

seca mVSA 535

Mode d'emploi

Version du logiciel 2.0 à partir de Build 1444 Référence : 17-10-05-395-003_12-2021B





TABLE DES MATIÈRES

Mode d'emploi seca mVSA 535	. 5
1. À propos de ce document	. 5
 2. Description de l'appareil 2.1 Domaine d'utilisation seca mVSA 535 2.2 Restriction d'utilisation du seca mVSA 535 2.3 Description du fonctionnement Composants de l'appareil Alimentation électrique Mesure des signes vitaux Alarmes Poids et taille ID d'utilisateurs de systèmes d'information Dossiers médicaux seca Données des patients provenant de systèmes d'information Résultats de mesure Transmission de données et fonctions réseau Compatibilité 2.4 Qualification de l'utilisateur. Administration/connexion réseau Mode mesure 	.6 6 6 6 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7
2.5 Contre-indications	8
3. Consignes de sécurité	.9
 3.1 Consignes de sécurité du présent mode d'emploi 3.2 Consignes de sécurité fondamentales	9 9 10 11 12 12 13 13
4. Vue d'ensemble de l'appareil 4.1 Éléments de commande du moniteur	14
 seca mVSA 535. 4.2 Éléments de commande du thermomètre auriculaire 4.3 Champs de l'écran tactile 4.4 Connexion/navigation : touches et symboles de l'écran tactile 4.5 État de fonctionnement : symboles état de fonctionnement : symboles de l'écran tactile 4.6 Mesure : touches et symboles. Onglet « Patient » Onglet « Signes vitaux » Onglet « Évaluation ». 4.7 Liste « Mesures non envoyées » : symboles. 	 15 16 17 17 18 20 20 20 22 22 22 22
signalétique	23 25 26 26
	20 07
5.1 Éléments livrés. 5.2 Configurer l'appareil.	21 27 28

Scanner l'ID d'utilisateur du SIH	
(recommandé)	82
Saisir manuellement l'ID d'utilisateur du SIH .	82
7.4 Afficher des données des patients	
enregistrées dans le SIH	83
Scanner l'ID du patient (recommandé)	83
Saisir manuellement I'ID du patient	84
7.5 Enregistrer les mesures dans le SIH	85
Envoyer la mesure directement au SIH	85
Enregistrer temporairement la mesure et	
l'envoyer ultérieurement	85
Utiliser la liste « Mesures non envoyées »	86
7.6 Documenter les observations cliniques	90
Introduction	90
Saisir/modifier des observations cliniques	90
8 Décontamination	02
8 1 Nottovago	02
8.2 Décinfaction	92
8.2 Desil·lieution	94 04
8.4 Démontor/montor la support de sonde	94
(appareile à conde de température)	05
Démonter le support de conde	90
Monter le support de sonde	95
8 5 Démontor/montor la support de socier	90
6.5 Demonter/monter le support de casier	06
	90
Monter le support de casier	90
	90
9. Contrôle fonctionnel	. 97
9.1 Appareil	97
9.2 Thermomètre auriculaire	
COVIDIEN [™] GENIUS [®] 3 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	97
10. Maintenance	. 98
10.1 Appareil	98
10.2 Thermomètre auriculaire	
COVIDIEN TM GENIUS [®] 3	98
11. Dépannage	99
11.1 Moniteur	99
11.2 Mesure des signes vitaux	100
Généralités	100
Mesure de tension artérielle	100
Prise de température	
$COVIDIEN^{TM}$ FILAC TM 3000	101
Prise de température	
COVIDIEN TM GENIUS [®] 3	101
Mesure de Sp Q_2	103
11.3 Connexion réseau	103
11.4 Connexion au SIH via le logiciel	
seca connect 103	104
11.5 Observations cliniques	105
11.6 Connexion à seca 360° proximity	106
12 Caractáristiques toobrigues	107
12. Janaciensuques lecinniques	107
12.2 Interfação et norte rásoau du monitour	107
Interfaces et ports réseau du moniteur	100
Réalages WiFi recommandée	100
12.3 Mesure des signes viteux	100
Magura do tonsion artáriollo	100
Prise de température	103
$COVIDIEN^{TM}$ EIL ACTM 3000	110

Prise de température	
COVIDIEN TM GENIUS [®] 3	111
Mesure de SpO ₂ Masimo SET [®]	111
Mesure de SpO ₂ seca	113
Saisie manuelle des signes vitaux	113
12.4 Paramètres d'analyse	114
12.5 Modules d'analyse	115
12.6 Normes et directives	116
10. Accessoires entiennels et nièses de rechange	446
 Accessoires optionnels et pieces de rechange. 	110
14. Produits seca compatibles	117
13. Accessoires optionnels et pieces de rechange. 14. Produits seca compatibles 15. Mise au rebut	117 118
13. Accessoires optionnels et pieces de rechange. 14. Produits seca compatibles 15. Mise au rebut 15.1 Appareil	110117118118
13. Accessoires optionnels et pieces de rechange. 14. Produits seca compatibles 15. Mise au rebut 15.1 Appareil 15.2 Piles et batteries	 117 118 118 118
13. Accessoires optionnels et pieces de rechange. 14. Produits seca compatibles 15. Mise au rebut 15.1 Appareil 15.2 Piles et batteries 15.3 Consommables	117 118 118 118 118 118
13. Accessoires optionnels et pieces de rechange. 14. Produits seca compatibles	 116 117 118 118 118 118 118 118 118 118

Pour les administrateurs : configurer

seca mVSA 535	120
1. Préparer la configuration	. 120
1.1 Connexion de l'administrateur	120
1.2 Options de configuration	122
Fonctions réseau	122
Vue d'ensemble des droits d'accès	122
2. Comptes utilisateur	. 123
2.1 Activer les comptes utilisateur initiaux	123
Modifier le mot de passe du compte	
utilisateur « administrateur »	123
Attribuer un mot de passe au compte	
utilisateur « utilisateur »	124
2.2 Travailler avec des comptes utilisateur	125
Éditer des comptes utilisateur	125
3. Régler le mode mesure	. 127
3.1 Procéder aux réglages régionaux	127
3.2 Régler la luminosité de l'écran et le volume	
sonore	128
3.3 Calibrer l'écran tactile	129
3.4 Régler les unités de mesure	131
3.5 Désactiver des modules d'analyse	132
3.6 Procéder aux préréglages de mesure des	
signes vitaux	133
Prereglages de tension arterielle	133
Preregiages de frequence cardiaque	107
	107
Préréglages de tompérature	130
(COVIDIENTM EILACTM 3000 uniquement)	140
Choisir le mode couleur pour l'onglet	110
« Signes vitaux »	141
1 Gérer les composants du système	1/2
4.1 Consulter les informations système	142
4 2 Mettre à jour le logiciel du moniteur	143
4.3 Installation ultérieure d'un thermomètre	
auriculaire	144
4.4 Exportation de données et sauvegarde	145
Exporter des données des patients et des	
utilisateurs manuellement	145
Restaurer des données des patients et des	
utilisateurs manuellement	146
4.5 Gestion de l'énergie	147
5. Configurer la périphérie	. 148
5.1 Configurer la connexion LAN au réseau	
(utilisation stationnaire)	148
	148
	148
	150
5.2 Configurer la connexion VVIFI (utilisation	150
	102 150
Activer la connexion W/iFi	152
Désactiver la connexion WiFi	154
5.3 Configurer la connexion avec	107
seca 360° proximity	155
6 Connevian à un avetàma d'information (CILI)	150
6.1 Indications relatives any doppées des	. 130
patients et des utilisateurs	158

6.2 Donner un nom unique à l'appareil 6.3 Configurer la connexion au logiciel	159
seca connect 103	160
Saisir les données de connexion	160
Régler le flux de travail	161
6.4 Configuration de la transmission des	
données au SIH.	163
6.5 Utilisation de certificats	163
6.6 Résumé : comportement de l'appareil lors de	
la connexion au SIH.	163
7 Observations alignment	404
 7.1 Réglages prédéfinis du fichier de configuration Possibilités de saisie Définition de champs obligatoires Sélection de la langue 2 Observer la fishier de configuration qu' 	164 164 164 164
l'appareil et le mettre à jour	165
7.3 Supprimer le fichier de configuration	166
	100
8. Réglages d'usine	. 167
8.1 Vue d'ensemble des réglages d'usine	167
8.2 Reinitialiser l'appareil	168
8.3 Reinitialiser l'interface utilisateur	168
8.4 Exporter le journal système/la piste d'audit	169
8.5 Activer l'accès VNC	170

MODE D'EMPLOI seca mVSA 535

- → À propos de ce document
- → Description de l'appareil
- → Consignes de sécurité
- → Vue d'ensemble de l'appareil
- → Mise en service de l'appareil
- → Utilisation
- → Utilisation lors de la connexion à un système d'information
- → Décontamination
- → Contrôle fonctionnel

Version du logiciel : 2.0 à partir de Build 1444 Référence de ce document : 17-10-05-395-003_12-2021B

1. À PROPOS DE CE DOCUMENT

REMARQUE :

Le présent document décrit le volume d'équipement maximal de la gamme **seca mVSA 535** : mesure de tension artérielle, température, saturation en oxygène et bioimpédance. Selon l'équipement dont vous disposez, certaines informations peuvent donc ne pas concerner votre appareil. Tenez compte des informations concernant votre appareil dans le présent document.

→ Maintenance

→ Dépannage

de rechange

→ Mise au rebut

→ Garantie

→ Caractéristiques techniques

→ Produits seca compatibles

→ Déclaration de conformité

→ Pour les administrateurs : configurer seca mVSA 535

→ Accessoires optionnels et pièces

Conventions de représentation		
Symbole	Description	
•	Instruction	
1. 2.	Instructions devant être exécutées dans l'ordre prescrit	
a) b)	Étapes d'une instruction devant être exécutées dans l'ordre prescrit	
•	Premier niveau d'une liste	
	Second niveau d'une liste	
	Indique des emplacements de l'appareil ou de composants de l'appareil nécessitant une attention particulière	
	Indique des zones de l'écran nécessitant une attention particulière	
\rightarrow	Indique des directions dans les graphiques	
•	Façon d'agir correcte Résultat correct d'une action	
*	Façon d'agir incorrecte Résultat incorrect d'une action	

2. DESCRIPTION DE L'APPAREIL

- → Domaine d'utilisation seca mVSA 535
- → Description du fonctionnement
- → Qualification de l'utilisateur
- → Contre-indications

2.1 Domaine d'utilisation seca mVSA 535

Le medical Vital Signs Analyzer **seca mVSA 535** s'utilise dans les établissements de soins (hôpitaux, cabinets médicaux et centres de soins), conformément à la législation nationale.

Le medical Vital Signs Analyzer **seca mVSA 535** sert à la mesure discontinue non invasive de la pression sanguine artérielle et/ou à la mesure non invasive de la saturation en oxygène de l'hémoglobine artérielle et/ou à la détermination de la température corporelle et de la fréquence cardiaque, ainsi qu'aux mesures de poids et de taille.

Le medical Vital Signs Analyzer **seca mVSA 535** est conçu pour l'utilisation sur des enfants d'au moins 3 ans et des adultes.

2.2 Restriction d'utilisation du seca mVSA 535

L'appareil **n'est pas** conçu pour le monitorage permanent de patients.

L'appareil **n'est pas** conçu pour le monitorage d'un patient pendant le transport (par ex. dans une ambulance ou un hélicoptère) ou le transfert à l'intérieur d'un établissement.

L'appareil **n'est pas** conçu pour être utilisé à proximité d'un dispositif d'IRM ou dans un caisson hyperbare.

La fonction de mesure de SpO_2 de l'appareil **n'est pas** conçue pour le monitorage des apnées, la détection des arythmies ou l'utilisation pendant une défibrillation ou une électrocautérisation.

Cet appareil **ne convient pas** aux personnes branchées à des systèmes électroniques de maintien en vie, tels qu'un cœur-poumon artificiel.

2.3 Description du fonctionnement

- → Composants de l'appareil
- → Alimentation électrique
- → Mesure des signes vitaux
- → Alarmes
- → Poids et taille
- → ID d'utilisateurs de systèmes d'information
- → Dossiers médicaux seca
- → Données des patients provenant de systèmes d'information
- → Résultats de mesure
- → Transmission de données et fonctions réseau
- → Compatibilité

Composants de l'appareil	Le seca mVSA 535 se compose d'un moniteur et d'un SmartBucket.
	Le moniteur sert à la gestion des données des patients et des utilisateurs, ainsi qu'à la préparation et l'évaluation des mesures. Le moniteur est équipé d'un écran tactile.
	Le SmartBucket est doté d'un système de mesure des signes vitaux ainsi que de possibilités de rangement pour les accessoires de mesure.
	Lorsqu'il est doté du volume d'équipement maximal, l'appareil permet de mesurer les signes vitaux suivants : tension artérielle, température corporelle, fréquence cardiaque et saturation en oxygène. Le modèle de votre appareil peut ne pas disposer de l'ensemble de ces fonctions.
Alimentation électrique	L'alimentation électrique du moniteur est assurée par branchement au sec- teur. Le moniteur est équipé d'une batterie lithium-ion pour l'alimentation électrique mobile.
	Le SmartBucket est alimenté par le moniteur via une connexion USB.
Mesure des signes vitaux	La mesure de tension artérielle s'effectue par voie non invasive au moyen du système de mesure seca et de brassards de tensiomètre seca.
	La prise de température s'effectue au moyen du système de mesure COVIDIEN™ et, selon le modèle d'appareil, par voie orale/axillaire (sonde de température bleue) ou rectale (sonde de température rouge), ou encore à l'aide d'un thermomètre auriculaire.
	Selon le modèle d'appareil, la mesure de saturation en oxygène s'effectue avec le Masimo SET [®] ou le système de mesure seca, ainsi qu'avec les capteurs de SpO ₂ et câbles patient correspondants.
	Selon le modèle d'appareil, la fréquence cardiaque est déterminée soit par le biais de la saturation en oxygène soit par le biais de la tension artérielle.
	Il est également possible de saisir manuellement les signes vitaux d'un patient.
Alarmes	L'appareil est conçu pour la mesure discontinue des signes vitaux et ne dispose donc pas de fonction d'alarme.
Poids et taille	Les balances et les appareils de mesure de la taille dotés d'un module d'interface interne ou externe seca 452 peuvent transmettre les résultats de mesure à l'appareil par LAN ou par WiFi.
	Il est également possible de saisir manuellement le poids et la taille d'un patient.
ID d'utilisateurs de systèmes d'information	Lorsque l'appareil est connecté via le logiciel seca connect 103 à un système d'information médical et hospitalier, les ID des utilisateurs du système d'information peuvent être utilisés pour des mesures. Pour l'administration et les opérations de S.A.V., des comptes utilisateur locaux sur l'appareil sont indispensables.
Dossiers médicaux seca	Les dossiers médicaux seca et les bases de données patients seca contiennent uniquement les données nécessaires au travail avec des produits seca ou déterminées à l'aide de produits seca.
	En mode autonome, les résultats des mesures sont gérés dans des dossiers médicaux seca. Ces derniers peuvent être créés, édités, exportés et suppri- més directement sur l'appareil.
Données des patients provenant de systèmes d'information	Les données des patients provenant de systèmes d'information médicaux et hospitaliers, quels qu'ils soient, peuvent être utilisées via la connexion au logiciel seca connect 103 .

Résultats de mesure	Les résultats de mesure obtenus pour les signes vitaux Tension artérielle (NIBP), Température (TEMP), Fréquence cardiaque (PR) et Saturation en oxygène (SpO ₂) sont représentés sous forme graphique.
Transmission de données et fonctions réseau	L'appareil peut être intégré à un réseau via un port LAN ou par WiFi pour utiliser les fonctions suivantes :
	 Connexion de l'appareil au logiciel PC seca connect 103 disponible en option : utiliser des données des patients et des utilisateurs d'un sys- tème d'information et envoyer les résultats de mesure au système d'in- formation
	 seca 360° proximity Connexion : recevoir le poids et la taille de balances et d'appareils de mesure de la taille dotés d'un module d'interface interne ou externe seca 452
	Les résultats de mesure obtenus pour les paramètres Tension artérielle, Température corporelle, Fréquence cardiaque et Saturation en oxygène sont transmis par le SmartBucket au moniteur par connexion USB.
Compatibilité	Logiciel seca connect 103
	Cet appareil (version du logiciel 2.0, Build 1444 ou supérieure) est unique- ment compatible avec la version 3.1 ou supérieure du logiciel seca connect 103 . Il n'y a pas de rétrocompatibilité avec les versions anté- rieures du logiciel seca connect 103 .
	Module d'interface interne/Module d'interface seca 452
	Cet appareil (version du logiciel 2.0, Build 1444 ou supérieure) est unique- ment compatible avec des modules d'interface sur lesquels la version du micrologiciel R1.3 Build 79 ou supérieure est installée.
2.4 Qualification de l'utilisate	eur
	→ Administration/connexion réseau
	→ Mode mesure
Administration/connexion réseau	Seuls les administrateurs informatiques ou techniciens hospitaliers expéri- mentés sont autorisés à configurer l'appareil et à l'intégrer dans un réseau.
Mode mesure	L'appareil doit être utilisé uniquement par des personnes disposant des compétences suffisantes.
	Le présent mode d'emploi n'aborde pas les connaissances fondamentales nécessaires à la mesure des paramètres vitaux.
	La connexion de l'appareil à un système d'information a un impact sur la mesure et sur l'utilisation de l'appareil : → Utilisation lors de la connexion à un système d'information. Les personnes qui utilisent l'appareil doivent en être informées.
2.5 Contre-indications	
	Cet appareil ne convient pas aux personnes présentant les caractéristiques suivantes :

- Crampes
- Tremblements

17-10-05-395-003_12-2021B

3. CONSIGNES DE SÉCURITÉ

- → Consignes de sécurité du présent mode d'emploi
- → Consignes de sécurité fondamentales

Consignes de sécurité du présent mode d'emploi 3.1



DANGER !

Désigne une situation de danger exceptionnelle. Le non-respect de cette indication entraîne des blessures irréversibles ou mortelles.



AVERTISSEMENT !

Désigne une situation de danger exceptionnelle. Le non-respect de cette indication peut entraîner des blessures irréversibles ou mortelles.



PRUDENCE !

Désigne une situation de danger. Le non-respect de cette indication peut entraîner des blessures légères ou moyennes.

ATTENTION !

Désigne une possible utilisation incorrecte de l'appareil. Le non-respect de cette indication peut entraîner des dommages à l'appareil ou générer des résultats de mesure erronés.

REMARQUE:

Contient des informations supplémentaires relatives à l'utilisation de cet appareil.

3.2 Consignes de sécurité fondamentales

- → Utilisation de l'appareil
- → Utilisation avec un support à roulettes
- → Éviter les décharges électriques
- → Éviter les blessures et les infections
- → Éviter les dommages matériels
- → Utilisation des résultats de mesure
- → Utilisation du matériel d'emballage
- → Manipulation des piles et des batteries
- Respectez les consignes de ce mode d'emploi.
- Conservez précieusement le mode d'emploi. Le mode d'emploi fait partie de l'appareil et doit toujours être disponible.
- Dans l'intérêt de la sécurité des patients, vous êtes dans l'obligation, tout comme vos patients, de signaler au fabricant et à l'autorité compétente dans votre pays tout incident grave survenu en liaison avec ce produit.



