeur est déterminée en fonction du pouls mesuré au niveau d'une artériole, il est nécessaire que la circulation par pulsation du sang du patient soit suffisante. Dans le cas d'un patient avec une tension basse provoquée par un choc, par une température

ambiante ou corporelle basse, par une perte de sang importante, ou par l'utilisation de médicaments vasoconstricteurs, le tracé  $SpO_2$  (la courbe pléthysmographique) diminuera. Dans ce cas, la mesure sera plus sensible aux interférences.

B. La mesure sera influencée par les agents de coloration intravasculaire (tels que le vert d'indocyanine ou le bleu de méthylène), la pigmentation de la peau.

C. La valeur mesurée peut être normale en apparence pour le testeur qui présente une anémie ou une hémoglobine dysfonctionnelle (telle que la carboxyhémoglobine (COHb), la méthémoglobine (MetHb) et la sulfhémoglobine (SuHb)), mais le testeur peut également présenter une hypoxie, procéder à une évaluation plus approfondie en fonction des situations et symptômes cliniques.

D. L'oxygène pulsé n'a qu'une signification de référence pour l'anémie et l'hypoxie toxique, car certains patients souffrant d'anémie sévère présentent toujours une meilleure valeur d'oxygène pulsé mesurée.

E. Contre-indication: non

## 2 Principe

Le produit porte un jugement préliminaire sur le fait que l'utilisateur souffre d'apnée du sommeil - syndrome d'hypopnée et de la gravité de la maladie en enregistrant et en analysant les changements de respiration et de SpO<sub>2</sub> pendant un sommeil.

## 3 Fonctions

- A. Il peut collecter les signaux du flux d'air nasal, de la saturation en oxygène et du pouls en temps réel, et afficher la forme d'onde et les données en temps réel.
- B. Fonction de stockage multi-cas
- C. Fonction de lecture de carte
- D. Fonction de stockage de la base de données de cas
- E. Fonction d'affichage des données du boîtier du logiciel et des résultats d'analyse
- F. Fonction de lecture du rapport
- G. Durée d'enregistrement continue
- H. Horloge temps réel
- I. Fonction d'enregistrement de synchronisation
- J. Son PR et fonction de tonalité rapide
- K. Fonction de charge
- L. Indication de la quantité d'électricité

## 4 Installation

## 4.1Appearance



L'appareil est composé d'une unité principale, d'une canule d'oxygène nasale, d'une sonde SpO<sub>2</sub>, d'un adaptateur secteur (en option), d'une ligne de données USB et d'un logiciel PC. Pas

de pièce détachable pour l'unité principale, pièces appliquées : la canule d'oxygène nasale et la sonde SpO<sub>2</sub>, ce sont des pièces détachables.

#### 4.2 Introduction d'interface

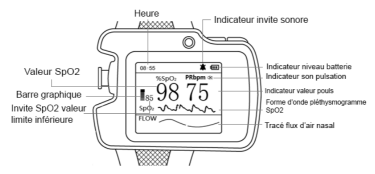


Figure 4.1 Interface de mesure

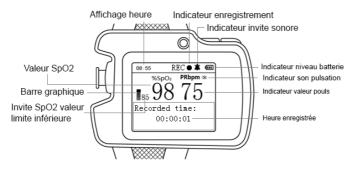


Figure 4.2 Interface enregistrement

Valeur d'affichage (1)SpO<sub>2</sub>

Indication: % SpO<sub>2</sub>

Description : affiche la valeur SpO<sub>2</sub> après avoir introduit le doigt dans la sonde SpO<sub>2</sub>.

(2) Valeur d'affichage fréquence cardiaque

Indication: PRbpm

Description : affiche la valeur PR après l'introduction du doigt dans la sonde SpO<sub>2</sub>.

(3)Affichage graphique à barres



Indication:

Description: affiche la valeur PR après avoir introduit le doigt dans la sonde SpO<sub>2</sub>.

(4) Tracé du flux d'air nasal

Indication: débit

Description : affichage en temps réel du tracé du flux d'air nasal

(5) Affichage du tracé du pléthysmogramme SpO<sub>2</sub>

Indication: SpO<sub>2</sub>

Description : affichage en temps réel du tracé du PLETH

(6) Indication du son pulsé

Indication:

Description : ☐ : ON ☐ : OFF

(7) Indication sonore d'invite (dépassement de la limite de la valeur SpO2 ou PR)

Indication : 🗘 🕸

Description : 🖒 : ON 🌣 : OFF

(8) Indicateur de capacité de batterie

Indication: IIII, III, III, III
Description : il indique une batterie faible  lorsqu'il clignote.
(9) Affichage de l'horloge en temps réel
Indication: 08:55
Description : affiche l'horloge en temps réel
(10) Limite inférieure de l'invite SpO <sub>2</sub>
Indication: 85
Description : la valeur limite inférieure actuelle est « 85 ».
(11) Indication enregistrement
Indication : REC ●
Description: • scintille sous l'état d'enregistrement
(12)Affichage de l'heure enregistrée
Indication: 00:00:01
Description : l'heure que l'appareil a enregistrée, format:minute:seconde
(13) Fonctions d'invite pour doigt sorti, sonde éteinte, erreur sonde
Il donnera des invites correspondantes lorsque la mesure de SpO2 est anormale :
« Finger out » (Doigt en dehors) : aucun doigt détecté ;
« Sensor off » (Sonde coupée): aucune sonde SpO <sub>2</sub> détectée ;

« Sensor fault » (Panne sonde) : la sonde est endommagée.

## 4.3 Description de la structure, des accessoires et du logiciel

A. Unité principale, canule d'oxygène nasale, sonde SpO<sub>2</sub>, adaptateur secteur (en option), ligne de données USB, logiciel PC

B. Accessoires: Deux adaptateurs mâles Luer, un manuel d'utilisation

Veuillez contrôler le dispositif et les accessoires conformément à la liste pour éviter que l'appareil ne puisse fonctionner normalement.

C. Description du logiciel

Nom du logiciel PC : ResMon Modèle logiciel PC : Non

Version logiciel PC: V3

Règle de dénomination de la version : V<Major upgrade>.<Minor upgrade>

Obtenez la version du logiciel PC à partir de « Help » (Aide) dans le logiciel du PC.

Algorithme impliqué:

Nom: une méthode pour juger le tracé respiratoire du système de surveillance respiratoire humain

Type: arithmétique mature

Objectif: être utilisé pour le dépistage respiratoire préliminaire chez les patients souffrant de troubles respiratoires du sommeil.

Fonction clinique : l'algorithme analyse le signal numérique respiratoire des patients souffrant

de troubles respiratoires du sommeil pour former une forme d'onde respiratoire efficace et claire.

### 5 Fonctionnement

#### 5.1 Fonctionnement et utilisation de l'instrument

#### 5.1.1 Fonctionnement des boutons

#### Bouton ON / OFF / Awake

Mise sous tension : l'indicateur vert s'allume après avoir appuyé longuement sur « 🖒 », puis entre dans l'interface de mesure après avoir affiché l'heure.

Mise hors tension : dans un état de non-enregistrement, appuyez longuement sur « 🖰 » pour éteindre.

sous l'état d'enregistrement, il est désactivé pour éteindre, vous devez arrêter l'enregistrement avant d'opérer.

Réveil de l'écran : sous l'état d'enregistrement, s'il n'y a aucune opération du bouton dans les 60 secondes, il entrera automatiquement en état d'économie d'énergie. Appuyez brièvement sur « 🖰 » pour réveiller l'écran LCD à afficher.

Bouton Menu / Confirmation

Sous l'interface de mesure, appuyez longuement sur le bouton « M » pour accéder au menu principal, puis appuyez brièvement sur le bouton « M » dans le menu principal pour parcourir le menu, appuyez longuement dessus pour accéder au menu suivant ou définissez l'option de menu sélectionnée.

#### 5.1.2 Menu opérations

#### 1. Menu principal

Sous l'interface de mesure, appuyez longuement sur le bouton « M » pour entrer dans le menu principal, comme le montre la figure 5.1

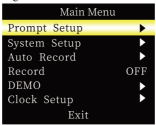


Image 5.1 menu principal

Tableau 5.1

N°	Fonction	Description
----	----------	-------------

1	Invite	Le sélectionner pour entrer dans son menu de réglage
2	Réglage du système	Le sélectionner pour entrer dans son menu de réglage
3	Programmer la mise sous tension	Le sélectionner pour entrer dans son menu de réglage
4	Enregistrement	Le sélectionner pour entrer dans son menu de réglage
5	DÉMO	Le sélectionner pour entrer dans l'interface DÉMO
6	Horloge	Le sélectionner pour entrer dans son menu de réglage
7	Quitter	Le sélectionner pour revenir à l'interface de mesure

## 2. Réglage des invites

Le menu de configuration des invites est illustré à la Figure 5.2

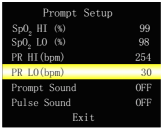


Figure 5.2 Menu de configuration des invites

Lorsque « Prompt » (Invite) est « ON », l'appareil émet une invite sonore en cas de dépassement de limite ou de batterie faible. Lorsque « Pulse Sound » (Signal sonore du pouls) est « ON », il peut émettre une invite sonore d'impulsion.

Tableau 5.2

N°	Fonction	Description
1	SpO <sub>2</sub> HI (%)	Plage de réglage: 1 ~ 100, défaut : 99 (unité : %)
2	SpO <sub>2</sub> LO (%)	Plage de réglage: 0 ~ 99, défaut : 85 (unité : %)
3	PR HI (bpm)	Plage de réglage: 1 ~ 254, défaut : 150 (unité : bpm)
4	PR LO (bpm)	Plage de réglage: 0 ~ 253, défaut : 50 (unité : bpm)
5	Invite sonore	« ON » / « OFF », défaut : « OFF »
6	Son pulsé	« ON » / « OFF », défaut : « OFF »
7	Quitter	Le sélectionner pour revenir au menu précédent.