Risque d'explosion N'utilisez pas l'appareil dans un environnement dans lequel se concentrent les gaz suivants :

- Oxygène
- Anesthésiques inflammables
- Autres substances/mélanges inflammables

Utilisation de l'appareil

PRUDENCE ! Mise en danger du patient, dommages matériels

- Les appareils supplémentaires raccordés aux appareils électromédicaux doivent satisfaire, de manière vérifiable, à leurs normes IEC ou ISO correspondantes (par ex. IEC 60950 pour les appareils de traitement de l'information). De plus, toutes les configurations doivent satisfaire aux exigences normatives relatives aux systèmes médicaux (voir CEI 60601-1-1 ou section 16 de l'édition 3.1 de la norme CEI 60601-1, respectivement). Toute personne raccordant des appareils supplémentaires aux appareils électromédicaux procède à la configuration du système et est par conséquent responsable de la mise en conformité du système aux exigences normatives relatives aux systèmes. Il est à noter que la législation locale a priorité sur les exigences normatives susmentionnées. Pour toute demande, veuillez contacter votre revendeur local ou le Service technique.
- Prévoyez une maintenance régulière et un contrôle métrologique tous les deux ans.
- Il est interdit de procéder à des modifications techniques sur l'appareil. L'appareil ne contient aucune pièce nécessitant un entretien par l'utilisateur. Les entretiens et réparations doivent être exclusivement confiés à des partenaires S.A.V. seca autorisés. Pour connaître le partenaire S.A.V. le plus proche, consultez le site www.seca.com ou envoyez un e-mail à service@seca.com.
- Utilisez exclusivement des accessoires et pièces de rechange seca d'origine. Sinon, seca n'offre aucune garantie.

PRUDENCE !

Nise en danger du patient, dysfonctionnement

- Avec les autres appareils médicaux électriques, comme par ex. les appareils de chirurgie à haute fréquence, maintenez une distance minimum d'env. 1 mètre pour éviter des mesures erronées ou des perturbations lors de la transmission sans fil.
- Avec les appareils HF, comme par ex. les téléphones mobiles, maintenez une distance minimum d'env. 1 mètre pour éviter des mesures erronées ou des perturbations lors de la transmission sans fil.
- La puissance d'émission réelle des appareils HF peut requérir des distances minimales supérieures à 1 mètre. Plus de détails sous www.seca.com.

AVERTISSEMENT !

🗥 Blessures dues à une chute, dommages matériels

 Si vous transportez l'appareil sur un support à roulettes, veillez à ce que tous les câbles et tuyaux soient rangés correctement directement sur l'appareil ou dans le panier du support à roulettes.

ATTENTION ! Dommages matériels

- Ne tirez pas sur des câbles ou des tuyaux pour déplacer l'appareil ou le support à roulettes.
- Ne déplacez pas le support à roulettes lorsque le câble secteur de l'appareil est branché sur une prise.

17-10-05-395-003_12-2021B

Utilisation avec un support à roulettes

Éviter les décharges électriques

AVERTISSEMENT ! Décharge électrique

- Installez les appareils raccordés à l'alimentation secteur à proximité de la prise secteur pour pouvoir les couper rapidement du secteur.
- Assurez-vous que votre alimentation secteur locale correspond aux indications sur l'appareil.
- Raccordez cet appareil uniquement à un réseau d'alimentation équipé d'un conducteur de protection.
- Ne raccordez jamais l'appareil à un réseau d'alimentation si vous n'êtes pas sûr que le conducteur de protection fonctionne. En cas de doute, utilisez l'appareil uniquement avec l'alimentation sur batterie.
- Ne branchez pas l'appareil sur des prises commutées par un interrupteur de marche/arrêt ou un variateur.
- Ne saisissez jamais le câble secteur avec les mains humides.
- ► N'utilisez pas de rallonges ou multiprises.
- Veillez à ce que les câbles ne soient pas écrasés ou endommagés par des objets à arêtes vives.
- Veillez à ce que les câbles n'entrent pas en contact avec des objets chauds.
- N'utilisez pas l'appareil à une altitude supérieure à 3000 m au-dessus du niveau de la mer.

AVERTISSEMENT ! Risque de blessure par chute

- ► Assurez-vous que l'appareil repose sur une surface solide et plane.
- Disposez les câbles de raccordement (le cas échéant) de manière à ce que l'utilisateur et le patient ne puissent pas trébucher.

AVERTISSEMENT ! Risque d'infection

- Lavez-vous les mains avant et après chaque mesure afin de réduire le risque de contaminations croisées et d'infections nosocomiales.
- Traitez l'appareil de manière hygiénique à intervalles réguliers comme décrit dans le paragraphe correspondant de ce document.
- Assurez-vous que la patient ne présente aucune maladie contagieuse.
- Assurez-vous que le patient ne présente pas de plaie ouverte ni de modifications cutanées infectieuses qui pourraient entrer en contact avec l'appareil.

Éviter les blessures et les infections

Éviter les dommages matériels

ATTENTION ! Dommages matériels

- Si des liquides ont pénétré dans l'appareil, il est possible qu'il ne fonctionne pas. Laissez-le sécher pendant un certain temps (par ex. une nuit) avant de le remettre en service.
- Mettez l'appareil hors tension avant de débrancher la fiche d'alimentation de la prise.
- Si vous n'utilisez pas l'appareil pendant longtemps, débranchez la fiche d'alimentation de la prise et retirez la batterie (si applicable).
 Vous aurez ainsi la garantie que l'appareil est hors tension.
- Ne faites pas tomber l'appareil.
- ► Ne soumettez pas l'appareil à de fortes secousses ou vibrations.
- Effectuez à intervalles réguliers un contrôle de fonctionnement comme décrit dans le paragraphe correspondant de ce document. Ne faites pas fonctionner l'appareil s'il ne fonctionne pas correctement ou s'il est endommagé.
- Veillez à ne jamais recouvrir les ouvertures de ventilation de l'appareil (si celui-ci en dispose).
- N'exposez pas l'appareil à la lumière directe du soleil et assurezvous qu'aucune source de chaleur ne se trouve à proximité. Des températures excessives risquent d'endommager les composants électroniques.
- Évitez les variations de températures rapides. Si lors du transport, un écart de température supérieur à 20 °C est atteint, l'appareil doit être au repos pendant au moins 2 heures avant la mise sous tension. Sinon, de l'eau de condensation se forme, au risque d'endommager les composants électroniques.
- Utilisez l'appareil uniquement dans les conditions ambiantes appropriées.
- Entreposez l'appareil uniquement dans les conditions de stockage appropriées.
- Utilisez uniquement des désinfectants sans chlore et sans alcool convenant explicitement au verre acrylique et autres surfaces sensibles (principe actif : par ex. des composés d'ammonium quaternaire).
- N'utilisez pas de nettoyants puissants ou abrasifs.
- N'utilisez pas de solvants organiques (par ex. de l'alcool à brûler ou de l'essence).
- Utilisez des désinfectants contenant de l'isopropanol à 70 % uniquement pour les accessoires de mesure des signes vitaux.

Utilisation des résultats de mesure

PRUDENCE ! Mise en danger du patient

Afin d'éviter de mauvaises interprétations, les résultats de mesure à des fins médicales doivent être affichés et utilisés exclusivement en unités SI (poids : kilogrammes, taille : mètre). Certains appareils offrent la possibilité d'afficher les résultats de mesure dans d'autres unités. Cela correspond à une fonction supplémentaire.

- Utilisez les résultats de mesure exclusivement en unités SI.
- L'utilisateur est seul responsable de l'utilisation des résultats de mesure en unités autres que SI.

ATTENTION !

Résultats de mesure contradictoires

- Avant d'enregistrer sur un support électronique les valeurs mesurées avec cet appareil en vue d'une exploitation ultérieure (par ex. avec un logiciel seca ou dans un système d'information), assurezvous qu'elles sont plausibles.
- Après avoir transféré des valeurs mesurées vers un logiciel seca ou un système d'information, assurez-vous qu'elles sont plausibles et affectées au bon patient avant toute exploitation ultérieure.

REMARQUE :

Vous trouverez un aperçu des paramètres disponibles sur cet appareil dans la section « Caractéristiques techniques\Paramètres d'analyse ». Vous pouvez imprimer cet aperçu si vous en avez besoin, et le remettre à votre patient (impression impossible depuis l'appareil).

AVERTISSEMENT ! Risque d'asphyxie

Le matériel d'emballage sous film plastique (sacs) représente un risque d'asphyxie.

- ► Conservez le matériel d'emballage à l'abri des enfants.
- Si l'emballage d'origine n'est plus disponible, utilisez exclusivement des sacs plastique munis de perforations de sécurité afin de réduire le risque d'asphyxie. Dans la mesure du possible, utilisez des matières recyclables.

REMARQUE :

Conservez le matériel d'emballage d'origine en vue d'une utilisation ultérieure (par ex. renvoi de l'appareil à des fins de maintenance).

AVERTISSEMENT !

Dommages corporels dus à une manipulation inappropriée

Les piles et batteries contiennent des substances toxiques qui peuvent être libérées sous forme d'explosion en cas de manipulation inappropriée.

- ► N'essayez pas de recharger les piles jetables.
- Ne chauffez pas les piles/batteries.
- ► Ne brulez pas les piles/batteries.
- En cas d'écoulement de l'acide des piles, évitez tout contact avec la peau, les yeux et les muqueuses. Nettoyez les zones du corps affectées à l'eau claire et consultez immédiatement un médecin.

ATTENTION !

Dommages matériels et dysfonctionnement dus à une manipulation inappropriée

- Utilisez exclusivement le type de pile/batterie indiqué dans ce document.
- ► Remplacez toujours l'ensemble des piles/batteries simultanément.
- ► Ne court-circuitez pas les piles/batteries.
- En cas de non-utilisation pendant une période prolongée, retirez les piles/batteries. Cela permet d'éviter tout écoulement d'acide dans l'appareil.
- Si de l'acide a pénétré dans l'appareil, ne continuez pas à l'utiliser.
 Faites contrôler l'appareil par un partenaire S.A.V. seca agréé et faites-le réparer si nécessaire.

Utilisation du matériel d'emballage

Manipulation des piles et des batteries

4. VUE D'ENSEMBLE DE L'APPAREIL

- → Éléments de commande du moniteur seca mVSA 535
- → Éléments de commande du thermomètre auriculaire
- → Champs de l'écran tactile
- → Connexion/navigation : touches et symboles de l'écran tactile
- → État de fonctionnement : symboles
- → Mesure : touches et symboles
- → Liste « Mesures non envoyées » : symboles
- → Marquages sur l'appareil et sur la plaque signalétique
- → Marquages sur le brassard de tensiomètre
- → Marquages sur l'emballage
- → Autres symboles

4.1 Éléments de commande du moniteur seca mVSA 535

REMARQUE :

Cette section montre différents modèles du produit. Le volume de fonctions de votre appareil peut différer.





	N°	Éléments de commande	Fonction
	1	Poignée de transport	Transporter l'appareil
Ī	2	Écran tactile	Élément de commande/d'affichage central
		Bouton marche/arrêt avec	DEL blanche : appareil sous tension
	3	DEL	DEL verte : Appareil en veille
		DEE	DEL éteinte : appareil hors tension
		Baccord de prise de	Pour les sondes de température COVIDIEN™ FILAC™ 3000
	4	température	Bleu : mesure orale/axillaire
			Rouge : mesure rectale
			Pour les sondes de température COVIDIEN™ FILAC™ 3000
	5	Support de sonde	Bleu : mesure orale/axillaire
			Rouge : mesure rectale
6	6	Compartiment des protège-	Capacité : 2 paquets pour COVIDIEN™ FILAC™ 3000
	•	sondes	
			Transmettre des données au moyen d'une clé USB
	7	2 ports USB	Transmettre des données entre le moniteur et le SmartBucket
	•	2 0010 000	Assurer l'alimentation électrique du SmartBucket
			Brancher un scanner

N°	Éléments de commande	Fonction
8	Interface ISIS	Prévue pour une extension ultérieure du système (sans fonction à l'heure actuelle)
9	Port LAN	Intégrer l'appareil dans un réseau (utilisation avec le logiciel seca connect 103 pour le connecter au SIH)
10	Compartiment de la batterie	Logement de la batterie lithium-ion fournie
11	Module WiFi interne	Intégrer l'appareil dans un réseau (utilisation avec le logiciel seca connect 103 pour le connecter au SIH)
12	SmartBucket	Transporter/ranger l'instrument de mesure Ranger les consommables
13	Câble de raccordement avec connecteur USB	Alimentation électrique et transmission de données entre le moteur et le SmartBucket
14	Support de capteur	Pour capteur de SpO ₂
18	Raccord de mesure de SpO ₂	 Câbles patient et capteurs Masimo SET[®] (non représentés) Câbles patient et capteurs seca (représentés dans le graphique)
19	Raccord de mesure de tension artérielle	Pour brassards de tensiomètre seca
20	Prise secteur	Brancher le câble d'alimentation
21	Support de casier pour protège-sondes, amovible	Capacité : 2 casiers pour COVIDIEN™ GENIUS®3
19	Compartiment du thermomètre	Pour thermomètres auriculaires COVIDIEN™ GENIUS®3
20	Raccord de prise de température	Pour thermomètres auriculaires COVIDIEN™ GENIUS®3

4.2 Éléments de commande du thermomètre auriculaire

REMARQUE :

L'illustration montre un exemple d'équipement. Le volume de fonctions de l'appareil que vous utilisez peut différer.



Élément de commande	Fonction
Thermomètre	Thermomètre auriculaire COVIDIEN™ GENIUS®3
Raccord de prise de température	Pour thermomètres auriculaires COVIDIEN™ GENIUS®3
Tête de mesure	Prendre la température dans l'oreille
Touche « Éjecter »	Éjecter le protège-sonde
Écran du thermomètre auriculaire	Sert d'écran secondaire. L'écran du seca mVSA 535 est l'écran primaire
Touche « Changer d'unité »	Commuter entre °C et °F
Touche « Mesurer »	Appuyer sur la touche pour démarrer la mesure
Touche « Minuteur pouls »	Ne concerne pas le seca mVSA 535. La fréquence cardiaque est déterminée automatiquement par le seca mVSA 535
	Element de commande Thermomètre Raccord de prise de température Tête de mesure Touche « Éjecter » Écran du thermomètre auriculaire Touche « Changer d'unité » Touche « Mesurer » Touche « Minuteur pouls »

4.3 Champs de l'écran tactile



4.4 Connexion/navigation : touches et symboles de l'écran tactile

Bouton/symbole	Signification
≡	Onglet « Patient »
\sim	Onglet « Signes vitaux »
0 0 0 0	Onglet « Observations cliniques »
\sim	Onglet « Évaluation »
i	Ouvrir le mode d'emploi
	Mode d'emploi : retour à l'aperçu des chapitres
	Saisir un texte ou des chiffres
	Saisie manquante ou erronée
	Sélectionner un compte utilisateur

Bouton/symbole	Signification
Ĩ	Saisir le mot de passe
\checkmark	 Navigation : confirmer la saisie Mesure : Enregistrer la mesure
	Opération en cours d'exécution
create	Bouton disponible
create	Bouton activé
create	Bouton indisponible
$\langle \rangle$	Navigation vers la gauche/droite
\sim \land	Navigation vers le haut/bas
✓	Sélection/pas de sélection d'une ou plusieurs entrées de la liste
	Sélection/pas de sélection d'une alternative dans la liste
\times	Retour à l'écran précédent
Login	Connecter l'utilisateur
Logout	Déconnecter/changer d'utilisateur

4.5 État de fonctionnement : symboles

État de fonctionnement : symboles de l'écran tactile

Symbole	État de fonctionnement
60 %	Moniteur : Éléments allumés en continu : niveau de charge de la batterie (%) Éléments clignotants : recharge de la batterie
Î	Moniteur : Éléments allumés en continu : batterie pleine Éléments clignotant successivement : recharge de la batterie
	Moniteur : Batterie vide

17-10-05-395-003_12-2021B

Symbole	État de fonctionnement
몽몽	Connexion LAN configurée : activée/désactivée
\$	Connexion WiFi configurée : activée/désactivée
뮘 🛜	seca connect 103 (SIH) : Connexion active
문 🔊	seca connect 103 (SIH) : Connexion interrompue
í	Fenêtre contextuelle : Informations destinées à l'utilisateur
\otimes	Fenêtre contextuelle : Message d'erreur
٢	Fenêtre contextuelle : Possibilité de réglage pour l'utilisateur
	Message d'erreur pendant la mesure des signes vitaux

4.6 Mesure : touches et symboles

- → Onglet « Patient »
- → Onglet « Signes vitaux »
- → Onglet « Observations cliniques »
- → Onglet « Évaluation »

Onglet « Patient »

$-\bigcirc$	Touche/symbole	Signification
≡	0_	Rechercher un dossier médical seca
	▲ ▼	Modifier le sens de tri
		Éditer un dossier médical seca
	Þ	Exporter un dossier médical seca
		Supprimer un dossier médical seca
	Q	Reprendre la valeur de la mesure précédente
	×	Fermer le dossier médical seca, les modifications ne sont pas enregistrées

Onglet « Signes vitaux »

\sim	Touche/symbole	Signification
\mathcal{K}	NIBP	Mesure non invasive de la tension artérielle
	\bigcirc	Démarrer la mesure de tension artérielle
		La mesure de tension artérielle est en cours
	1. 117/77 2.116/63 3.123/80	Tension artérielle : Mesure répétée : La première mesure est annulée
		Tension artérielle : Mesure répétée : Temps d'attente jusqu'à la prochaine mesure partielle en cours
	SYS/DIA	Tension artérielle : Tension systolique/diastolique

17-10-05-395-003_12-2021B

Touche/symbole	Signification
МАР	Tension artérielle : Tension artérielle moyenne
≈ ≫	Tension artérielle : Mesure ascendante, mesure descendante
• :	Tension artérielle : Mesure unique, mesure répétée
TEMP	Température
▶ .	Mode prise de température : Prédictive, Directe
Ŀ	Saisie manuelle des valeurs de mesure
m. m.	Sonde de température COVIDIEN™ FILAC™ 3000 Position de mesure : orale, axillaire, rectale
2	Thermometre auriculaire COVIDIEN [™] GENIUS®3 Position de mesure : oreille
PR	Fréquence cardiaque
♥ ≑♥	Plage de mesure de fréquence cardiaque : standard, élargie
SpO ₂	Saturation en oxygène en %
PI	Appareils à système de mesure Masimo SET [®] : Indice de perfusion, indication de la qualité de la circulation sanguine (min. : 0,02 %, max. : 20 %)
	Appareils à système de mesure Masimo SET [®] , mode mesure de saturation en oxygène : Normal, APOD, Maximum
<u>^</u> ^^*	Appareils à système de mesure seca, mode mesure de saturation en oxygène : Stable, Standard, Sensible
	Écrire un commentaire
	Afficher la liste des mesures non envoyées
n	Reprendre la valeur de la mesure précédente
\checkmark	Enregistrer la mesure
×	Annuler la mesure

Onglet « Observations cliniques »

$\otimes =$	Touche/symbole	Signification
0= 0=		Indicateur de position des pages, ici : page 1 sur 2
	\checkmark	Confirmer les observations
	×	Annuler les observations
	Level of consciousness	Marquage jaune : champ obligatoire