## 3. Menu du système

1) Le menu du système est illustré à la Figure 5.3 :



Figure 5.3 Menu du système

Tableau 5.3

N°	Fonction	Description
1	Vers. hardware	Numéro de version du matériel, qui ne peut pas être défini par l'utilisateur.
2	Vers. logiciel	Numéro de version du logiciel, qui ne peut pas être défini par l'utilisateur.
3	Format heure	Format 24 heures qui peut être réglé par l'utilisateur.
4	Configuration de la langue	Le sélectionner pour entrer l'interface de réglage de la langue
5	Delete Data	Supprimer les données stockées par le dispositif

	(Suppression des	
	données)	
6	Quitter	Le sélectionner pour revenir au menu précédent.

2) Le menu de configuration de la langue est illustré à la Figure 5.4

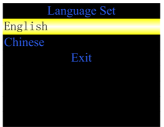


Figure 5.4 Menu de configuration de la langue

Tableau 5.4

N°	Fonction	Description		
1	Français	Régler la langue sur Anglais et revenir au menu principal affiché en anglais.		
2	Chinois	Régler la langue sur Chinois et revenir au menu principal affiché en chinois.		

3 Quitter Le sélectionner pour revenir au menu précédent.

## 4. Auto Enregistrement

Le menu du réglage de l'enregistrement auto est illustré à la Figure 5.5. :

	Auto Record	
Set	Month	11
Set	Day	27
Set	Hour	8
Set	Minute	45
Reco	rd Length(h)	1
Auto	Record?	No
	Exit	

Figure 5.5 Menu enregistrement auto
Tableau 5.5

N°	Fonction	Description
1	Réglez le Mois	Plage de réglage: 1 à 12
2	Réglez le Jour	Plage de réglage: 1 à 31
3	Réglez l'Heure	Plage de réglage: 0 à 23
4	Régler la Minute	Plage de réglage: 0 à 59

5	Longueur enregistrement (h)	Plage de réglage: $1 \sim 10$ , défaut : $8$ , unité : heure
6	Enregistrement auto?	« NO »/« YES », YES : confirmer, No : annuler
7	Quitter	Le sélectionner pour revenir au menu précédent, « YES » : quitter cette interface, les réglages prennent effet.

Attention : « Auto poweron » (Enregistrement automatique) ne peut pas être réglé pendant l'enregistrement.

Attention : lorsqu'il atteint l'heure définie et sous l'état « OFF », le dispositif s'allume et enregistre automatiquement.

#### 5. Configuration de l'enregistrement

1) Lorsque « Record » (Enregistrement) est sur « OFF », le sélectionner pour accéder au menu de configuration d'enregistrement illustré à la Figure 5.6. L'information d'invite « You will start to record! Are you sure? » (L'enregistrement va commencer! Voulez-vous continuer?) s'affiche sur l'interface, sélectionnez « Exit » (Quitter) après avoir réglé sur « Yes» pour entrer dans l'interface d'enregistrement, sous l'interface d'enregistrement, le signe d'enregistrement est « REC • », il indique qu'il enregistre lorsque « • » clignote, l'heure enregistrée s'affiche sur l'interface illustrée à la Figure

5.7. Sélectionnez « Exit » (Quitter) après avoir réglé sur « No » pour entrer dans l'interface qui n'enregistrera pas.



Figure 5.6. Menu de configuration d'enregistrement



Figure 5.7 Interface heure d'enregistrement

## Attention:

Si l'interface indique « TF card is full » (Carte TF pleine) pendant l'enregistrement, cela indique que la capacité restante de la carte SD intégrée est insuffisante, alors l'utilisateur ne peut pas enregistrer, l'utilisateur doit transférer les cas précédents via un ordinateur.

La mise hors tension manuelle ne peut pas être effectuée pendant l'enregistrement, veuillez d'abord quitter le mode d'enregistrement, puis éteindre.

#### Conseil:

- Sauvegarder régulièrement les cas enregistrés par ordinateur pour éviter la perte de cas suite à l'endommagement de la carte SD intégrée.
- ♦ Ne stockez aucun fichier sauf les cas.

#### Attention:

L'interface de l'appareil invite « TF card error » (Erreur carte TF) lorsque la carte est endommagée.

Quand « Record » (Enregistrement) est sur « ON », le sélectionner pour entrer dans le menu d'arrêt d'enregistrement illustré dans la Figure 5.8. L'information d'invite « You will stop recording? Are you sure? » (Vous allez arrêter l'enregistrement ? Êtes-vous sûr ?) apparaît sur l'interface, sélectionnez « Exit » (Quitter) après avoir réglé sur « Yes » pour quitter l'interface d'arrêt d'enregistrement pour entrer dans l'interface de mesure ; sélectionnez « Exit » (Quitter) après avoir réglé « No » pour entrer dans

l'interface qui poursuivra l'enregistrement.



Figure 5.8 Menu d'arrêt d'enregistrement

# 6. Réglage de l'heure

Le menu de configuration de l'heure est illustré à la Figure 5.9 :

Clock Setup	
Set Year	21
Set Month	12
Set Day	14
Set Hour	11
Set Minute	56
Are you sure?	NO
Exit	

Figure 5.9 Menu de réglage de l'heure Tableau 5.6

N°	Fonction	Description
1	Réglez	Plage de réglage: 10 ~ 99, représente 2010 ~ 2099
	l'heure	
2	Réglez le	Di 4/-1 1 \ 12
2	Mois	Plage de réglage: 1 à 12
1	Réglez le	DI 1 / 1 1221
3	Jour	Plage de réglage: 1 à 31
	Réglez	DI 1 / 1 0 20
4	l'Heure	Plage de réglage: 0 à 23
_	Régler la	DI 1 (1 0) 50
5	Minute	Plage de réglage: 0 à 59
6	Êtes-vous sûr?	« No » / « Yes », « Yes » : confirmer, « No » : annuler
		Le sélectionner pour revenir au menu précédent, sélectionner « Exit »
7	Quitter	(Quitter) après avoir réglé « Yes », une interface de temps efficace
		apparaît.

Attention : l'heure ne peut pas être réglée pendant l'enregistrement.

## 5.1.3 Raccordement des pièces d'application

#### 1. Surveillance flux d'air nasal

Déballez l'emballage de la canule à oxygène nasale, dévissez le bouchon à vis en suivant la Figure 5.10, puis insérez la canule à oxygène nasale dans sa prise et serrez-la. Insérez l'appareil respiratoire à oxygène dans la narine, enroulez le tube de raccordement diviseur d'oxygène de l'oreille à la mâchoire inférieure. Allumez le dispositif après avoir réglé l'anneau de localisation dans un état confortable, après quelques secondes, vérifiez la respiration après l'apparition d'une forme d'onde stable. Le mode de port de la canule nasale à oxygène est illustré à la Figure 5.11, et le mode de port global est illustré à la Figure 5.12.

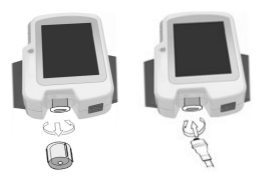


Figure 5.10 Branchement de la canule à oxygène nasale

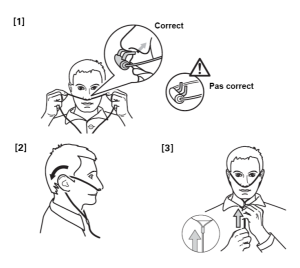


Figure 5.11 Mode de port de la canule nasale à oxygène



Figure 5.12 Croquis du port général

#### Attention:

- Porter la canule nasale à oxygène conformément à la réglementation, sinon cela affectera l'effet de collecte.
- Si la canule à oxygène nasale non vissable est utilisée, utilisez la prise mâle Luer pour le raccordement.
- La canule nasale à oxygène est jetable, une utilisation répétée peut provoquer une infection.
- A Se référer à l'emballage de la canule nasale à oxygène pour son utilisation.

# 2. Surveillance du SpO2 et PR

L'appareil est équipé des deux sondes SpO2 comme indiqué dans le tableau 5.7

Tableau 5.7

	N°	Nom	Quantité	Longueur (cm)	Protection contre les intempéries
	1	Sonde SpO <sub>2</sub> numérique à doigt	1	35	Non
Ī	2	Sonde adulte non tissée jetable	2	35	Non



Figure 5.13 Sonde SpO<sub>2</sub> numérique à doigt



Figure 5.14Sonde adulte non tissée jetable



Figure 5.15 Mode de port de la sonde

Insérer la sonde SpO<sub>2</sub> dans l'interface USB, le mode de port est illustré à la Figure 5.15.

- (1) Connecter la sonde au dispositif.
- (2) Insérer le doigt dans la sonde.
- (3) Sous l'interface de mesure, lire les données correspondantes directement de l'écran LCD.

#### Attention:

Lors de l'insertion du doigt, la lumière émise par le capteur doit être directement irradiée sur le côté de l'ongle.

# 5.1.4 Fonction de mise sous tension automatique

Après avoir réglé l'heure de mise sous tension automatique, éteignez l'appareil, lorsqu'il atteint l'heure définie, il s'allumera et enregistrera automatiquement. Après le temps « Record Timeslice » (Enregistrer tranche de temps), il s'éteindra automatiquement (voir 5.1.2).

# 5.1.5 Horloge de synchronisation automatique et téléchargement de données USB

Appuyez longuement sur « 🖒 » pour allumer l'appareil pour accéder à l'interface principale, insérez une extrémité de la ligne de données USB dans l'interface USB comme dans la Figure 5.16, l'autre extrémité à l'interface USB du PC comme dans la Figure 5.17, le mode de branchement du périphérique au PC est illustré à la Figure 5.18. Si la connexion est établie à l'interface initiale du logiciel PC, le dispositif se synchronisera automatiquement avec le PC. Après la synchronisation, elle passera à l'état de lecture de la carte. Si la connexion n'est pas établie au niveau de l'interface initiale, l'horloge ne peut pas être synchronisée. Après être entré dans ce mode, un nouveau disque apparaîtra dans l'ordinateur. Quand une nouvelle lettre de lecteur apparaît sur l'ordinateur, double-cliquer dessus pour l'ouvrir pour trouver les données enregistrées, qui peuvent être copiées à partir de l'appareil et enregistrées sur n'importe quel disque de mon ordinateur. Ouvrir le fichier enregistré par le logiciel PC pour analyser les informations de sommeil du patient. La lettre de lecteur reconnue par l'appareil lorsqu'il est connecté à l'ordinateur est protégée en écriture pour empêcher les malware d'implanter des virus

(mise sous tension - insérer la ligne de données USB - ouvrir mon ordinateur - ouvrir la lettre de lecteur de périphérique - copier le fichier de données généré sur le disque dur de l'ordinateur pour éviter que des données ne manquent).