Onglet « Évaluation »

	Touche/symbole	Signification
\sim		Visualiser l'historique
		Indicateur de position dans les modules
		d'analyse,
		ici : 2. module sur 5
		Indicateur de position dans les paramètres
		d'analyse,
		ici : 2. paramètre d'analyse sur 4
		Vue détaillée disponible pour le paramètre d'analyse : courbe de centiles
	Average (NIBP)	Marquage bleu : valeur moyenne

4.7 Liste « Mesures non envoyées » : symboles

Touche/symbole	Signification
	Observations cliniques
凸	Poids (W)
\uparrow	Taille (H)
$\stackrel{\uparrow}{\longrightarrow}$	Indice de masse corporelle (IMC)
-\\-	Fréquence cardiaque (PR)
\bigcirc	Tension artérielle (NIBP)
O 2	Saturation en oxygène (SpO ₂)

Touche/symbole	Signification
J	Température (Temp)
Average (NIBP)	Marquage bleu : valeur moyenne
FN222225852 FN2222225852	Marquage jaune (connexion au SIH) : mesure hors ligne non confirmée

4.8 Marquages sur l'appareil et sur la plaque signalétique

Texte/Symbole	Signification
	Nom et adresse du fabricant, date de production
REF	Numéro de modèle
SN	Numéro de série, continu
ProdID	Numéro d'identification du produit, continu
Mat.No.	Numéro du modèle
E	Respecter le mode d'emploi
İ	Appareil électromédical, type BF
- ★	Appareil électromédical, type BF (protégé contre les chocs de défibrillation)
	Appareil à isolation renforcée suivant CEI 60601-1 : classe de protection II
É	Appareil avec mise à la terre fonctionnelle suivant CEI 60601-1 : le troisième conducteur du câble de raccordement secteur est la terre fonctionnelle
\bowtie	Pas de fonction d'alarme
IP21	 Indice de protection selon CEI 60529 : Protection contre les corps solides d'un diamètre supérieur à 12,5 mm Protection contre l'accès avec le doigt Protection contre les gouttes d'eau
IP22	 Indice de protection selon DIN EN 60 529 : Protection contre les corps solides d'un diamètre supérieur à 12,5 mm Protection contre l'accès avec le doigt Protection contre les chutes verticales de gouttes d'eau lorsque le boîtier est incliné à 15° maximum
Li-ion	Batterie lithium-ion

Texte/Symbole	Signification	
C € ₀₁₂₃	L'appareil est conforme aux directives CE • 0123 : organisme désigné pour les dispositifs médicaux	
UK CA	Le produit est conforme aux réglementations applicables du Royaume- Uni Personne compétente et importateur : seca Ltd 40 Barn Street B5 5QB Birmingham United Kingdom	
F©	Symbole de l'autorité compétente américaine Federal Communications Commission FCC	
FCC ID	Numéro d'homologation de l'appareil auprès de l'autorité américaine compétente Federal Communications Commission FCC	
IC	Numéro d'homologation de l'appareil auprès de l'autorité compétente Industry Canada	
xxx-yyy V ~ min xx-yy Hz xx A	 Plaque signalétique de la prise secteur : Tension d'alimentation admissible Fréquence secteur admissible Consommation 	
⊙∕Ċ	Bouton marche/arrêt	
	Chargeur à induction	
뫄	Port LAN (Ethernet)	
●	Port USB	
NIBP	Raccord de brassard de tensiomètre	
TEMP	Raccord de sonde de température	
SpO ₂	Raccord de capteur de SpO ₂	
X	Ne pas jeter l'appareil avec les ordures ménagères	

4.9 Marquages sur le brassard de tensiomètre

Texte/Symbole Signification		
	Signification	
ĺ	Respecter le manuel de l'utilisateur	
	Taille du brassard (ici : L)	
size L © 32-42 cm	Brassard adapté au tour de bras indiqué	
	Position de l'artère : à la mise en place du brassard de tensiomètre, ces flèches doivent se trouver sur l'artère brachiale ou fémorale.	
	Extrémité du brassard : à la fermeture du brassard de tensiomètre, ce marquage doit se trouver dans la plage de réglage.	
	Plage de réglage : à la fermeture du brassard de tensiomètre, le marquage « Extrémité du brassard » doit se trouver dans cette réglage. Cette plage contient également la taille du brassard (ici : L).	
	Ce côté est dirigé vers le patient	
LATEX	Ne contient pas de latex	
	Nom et adresse du fabricant	
	Date de fabrication	
	Nom et adresse du distributeur	
REF	Numéro de modèle	
LOT	Numéro de lot	
CE	Le brassard de tensiomètre est conforme aux directives de l'UE	

4.10 Marquages sur l'emballage

Texte/Symbole	Signification
Ť	Protéger de l'humidité
<u><u><u></u></u><u></u><u></u><u></u><u></u><u></u><u></u><u></u><u></u><u></u></u>	Les flèches indiquent le dessus du produit Transporter et stocker en position verticale
	Fragile Ne pas jeter ni laisser tomber
	Température min. et max. admissibles pour le transport et le stockage
<u></u>	Humidité de l'air min. et max. admissibles pour le transport et le stockage
† †	Ouvrir l'emballage ici
C	Le matériel d'emballage peut être recyclé conformément aux dispositifs en vigueur

4.11 Autres symboles

Selon le modèle d'appareil, les symboles suivants peuvent être apposés sur les accessoires et les consommables ainsi que sur leur emballage.

Texte/Symbole	Signification	
NON	Non stérile	
(Ne pas réutiliser	
<u>S</u>	Risque d'asphyxie par de petites pièces pouvant être avalées.	
*	Protéger contre la lumière du soleil	
	Utilisation en intérieur exclusivement	
$(((\bullet)))$	Rayonnement non ionisant	
DEHP	Ne contient pas de DEHP	
LATER	Ne contient pas de latex	
MR	Résistant à la résonance magnétique	
	Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé	
LOT	Numéro de lot	
EC REP	Mandataire dans l'UE	

5. MISE EN SERVICE DE L'APPAREIL

- → Éléments livrés
- → Configurer l'appareil
- → Établir l'alimentation électrique
- → Chargement de la batterie
- → Régler la date et l'heure
- → Première connexion
- → Options de configuration

5.1 Éléments livrés

REMARQUE :

Cette section montre à titre d'exemple le modèle 535-1110-001. Le volume des éléments livrés avec votre appareil peut différer. Vous trouverez une vue d'ensemble des modèles sur www.seca.com.



N°	Éléments livrés en standard	Qté
а	Moniteur correspondant au modèle commandé	1
b	Notice abrégée « Quick Start », imprimée	1
С	Câble d'alimentation (spécifique au pays)	1-3
-	Accessoires correspondant au modèle commandé	-
-	Accessoires correspondant au modèle commandé	-

N°	Accessoires du modèle représenté	Qté
d	Brassard de tensiomètre seca, taille M	1
•	 Capteur de SpO₂ (Masimo SET[®] ou seca) 	1
e	 Câble patient (Masimo SET[®] ou seca), non représenté 	1
f	Protège-sondes COVIDIEN™ FILAC™ 3000	1
	(paquet de 20)	
g	Sonde de température COVIDIEN [™] FILAC [™] 3000	1

- → Raccorder le SmartBucket
- → Raccorder le brassard de tensiomètre
- → Raccorder la sonde de température
- → Raccorder le thermomètre auriculaire
- → Raccorder le capteur de SpO₂ seca
- → Raccorder le capteur de SpO₂ Masimo SET[®]

REMARQUE :

Cette section montre le montage de tous les accessoires de mesure disponibles pour cet appareil. Le volume des éléments livrés avec l'appareil que vous utilisez peut être moindre.

ATTENTION !

Dommage matériel, dysfonctionnement

Une force excessive exercée sur les tuyaux et les câbles peut endommager l'appareil.

- Lors du raccordement ou du retrait d'accessoires de mesure de l'appareil, veillez à ne toucher les tuyaux qu'au niveau de leur raccord.
- Lors du raccordement ou du retrait d'accessoires de mesure de l'appareil veillez à ne toucher les câbles qu'au niveau de leur connecteur.
- Utilisez uniquement des accessoires de mesure ne présentant aucun dommage extérieur visible.

Raccorder le SmartBucket

ATTENTION !

Dysfonctionnement Le SmartBucket a besoin de l'un des ports USB pour la communication et l'alimentation électrique. En cas de coupure de la connexion USB, la mesure des signes vitaux n'est pas possible.

- ► Laissez toujours le SmartBucket branché sur le port USB.
- Ne branchez des accessoires, par ex. une clé USB, que sur l'autre port USB.



 Branchez le câble USB du SmartBucket sur un port USB libre du moniteur.

Raccorder le brassard de tensiomètre

1. Enfoncez le raccord de tuyau du brassard de tensiomètre dans le raccord pneumatique de l'appareil jusqu'à emboîtement audible.



2. Rangez le brassard de tensiomètre dans le SmartBucket comme représenté dans le graphique ci-dessous.



Raccorder la sonde de température

- 1. Ouvrez le cache du compartiment de raccordement.
- 2. Enfoncez complètement le connecteur de la sonde de température dans le raccord de sonde, comme représenté dans le graphique ci-dessous.
- 3. Fermez le cache du compartiment de raccordement.



4. Insérez complètement la sonde de température dans son support, comme représenté dans le graphique ci-dessous.



ATTENTION !

Dommages matériels, dysfonctionnement

Il est uniquement possible d'insérer complètement la sonde de température dans son support en l'absence de protège-sonde.

 Assurez-vous de l'absence de protège-sonde sur la sonde de température.

REMARQUE :

Le compartiment de rangement sur le raccord de sonde peut accueillir deux paquets de protège-sondes.



1. Enfoncez le connecteur du thermomètre auriculaire dans la prise du SmartBucket jusqu'à emboîtement perceptible.

REMARQUE :

Le support de casier dans le compartiment du thermomètre peut accueillir deux casiers de protège-sondes.

2. Installez le thermomètre auriculaire dans son compartiment comme représenté dans le graphique ci-dessous.



Raccorder le capteur de SpO₂ seca

Raccorder le thermomètre

auriculaire

ATTENTION !

Dommages matériels, dysfonctionnement

Le capteur de SpO $_2$ doit être compatible avec le système de mesure de SpO $_2$ seca installé.

- ► Assurez-vous que le capteur de SpO₂ est compatible avec le système de mesure de SpO₂ installé dans votre appareil → Accessoires optionnels et pièces de rechange.
- Respectez la documentation utilisateur fournie par le fabricant du capteur.
- Si nécessaire, branchez un câble patient sur le capteur de SpO₂ comme décrit dans la documentation utilisateur fournie par le fabricant du capteur.

17-10-05-395-003_12-2021B

 Enfoncez le connecteur du capteur de SpO₂ ou du câble patient dans la prise du SmartBucket jusqu'à emboîtement perceptible.



REMARQUE :

Le support au-dessus du raccord de SpO_2 est conçu pour le rangement du capteur de SpO_2 .

ATTENTION !

Dommages matériels, dysfonctionnement

Le capteur de SpO_2 doit être compatible avec le système de mesure de SpO_2 installé.

- ► Assurez-vous que le capteur de SpO₂ est compatible avec le système de mesure de SpO₂ installé dans votre appareil → Accessoires optionnels et pièces de rechange.
- Respectez la documentation utilisateur fournie par le fabricant du capteur.
- Si nécessaire, branchez un câble patient sur le capteur de SpO₂ comme décrit dans la documentation utilisateur fournie par le fabricant du capteur.
- 2. Enfoncez le connecteur du capteur de SpO₂ ou du câble patient dans la prise du SmartBucket jusqu'à emboîtement perceptible.



REMARQUE :

Le support au-dessus du raccord de SpO₂ est conçu pour le rangement du capteur de SpO₂.

Raccorder le capteur de SpO₂ Masimo SET®

5.3 Établir l'alimentation électrique



- 1. Branchez le connecteur d'alimentation du câble d'alimentation sur la prise de l'appareil.
- 2. Branchez la fiche d'alimentation dans une prise secteur.

5.4 Chargement de la batterie

Avant d'utiliser l'appareil pour la première fois, vous devez recharger complètement les batteries du moniteur.

1. Branchez l'appareil au secteur → Établir l'alimentation électrique.



Appuyez sur le bouton marche/arrêt du moniteur.
 La DEL du bouton marche/arrêt s'allume en blanc.
 La recharge commence.
 Le niveau de charge actuel s'affiche pendant env. 15 secondes :

Au bout d'env. 5 minutes, l'appareil passe à l'état Veille.



L'écran s'éteint.

La DEL du bouton marche/arrêt clignote en vert.

L'appareil s'éteint une fois les batteries complètement rechargées. La DEL du bouton marche/arrêt s'éteint.

5.5 Régler la date et l'heure

Si vous utilisez l'appareil pou	ır la première fois,	, vous devez d'abord	régler la
date et l'heure.			

- 1. Branchez l'appareil au secteur.
- Appuyez sur le bouton marche/arrêt du moniteur. La DEL du bouton s'allume en blanc. L'écran d'accueil initial apparaît.

seca	
05:59:24	\odot
05.04.2021	lam!

3. Saisissez la date actuelle :



- a) Appuyer sur le champ de saisie
- b) Utiliser le clavier

5 6

- c) Appuyer sur la touche 🛃 : confirmer la saisie
- 5. Appuyez sur la touche
- 6. Vous pouvez poursuivre en choisissant parmi les possibilités suivantes :
 - ► Laisser l'appareil en marche (recommandé) : → Chargement de la batterie
 - ► Effectuer des mesures en utilisant l'alimentation secteur :
 → Utilisation
 - Configurer l'appareil en utilisant l'alimentation secteur : → Pour les administrateurs : configurer seca mVSA 535

Les comptes utilisateur initiaux suivants sont disponibles sur l'appareil :

- « administrateur » : configurer et gérer l'appareil
- « utilisateur » : effectuer et gérer des mesures
- « service » : pour les technicien S.A.V. autorisés

Lors de la première connexion, ces comptes utilisateur doivent être activés et configurés.

Vous trouverez de plus amples informations ici : \rightarrow Pour les administrateurs : configurer seca mVSA 535\ \rightarrow Comptes utilisateur

5.7 Options de configuration

L'appareil peut uniquement être configuré par des utilisateurs disposant des droits d'administrateur. Vous trouverez de plus amples informations ici : → Pour les administrateurs : configurer seca mVSA 535

6. UTILISATION

- → Mettre le système en marche/à l'arrêt
- → Gérer des seca dossiers médicaux
- → Mesurer les signes vitaux
- → Compléter le poids et la taille
- → Saisir manuellement les signes vitaux
- → Évaluer la mesure

6.1 Mettre le système en marche/à l'arrêt

- → Mise en marche
- → Se connecter
- → Se déconnecter/changer d'utilisateur
- → Économiser de l'énergie/éteindre

Mise en marche



 Appuyez sur le bouton marche/arrêt du moniteur. La DEL du bouton marche/arrêt s'allume en blanc. L'appareil démarre. Cela dure quelques secondes.

No patient file loaded			Login
 SpO₂ No Sensor connected. 			≡Q
\square	NIBP mmHg SYS/DIA	• 🔶	
\odot			\sim
	МАР		Ø=
TEMP °C	1/min SpO ₂ %	<u>~</u>	0 <u>–</u>
			\sim
🛓 kg 📃 —	= <u>1</u> m		동 (1

L'onglet « Signes vitaux » s'affiche.

Vous disposez des possibilités suivantes :

- ► Mesurer les signes vitaux (sans identification du patient) → Mesurer les signes vitaux
- ► Utiliser l'ensemble des fonctions : se connecter → Se connecter

Si vous souhaitez effectuer l'une des opérations suivantes, vous devez vous connecter à l'appareil :

- Affecter une mesure de signes vitaux à un dossier médical seca
- Analyser des résultats de mesure
- Gérer le système

Se connecter

1. Appuyez sur la touche Login (Connexion). La fenêtre de connexion s'affiche :

		Login
seca	*	=Q
		\approx
	\checkmark	\sim
		문 ()

2. Appuyez sur le champ de saisie La liste des comptes utilisateur s'affiche.

REMARQUE :

En mode autonome, un compte utilisateur est disponible pour le mode de mesure -> Première connexion. Il n'est pas possible de créer d'autres comptes utilisateur pour cette zone.

- 3. Appuyez sur votre compte utilisateur. Votre compte utilisateur apparaît dans le champ de saisie.
- 4. Appuyez sur le champ de saisie

00000000000
2024 M

- 5. Saisissez votre mot de passe avec le clavier L'onglet « Patient » s'affiche.
- 6. Poursuivez avec → Gérer des seca dossiers médicaux.
- Appuyez sur la touche Logout (Déconnexion). ►

examp Vital sig Last mea	nle, weight reduction *01.08.1961 ns Isurement: 12.01.2021, 16:01:00		Logout
NIBP	Blood pressure	129 mmHg 70 mmHg	
PR	Pulse rate	70 1/min	\bigotimes
Sp02	Oxygen saturation	- 🖬	©= ©
ТЕМР	Temperature	- 🗖	
C Developm	Summary of modules	\rightarrow	··· 뫔 î

Vous êtes déconnecté.

La fenêtre de connexion s'affiche.

Un autre utilisateur peut se connecter \rightarrow Se connecter.

Se déconnecter/changer d'utilisateur
Économiser de l'énergie/éteindre



- 1. Appuyez brièvement sur le bouton marche/arrêt du moniteur.
- 2. La boîte de dialogue Save energy (Économies d'énergie) s'affiche.



3. Choisissez une option en fonction du tableau :

REMARQUE :

L'appareil se met automatiquement en veille/s'arrête en cas de nonutilisation prolongée (en fonction de la durée d'inactivité)

Touche d'inactivité	Comportement de l'appareil	Annuler le réglage
Screen off (Écran éteint)	 L'affichage s'éteint La DEL du bouton marche/arrêt s'allume en blanc. Les saisies sont conservées L'utilisateur reste connecté Le dossier médical reste actif Les mesures continuent 	
Standby (Veille) 10 minutes	 L'affichage s'éteint. La DEL du bouton marche/arrêt s'allume en vert Les données qui n'ont pas été enregistrées sont perdues L'utilisateur est déconnecté Le dossier médical est désactivé 	Appuyer sur l'écran
Shut down (Arrêter) 20 minutes	 Fonctionnement sur secteur : Lorsque la recharge est terminée : l'appareil s'arrête et s'éteint Fonctionnement sur batterie : L'appareil s'arrête L'appareil s'éteint 	Appuyer sur le bouton marche/arrêt

REMARQUE :

Si le niveau de charge de la batterie atteint une valeur seuil préréglée [%], l'appareil s'arrête et s'éteint. Ce comportement dépend de l'option choisie dans la boîte de dialogue **Save energy (Économies d'énergie)**. La valeur seuil de la charge de la batterie est définie par votre administrateur : → Gestion de l'énergie.