Figure 5.16 Schéma pour le branchement entre le lecteur d'écran d'apnée du sommeil et la ligne de données USB

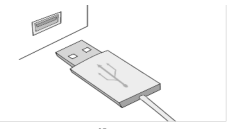


Figure 5.17 Schéma pour le branchement entre le PC et la ligne de données USB

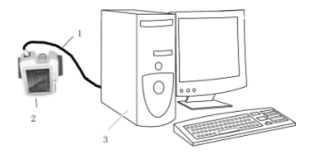


Figure 5.18 Schéma pour le branchement entre le dispositif et l'ordinateur 1. Ligne données USB 2. Moniteur pour l'apnée du sommeil 3. PC

## Attention:

- Les données ne peuvent pas être téléchargées jusqu'à l'arrêt de l'enregistrement.
- Si la « Device drive letter » (lettre de lecteur du dispositif) ne peut pas être reconnue, débranchez la ligne de données USB et insérez-la à nouveau.

#### 5.1.6 Supprimer des données



Figure 5.19 Interface de suppression des données

Comme le montre la figure, lorsque les données stockées dans l'appareil doivent être supprimées, on entre dans l'interface de configuration du système dans le menu. Sélectionner l'option « Delete Data » (Supprimer les données), quand « delete all data? » (supprimer toutes les données ?) apparait, sélectionner « Yes ». Les données dans l'appareil sont alors complètement supprimées.

Yes

#### 5.1.7Charging

Connectez une extrémité de l'adaptateur secteur à la prise de courant, l'autre extrémité à l'appareil par la ligne de données.

Indicateur de charge : il est orange lorsque la batterie est en charge et il est vert une fois

complètement chargée.

#### Attention:

- A Pour assurer une durée de fonctionnement suffisante, veuillez charger complètement la batterie avant de mesurer.

# 6 Entretien, transport et stockage

# 6.1 Nettoyage et désinfection

Ne pas l'immerger dans un liquide. Utiliser de l'alcool à 75% pour essuyer le boîtier de l'appareil et le tampon à ongles, et utiliser du savon liquide ou de l'isopropanol pour essuyer le bracelet de montre pour désinfecter, laisser sécher ou le nettoyer avec un chiffon propre et doux. Ne pas vaporiser de liquide directement sur le dispositif, et éviter que le liquide ne pénètre dans le dispositif.

#### Attention:

- Veuillez éteindre le dispositif avant de le nettoyer.
- △ Ne pas utiliser de solvant fort comme l'acétone.
- A N'utilisez pas de matériaux abrasifs comme de la laine d'acier ou un agent de nettoyage pour l'argent.
- △ L'eau utilisée pour nettoyer le dispositif doit être inférieure à 60 °C.
- Ne laissez aucun liquide pénétrer dans le dispositif et n'immergez aucune partie de ce dernier dans un liquide quelconque.
- A Ne laisser aucune trace de produit nettoyant sur la surface du dispositif.

#### 6.2 Maintenance

A.Cet appareil est un appareil électronique sophistiqué, veuillez le manipuler avec soin.

Entretenez ce disposiitif conformément aux mesures énumérées ci-dessous, ce qui prolongera sa durée de vie.

B.Contrôlez régulièrement l'unité principale et tous les accessoires pour vous assurer qu'il n'y a pas de dommages visibles qui pourraient compromettre la sécurité du patient et les résultats de la surveillance. Il est conseillé de contrôler le dispositif au moins une fois par semaine. En cas de dommages évidents, cesser de l'utiliser.

C. Veuillez nettoyer et désinfecter le dispositif avant/après son utilisation conformément au mode d'emploi (6.1).

D. Veuillez charger la batterie à temps lorsque l'indication batterie faible apparaît.

E.Rechargez la batterie peu de temps après une décharge excessive. Le dispositif doit être rechargé tous les trois mois lorsqu'il n'est pas utilisé pendant une longue période. Cela prolonge sa durée de vie si vous suivez ce conseil.

F.Ce produit n'a pas besoin d'être calibré lors de la maintenance.

G.La précision de l'appareil est contrôlée par l'équipement, qui ne peut pas être ajusté par l'utilisateur. Si le résultat n'est pas fiable, veuillez utiliser d'autres méthodes pour vérifier immédiatement ou contactez le distributeur ou le fabricant local pour obtenir de l'aide.

# 6.3 Transport et stockage

A.L'appareil emballé peut être transporté par transport ordinaire ou selon le contrat de transport en vigueur. Pendant le transport, éviter les chocs violents, les vibrations et les

éclaboussures de pluie ou de neige, et ne pas le transporter en même temps que des matériaux toxiques, nocifs ou corrosifs.

B.B. L'appareil emballé peut être stocké dans une pièce ne contenant pas de gaz corrosifs et pourvue d'une bonne ventilation. Température : -40 °C à +55 °C. Humidité relative : ≤ 95 %.

#### Attention:

Si l'instrument n'est pas utilisé pendant une longue période, il doit être conservé dans sa boîte d'emballage après nettoyage et désinfection, et placé dans une pièce sans gaz corrosif et où règne une bonne ventilation.