6.2 Gérer des seca dossiers médicaux

- → Créer un seca dossier médical
- → Appeler un seca dossier médical
- → Éditer un seca dossier médical
- → Exporter un seca dossier médical
- → Supprimer un seca dossier médical
- 1. Connectez-vous \rightarrow Se connecter.
- 2. Appuyez sur l'onglet « Patient ». La liste des patients s'affiche.

atient list user	Cre	eate patient fil	e	Logout
search			9	≡Q
Name	- Date o	of birth 🔍		
example, healthy	15.11	.1977		
example, healthy	27.06	.1971		88 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10
example, weight reduction	01.08	.1961		0=
example, anorexia	27.04	.1956		\sim
example, obesity	14.02	.1967	\sim	

3. Appuyez sur la touche Create patient file (Créer dossier médical).

Create patient file	×
Anonymous patient	
First name	Date of birth dd.MM.yyyy
Surname	ID seca_20211026123737-232
	Save

4. Si vous le souhaitez, sélectionnez l'option Anonymous patient (Patient anonyme).

REMARQUE :

Pour les patients anonymes, le nom ne s'affiche pas dans les onglets « Signes vitaux » et « Évaluation ». Le nom et les résultats de mesure ne sont jamais affichés ensemble.

Créer un seca dossier médical

5. Saisissez le prénom et le nom du patient :



c) Saisir l'ID du patient

REMARQUE:

L'attribution d'un ID du patient propre est nécessaire uniquement si votre établissement utilise une structure spécifique. Si vous ne modifiez pas le champ de saisie **ID**, l'appareil enregistre l'ID du patient généré automatiquement.

8. Appuyez sur la touche Save (Enregistrer).

Le dossier médical seca est créé puis affiché.



Vous disposez des possibilités suivantes pour poursuivre :

- ► Mesurer les signes vitaux : → Mesurer les signes vitaux
- ► Mesurer les signes vitaux : → Saisir manuellement les signes vitaux

Appeler un seca dossier médical

- 1. Connectez-vous \rightarrow Se connecter.
- 2. Appuyez sur l'onglet « Patient ». La liste des patients s'affiche.

Patient list		Create patie	ent file		Logout
search			9)	≡Q
Name	Ŧ	Date of birth	-		
example, healthy		15.11.1977			
example, healthy		27.06.1971			88
example, weight reduction		01.08.1961			0=
example, anorexia		27.04.1956			\sim
example, obesity		14.02.1967	\sim		

- 3. Sélectionnez un dossier médical seca :
 - ► Si l'entrée souhaitée n'est pas visible : passer à l'étape 4.
 - ► Si l'entrée souhaitée est visible : passer à l'étape 5.
- 4. Recherchez le dossier médical seca souhaité dans la liste :
 - a) Appuyer sur le champ de saisie
 - b) Utiliser le clavier
 - c) Appuyer sur la touche 🔚 : confirmer la saisie
 - La liste des résultats trouvés s'affiche.
- 5. Appuyez sur l'entrée souhaitée.
 - Le dossier médical seca sélectionné apparaît dans le champ de dialogue **Patient information (Informations patient)**.
- Appuyez sur la touche Confirm (Confirmer). Le dossier médical seca s'ouvre.
 - Vous disposez des possibilités suivantes pour poursuivre :
 - ► Mesurer les signes vitaux : → Mesurer les signes vitaux
- 1. Affichez un dossier médical seca, → Appeler un seca dossier médical.
- 2. Appuyez sur la touche
- 3. Éditez les saisies.
- 4. Appuyez sur la touche **Save (Enregistrer)**. Les modifications sont enregistrées.

Éditer un seca dossier médical

Exporter un seca dossier médical

- 1. Branchez une clé USB sur le moniteur.
- 2. Affichez un dossier médical seca \rightarrow Appeler un seca dossier médical.



Appuyez sur la touche U.
 Une boîte de dialogue de confirmation s'ouvre.

4. Appuyez sur la touche **Confirm (Confirmer)**. Les dossiers médicaux sont exportés sur la clé USB.

Supprimer un seca dossier médical



1. Affichez un dossier médical seca \rightarrow Appeler un seca dossier médical.

Appuyez sur la touche .
 Une boîte de dialogue de confirmation s'ouvre.

 Appuyez sur la touche **Delete (Supprimer)**. Le dossier médical est supprimé.

- → Introduction
- → Mesurer la tension artérielle
- → Prendre la température par voie orale/axillaire (COVIDIENTM FILACTM 3000, bleue)
- → Prendre la température par voie rectale (COVIDIENTM FILACTM 3000 rouge)
- → Prendre la température dans l'oreille (COVIDIENTM GENIUS[®]3)
- → Lire la fréquence cardiaque
- → Mesurer la saturation en oxygène (SpO₂)
- → Ajouter un commentaire
- → Mettre fin à la mesure
- → Affecter une mesure anonyme à un dossier médical seca

La fonction « Mesure des signes vitaux » est disponible après la mise en marche de l'appareil. Vous pouvez effectuer des mesures sans vous connecter et sans identification du patient.

Si vous souhaitez affecter la mesure à un dossier médical, nous recommandons de procéder **avant** la mesure soit à son chargement \rightarrow Appeler un seca dossier médical soit à sa création \rightarrow Créer un seca dossier médical. Ceci vaut notamment s'il est probable que des mesures répétées seront nécessaires pour le patient.



Vous pouvez mesurer un ou plusieurs paramètres vitaux en une seule mesure. La mesure démarre automatiquement après la mise en place de l'accessoire de mesure sur le patient (exception : mesure de tension artérielle et prise de température dans l'oreille). Selon la configuration de l'appareil, la fréquence cardiaque est déterminée soit par le biais de la saturation en oxygène soit par le biais de la tension artérielle.

Il est également possible de saisir manuellement les signes vitaux d'un patient → Saisir manuellement les signes vitaux.

Le poids et la taille peuvent être saisis via des appareils de mesure compatibles seca ou entrés manuellement : → Compléter le poids et la taille

17-10-05-395-003_12-2021B

Introduction

Mesurer la tension artérielle

- → Préparer la mesure de la tension artérielle
- → Démarrer une mesure unique
- → Effectuer des mesures répétées
- → Adapter les préréglages



- N'utilisez pas d'adaptateurs Luer Lock sur les tuyaux de tensiomètre. L'utilisation d'adaptateurs Luer Lock peut entraîner un branchement accidentel des tuyaux de tensiomètre sur des dispositifs d'accès intraveineux et provoquer ainsi l'introduction d'air dans le système circulatoire du patient.
- La décision d'utiliser cet appareil sur des patientes enceintes ou souffrant de pré-éclampsie relève de la responsabilité de l'utilisateur.
- ► L'appareil **n'a pas** de fonction d'alarme. Ne laissez jamais le patient sans surveillance pendant une mesure.
- Des mesures fréquentes peuvent provoquer des troubles de la circulation sanguine et avoir ainsi des conséquences graves sur la santé du patient.
- Placez le tuyau pneumatique de manière à ce qu'il ne puisse pas se plier. Un tuyau pneumatique plié entraîne un maintien de la pression dans le brassard. Ceci peut provoquer des troubles de la circulation sanguine et avoir ainsi des conséquences graves sur la santé du patient.
- Ne placez pas le brassard de tensiomètre sur des plaies ouvertes. Ceci peut aggraver l'état de santé du patient.
- N'exercez pas de pression extérieure sur les tuyaux ou le brassard de tensiomètre.
- Chez les patients souffrant de troubles du rythme cardiaque moyens à graves, les résultats de mesure de la tension artérielle peuvent être imprécis.
- Les facteurs suivants peuvent influer sur le résultat de mesure :
 - Lieu de la mesure (par ex. altitude)
 - Position du patient (debout, assis, couché)
 - État physiologique du patient (par ex. efforts, mouvements, tremblements, frissons)
 - Âge du patient
 - Artériosclérose
 - Faible circulation sanguine
 - Diabète
 - Affections rénales
- Si les résultats de mesure ne vous paraissent pas plausibles, contrôlez et analysez les signes vitaux du patient par d'autres moyens. Contrôlez ensuite la fonction de mesure de l'appareil à l'aide de la section « Défauts et solutions ».

AVERTISSEMENT ! Mise en danger du patient, mesure erronée

- Chez les patients ayant subi un mastectomie ou une ablation des ganglions lymphatiques, ne placez pas le brassard de tensiomètre sur le bras du côté concerné.
- Placez le brassard de tensiomètre de manière à ne pas gêner la circulation sanguine du patient.
- Ne placez pas le brassard de tensiomètre sur un site mal irrigué ou sur une extrémité déjà occupée par un dispositif d'accès intraveineux.
- Les patients sensibles supportent mal les brassards trop serrés.
 Observez l'état général du patient pendant la mesure.

AVERTISSEMENT !

- **Nesure erronée**
 - Le gonflement du brassard de tensiomètre peut provoquer des dysfonctionnements temporaires d'autres dispositifs électromédicaux utilisés sur le même membre.
 - Utilisez uniquement des brassards de tensiomètre de seca.
 - Avant chaque mesure, assurez-vous que les tuyaux de tensiomètre et les raccords sont intacts et hermétiques.
 - Veillez à ce que le bras sur lequel est placé le brassard de tensiomètre reste immobile pendant la mesure.
 - Assurez-vous que le brassard de tensiomètre est correctement en place en vérifiant la position du marquage « Artery » imprimé.

ATTENTION ! Mesure erronée

Si le brassard de tensiomètre est trop petit, l'appareil affiche des valeurs de tension artérielle trop élevées. À l'inverse, s'il est trop grand, l'appareil affiche des valeurs de tension artérielle trop basses.

► Utilisez toujours un brassard de tensiomètre de taille appropriée.

Préparer la mesure de la tension artérielle

- 1. Assurez-vous que le patient se tient dans la position suivante :
 - Assis confortablement
 - Jambes non croisées
 - Pieds à plat sur le sol
 - Dos et bras soutenus

- 2. Placez le brassard de tensiomètre sur le bras non dominant du patient, comme représenté dans l'illustration ci-dessous :
 - a) Tenir compte des marquages sur le brassard de tensiomètre
 → Marquages sur le brassard de tensiomètre
 - b) Utiliser un brassard de tensiomètre de taille appropriée : extrémité du brassard de tensiomètre située dans la plage de réglage lors de la mise en place
 - c) Placer le brassard de tensiomètre à la hauteur de l'oreillette droite
 - d) Veiller à la fixation correcte du brassard de tensiomètre
 - e) Placer le tuyau pneumatique de manière à ce qu'il ne puisse pas se plier



Brassard de tensiomètre sur le bras

REMARQUE :

Avant le lancement des valeurs de mesure, le patient doit rester 5 minutes au calme. Pendant la mesure, le patient doit rester détendu et ne pas parler.

Vous disposez des possibilités suivantes pour poursuivre :

- ► → Démarrer une mesure unique
- ► → Effectuer des mesures répétées

REMARQUE :

Votre administrateur définit si une mesure unique ou une mesure répétée sera disponible après le démarrage de l'appareil. Pour la mesure actuelle, vous pouvez adapter ce préréglage ainsi que les autres préréglages : → Adapter les préréglages. Les réglages définis par l'administrateur sont ensuite à nouveau actifs.

Démarrer une mesure unique

Appuyez sur la touche du moniteur.
 La mesure de tension artérielle démarre :



La pression actuelle du brassard s'affiche.

Les symboles de la méthode et du mode de mesure (ici : mesure unique, mesure ascendante) clignotent.

La mesure cesse automatiquement dès la détection de valeurs de tension artérielle valables.



Les valeurs de tension artérielle systolique/diastolique **SYS/DIA** et de tension artérielle moyenne **MAP (TAM)** s'affichent.

Vous disposez des possibilités suivantes pour poursuivre :

- ► Mesurer d'autres signes vitaux → Mesurer les signes vitaux
- ► Mettre fin à la mesure → Mettre fin à la mesure

REMARQUE :

- La touche Start vous permet d'arrêter et de redémarrer à tout moment une mesure de tension artérielle.
- Si une mesure ascendante ne permet pas d'obtenir de valeur de mesure, l'appareil commute automatiquement sur une mesure descendante. Si nécessaire, l'appareil se regonfle plusieurs fois au cours de la mesure descendante (regonflage : augmentation de la pression du brassard d'env. 50 mmHg, puis dégonflage progressif). Si le regonflage ne permet pas d'obtenir de valeur de mesure, la procédure s'arrête.

Effectuer des mesures répétées

 Appuyez sur la touche du moniteur. La première mesure partielle démarre (ici : 6 mesures partielles).



La pression actuelle du brassard s'affiche.

Les symboles de la méthode et du mode de mesure (ici : mesure ascendante).

La mesure partielle cesse automatiquement dès la détection de valeurs de tension artérielle valables.



Les valeurs de tension artérielle systolique/diastolique **SYS/DIA** et de tension artérielle moyenne **MAP (TAM)** s'affichent.

Le temps d'attente jusqu'à la prochaine mesure partielle commence. La mesure partielle suivante démarre automatiquement.

Lorsque toutes les mesures partielles sont disponibles, la tension artérielle moyenne (valeur moyenne) s'affiche.



Les mesures partielles non prises en compte sont représentées barrées (ici : mesure 1).

- 2. Éditez la liste des mesures partielles à prendre en compte :
 - Appuyer sur la liste des mesures partielles
 - Cocher les mesures partielles qui doivent être utilisées pour le calcul de moyenne (exemple :)

1	-	4	-
2	✓	5	-
3	~	6	~

Cliquer sur Confirm (Confirmer)

La tension artérielle moyenne s'affiche.

Vous disposez des possibilités suivantes pour poursuivre :

- ► Mesurer d'autres signes vitaux → Mesurer les signes vitaux
- ► Mettre fin à la mesure → Mettre fin à la mesure

REMARQUE :

• Avec la touche Start, vous pouvez interrompre la mesure moyenne et la poursuivre ou l'interrompre et la redémarrer.

- Si une mesure ascendante ne permet pas d'obtenir de valeur de mesure, l'appareil commute automatiquement sur une mesure descendante.
- Si nécessaire, l'appareil se regonfle plusieurs fois au cours de la mesure descendante (regonflage : augmentation de la pression du brassard d'env. 50 mmHg, puis dégonflage progressif). Si le regonflage ne permet pas d'obtenir de valeur de mesure, la procédure s'arrête.

Adapter les préréglages

REMARQUE:

Vos réglages sont uniquement valables pour la mesure actuelle. Lorsque vous mettez fin à la mesure → Mettre fin à la mesure, les préréglages effectués par l'administrateur sont réactivés.

- 1. Assurez-vous que le brassard de tensiomètre n'est pas en place sur le patient.
- 2. Appuyez sur le champ **NIBP**.
 - La boîte de dialogue **NIBP settings (Réglages NIBP)** s'ouvre. Les préréglages s'affichent.

NIBP settings	
Туре	
●	O ¥ Deflation
$\stackrel{\scriptstyle{\scriptstyle{\scriptstyle{\otimes}}}}{\scriptstyle{\scriptstyle{\scriptstyle{\otimes}}}}$ Starting pressure	
180 mmHg 👻	
Procedure	
O • Single measurement	Image: Multiple measurement
Cancel	Confirm

- 3. Appuyez sur la méthode de mesure souhaitée.
 - Mesure ascendante, passer à l'étape 5.
 - Mesure descendante, passer à l'étape 4.
- 4. Si nécessaire, ajustez la pression de démarrage.
- 5. Appuyez sur la mesure souhaitée.
 - Mesure unique
 - Mesure répétée ou si un profil de mesure a été configuré pour la mesure répétée – nom du profil de mesure

REMARQUE :

Si vous avez des questions concernant la configuration de la mesure répétée, adressez-vous à votre administrateur.

 Appuyez sur la touche Confirm (Confirmer). La boîte de dialogue se ferme.

Les réglages modifiés sont appliqués pour la mesure actuelle.

7. Démarrez la mesure de tension artérielle comme décrit à la section
 → Préparer la mesure de la tension artérielle.

Prendre la température par voie orale/axillaire (COVIDIEN™ FILAC™ 3000, bleue)

- → Démarrer la prise de température orale/axillaire
- → Adapter les préréglages



Mise en danger du patient, mesure erronée

- ► La décision d'utiliser cet appareil sur des enfants ou des femmes enceintes ou allaitantes relève de la responsabilité de l'utilisateur.
- Avant chaque mesure, veillez à sélectionner le mode et la méthode de mesure appropriés.
- Utilisez un nouveau protège-sonde pour chaque prise de température afin de réduire le risque de contamination croisée, d'infections nosocomiales et de mesures non plausibles.
- Utilisez uniquement des protège-sondes validés pour le thermomètre concerné.
- Retirez toujours le protège-sonde directement avec le thermomètre du compartiment à sondes de l'appareil.
- Assurez-vous que le protège-sonde est correctement emboîté sur le thermomètre.
- Les protège-sondes sont conçus pour une seule mesure et ne sont ni réutilisables ni stériles. Veuillez ne pas désinfecter ou stériliser les protège-sondes ; jetez-les après utilisation en respectant la législation nationale et les règlements de votre établissement.
- Utilisez uniquement des thermomètres en parfait état technique. Si vous remarquez des dommages, n'utilisez pas le thermomètre. Utilisez un instrument de rechange approprié.
- Si vous ne l'utilisez pas, conservez le thermomètre dans le support prévu à cette fin sur l'appareil.
- Si les résultats de mesure ne vous paraissent pas plausibles, contrôlez et analysez les signes vitaux du patient par d'autres moyens. Contrôlez ensuite la fonction de mesure de l'appareil à l'aide de la section « Défauts et solutions ».

AVERTISSEMENT !

Mise en danger du patient, mesure erronée

- En mode mesure « Directe », veillez à ce que les prises de température ne durent pas plus de 3 minutes pour les mesures orales et pas plus de 5 minutes pour les mesures axillaires.
- Ne procédez à des mesures orales/axillaires qu'avec des appareils équipés d'une sonde de température bleue et d'un support de sonde bleu.
- Dans le cas des appareils équipés d'un système de mesure COVIDIEN™ FILAC™ 3000, utilisez uniquement des sondes de température et protège-sondes COVIDIEN™.
- Lors des prises de température axillaires, veillez à placer la sonde de température - avec le protège-sonde - directement en contact avec la peau du patient, sans qu'elle touche des vêtements ou d'autres objets.

Démarrer la prise de température orale/axillaire

- 1. Sortez la sonde de température (bleue) de son support (bleu).
- 2. Mettez un protège-sonde en place :



- a) Introduire la sonde dans un protège-sonde à l'intérieur de l'emballage
- b) L'emboîtement du protège-sonde et de la sonde doit être audible
- c) Sortir la sonde et le protège-sonde de l'emballage
- d) S'assurer que le protège-sonde est intact
- 3. Placez la sonde de température comme représenté dans le graphique :

Mesure orale :

Mesure axillaire :





La mesure démarre automatiquement.

La valeur de mesure et le symbole de la méthode de mesure (ici : prédictive) clignotent jusqu'à ce qu'une valeur de mesure valable soit obtenue.



La valeur de température reste affichée jusqu'à ce que vous mettiez fin à la mesure \rightarrow Mettre fin à la mesure.



4. Éjectez le protège-sonde et jetez-le en respectant les consignes en vigueur dans votre établissement.



17-10-05-395-003_12-2021B

REMARQUE :

Vous pouvez uniquement procéder à une nouvelle prise de température après avoir éjecté le protège-sonde puis enfoncé de nouveau complètement la sonde de température dans son support.

5. Insérez complètement la sonde de température dans son support.



Vous disposez des possibilités suivantes pour poursuivre :

- ► Mesurer d'autres paramètres vitaux → Mesurer les signes vitaux
- ► Mettre fin à la mesure → Mettre fin à la mesure

Adapter les préréglages

REMARQUE :

Vos réglages sont valables pour la mesure actuelle. Lorsque vous mettez fin à la mesure → Mettre fin à la mesure, les préréglages effectués par l'administrateur sont réactivés.

- 1. Assurez-vous que la sonde de température est complètement insérée dans son support.
- 2. Appuyez sur le champ **TEMP**.

La boîte de dialogue **Temperature settings (Réglages température)** s'ouvre.

Les préréglages s'affichent.

•	Predictive
0	Direct
•	Oral
0 🛉	Axillary

- 3. Appuyez sur la méthode de mesure souhaitée.
 - Prédictive
 - Directe
- 4. Appuyez sur la position de mesure souhaitée.
 - Orale
 - Axillaire
- Appuyez sur la touche Confirm (Confirmer). La boîte de dialogue se ferme. Les réglages modifiés sont appliqués pour la mesure actuelle.
- 6. Procédez à une prise de température comme décrit à la section
 - → Démarrer la prise de température orale/axillaire.

Prendre la température par voie rectale (COVIDIEN™ FILAC™ 3000 rouge)

- → Démarrer la prise de température rectale
- → Adapter les préréglages



- La décision d'utiliser cet appareil sur des enfants ou des femmes enceintes ou allaitantes relève de la responsabilité de l'utilisateur.
- Avant chaque mesure, veillez à sélectionner le mode et la méthode de mesure appropriés.
- Utilisez un nouveau protège-sonde pour chaque prise de température afin de réduire le risque de contamination croisée, d'infections nosocomiales et de mesures non plausibles.
- Utilisez uniquement des protège-sondes validés pour le thermomètre concerné.
- Retirez toujours le protège-sonde directement avec le thermomètre du compartiment à sondes de l'appareil.
- Assurez-vous que le protège-sonde est correctement emboîté sur le thermomètre.
- Les protège-sondes sont conçus pour une seule mesure et ne sont ni réutilisables ni stériles. Veuillez ne pas désinfecter ou stériliser les protège-sondes ; jetez-les après utilisation en respectant la législation nationale et les règlements de votre établissement.
- Utilisez uniquement des thermomètres en parfait état technique. Si vous remarquez des dommages, n'utilisez pas le thermomètre. Utilisez un instrument de rechange approprié.
- Si vous ne l'utilisez pas, conservez le thermomètre dans le support prévu à cette fin sur l'appareil.
- Si les résultats de mesure ne vous paraissent pas plausibles, contrôlez et analysez les signes vitaux du patient par d'autres moyens. Contrôlez ensuite la fonction de mesure de l'appareil à l'aide de la section « Défauts et solutions ».

AVERTISSEMENT !

Mise en danger du patient, mesure erronée

- Veillez à ce que les prises de température rectales en mode mesure « Directe » ne durent pas plus de 5 minutes.
- Ne procédez à des mesures rectales qu'avec des appareils équipés d'une sonde de température rouge et d'un support de sonde rouge.
- ► Dans le cas des appareils équipés d'un système de mesure COVIDIENTM FILACTM 3000, utilisez uniquement des sondes de température et protège-sondes COVIDIENTM.
- Pour les prises de température rectales, appliquez un peu de produit lubrifiant sur la sonde de température. Une quantité excessive de produit lubrifiant peut fausser le résultat de mesure.
- Pour les prises de température rectales, n'introduisez pas la sonde de température sur plus de 19 mm env. (3/4 de pouce) chez les adultes et 13 mm env. (1/2 pouce) chez les enfants.

Démarrer la prise de température rectale

- 1. Sortez la sonde de température (rouge) de son support (rouge).
- 2. Mettez un protège-sonde en place :



- a) Introduire la sonde dans un protège-sonde à l'intérieur de l'emballage
- b) L'emboîtement du protège-sonde et de la sonde doit être audible
- c) Sortir la sonde et le protège-sonde de l'emballage
- d) S'assurer que le protège-sonde est intact
- 3. Appliquez un peu de produit lubrifiant.
- 4. Introduisez la sonde de température dans le rectum du patient :
 - Chez les adultes : 12 19 mm
 - ► Chez les enfants : 6 13 mm

La mesure démarre automatiquement.

Le symbole de la méthode de mesure (ici : prédictive) clignote jusqu'à ce qu'une valeur de mesure valable soit obtenue.



La valeur de température reste affichée jusqu'à ce que vous mettiez fin à la mesure \rightarrow Mettre fin à la mesure.



5. Éjectez le protège-sonde et jetez-le en respectant les consignes en vigueur dans votre établissement.



REMARQUE :

Vous pouvez uniquement procéder à une nouvelle prise de température après avoir éjecté le protège-sonde puis enfoncé de nouveau complètement la sonde de température dans son support. 6. Insérez complètement la sonde de température dans son support.



Vous disposez des possibilités suivantes pour poursuivre :

- ► Mesurer d'autres paramètres vitaux → Mesurer les signes vitaux
- ► Mettre fin à la mesure → Mettre fin à la mesure

Adapter les préréglages

REMARQUE :

Vos réglages sont valables pour la mesure actuelle. Lorsque vous mettez fin à la mesure → Mettre fin à la mesure, les préréglages effectués par l'administrateur sont réactivés.

- 1. Assurez-vous que la sonde de température est complètement insérée dans son support.
- 2. Appuyez sur le champ **TEMP**.

La boîte de dialogue **Temperature settings (Réglages température)** s'ouvre.

Les préréglages s'affichent.

Temperature setting:	S
● ► Predictive	
O 🌡 Direct	
Cancel	onfirm
Cancel	onfirm

- 3. Appuyez sur la méthode de mesure souhaitée.
 - Prédictive
 - Directe
- Appuyez sur la touche Confirm (Confirmer). La boîte de dialogue se ferme. Les réglages modifiés sont appliqués.
- 5. Démarrez la prise de température comme décrit à la section → Démarrer la prise de température rectale.

Prendre la température dans l'oreille (COVIDIEN™ GENIUS®3)

DANGER ! Mise en danger du patient

Avaler des protège-sondes peut entraîner des blessures sérieuses.

AVERTISSEMENT ! Mise en danger du patient, mesure erronée

S Mise en danger du patient, mesure erronee

- ► La décision d'utiliser cet appareil sur des enfants ou des femmes enceintes ou allaitantes relève de la responsabilité de l'utilisateur.
- Avant chaque mesure, veillez à sélectionner le mode et la méthode de mesure appropriés.
- Utilisez un nouveau protège-sonde pour chaque prise de température afin de réduire le risque de contamination croisée, d'infections nosocomiales et de mesures non plausibles.
- Utilisez uniquement des protège-sondes validés pour le thermomètre concerné.
- Retirez toujours le protège-sonde directement avec le thermomètre du compartiment à sondes de l'appareil.
- Assurez-vous que le protège-sonde est correctement emboîté sur le thermomètre.
- Les protège-sondes sont conçus pour une seule mesure et ne sont ni réutilisables ni stériles. Veuillez ne pas désinfecter ou stériliser les protège-sondes ; jetez-les après utilisation en respectant la législation nationale et les règlements de votre établissement.
- Utilisez uniquement des thermomètres en parfait état technique. Si vous remarquez des dommages, n'utilisez pas le thermomètre. Utilisez un instrument de rechange approprié.
- Si vous ne l'utilisez pas, conservez le thermomètre dans le support prévu à cette fin sur l'appareil.
- Si les résultats de mesure ne vous paraissent pas plausibles, contrôlez et analysez les signes vitaux du patient par d'autres moyens. Contrôlez ensuite la fonction de mesure de l'appareil à l'aide de la section « Défauts et solutions ».

AVERTISSEMENT !

Mise en danger du patient, mesure erronée

- Si le thermomètre est mal placé dans le conduit auditif, ceci peut entraîner des lésions permanentes.
- N'utilisez pas le thermomètre auriculaire si le conduit auditif du patient est obstrué par du sang, du liquide cérébro-spinal ou un autre écoulement.
- N'utilisez pas le thermomètre auriculaire si le conduit auditif du patient est obstrué par du cérumen ou d'autres corps étrangers.
- Les tuyaux de compensation de pression ou de tympanostomie n'ont pas d'impact négatif sur la précision de la mesure. Pour éviter des troubles au patient, ne reprenez la température dans l'oreille qu'au plus tôt une semaine après une opération.
- Utilisez uniquement des protège-sondes conçus pour votre thermomètre auriculaire. D'autres protège-sondes peuvent fausser les résultats de mesure.
- Veillez à ce que l'extrémité de la sonde ferme le conduit auditif. Si ce n'est pas le cas, les résultats de mesure seront faussés.
- Une cicatrice importante sur le tympan peut fausser les mesures et provoquer des valeurs trop basses.

ATTENTION ! Mesure erronée

- S'il y a un protège-sonde sur le thermomètre, ne dirigez plus l'extrémité de la sonde vers des endroits émettant de la chaleur comme les mains, les ordinateurs ou les fenêtres. Ceci fausserait les résultats de mesure.
- Utilisez un nouveau protège-sonde pour chaque prise de température. La surface du protège-sonde doit être lisse et ne doit pas présenter de trous, de fissures ou de plis.
- L'utilisation du thermomètre sans protège-sonde fausse les résultats de mesure.
- Assurez-vous que la vitre de mesure du thermomètre auriculaire est propre, sèche et intacte. Les souillures, par ex. empreintes de doigts, cérumen ou poussière, réduisent la transparence de la vitre de mesure et provoquent des valeurs trop basses.
- Les patients portant un appareil auditif amovible doivent retirer ce dernier au moins 10 minutes avant la mesure. Les appareils implantés n'ont généralement pas d'influence sur la température auriculaire.
- En cas de températures extérieures basses, le patient devrait séjourner un moment à la température ambiante avant la prise de température afin que les résultats de mesure ne soient pas faussés.
- Lorsque le thermomètre a été conservé en dehors de la plage de température ambiante indiquée dans la section « Caractéristiques techniques », attendez au moins 30 minutes avant de l'utiliser afin qu'il s'adapte à la température ambiante.
- Les gouttes auriculaires ou autres médicaments de traitement des oreilles peuvent fausser les résultats de mesure. Si possible, procédez à la mesure sur l'oreille qui n'est pas utilisée pour le traitement.
- Les prises de température sur l'oreille gauche ou droite peuvent aboutir à des résultats de mesure différents. Procédez toujours aux mesures ultérieures sur la même oreille.
- Procédez à une mesure ultérieure sur la même oreille au bout de deux minutes au plus tôt.
- 1. Sortez le thermomètre auriculaire du SmartBucket.
- 2. Veillez à ce que la lentille de la tête de mesure soit propre.



3. Appuyez sur la touche *pour* mettre le thermomètre auriculaire en marche.

- 4. Mettez un protège-sonde en place :
 - a) Enfoncer fermement la tête de mesure dans un protège-sonde à l'intérieur du casier
 - b) Veiller à ce que le protège-sonde s'emboîte de manière audible sur la tête de mesure
 - c) Sortir du casier le protège-sonde et le thermomètre
 - d) S'assurer que le protège-sonde est intact



Le système est prêt pour la mesure lorsque le moniteur et l'écran du thermomètre auriculaire affichent des traits, la position de mesure actuelle et l'icône de thermomètre comme représenté dans l'illustration ci-dessous.



5. Introduisez la tête de mesure dans le conduit auditif du patient comme représenté dans l'illustration.



6. Prenez la température du patient :



- a) Appuyer sur la touche 🖤 du thermomètre auriculaire
- b) Attendre que trois signaux sonores retentissent
- c) Retirer la tête de mesure de l'oreille du patient

Le moniteur affiche la valeur de température.

L'écran du thermomètre auriculaire affiche également la valeur de température, ainsi que le symbole « Éjecter le protège-sonde ».



La valeur de température reste affichée sur le moniteur jusqu'à ce que vous mettiez fin à la mesure \rightarrow Mettre fin à la mesure.

REMARQUE :

Le moniteur affiche toujours les valeurs de mesure en utilisant l'unité qui a été sélectionné sur lui. Si nécessaire, les valeurs transmises par le thermomètre auriculaire sont automatiquement converties. 7. Appuyez sur la touche C I pour éjecter le protège-sonde.



- 8. Jetez le protège-sonde en respectant les consignes en vigueur dans votre établissement.
- 9. Enfoncez le thermomètre auriculaire dans le support du SmartBucket jusqu'à emboîtement perceptible.



Vous disposez des possibilités suivantes pour poursuivre :

- ► Mesurer d'autres paramètres vitaux → Mesurer les signes vitaux
- ► Mettre fin à la mesure → Mettre fin à la mesure

Lire la fréquence cardiaque

- → Consulter la source de la fréquence cardiaque
- → Adapter les préréglages (système de mesure seca uniquement)



AVERTISSEMENT !

Mise en danger du patient, mesure erronée

Une fréquence cardiaque déterminée sur la base de la tension artérielle ou de la saturation en oxygène est sujette à des artéfacts.

 Pour obtenir une valeur exacte, déterminez la fréquence cardiaque par ECG ou palpation.

Selon la configuration de l'appareil, la fréquence cardiaque est déterminée sur la base de la tension artérielle ou de la saturation en oxygène..Selon la configuration de l'appareil, la fréquence cardiaque est déterminée sur la base de la tension artérielle ou de la saturation en oxygène.



La fréquence cardiaque reste affichée jusqu'à ce que vous mettiez fin à la mesure → Mettre fin à la mesure.



Consulter la source de la fréquence cardiaque

- Appuyez sur le champ PR. La boîte de dialogue PR settings (Réglages PR) s'ouvre. La source de la fréquence cardiaque (NIBP ou SpO₂) s'affiche.
- 2. Appuyez sur la touche **Confirm (Confirmer)**. La boîte de dialogue se ferme.

Adapter les préréglages (système de mesure seca uniquement)

REMARQUE :

Ces réglages sont valables pour la mesure actuelle. Lorsque vous mettez fin à la mesure → Mettre fin à la mesure, les préréglages effectués par l'administrateur sont réactivés.

- 1. Assurez-vous que ni le brassard de tensiomètre ni le capteur de SpO₂ ne sont en place sur le patient.
- 2. Appuyez sur le champ PR.

La boîte de dialogue **PR settings (Réglages PR)** s'ouvre. Le préréglage s'affiche (ici : Standard).

PR	
Source: SpO ₂	
Standard	
O ≑ ♥ Sensitive	
Cancel	Confirm

3. Appuyez sur le mode mesure souhaité :

Système de mesure seca			
Mode	Tolérance de		
INIOUE	Flage de mesure	mouvement	
Standard	0 - 240 min ⁻¹	Élevée	
Sensible	20 - 300 min ⁻¹	Faible	

4. Appuyez sur la touche Confirm (Confirmer).
La boîte de dialogue se ferme.
Les réglages modifiés sont appliqués pour la mesure actuelle.

 Démarrez une mesure de tension artérielle ou de SpO₂, comme décrit aux sections → Préparer la mesure de la tension artérielle et → Démarrer une mesure de SpO₂.

Mesurer la saturation en oxygène (SpO₂)

- → Démarrer une mesure de SpO₂
- → Adapter les préréglages



AVERTISSEMENT ! Mise en danger du patient, mesure incorrecte

- L'appareil n'a pas de fonction d'alarme. Ne laissez jamais le patient sans surveillance pendant une mesure.
- L'oxymètre de pouls n'est pas un appareil de monitorage des apnées.
- L'oxymètre de pouls ne doit pas être utilisé pour l'analyse des aryth-mies.
- En cas de mise en place incorrecte, les capteurs peuvent provoquer des blessures sur le site d'application. Respectez le mode d'emploi fourni par le fabricant du capteur.
- Placez le brassard de tensiomètre et le capteur de SpO2 sur différentes extrémités afin de ne pas fausser les résultats de mesure.
- Placez les cathéters intraveineux et le capteur de SpO₂ sur différentes extrémités afin de ne pas fausser les résultats de mesure.
- La mesure de SpO₂ fait appel à une lumière rouge et infrarouge de longueurs d'ondes déterminées. Ces longueurs d'ondes avoir une influence sur d'autres applications optiques. Vous trouverez des informations sur les longueurs d'ondes utilisées dans le mode d'emploi du capteur concerné.
- Comme pour tout équipement médical, installer le câble patient avec soin afin de réduire les risques de strangulation et d'enchevêtrement pour le patient.
- Ne pas placer l'oxymètre de pouls ni aucun accessoire à un endroit d'où il pourrait tomber sur le patient.
- Ne pas mettre l'oxymètre de pouls en marche ni le faire fonctionner sans avoir vérifié et validé sa configuration.
- Ne pas utiliser l'oxymètre de pouls pendant une imagerie par résonance magnétique (IRM) ou dans un environnement IRM.
- Ne pas utiliser l'oxymètre de pouls s'il paraît abîmé ou présente des ► signes de détérioration.
- Risque d'explosion : Ne pas utiliser l'oxymètre de pouls en présence d'agents anesthésiques inflammables ou de substances inflammables combinées à l'air, à des environnements enrichis en oxygène ou au protoxyde d'azote.
- ► Pour des raisons de sécurité, éviter d'empiler plusieurs appareils ou de poser des objets sur l'appareil en cours de fonctionnement.
- Pour se prémunir des blessures, suivre les instructions suivantes :
 - Éviter de poser l'appareil sur des surfaces mouillées par des liquides renversés.
 - Ne pas mouiller ni immerger l'appareil.
 - Ne pas essayer de stériliser l'appareil.
 - Utiliser uniquement les solutions de nettoyage mentionnées dans ce mode d'emploi.
 - Ne jamais nettoyer l'appareil pendant le monitorage patient.
- Pour se prémunir contre les décharges électriques, toujours retirer le capteur du patient et débrancher l'oxymètre de pouls complètement avant de baigner le patient.
- En présence de mesures peu plausibles, vérifier d'abord les signes vitaux du patient, puis s'assurer que l'oxymètre de pouls fonctionne correctement. Consultez également la section « Défauts et solutions »
- Les relevés de SpO₂ peuvent être imprécis dans les conditions suivantes :

- Capteur mal placé et mal appliqué
- Concentration élevée de COHb ou de MetHb : des concentrations élevées de COHb ou de MetHb sont possibles avec une SpO₂ apparemment normale. Si soupçon de concentration élevée de COHb ou MetHb, procéder à une analyse en laboratoire (co-oxymétrie) d'un échantillon sanguin.
- Concentration élevée de bilirubine
- Concentration élevée de dyshémoglobine
- Vasospasme, tel que le syndrome de Raynaud et trouble vasculaire périphérique
- Hémoglobinopathies et troubles de la synthèse d'hémoglobine, tels que thalassémies, HbS, HbC, drépanocytose, etc.
- Hypocapnie ou hypercapnie
- Anémie sévère
- Perfusion artérielle très faible
- Artéfacts de mouvement extrêmes
- Pulsation ou constriction veineuse anormales
- Vasoconstriction sévère ou hypothermie
- Cathéters artériels et ballon de contre-pulsion intra-aortique
- Traceurs intravasculaires comme le vert d'indocyanine ou le bleu de méthylène
- Colorations et textures appliquées sur les extrémités, dont vernis à ongles, ongles acryliques, paillettes, etc.
- Tache(s) de naissance, tatouages, dépigmentation, humidité cutanée, ongles déformés ou anormaux, etc.
- Troubles de la pigmentation cutanée
- Substances interférant : les traceurs ou toute substance contenant des traceurs ayant pour effet de modifier la couleur du sang peuvent fausser les relevés.
- L'oxymètre de pouls n'est pas destiné à servir de base unique pour une prise de décision médicale. Il doit être utilisé à l'appui de signes cliniques et symptômes.
- La SpO₂ est étalonnée empiriquement sur des sujets adultes volontaires sains présentant une concentration normale de carboxyhémoglobine (COHb) et méthémoglobine (MetHb).
- Ne pas ajuster, réparer, ouvrir, désassembler ni modifier l'oxymètre de pouls ou ses accessoires. Risque de blessure pour le personnel et de détérioration matérielle. Retourner l'oxymètre de pouls pour le faire réparer si nécessaire.