# 7 Dépannage

Problème	Cause possible	Solutions
Les valeurs ne s'affichent pas normalement ou de manière stable.	Le doigt n'est pas correctement inséré.     Le doigt tremble ou le patient bouge.     Le dispositif n'est pas utilisé dans l'environnement requis par le manuel.     Le dispositif ne fonctionnement pas normalement	I. Insérez correctement le doigt et recommencez la mesure.     2.Laisser le patient se calmer.     3. Veuillez utiliser l'appareil dans un environnement normal.     4. Veuillez contactez le service après-vente
L'affichage du flux d'air nasal est instable.	<ol> <li>Problème de connexion.</li> <li>Problème de mode de port.</li> <li>Le patient bouge.</li> </ol>	Raccorder correctement.     Installer de manière correcte.     Tranquillisez le patient.
Le dispositif ne s'allume pas.	Batterie faible ou la batterie est épuisée.     Le dispositif fonctionne anormalement.	Veuillez charger la batterie.     Veuillez contacter le service après-vente.
L'affichage disparaît soudainement.	Le dispositif passe en mode d'économie d'énergie.     Batterie faible.     Le dispositif fonctionne anormalement.	Normal.     Veuillez charger la batterie.     Veuillez contacter le service après-vente.

Le PC ne peut pas identifier le drive de la carte SD.	Mauvaise connexion de l'interface USB.     La carte SD est endommagée.	1.Connectez la ligne de données USB de manière répétée. 2.Contactez le centre d'entretien local.
L'appareil ne peut pas être utilisé pour toute la durée prévue après avoir été rechargé.	La batterie n'est pas complètement chargée.     Le dispositif fonctionne anormalement.	Veuillez charger la batterie.     Veuillez contacter le service après-vente.
La batterie ne peut pas se recharger complètement même après 10 heures de recharge.	Le dispositif ne fonctionne pas normalement.	Veuillez contacter le SAV.

# 8 Symboles

Votre dispositif ne doit pas contenir tous les symboles suivants.

Symbole Sig	gnification	Symbole	Signification
-------------	-------------	---------	---------------

% SpO <sub>2</sub>	Saturation en oxygène (unité : %)	PRbpm	Fréquence du pouls (unité : bpm)
&	Invite sonore : OFF	<b>(III</b>	Complètement chargé
$\Diamond$	Invite sonore : ON (ACTIVÉE)		Deux réseaux d'électricité
	Son pulsé : OFF		Un réseau d'électricité
d)	Son pulsé : ON (ACTIVÉE)		Batterie faible
REC ●	Enregistrer repère	$\triangle$	Attention: lisez attentivement les instructions (avertissements)
<b>†</b>	Appareil de type BF	$\bowtie$	Pas de système d'invite
SN	Numéro de série	***	Fabricant
C	Recyclable	$\subseteq$	Date d'échéance

IP22/IPX1	Degré de protection de l'enveloppe	A	Disposition DEEE
	Date de fabrication	•<	USB
P/N	Code du matériau	REF	Code produit
STERILEEO	Stérilisé avec de l'oxyde d'éthylène	LOT	Numéro de lot
CATE	Non fabriqué avec du latex de caoutchouc naturel	EC REP	Représentant autorisé dans la Communauté européenne
2	Dispositif pour usage unique, ne pas réutiliser		Appareil de classe II
$\triangle$	Pour une utilisation en interne uniquement	(3)	Suivez les instructions d'utilisation
1	Limite de température.	<b>Æ</b>	Limite d'humidité

<b>€</b>	Limite de pression atmosphérique.	<u>††</u>	Ce côté vers le haut
Ţ	Fragile, manipuler avec soin.	<del>*</del>	Á conserver dans un endroit frais et sec
Capteur désactivé	La sonde est déconnectée.	Doigt sorti	Le doigt n'est pas introduit.
Erreur du capteur	Panne de la sonde	MD	Dispositif médical
	Importé par		
<b>C E</b> 0123	Dispositif médical conforme à la directive 93/42 / CEE		

# 9 Spécifications

SpO <sub>2</sub> [voir remarque 1]		
Plage d'affichage	0 % à 99%	
Plage de mesure	0 % à 100%	

Précision [voir remarque 2]	70 % à 100 % : ±2% ; 0%~69% : non spécifié
Résolution	1%
Fréquence cardiaque	
Plage d'affichage	30 bpm à 250 bpm
Plage de mesure	30 bpm à 250 bpm
Précision [voir note 3]	$\pm$ 2 bpm sur la plage de fréquence cardiaque de 30 bpm $\sim$ 99 bpm et $\pm$ 2 % sur la plage de fréquence cardiaque de 100 bpm $\sim$ 250 bpm.
Résolution	1 bpm
Débit d'air nasal	
Plage de mesure	0 bpm∼ 40bpm
Précision	±2 bpm
Résolution	1 bpm
Interférences lumineuses	Dans des conditions d'éclairage normales et ambiantes, la déviation SpO2 1%
Intensité du pouls	Affichage continu de graphique à barres, plus l'affichage est élevé, plus le pouls est fort.