AVERTISSEMENT ! Mise en danger du patient, dommages matériels

- Dans le cas des appareils équipés d'un système de mesure de SpO₂ Masimo SET[®], utilisez uniquement des capteurs et câbles patient Masimo.
- Dans le cas des appareils équipés d'un système de mesure de SpO₂ seca, utilisez uniquement des capteurs et câbles patient seca.

ATTENTION ! Mise en danger du patient, mesure incorrecte

- N'utilisez pas de capteurs ou câbles patient endommagés, par ex. si leurs éléments optiques sont à découvert.
- Ne pas placer l'oxymètre de pouls à un endroit où le patient pourrait toucher aux commandes.
- Risque de décharge électrique et d'inflammation : Avant le nettoyage, toujours mettre l'appareil à l'arrêt et le déconnecter de sa source d'alimentation électrique.
- Les patients qui suivent une thérapie photodynamique risquent d'être sensibles aux sources lumineuses. L'oxymétrie de pouls nécessite alors une surveillance clinique stricte et doit se limiter à de courtes périodes afin de minimiser les interférences avec la thérapie photodynamique.
- Ne pas placer l'oxymètre de pouls sur un équipement électrique susceptible d'affecter l'appareil et son bon fonctionnement.
- Si les valeurs de SpO₂ indiquent une hypoxémie, un échantillon sanguin devra être analysé en laboratoire pour confirmer l'état du patient.
- Si le message Perfusion faible ou Qualité du signal faible apparaît fréquemment, chercher un meilleur site de perfusion pour le monitorage. Entre temps, évaluer l'état du patient, et, si indiqué, vérifier l'état de l'oxygénation à l'appui d'une autre méthode.
- Changer de site d'application ou remplacer le capteur et/ou le câble patient lorsqu'un message « Remplacer capteur » et/ou « Remplacer le câble patient », ou indiquant un signal persistant de faible qualité (par ex. « Signal IQ faible ») apparaît sur le moniteur d'accueil. Ces messages peuvent indiquer que la durée du monitorage patient a expiré pour le câble patient ou le capteur.
- Si vous utilisez l'oxymétrie de pouls pendant une irradiation corporelle totale, maintenez le capteur en dehors du champ de radiation. Si le capteur est exposé aux rayons, les valeurs relevées risquent d'être imprécises et l'appareil est susceptible d'indiquer zéro pour la durée de la période d'irradiation active.
- Les variations de mesure peuvent être grandes et risquent d'être affectées par la technique d'échantillonnage autant que par les conditions physiologiques du patient. Tout résultat incohérent avec l'état clinique du patient doit être soumis à une deuxième analyse et/ou étayé par des données de test supplémentaires. Des prélèvements sanguins doivent être analysés avec des instruments de laboratoire pour bien comprendre l'état de santé du patient avant de prendre une décision médicale.
- Ne pas immerger l'oxymètre de pouls dans une solution détergente ni essayer de le stériliser en autoclave, par irradiation, à la vapeur, au gaz, à l'oxyde d'éthylène ou par une autre méthode. Cela risquerait de l'endommager sérieusement.
- Risque de décharge électrique : Procéder à des tests périodiques pour s'assurer que les courants de fuite des circuits appliqués sur le patient et le système se situent dans les plages limites acceptables comme spécifié dans les normes de sécurité pertinentes. Contrôler la somme des courants de fuite et s'assurer qu'elle est conforme à CEI 60601-1 et UL60601-1. Contrôler le courant de fuite du système lors de la connexion d'un équipement externe sur le système. En présence d'un événement tel que la chute d'un com-

posant d'environ 1 mètre ou plus ou le renversement de sang ou d'autres liquides, renouveler les tests avant toute réutilisation. Risque de blessure pour le personnel.

- Afin de minimiser les interférences radio, éviter de mettre tout autre équipement électrique émetteur de fréquences radio à proximité de l'oxymètre de pouls.
- Remplacer le câble ou le capteur dès qu'un message « Remplacer capteur » ou « Signal IQ faible » apparaît de manière répétée pour plusieurs patients consécutifs et après avoir suivi les étapes de dépannage décrites dans ce manuel sans réussite.

REMARQUE :

- Il n'est pas possible d'utiliser un testeur pour évaluer l'exactitude de l'oxymètre de pouls.
- Les sources de lumière très intenses (par ex. stroboscopes) dirigées sur le capteur risquent d'empêcher l'oxymètre de pouls de détecter les signes vitaux.
- L'utilisation du réglage « Sensibilité maximale » avec le réglage de détection « Capteur off » risque de compromettre les performances. Si le capteur se détache du patient lorsque l'appareil est réglé ainsi, les relevés risquent d'être faussés en raison des « bruits » environnants, à savoir la lumière, les vibrations, ou tout mouvement d'air excessif.
- Ne pas enrouler le câble patient en boucles très serrées ni l'enrouler autour de l'appareil pour ne pas l'endommager.
- Vous trouverez des informations supplémentaires sur les capteurs Masimo compatibles avec l'oxymètre de pouls, ainsi que sur les performances des paramètres ou de mesure en cas de mouvement ou de perfusion faible dans le manuel d'utilisation du capteur (DFU).
- Les câbles et capteurs fournis sont équipés de la technologie X-CalTM pour minimiser le risque de relevés imprécis et de perte imprévue du monitorage patient. Se reporter au manuel du câble ou du capteur pour la durée de monitorage patient spécifiée.

Démarrer une mesure de SpO₂

- Placez le capteur de SpO₂ comme indiqué dans le mode d'emploi fourni par le fabricant de la sonde.
 - a) S'assurer que le capteur de SpO2 est de taille appropriée
 - b) Préparer le site de mesure (par ex. en retirant les bijoux ou le vernis à ongles)
 - c) Placer le capteur de SpO₂ sur le site de mesure (ici : capteur Softclip)



La mesure démarre automatiquement.



Le symbole de la méthode de mesure clignote (ici : Normal) jusqu'à ce qu'une valeur de mesure valable soit obtenue.



La valeur de SpO₂ s'affiche.

Vous disposez des possibilités suivantes pour poursuivre :

- ► Mesurer d'autres signes vitaux → Mesurer les signes vitaux
- ► Mettre fin à la mesure → Mettre fin à la mesure

REMARQUE :

Si votre appareil est équipé d'un oxymètre de pouls Masimo SET[®], l'indice de perfusion (PI) s'affiche en plus de la saturation en oxygène. Celui-ci vous aide à évaluer la circulation sanguine au niveau du site de mesure et à trouver si nécessaire un site mieux adapté.

Adapter les préréglages

REMARQUE :

Vos réglages sont valables pour la mesure actuelle. Lorsque vous mettez fin à la mesure → Mettre fin à la mesure, les préréglages effectués par l'administrateur sont réactivés.

1. Assurez-vous qu'aucun capteur de SpO₂ n'est en place sur le patient.

2. Appuyez sur le champ **SpO**₂.

La boîte de dialogue **SpO**₂ **settings (Réglages SpO**₂) s'ouvre. Les préréglages s'affichent (ici : oxymètre de pouls Masimo SET[®]).

SpO ₂
O 🚣 Stable
🖲 🟊 Normal
O Att Sensitive
Cancel Confirm

3. Appuyez sur la sensibilité souhaitée :

Masimo SET [®] Module de SpO ₂				
Mode	Indication			
Normal	 Circulation sanguine normale Légers troubles de la circulation sanguine 			
Adaptive Probe Off Detection (APOD)	Mouvements importants du patient			
Maximum	 Faible circulation sanguine Signal fortement perturbé, par ex. par l'éclairage ambiant ou les rayons du soleil 			

seca Module de SpO ₂			
Mode	Tolérance de mouvement		
Stable	Élevée		
Normal	Normale		
Sensible	Faible		

- Appuyez sur la touche Confirm (Confirmer). La boîte de dialogue se ferme. Les réglages modifiés sont appliqués pour la mesure actuelle.
- Démarrez une mesure SpO₂, comme décrit dans la section → Démarrer une mesure de SpO₂.

L'appareil offre plusieurs possibilités de compléter les paramètres de poids et de taille. Votre administrateur a défini les possibilités qui vous sont offertes. Vous trouverez de plus amples informations ici : → Compléter le poids et la taille.

En mode autonome, vous avez la possibilité d'ajouter un commentaire pour chaque mesure.



- 2. Saisissez le commentaire.
- 3. \rightarrow Mettre fin à la mesure

Poids et taille

Ajouter un commentaire

Mettre fin à la mesure

Mettez fin à la mesure actuelle avant d'en démarrer une nouvelle.



Vous disposez des possibilités suivantes :

- Appuyer sur la touche : Enregistrer la mesure
- Affecter une mesure anonyme à un dossier médical seca :
 → Affecter une mesure anonyme à un dossier médical seca
- Appuyer sur la touche : Annuler la mesure

Pour affecter une mesure anonyme à un dossier médical, procédez comme suit :

- 1. Connectez-vous \rightarrow Se connecter.
- 2. Appuyez sur l'onglet « Patient ».
 - Vous disposez des possibilités suivantes pour poursuivre
 - → Appeler un seca dossier médical
 - → Créer un seca dossier médical
- 3. Validez le message **Assign measurement? (Affecter la mesure ?)**. La mesure est affectée au dossier médical.



4. Appuyez sur la touche La mesure est enregistrée.

Affecter une mesure anonyme à un dossier médical seca

- → Recevoir le poids et la taille (seca 360° proximity)
- → Saisir manuellement le poids et la taille

Vous pouvez compléter les paramètres Poids et Taille dans l'onglet « Patient » comme suit :



Votre administrateur peut configurer l'appareil de telle manière que le poids et la taille puissent être reçus par des appareils de mesure seca compatibles :

► → Recevoir le poids et la taille (seca 360° proximity)

Vous pouvez également saisir manuellement le poids et la taille : \rightarrow Saisir manuellement le poids et la taille.

Lorsqu'une connexion réseau correspondante est configurée, le poids et la taille peuvent être envoyés par LAN ou par WiFi à partir d'un appareil de mesure seca.



Recevoir le poids et la taille (seca 360° proximity)

- Si vous ne l'avez pas encore fait, affichez un dossier médical : → Appeler un seca dossier médical.
 L'appareil de mesure préréglé par votre administrateur est automatiquement réservé.
 Sur l'appareil de mesure préréglé, le témoin « Mesure » s'allume en vert.
- Mesurez le patient comme décrit dans le mode d'emploi de l'appareil de
- mesure.
- 3. Envoyez les valeurs mesurées comme décrit dans le mode d'emploi de l'appareil de mesure.

Les valeurs s'affichent sur le **seca mVSA 535** dans les champs « Poids » et « Taille » (ici : onglet « Signes vitaux ») :

i kg 83.60	<u>t</u> m	1.850
------------	-------------------	-------

Vous disposez des possibilités suivantes pour poursuivre :

- ► Mesurer d'autres signes vitaux → Mesurer les signes vitaux
- ► Mettre fin à la mesure → Mettre fin à la mesure

Vous pouvez saisir manuellement le poids et la taille ou appliquer les valeurs de la mesure précédente.

- 1. Appuyez sur l'onglet « Patient ».
- 2. Si vous ne l'avez pas encore fait, sélectionnez un dossier médical.
- 3. Appuyez sur l'onglet « Signes vitaux ».
- 4. Appuyez sur le champ « Poids » ou « Taille ». Un clavier numérique s'affiche (ici : poids) :



Vous disposez des possibilités suivantes pour saisir une valeur :

- Utiliser le clavier
- Appuyer sur la touche : reprendre la valeur de la mesure précédente du patient
- 5. Appuyez sur la touche

Les valeurs s'affichent dans les champs « Poids » et « Taille » :

👗 kg	83.60 t m	1.850
	Onglet « Signes vitaux	»

Vous disposez des possibilités suivantes pour poursuivre :

- ► Mesurer d'autres signes vitaux → Mesurer les signes vitaux
- ► Mettre fin à la mesure → Mettre fin à la mesure

Saisir manuellement le poids et la taille

6.5 Saisir manuellement les signes vitaux

- → Saisir manuellement la tension artérielle
- → Saisir manuellement la température
- → Saisir manuellement la fréquence cardiaque
- → Saisir manuellement la saturation en oxygène

Saisir manuellement la tension artérielle

REMARQUE :

- Respectez les consignes de sécurité du mode d'emploi de votre tensiomètre.
- 1. Mesurez la tension artérielle comme décrit dans le mode d'emploi de votre tensiomètre.
- 2. Affichez un dossier médical → Appeler un seca dossier médical.
- 3. Dans l'onglet « Signes vitaux », appuyez pendant au moins trois secondes sur le champ **NIBP** :

\bigcirc	NIBP mmHg	SYS/DIA	• 🔅
(\mathbf{O})		1	
		MAP	

Un clavier numérique s'affiche pour la saisie de la TA systolique :



4. Entrez la valeur mesurée pour la TA systolique :

a) Saisir la valeur

b) Appuyer sur la touche : confirmer la saisie

Un clavier numérique s'affiche pour la saisie de la TA diastolique.



- 5. Entrez la valeur mesurée pour la TA diastolique :
 - a) Saisir la valeur



b) Appuyer sur la touche CCC : confirmer la saisie

Les valeurs saisies s'affichent dans le champ **NIBP** de l'onglet « Signes vitaux ».

Le symbole de saisie manuelle des valeurs mesurées s'affiche au-dessus de la valeur mesurée.



Vous disposez des possibilités suivantes pour poursuivre :

- ► Mesurer d'autres signes vitaux → Mesurer les signes vitaux
- ► Saisir manuellement d'autres signes vitaux → Saisir manuellement les signes vitaux
- ► Mettre fin à la mesure → Mettre fin à la mesure

Saisir manuellement la température

REMARQUE :

- Respectez les consignes de sécurité du mode d'emploi de votre thermomètre.
- 1. Mesurez la température corporelle comme décrit dans le mode d'emploi de votre thermomètre.
- 2. Affichez un dossier médical → Appeler un seca dossier médical.
- 3. Dans l'onglet « Signes vitaux », appuyez pendant au moins trois secondes sur le champ **TEMP** :



La boîte de dialogue **Temperature: manual entry (Saisie man. température)** s'affiche :

O Temperature: manual entry		
Enter method		
🖲 🛉 Oral	O 🗿 Ear	
O 🛉 Axillary	O 🐺 Skin	
O ₊∰ Rectal	O ⊕ [.] " Contactless	
Cancel		

- 4. Indiquez la méthode de mesure :
 - a) Appuyer sur le bouton correspondant
 - b) Appuyer sur la touche Confirm (Confirmer)

Un clavier numérique s'affiche :



- 5. Entrez la température corporelle :
 - a) Saisir la valeur

b) Appuyer sur la touche : confirmer la saisie

La valeur entrée s'affiche dans le champ **TEMP** de l'onglet « Signes vitaux ».

Le symbole de saisie manuelle des valeurs mesurées s'affiche au-dessus de la valeur mesurée.



Vous disposez des possibilités suivantes pour poursuivre :

- ► Mesurer d'autres signes vitaux → Mesurer les signes vitaux
- ► Saisir manuellement d'autres signes vitaux → Saisir manuellement les signes vitaux
- ► Mettre fin à la mesure → Mettre fin à la mesure

REMARQUE :

- Respectez les consignes de sécurité du mode d'emploi de votre cardiofréquencemètre.
- 1. Mesurez la fréquence cardiaquecomme décrit dans le mode d'emploi de votre cardiofréquencemètre.
- 2. Affichez un dossier médical → Appeler un seca dossier médical.
- 3. Dans l'onglet « Signes vitaux », appuyez pendant au moins trois secondes sur le champ **PR** :



Saisir manuellement la fréquence cardiaque
4. Un clavier numérique s'affiche :

1/min	×
0	
1 2 3 🗲	
4 5 6	
7 8 9	

5. Entrez la fréquence cardiaque :

a) Saisir la valeur



La valeur entrée s'affiche dans le champ **PR** de l'onglet « Signes vitaux ». Le symbole de saisie manuelle des valeurs mesurées s'affiche au-dessus de la valeur mesurée.

Doe, John 19	9.08.1967		Logout
🛎 user			Q
	NIBP mmHg	SYS/DIA •	
		MAP =	
TEMP °C	͡ ₽ R 1/min _ 🕒	Sp02 %	
	72		
🛓 kg	<u>t</u> m		

Vous disposez des possibilités suivantes pour poursuivre :

- ► Mesurer d'autres signes vitaux → Mesurer les signes vitaux
- ► Saisir manuellement d'autres signes vitaux → Saisir manuellement les signes vitaux
- ► Mettre fin à la mesure → Mettre fin à la mesure

REMARQUE:

- Respectez les consignes de sécurité du mode d'emploi de votre oxymètre de pouls.
- 1. Mesurez la saturation en oxygènecomme décrit dans le mode d'emploi de votre oxymètre de pouls.
- 2. Affichez un dossier médical → Appeler un seca dossier médical.
- 3. Dans l'onglet « Signes vitaux », appuyez pendant au moins trois secondes sur le champ **SpO**₂ :



Saisir manuellement la saturation en oxygène

4. Un clavier numérique s'affiche :



5. Entrez la saturation en oxygène :

a) Saisir la valeur



La valeur entrée s'affiche dans le champ $\mbox{\bf SpO}_2$ de l'onglet « Signes vitaux ».

Le symbole de saisie manuelle des valeurs mesurées s'affiche au-dessus de la valeur mesurée.

Doe, John 1	9.08.1967	Logout
	NIBP mmHq SYS/DIA	≡Q
\bigcirc		\bigotimes
TEMP °C	MAP ==	0000
	<u>72</u> <u>100</u>	~
å kg] <u>t</u> m]	

Vous disposez des possibilités suivantes pour poursuivre :

- ► Mesurer d'autres signes vitaux → Mesurer les signes vitaux
- ► Saisir manuellement d'autres signes vitaux → Saisir manuellement les signes vitaux
- ► Mettre fin à la mesure → Mettre fin à la mesure

6.6 Évaluer la mesure

- → Visualiser les résultats de mesure actuels
- → Analyser les signes vitaux (historique)

REMARQUE :

- Pour pouvoir visualiser des évaluations, vous devez affecter la mesure actuelle à un dossier médical seca → Mettre fin à la mesure ou charger un dossier médical seca → Appeler un seca dossier médical.
- Cette section se limite à la navigation dans l'onglet « Évaluation ». Vous trouverez des informations détaillées sur les paramètres et les modules d'analyse dans les sections → Paramètres d'analyse et → Modules d'analyse.

Visualiser les résultats de mesure actuels

Pour visualiser un résumé des résultats de mesure actuels, procédez comme suit :

1. Appuyez sur l'onglet « Évaluation ». L'aperçu des modules s'affiche.

Doe, John	Logout
Last measurement: 27.10.2021, 13:28:14	≡Q
Development/growth Vital signs	\bigotimes
	000
	~~^^
	1

2. Appuyez sur un module d'analyse.

Une vue d'ensemble des paramètres avec les résultats de mesure actuels s'affiche :

Doe, Jo Vital sign Last mea	bhn * 19.08.1967 ns Isurement: 27.10.2021, 11:59:18	×	Logout
NIBP	Blood pressure	120 mmHg 80 mmHg	
PR	Pulse rate	69 1/min 🗖	\square
SpO ₂	Oxygen saturation	100 %	©== -
TEMP	Temperature	37.5 °C 🗖	
Cevelopm	Summary of modules	\geq	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,
Vous dis	posez des possibilités suivantes	pour poursuivre	:
► Ap d'	opuyer sur les touches autres modules d'analyse	>) : visualise
► Ap	opuyer sur la touche 🔀 : re	venir à la vue pré	ecédente

Pour visualiser l'historique d'un paramètre d'analyse, procédez comme suit :

 Affichez une vue d'ensemble des paramètres → Visualiser les résultats de mesure actuels.

Doe, John * 19.08.1967 Vital signs Last measurement: 27.10.2021, 11:59:18	×	Logout
NIBP Blood pressure	120 mmHg 80 mmHg	
PR Pulse rate	69 1/min	\bigotimes
SpO ₂ Oxygen saturation	100 %	000
TEMP Temperature	37.5 °C 🜌	
Summary of modules	\rightarrow	,,,

Analyser les signes vitaux (historique)

 Appuyez sur le paramètre dont vous souhaitez visualiser l'historique. Toutes les mesures pour le paramètre d'analyse choisi s'affichent. La mesure la plus récente est automatiquement sélectionnée :

exam Vital sig	ple, weigh t g ns NIBP Select all	t reducti	on *01.0)8.1961 X
~	12.01.2016	16:01:00	129 mmHg 70 mmHg	
	12.12.2015	19:26:00	149 mmHg 91 mmHg	
	21.11.2015	17:14:00	135 mmHg 83 mmHg	
	03.10.2015	13:51:00	139 mmHg 89 mmHg	
History:	1 selected			

Vous disposez des options de navigation suivantes :

- Appuyer sur le menu déroulant : filtrer les résultats de mesure par période. Passer ensuite à l'étape 5.
- Sélectionner les valeurs une par une pour l'historique : passer à l'étape 4.
- ► Appuyer sur la touche : ajouter un commentaire
- ► Appuyer sur la touche): revenir à la vue précédente

REMARQUE:

Il n'est possible d'ajouter qu'un seul commentaire par résultat de mesure. Les commentaires existants sont écrasés.

- 3. Appuyez sur les cases à cocher de toutes les mesures que vous souhaitez consulter dans l'historique.
- 4. Appuyez sur la touche . L'historique s'affiche (ici trois mesures)



Vous disposez des options de navigation suivantes :



7. UTILISATION LORS DE LA CONNEXION À UN SYSTÈME D'INFORMATION

- → Mettre l'appareil sous tension
- → Mesurer
- → Se connecter avec I'ID d'utilisateur du SIH
- → Afficher des données des patients enregistrées dans le SIH
- → Enregistrer les mesures dans le SIH
- → Documenter les observations cliniques

Votre administrateur peut configurer l'appareil de telle manière que ce dernier puisse communiquer avec votre système d'information. Dans ce cas, les fonctions supplémentaires suivantes sont disponibles :

- Se connecter avec l'ID d'utilisateur du SIH
- Afficher les données des patients enregistrées dans le SIH sur l'appareil
- Envoyer les résultats de mesure au SIH
- Documenter les observations cliniques

ATTENTION !

Erreur de manipulation, résultats de mesure non plausibles

La connexion de l'appareil à votre système d'information est basée sur les conditions techniques et réglementaires de votre établissement. De ce fait, dans certains cas, l'appareil peut se comporter autrement que ce qui est décrit dans ce mode d'emploi. Pour toute question, veuillez vous adresser à votre administrateur.

7.1 Mettre l'appareil sous tension

REMARQUE :

Pour éviter les saisies erronées, nous recommandons d'entrer les ID à l'aide d'un lecteur de code-barres. Vous trouverez des informations sur les lecteurs de code-barres compatibles ici : → Accessoires optionnels et pièces de rechange.

1. Assurez-vous qu'un lecteur de code-barres est raccordé au port USB libre de l'appareil.



3. Attendez que l'onglet « Signes vitaux » soit actif :



Vous disposez des possibilités suivantes pour poursuivre :

- ► → Mesurer avec la connexion SIH active
- ► → Mesurer avec la connexion SIH interrompue

7.2 Mesurer

- → Mesurer avec la connexion SIH active
- → Mesurer avec la connexion SIH interrompue

Mesurer avec la connexion SIH active



No patient fi L No user logge	le loaded d in		×	
	NIBP mmHg	SYS/DIA	∘ ≳	
\odot				\bigotimes
		MAP		Ø=
TEMP °C	🗊 🖦 🛛 🛛 PR 1/min 🖤	Sp0 ₂ %	<u>~</u>	
				· · · · ·
🛓 kg	<u>t</u> m			, 꿈. Î

Si l'appareil est connecté de manière active avec le SIH, procédez comme décrit dans les sections suivantes :

- 1. → Scanner I'ID d'utilisateur du SIH (recommandé)
- 2. → Scanner I'ID du patient (recommandé)
- 3. \rightarrow Mesurer les signes vitaux
- 4. → Compléter le poids et la taille
- 5. → Enregistrer les mesures dans le SIH

Mesurer avec la connexion SIH interrompue



L'appareil offre la possibilité d'effectuer des mesures lorsque la connexion avec le SIH est interrompue. Les mesures sont enregistrées temporairement sur l'appareil et peuvent être envoyées dès que la connexion avec le SIH est à nouveau active.

No patient file lo	aded		Login
No user logged in			≡Q
	NIBP mmHg SYS/DIA	• 🛠	
			\sim
	M.	AP ==	0
TEMP °C 😗 🕨	PR 1/min SpO ₂ o	%	0=
			· · · · · ·
🛓 kg	<u>t</u> m		~₩ 1

Pour effectuer une mesure alors que la connexion avec le SIH est interrompue, procédez comme suit :

- 1. Connectez-vous :
 - a) Scanner l'ID d'utilisateur du SIH
 - b) Confirmer le message d'état

Le message User ID not verfied (ID utilis. non confirmé) s'affiche :



REMARQUE :

Pour savoir si cette fonction est activée, veuillez contacter votre administrateur.

- 2. Affichez un dossier médical :
 - a) Scanner l'ID du patient
 - b) Confirmer le message d'état

L'ID du patient s'affiche :



- 3. Effectuez la mesure comme décrit dans les sections suivantes :
 - ► → Mesurer les signes vitaux
 - ► → Compléter le poids et la taille
 - ► → Mettre fin à la mesure

La mesure est enregistrée dans la liste **Unsubmitted measurements** (Mesures non envoyées).

- 4. Connectez-vous à nouveau lorsque la connexion avec le SIH est à nouveau active.
- Procédez comme décrit dans cette section : → Utiliser la liste « Mesures non envoyées ».

7.3 Se connecter avec l'ID d'utilisateur du SIH

Lorsque l'appareil est relié à votre système d'information hospitalier, vous devez vous connecter à l'appareil avec votre ID d'utilisateur du SIH. Vous disposez des possibilités suivantes :

- → Scanner I'ID d'utilisateur du SIH (recommandé)
- → Saisir manuellement I'ID d'utilisateur du SIH
- 1. Scannez votre ID d'utilisateur du SIH.

Votre ID d'utilisateur du SIH s'affiche dans le champ de saisie .

- 2. Saisissez votre mot de passe SIH.
 L'onglet « Signes vitaux » s'affiche.
 Vous pouvez afficher des données des patients enregistrées dans le SIH.
 → Afficher des données des patients enregistrées dans le SIH.
- Scanner l'ID d'utilisateur du SIH (recommandé)

Saisir manuellement l'ID

d'utilisateur du SIH

1. Appuyez sur la touche Login (Connexion).

		Login
seca		=Q
		\approx
	0	
	\checkmark	~
		뫄 (

La fenêtre de connexion s'affiche.

2. Saisissez votre ID d'utilisateur du SIH.

Votre ID d'utilisateur du SIH s'affiche dans le champ de saisie

- 3. Saisissez votre mot de passe SIH.
 - L'onglet « Patient » s'affiche.

Vous pouvez afficher des données des patients enregistrées dans le SIH → Afficher des données des patients enregistrées dans le SIH.

_ _____ 2. S

7.4 Afficher des données des patients enregistrées dans le SIH

Pour afficher des données de patient du SIH, vous avez les possibilités suivantes :

- → Scanner l'ID du patient (recommandé)
- → Saisir manuellement l'ID du patient

Scanner l'ID du patient (recommandé)

Si vous vous êtes connecté à partir de l'onglet « Signes vitaux » via le lecteur (→ Se connecter avec l'ID d'utilisateur du SIH), l'onglet « Signes vitaux » s'affiche à nouveau après la connexion :

No patient fi	le loaded	X	Logout
	NIBP mmHg SYS/DI	A • ŝ	≡Q
\odot			\bigotimes
TEMD °C		MAP ==	000
		==	
🛓 kg	<u>t</u> m		垊. 1

1. Scannez l'ID du patient.

Les données du patient s'affichent dans la boîte de dialogue **Patient** information (Informations patient).

(i) Patient	information	
First name Albert		
Surname Normal		
Date of birth: Patient ID:	02.01.1988 FNSECA1	
		\checkmark

2. Assurez-vous que les données affichées du patient sont plausibles.



Les données du patient sont transmises à l'appareil et affichées sous l'onglet « Signes vitaux ».

Saisir manuellement I'ID du patient

Si vous vous êtes connecté avec le clavier (→ Saisir manuellement l'ID d'utilisateur du SIH), l'onglet « Patient » s'affiche :

Scan patient barcode.	Find patient file	Logout
SECA2		≡Q
First name		\otimes
		000
		윢. ()

1. Appuyez sur la touche Find patient file (Recher. dossier méd.).

0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0

Saisissez l'ID du patient avec le clavier Les données du patient s'affichent dans la boîte de dialogue Patient information (Informations patient).

First name		
Albert		
Surname		
Normal		
Date of birth:	02.01.1988	
Patient ID:	FNSECA1	

- 3. Assurez-vous que les données affichées du patient sont plausibles.
- 4. Appuyez sur la touche

Les données du patient sont transmises à l'appareil et affichées sous l'onglet « Signes vitaux ».

7.5 Enregistrer les mesures dans le SIH

- → Envoyer la mesure directement au SIH
- → Enregistrer temporairement la mesure et l'envoyer ultérieurement
- → Utiliser la liste « Mesures non envoyées »

1. Dans l'onglet « Signes vitaux », appuyez sur la touche

Envoyer la mesure directement au SIH

Pour envoyer une mesure directement au SIH, procédez comme suit :

- \checkmark
- 2. Dans la boîte de dialogue, appuyez sur la touche Submit (Envoyer) :

(i) Measurements
Save or submit measurement? "submit": Measurement will be submitted to your EMR. "save": Measurement will be saved on this device only, not sent.
Submit Cancel Save

La mesure est envoyée au SIH et affectée au dossier médical dans le SIH. La mesure est terminée.

Les données du patient sont supprimées de l'affichage.

Vous pouvez enregistrer temporairement une mesure sur l'appareil, par ex. pour faire analyser les résultats de la mesure par une autre personne. La mesure peut ensuite être envoyée au SIH. Ceci garantit que seuls des résultats de mesure plausibles sont enregistrés dans le SIH.



- 1. Dans l'onglet « Signes vitaux », appuyez sur la touche
- 2. Dans la boîte de dialogue, appuyez sur la touche Save (Enregistrer) :

(i) Measurem	ents	
Save or submit mea submitted to your E device only, not sen	surement? "submit": Me MR. "save": Measuremer t.	asurement will be nt will be saved on this
Submit	Cancel	Save

La mesure est affectée à l'ID du patient et enregistrée temporairement sur l'appareil,

La mesure est terminée.

La mesure peut être analysée dans la liste « Mesures non envoyées » puis envoyée au SIH → Utiliser la liste « Mesures non envoyées ».

Enregistrer temporairement la mesure et l'envoyer ultérieurement

Utiliser la liste « Mesures non envoyées »

- \rightarrow Confirmer une mesure hors connexion (connexion au SIH)
- → Visualiser les informations détaillées
- → Envoyer une mesure
- → Supprimer une mesure

Dans la liste **Unsubmitted measurements (Mesures non envoyées)**, vous pouvez voir les détails d'une mesure et les analyser avant de l'envoyer au SIH. La liste est disponible dans les onglets « Patient » et « Signes vitaux » :

Une mesure s'affiche sur la liste dans les conditions suivantes :

- Dans la boîte de dialogue Measurements (Mesures), appuyer sur la touche Save (Enregistrer) → Enregistrer temporairement la mesure et l'envoyer ultérieurement.
- La mesure ne peut pas être envoyée, car la connexion avec le SIH est interrompue.

Pour ouvrir la liste **Unsubmitted measurements (Mesures non envoyées)**, procédez comme suit :

- 1. Connectez-vous → Scanner I'ID d'utilisateur du SIH (recommandé).
- 2. Assurez-vous que les onglets « Patient » et « Signes vitaux » sont actifs.
- 3. Appuyez sur la touche

La liste Unsubmitted measurements (Mesures non envoyées) s'affiche :

FN2222225852	10:19:54	占	
careaware2, jira12372	13.07.2020		
FN2222225852	10:18:50		
FN2222225852	13.07.2020	\odot	
FN2222225852	10:14:24		
FN2222225852	13.07.2020	∿ ③	

REMARQUE :

Les mesures marquées en jaune (mesures hors connexion) reçoivent les données des patients non confirmées, par exemple parce que la connexion avec le SIH était interrompue.

Confirmer une mesure hors connexion (connexion au SIH)

Les mesures marquées en jaune (mesures hors connexion) reçoivent les données des patients non confirmées, par exemple parce que la connexion avec le SIH était interrompue pendant l'identification du patient ou de l'utilisateur. Vous ne pouvez pas voir les détails ni envoyer la mesure à votre SIH tant qu'elle n'a pas été confirmée.

1. Assurez-vous que la connexion avec le SIH est active.



2. Appuyez sur une mesure hors connexion (marquage jaune).

Unsul L SEC/	omitted measurement	ts		×
	Select all			
	FN2222225852	10:19:54	å <u>↑</u>	
	careaware2, jira12372	13.07.2020		
	FN2222225852	10:18:50		ר ו
	FN2222225852	13.07.2020	٩	
	FN2222225852	10:14:24		
	FN2222225852	13.07.2020	∿- @	
Measure	ements: 0 selected		Î	\checkmark

Les données du patient s'affichent dans la boîte de dialogue **Patient** information (Informations patient) :

(i) Patient	information	
First name Albert		
Surname Normal		
Date of birth: Patient ID:	02.01.1988 FNSECA1	
		\checkmark

- 3. Assurez-vous que les données affichées du patient sont plausibles.
- 4. Appuyez sur la touche La mesure est confirmée.

Le marquage jaune n'apparaît plus dans la liste **Unsubmitted** measurements (Mesures non envoyées).

Les détails de la mesure s'affichent \rightarrow Visualiser les informations détaillées.

Visualiser les informations détaillées

1. Appuyez sur une mesure. Les détails de la mesure s'affichent :

Teasurement date: 13.07.2020 12:41:	28		
Result	Value	Unit	
Average (NIBP)	120 SYS 100 MAP 92 DIA	mmHg	
Pulse rate	86	1/min	
SpO ₂	98	%	
Temperature	37.0	°C	
in portation of	37.0	C	

REMARQUE :

Les mesures avec un marquage bleu contiennent des valeurs moyennes. Si vous appuyez sur la mesure, vous pouvez voir les résultats détaillés.

2. Appuyez sur la touche 2 pour fermer la vue détaillée.

Envoyer une mesure

1. Assurez-vous que la connexion avec le SIH est active :



2. Appuyez sur les cases à cocher des mesures à envoyer :

9

3. Appuyez sur la touche

Les mesures sont envoyées au SIH. Les mesures sont effacées de la liste.

REMARQUE :

- Seules les mesures confirmées sont envoyées → Confirmer une mesure hors connexion (connexion au SIH).
- Dans le SIH, les mesures de la liste Unsubmitted measurements (Mesures non envoyées) sont affectées à l'utilisateur qui les a envoyées, pas à l'utilisateur qui les a effectuées.

Supprimer une mesure

1. Appuyez sur les cases à cocher des mesures à supprimer :

	10.10.51	· · ·	
FN2222225852	10:19:54	ΔT	
Careawarez, jira 12372	13.07.2020		
FN2222225852	10:18:50		
FN2222225852	13.07.2020	(\cdot)	
FN2222225852	10:14:24		
FN2222225852	13.07.2020	<i>∿</i> - (4

2. Appuyez sur la touche . Les mesures sélectionnées sont supprimées.

7.6 Documenter les observations cliniques

- → Introduction
- → Saisir/modifier des observations cliniques

Introduction

L'appareil permet de documenter des observations cliniques. Les possibilités de saisie des observations cliniques sont configurées selon les consignes de votre établissement.

REMARQUE

Si aucune configuration n'est disponible sur l'appareil ou si vous souhaitez modifier la configuration des observations cliniques, contactez votre administrateur.

Vous pouvez effectuer des observations cliniques sans vous connecter et sans identification du patient. Nous recommandons d'afficher un dossier médical **avant** toute saisie → Appeler un seca dossier médical. Les observations cliniques peuvent être envoyées au SIH avec d'autres signes vitaux dans l'onglet « Signes vitaux ».

Saisir/modifier des observations cliniques

1. Appuyez sur l'onglet « Observations cliniques ». La liste des paramètres s'affiche (exemple d'une configuration) :

Clinical observations		\checkmark \times
Luser		
Level of consciousness	: not defined	
My Comment	: New patient	
Respiratory rate in Breaths/min	: 14	
Oxygen therapy	: No	
Bowel movement regularity	: Regular	
Pain severity 0-10	: 1	
		\rightarrow

2. Appuyez sur les touches différentes pages et afficher d'autres paramètres.

17-10-05-395-003_12-2021B

J pour accéder aux

- 3. Appuyez sur le paramètre pour lequel saisir ou modifier une observation. Selon la configuration, vous disposez des possibilités de saisie suivantes :
 - ► Texte libre
 - ► Valeur numérique
 - ► Sélection simple via une case d'option (exemple) :

Level of consciousness	
Confused	O Lethargic
O Obtunded	O Stuporous
O Unresponsive	O Alert
O not defined	
Cancel	Confirm

4. Saisissez l'observation.

Vous disposez des possibilités suivantes pour poursuivre :

► Saisir d'autres observations → Documenter les observations cliniques

Appuyer sur la touche
 Confirmer les observations

- Appuyer sur la touche 2 : Annuler les observations
- ► Envoyer toutes les observations au SIH : → Enregistrer les mesures dans le SIH

8. DÉCONTAMINATION

- → Nettoyage
- → Désinfection
- → Démonter/monter le support de sonde (appareils à sonde de température)
- → Démonter/monter le support de casier (appareils à thermomètre auriculaire)
- → Stérilisation

AVERTISSEMENT ! Décharge électrique

L'appareil n'est pas hors tension si le bouton marche/arrêt est enfoncé et si l'écran tactile s'éteint. Si des liquides sont utilisés sur l'appareil, il existe un risque de décharge électrique.