Capteur optique [voir remarque 4]		
Témoin rouge	Longueur d'onde : environ 660 nm, puissance de sortie optique : < 6,65 mW	
Lumière infrarouge	Longueur d'onde : environ 905 nm, puissance de sortie optique : < 6,75 mW	
Fonction d'enregistrement	Le temps d'enregistrement continu d'une batterie complètement chargée ne doit pas être inférieur à 12 heures.	
Classe de sécurité	Équipement à alimentation interne, type de pièce appliquée BF	
Protection internationale	IP22.	
Tension de fonctionnement	DC 3,6 V—4,2 V	
Courant de fonctionnement	≤100 mA	
Alimentation électrique	Une pile au lithium rechargeable (3,7 V). Le fil rouge de la pile désigne l'anode et le fil noir la cathode.	
Durée de vie des piles	Charge et décharge : pas moins de 500 fois.	
Spécifications de l'adaptateur	Tension de sortie : CC 5V Courant de sortie : 1000 mA	
Dimensions et poids		

Dimensions	69 mm (l)×50 mm (L)×17,3 mm (H)			
Poids	Environ 100 g (comprenant une batterie au lithium)			
Sécurité	conforme à la norme CEI 60601-1			
Compatibilité	Groupe I, Type B			
Le degré de sécurité d'application en présence de gaz inflammable	non utilisable en présence de gaz inflammable.			
Le mode de fonctionnement	fonctionnement continu			
Écran	couleur LCD			

Remarque 1 : les déclarations d'exactitude de la SpO<sub>2</sub> doivent être étayées par des mesures cliniques effectuées sur toute la plage. Utilisez l'induction artificielle, pour un niveau d'oxygène stable dans la plage de 70 % à 100 % de SpO<sub>2</sub>, comparez les valeurs de SpO<sub>2</sub> collectées par l'oxymètre de pouls standard secondaire et l'équipement testé en même temps, pour former des données appariées, destinées à l'analyse de la précision (applicable aux sondes équipées)

Une population de 12 volontaires sains (hommes : 6, femmes : 6 ; âge : 18 à 45 ; couleur de la peau : noire : 2, claire : 8, blanche : 2) données dans le rapport clinique.

Remarque 2 : Étant donné que les mesures de l'équipement de l'oxymètre de pouls sont

statistiquement distribuées, seuls les deux tiers environ des mesures de l'oxymètre de pouls peuvent se situer à  $\pm$  bras de la valeur mesurée par un CO-OXYMÈTRE.

Remarque 3 : la précision du PR a été vérifiée à l'aide des signaux du simulateur de patient. La différence entre le PR mesuré et la valeur définie du simulateur de patient est utilisée pour calculer le RMS afin d'indiquer la précision du PR.

Remarque 4 : les capteurs optiques en tant que composants émettant de la lumière affecteront d'autres dispositifs médicaux appliqués dans la plage de longueurs d'onde. Les informations peuvent être utiles aux médecins qui effectuent le traitement optique, par exemple la thérapie photodynamique prodiguée par un médecin.

### Annexe 1 : CEM

Cet équipement convient aux établissements de santé professionnels et aux soins à domicile

#### Attention:

- le dispositif est soumis à des précautions particulières en matière de CEM et il doit être installé et utilisé conformément à ces directives.
- Le champ électromagnétique peut affecter les performances du dispositif, les autres équipements utilisés à proximité de le dispositif doivent donc répondre aux exigences CEM correspondantes. Les téléphones portables, les appareils de radiographie ou d'IRM sont des sources d'interférences possibles, car ils peuvent émettent des rayonnements

électromagnétiques de haute intensité.

- L'utilisation d'ACCESSOIRES et de câbles autres que ceux spécifiés, à l'exception des câbles vendus par le FABRICANT de l'ÉQUIPEMENT ME ou du SYSTÈME ME en tant que pièces de rechange pour les composants internes, peut entraîner une augmentation des ÉMISSIONS ou une diminution de l'IMMUNITÉ de l'ÉQUIPEMENT ME ou du SYSTÈME ME. Y compris, mais sans s'y limiter, le cordon d'alimentation.
- Les dispositifs ou systèmes ne doivent pas être utilisés à côté ou empilés avec d'autres équipements et si une utilisation à proximité ou empilée est nécessaire, surveillez le dispositif pour vous assurer de son fonctionnement normal dans la configuration dans laquelle il sera utilisé.
- Des dispositifs ou des systèmes peuvent toujours être soumis à des interférences d'autres équipements, même si ces derniers répondent aux exigences de la norme nationale correspondante.
- Les accessoires doivent être utilisés pour assurer la conformité aux rayonnements parasites et aux stands d'immunité
- Ne pas s'approcher pas des ÉQUIPEMENTS CHIRURGICAUX HF actifs ni de la salle blindée RF d'un SYSTÈME ÉLECTROMÉDICAL pour l'imagerie par résonance magnétique, où l'intensité des PERTURBATIONS ÉLECTROMAGNÉTIQUES est élevée.

## Remarque:

- cet équipement nécessite des précautions particulières concernant la CEM et doit être installé et mis en service conformément aux informations CEM fournies ci-dessous.
- Les performances de base : Plage de mesure de la valeur de SpO<sub>2</sub> : 70 % à 100 %, erreur absolue : ±2 %; Plage de mesure fréquence cardiaque : 30 bpm ~ 250 bpm, précision :±2 bpm sur la plage de fréquence cardiaque de 30 bpm ~ 99 bpm et ±2 % sur la plage de fréquence cardiaque de 100 bpm ~ 250 bpm. Plage de mesure flux d'air nasal : 0 bpm ~ 40bpm, précision :±2 bpm;
- Lorsque le dispositif est perturbé, les données mesurées peuvent fluctuer, il convient donc d'effectuer des mesures répétées ou dans un autre environnement pour garantir sa précision.
- D'autres dispositifs peuvent affecter celui-ci même s'ils répondent aux exigences du CISPR.

## Configuration du produit

Numéro de série	nom	Longueur câble		
1	Sonde SpO2	0,35 m		
2	Câble USB	1 m		

# Tableau 1

Conseils et déclaration – Émissions électromagnétiques				
Test d'émissions	Conformité			
RF conduites et rayonnées ÉMISSIONS CISPR 11	Groupe 1			
RF conduites et rayonnées ÉMISSIONS CISPR 11	Classe B			
Distorsion harmonique CEI 61000-3-2	Classe A			
Fluctuations de tension et scintillement IEC 61000-3-3	Conformité			

# Tableau 2

Conseils et déclaration - Immunité électromagnétique					
Test de résistance	CEI 60601 Niveau d'essai				
Décharge électrostatique (ESD)	±8kV contact ±15kV air	±8kV contact ±15kV air			

CEI 61000-4-2		
Transitoire électrique rapide/en salve CEI 61000-4-4 Surtension CEI 61000-4-5:	±2 kV pour alimentation électrique Lignes d'alimentation ±1 kV pour les lignes d'entrée/sortie ±1 kV ligne(s)-ligne(s) ±2 kV ligne(s)-terre	± 2 kV pour les lignes d'alimentation électrique ±1 kV ligne(s)-ligne(s) ±2 kV ligne(s)-terre
Creux de tension et Interruptions de tension CEI 61000-4-11	0 % UT; 0,5 cycle. À 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° et 315°. 0 % UT; 1 cycle et 70 % UT; 25/30 cycles; Phase simple: à 0°. 0 % UT; 250/300 cycle	0 % UT; 0,5 cycle. À 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° et 315°. 0 % UT; 1 cycle et 70 % UT; 25/30 cycles; Phase simple: à 0°. 0 % UT; 250/300 cycle
Fréquence d'alimentation (50/60 Hz) champ magnétique CEI 61000-4-8	30A/m 50Hz/60Hz	30A/m 50Hz/60Hz

	3V	3V	
	0,15 MHz - 80 MHz	0,15 MHz - 80 MHz	
RF rayonnées	6 V dans les bandes ISM et radio	6 V dans les bandes ISM et	
CEI 61000-4-6	amateur entre	radio amateur entre	
	0,15 MHz à 80 MHz	0,15 MHz à 80 MHz	
	80 %AM à 1kHz	80 %AM à 1kHz	
DE /	10 V/m	10 V/m	
RF rayonnées CEI 61000-4-3	80MHz-2,7GHz	80MHz-2,7GHz	
	80 %AM à 1kHz	80 %AM à 1kHz	
NOTE UT est la te	ension c.c. avant l'application du niveau	de test	

Tableau 3

Instructions et déclaration du fabriquant sur l'immunité aux émissions électromagnétiques						
RF rayonnées CEI 61000-4-3 (Spécifications du test pour IMMUNITÉ DU	Test Fréquence (MHz)	Bande (MHz)	Service	Modulation	CEI 60601-1-2 Niveau d'essai (V/m)	Niveau de conformité (V/m)
PORT D'ENCEINTE vers équipement de communication RF	385	380 -390	TETRA 400	Pouls modulation b) 18Hz	27	27

sans fil)	450	430-470	GMRS 460, FRS 460	FM c) écart ± 5 kHz 1 kHz sinusoïdal	28	28
	710 745 780	704 – 787	Bande LTE 13, 17	Pouls modulation b) 217Hz	9	9
	810 870 930	800 – 960	GSM 800/900, TETRA 800, iDEN 820, CDMA 850, Bande LTE 5	Pouls modulation b) 18Hz	28	28
	1720 1845 1970	1 700 – 1 990	GSM 1800; CDMA 1900; GSM 1900; DECT;	Pouls modulation b) 217Hz	28	28

			Bande LTE 1, 3, 4, 25; UMTS			
	2450	2 400 – 2 570	Bluetooth, WLAN, 802.11 b/g/n, RFID 2450, Bande LTE 7	Pouls modulation b) 217Hz	28	28
	5240	5 100 - 5 800	802,11	Pouls modulation b) 217Hz	9	9
	5500 5785					



Élimination des déchets d'EEE: Ce produit ne doit pas être jeté avec les ordures ménagères. Les utilisateurs doivent remettre leurs appareils usagés à un point de collecte approprié pour le traitement, la valorisation, le recyclage des déchets d'EEE.

#### CONDITIONS DE GARANTIE GIMA

La garantie appliquée est la B2B standard Gima de 12 mois