- Avant la décontamination, assurez-vous que l'appareil est hors tension.
- Avant la décontamination, débranchez l'appareil.
- Avant la décontamination, toujours retirer la batterie de l'appareil (si applicable).
- Assurez-vous qu'aucun liquide ne pénètre dans l'appareil.

ATTENTION !

Dommages matériels

Les nettoyants et désinfectants inappropriés risquent d'endommager les surfaces délicates de l'appareil.

- Utilisez uniquement des désinfectants sans chlore et sans alcool convenant explicitement au verre acrylique et autres surfaces sensibles (principe actif : par ex. des composés d'ammonium quaternaire).
- ► N'utilisez pas de nettoyants abrasifs ni extra forts.
- N'utilisez pas de solvants organiques (par ex. de l'éthanol ou de l'essence).
- Utilisez des désinfectants contenant de l'isopropanol à 70 % uniquement pour les accessoires de mesure des signes vitaux.

8.1 Nettoyage

Nettoyez l'appareil et les accessoires comme indiqué dans le tableau : Composant (selon le modèle) Délai Nettoyage 1. Retirer tous les accessoires de mesure (appareils de mesure et consommables) de l'appareil (selon le modèle) seca mVSA 535 : Moniteur avec Si • → Démonter le support de sonde SmartBucket nécessaire • → Démonter le support de casier 2. Humecter un chiffon doux de solution savonneuse 3. Essuyer toutes les surfaces 4. Laisser sécher à l'air pendant env. 30 minutes 1. Humecter un chiffon doux de solution savonneuse douce Brassard de tensiomètre avec tuyau Si 2. Nettoyer le brassard et le tuyau pneumatique pneumatique nécessaire 3. Rincer soigneusement à l'eau 4. Laisser sécher à température ambiante

Composant (selon le modèle)	Délai	Nettoyage
Sonde de température (rouge/bleue) avec câble	Si nécessaire	 Éjecter le protège-sonde et le jeter Humecter un chiffon doux de solution savonneuse douce Nettoyer la sonde de température Secouer la sonde de température pour en retirer tout le liquide Laisser sécher à l'air pendant env. 30 minutes
Support de sonde (rouge/bleu)	Si nécessaire	 1. → Démonter le support de sonde 2. Humecter un bâtonnet ouaté de solution savonneuse douce 3. Essuyer toutes les surfaces du support de sonde
Thermomètre auriculaire	Après chaque utilisation	 Thermomètre auriculaire avec câble : Ne pas éjecter le protège-sonde Humecter un chiffon doux de solution savonneuse douce : Proportions eau/solution savonneuse : 20:1, température : max. 55 °C (130 °F) Essorer le chiffon pour qu'un excédent de liquide ne puisse pas pénétrer dans le thermomètre auriculaire Essuyer le thermomètre auriculaire et le câble Sécher le thermomètre auriculaire et le câble avec un chiffon non pelucheux Éjecter le protège-sonde
	Si nécessaire	 Tête de mesure et lentille : 1. Enlever avec précaution tous les corps étrangers avec un chiffon humide humecté d'alcool (isopropanol à 70 %) 2. Sécher la lentille située à l'extrémité de la tête de mesure avec un chiffon non pelucheux (par ex. un chiffon pour lunettes) 3. S'assurer qu'il n'y a ni traces de doigts ni taches sur la lentille à l'extrémité de la tête de mesure 4. Laisser le thermomètre auriculaire sécher complètement à l'air
Support de casier pour protège-sondes (thermomètre auriculaire)	Si nécessaire	 → Démonter le support de casier Humecter un chiffon doux ou un bâtonnet ouaté de solution savonneuse douce Essuyer les surfaces du support de casier Laisser le support de casier sécher complètement à l'air
Capteur de SpO ₂ avec câble	Respecter le mode d'emploi fourni par le fabricant	
Câble patient pour capteur de SpO ₂	Respecter le mode d'emploi fourni par le fabricant	

8.2 Désinfection

1. Respecter les consignes du mode d'emploi du désinfectant.

2. Désinfectez l'appareil et les accessoires comme indiqué dans le tableau :

Composant (selon l'équipement)	Délai	Désinfection
seca mVSA 535 : Moniteur avec SmartBucket	Si nécessaire	 Retirer tous les accessoires de mesure (appareils de mesure et consommables) de l'appareil (selon le modèle) : → Démonter le support de sonde → Démonter le support de casier Humecter un chiffon doux de désinfectant (principe actif : composés d'ammonium quaternaire) Essuyer toutes les surfaces Laisser sécher à l'air pendant env. 30 minutes
Brassard de tensiomètre avec tuyau pneumatique	Si nécessaire	 Humecter un chiffon doux de désinfectant (principe actif : isopropanol à 70 %) Essuyer le brassard et le tuyau pneumatique Rincer soigneusement à l'eau Laisser sécher à température ambiante
Sondes de température (rouges/bleues) avec câble	Si nécessaire	 Éjecter le protège-sonde et le jeter Humecter un chiffon doux de désinfectant (principe actif : isopropanol à 70 %) Essuyer la sonde de température Secouer la sonde de température pour en retirer tout le liquide Laisser sécher à l'air pendant env. 30 minutes
Support de sonde (rouge/bleu)	Si nécessaire	 Démonter le support de sonde Humecter un bâtonnet ouaté de désinfectant (principe actif : isopropanol à 70 %) Essuyer les surfaces intérieures du support de sonde Laisser sécher à l'air pendant env. 30 minutes
Thermomètre auriculaire, câble, tête de mesure et lentille	Si nécessaire	 Éjecter le protège-sonde et le jeter Essuyer le thermomètre auriculaire plusieurs fois avec un chiffon humide humecté d'alcool (isopropanol à 70 %) de manière que toutes les surfaces soient visiblement humides pendant au moins une minute S'assurer qu'il n'y a ni traces de doigts ni taches sur la lentille à l'extrémité de la tête de mesure Laisser le thermomètre auriculaire sécher complètement à l'air
Support de casier pour protège-sondes (thermomètre auriculaire)	Si nécessaire	 Démonter le support de casier Humecter un bâtonnet ouaté de désinfectant (principe actif : composés d'ammonium quaternaire) Essuyer les surfaces Laisser sécher à l'air pendant env. 30 minutes
Capteur de SpO ₂ avec câble	Respecter le mode d'emploi fourni par le fabricant	
Câble patient pour capteur de SpO ₂	Respecter le mode d'emploi fourni par le fabricant	

8.3 Stérilisation

La stérilisation de l'appareil est interdite.

17-10-05-395-003_12-2021B

8.4 Démonter/monter le support de sonde (appareils à sonde de température)



La couleur du support de sonde indique si l'appareil est prévu pour une prise de température orale/axillaire ou rectale. Lorsque le support de sonde est démonté, il n'est plus possible de faire cette distinction. Une confusion entre les supports de sonde peut provoquer une contamination croisée.

 Après la décontamination, veillez à remonter le support de sonde dans son appareil d'origine.

Démonter le support de sonde

- 1. Ouvrez le cache.
- 2. Retirez le support de sonde.



1. Installez le support de sonde dans le SmartBucket comme représenté dans le graphique ci-dessous.



2. Fermez le cache support de manière à ce qu'il s'emboîte de manière audible.

Monter le support de sonde

8.5 Démonter/monter le support de casier (appareils à thermomètre auriculaire)

Démonter le support de casier

Soulevez d'un doigt le support de casier jusqu'à ce qu'il se détache.
 Retirez le support de casier.



Monter le support de casier

- 1. Installez le support de casier dans le SmartBucket comme représenté dans le graphique ci-dessous.
- 2. Enfoncez le support de casier jusqu'à emboîtement audible.



9. CONTRÔLE FONCTIONNEL

9.1 Appareil

Assurez-vous du bon fonctionnement de l'appareil avant chaque utilisation.

Un contrôle fonctionnel complet comporte :

- Contrôle visuel pour détecter d'éventuels signes de détérioration mécanique
- Contrôle de l'horizontalité de l'appareil
- · Contrôle visuel et fonctionnel des éléments d'affichage
- Contrôle fonctionnel de tous les éléments présentés au chapitre « Aperçu »
- Contrôle fonctionnel des accessoires optionnels

Si vous constatez des erreurs ou des écarts lors du contrôle fonctionnel, essayez d'abord d'éliminer l'erreur en consultant le chapitre « Défauts et solutions ».



PRUDENCE ! Risque de blessure

Si vous constatez des erreurs ou des écarts lors du contrôle fonctionnel, que les indications du chapitre « Défauts et solutions » ne permettent pas de corriger, n'utilisez pas l'appareil.

- Envoyez l'appareil à réparer à seca Service ou à un partenaire • S.A.V. homologué.
- Suivez les indications de la section « Maintenance » du présent document.

Thermomètre auriculaire COVIDIEN™ GENIUS®3 9.2

Pour le thermomètre auriculaire COVIDIEN[™] GENIUS[®]3. le fabricant CardinalHealth™ recommande un contrôle fonctionnel si l'un des cas suivants se présente :

- Le thermomètre auriculaire n'a pas été utilisé de manière conforme
- Le thermomètre auriculaire est tombé par terre
- Le thermomètre auriculaire a été stocké à moins de -25 °C ou à plus de +55 °C

10. MAINTENANCE

10.1 Appareil

Les instruments de mesure de l'appareil doivent être contrôlés tous les deux ans. Nous recommandons de prévoir une maintenance complète de l'appareil parallèlement à ce contrôle.

ATTENTION !

Mesures erronées dues à une maintenance incorrecte

- Les entretiens et réparations doivent être exclusivement confiés à seca Service ou à un partenaire S.A.V. autorisé.
- Pour connaître le partenaire SAV le plus proche, rendez-vous sur le site www.seca.com ou envoyez un e-mail à service@seca.com.

10.2 Thermomètre auriculaire COVIDIEN™ GENIUS®3

Le fabricant CardinalHealth[™] du thermomètre auriculaire COVIDIEN[™] GENIUS®3 recommande d'effectuer un étalonnage toutes les 25 semaines. Le COVIDIEN[™] Genius Vérificateur / Calibrateur est requis pour l'étalonnage. Si vous ne disposez pas de COVIDIEN[™]Genius Vérificateur / Calibrateur, merci de contacter votre interlocuteur CardinalHealth[™].

11. DÉPANNAGE

- → Moniteur
- → Mesure des signes vitaux
- → Connexion réseau
- → Connexion au SIH via le logiciel seca connect 103
- \rightarrow Observations cliniques
- → Connexion à seca 360° proximity

11.1 Moniteur

Défaut	Cause	Solution
	Pas d'alimentation secteur	Établir l'alimentation secteur
Le moniteur ne peut pas être mis en marche	Batterie vide	Établir l'alimentation secteur et recharger la batterie
	Batterie défectueuse	Remplacer la batterie
	Appareil en veille	 Toucher l'écran tactile Appuyer sur le bouton marche/arrêt
L'éoran taotilo rosto noir	L'appareil n'est pas sous tension	Mettre l'appareil sous tension
	Pas d'alimentation électrique	Vérifier que l'alimentation électrique est établie
	Écran tactile défectueux	Contacter seca Service
L'écran tactile ne réagit pas	L'appareil est dans un état indéfini suite à des entrées non plausibles	 Mettre l'appareil hors tension (maintenir enfoncé le bouton marche/arrêt pendant env. 15 secondes) Remettre l'appareil sous tension
Affichage de l'écran tactile défectueux	Écran tactile défectueux	Contacter seca Service
		Utiliser l'ancien mot de passe
Le mot de passe n'est pas accepté	Après une sauvegarde, les anciens mots de passe sont à nouveau valides	 Par l'administrateur : Si l'ancien mot de passe n'est plus connu, en attribuer un autre Faire réinitialiser le mot de passe administrateur par seca Service
L'onglet « Signes vitaux » n'est pas actif	Le câble de raccordement USB du SmartBucket n'est pas branché sur le moniteur	 Brancher le câble de raccordement USB du SmartBucket sur le moniteur Redémarrer l'appareil
Il n'est pas possible de restaurer manuellement les données des patients et des utilisateurs	La clé USB contient plusieurs copies de sauvegarde	Veiller à ce que la clé USB ne comporte qu'un seul dossier nommé <ddmmyyyy_hhmm>_seca_monitor_b ackup (si nécessaire, renommer d'autres dossiers)</ddmmyyyy_hhmm>
	La copie de sauvegarde de la clé USB a été renommée	Veiller à enregistrer les copies de sauvegarde dans le dossier nommé <ddmmyyyy_hhmm>_seca_monitor_b ackup (si nécessaire, renommer certains dossiers)</ddmmyyyy_hhmm>

- → Généralités
- → Mesure de tension artérielle
- → Prise de température COVIDIENTM FILACTM 3000
- → Prise de température COVIDIENTM GENIUS[®]3
- \rightarrow Mesure de SpO₂

Généralités

Défaut	Cause	Solution
L'onglet « Signes vitaux » ne s'affiche pas	Le câble de raccordement USB du SmartBucket n'est pas branché sur le moniteur	 Brancher le câble de raccordement USB du SmartBucket sur le moniteur Redémarrer l'appareil
seca mVSA 535 est utilisé sur un support à roulettes : les résultats de mesure des signes vitaux ne sont pas plausibles	 Le câble de raccordement USB n'est pas un câble seca d'origine Une rallonge USB est utilisée en sup- plément 	 Utiliser un câble de raccordement USB seca d'origine (fourni avec le support à roulettes) Ne pas utiliser de rallonge USB
Saisie manuelle des signes vitaux impossible	Valeurs de mesure en dehors de la plage admissible	Respecter la plage admissible, caractéristiques techniques : → Saisie manuelle des signes vitaux

Mesure de tension artérielle

Défaut	Cause	Solution
	Le patient a trop bougé	Demander au patient de bouger le moins possible
Les résultats de mesure ne	Utilisation d'un brassard de tensiomètre inapproprié	 Utiliser un brassard de tensiomètre de taille appropriée Utiliser uniquement des brassards de tensiomètre seca
sont has highsinies	Le brassard de tensiomètre n'a pas été placé correctement	Placer correctement le brassard de tensiomètre ; voir son mode d'emploi
	Brassard de tensiomètre placé sur une extrémité déjà occupée par un dispositif d'accès intraveineux	Placer le brassard de tensiomètre sur une autre extrémité
Pression de brassard insuffisante	Utilisation d'un brassard de tensiomètre inapproprié	 Utiliser un brassard de tensiomètre de taille appropriée Utiliser uniquement des brassards de tensiomètre seca
	Fuite du brassard de tensiomètre ou du tuyau pneumatique	Jeter le brassard de tensiomètre et le remplacer
	Pompe de l'appareil défectueuse	Ne plus utiliser l'appareil et le faire réparer par seca Service
Impossible de sélectionner « Mesure répétée » dans la boîte de dialogue « NIBP settings (Réglages NIBP) »	L'administrateur a configuré un profil de mesure. Le nom du profil de mesure s'affiche	 Pas de dysfonctionnement Appuyer sur le nom du profil de mesure → Effectuer des mesures répétées.
Les valeurs de tension artérielle ne s'affichent pas dans le système d'information	Une mesure répétée a été effectuée	 Pour la mesure actuelle : → Adapter les préréglages et → Démarrer une mesure unique Par l'administrateur : Définir la mesure unique comme préréglage → Préréglages de tension artérielle

17-10-05-395-003_12-2021B

Prise de température COVIDIEN™ FILAC™ 3000

Défaut	Cause	Solution
Pas de prise de température possible	Le module de température du SmartBucket n'est pas activé	Par l'administrateur : Activer le module de température : Onglet System (Système)\SmartBucket
	État anormal du patient, par ex. hypothermie	 Évaluer les signes vitaux du patient par d'autres moyens Passer du mode mesure prédictif au mode direct
	Mesure rectale effectuée avec une sonde de température bleue	Effectuer les mesures rectales uniquement avec une sonde de température rouge
	Mesure orale/axillaire effectuée avec une sonde de température rouge	Effectuer les mesures orales/axillaires uniquement avec une sonde de température bleue
Les résultats de mesure ne sont pas plausibles, la prise de température ne fonctionne pas	Activités du patient avant la prise de température orale : • Effort physique • Manger/boire • Se brosser les dents • Fumer	Après ces activités, attendre env. 20 minutes avant la prise de température orale
	La position de mesure réglée ne correspond pas à la position de mesure réelle	 Choisir une position de mesure adaptée à la sonde utilisée Régler la position de mesure correcte sur l'appareil
	Pas de protège-sonde utilisé	 Désinfecter la sonde de température Désinfection Utiliser un protège-sonde
	Sonde de température défectueuse	Jeter la sonde de température et la remplacer
Il n'est pas possible d'insérer complètement la sonde de température dans son support	Le protège-sonde n'a pas été éjecté	 Sortir avec précaution la sonde de température et le protège-sonde du support de sonde Éjecter le protège-sonde Insérer la sonde de température dans son support

Prise de température COVIDIEN™ GENIUS®3

Défaut	Cause	Solution
Pas de prise de température possible	Le module de température du SmartBucket n'est pas activé	Par l'administrateur : Activer le module de température : Onglet System (Système)\SmartBucket
	La température du patient dépasse la plage de mesure du thermomètre auriculaire	Évaluer les signes vitaux du patient par
	La température du patient n'atteint pas la plage de mesure du thermomètre auriculaire	d'autres moyens

Défaut	Cause	Solution
	La température ambiante dépasse la plage admissible	Adapter la température ambiante Effectuer la mosure à un endreit présen-
	La température ambiante n'atteint pas la plage admissible	tant une température ambiante admissible
	Pas de protège-sonde utilisé	 Désinfecter le thermomètre auriculaire Désinfection Utiliser un protège-sonde
La mesure ne démarre pas	Le protège-sonde n'est pas installé correctement sur la tête de mesure	Veiller à ce que le protège-sonde s'emboîte de manière audible sur la tête de mesure
	Protège-sonde endommagé	Jeter le protège-sonde endommagé et en utiliser un nouveau
Le résultat de mesure est plus élevé que prévu	Protège-sonde endommagé	Jeter le protège-sonde endommagé et en utiliser un nouveau
Le résultat de mesure est moins élevé que prévu	 La lentille de la tête de mesure est obstruée L'ouverture du protège-sonde est obstruée 	 Nettoyer la tête de mesure Jeter le protège-sonde et en utiliser un nouveau
	Le conduit auditif du patient est obstrué	Nettoyer le conduit auditif
	Protège-sonde endommagé	Jeter le protège-sonde endommagé et en utiliser un nouveau
Les résultats de mesure ne sont pas plausibles	La position de mesure sur le thermomètre auriculaire est déréglée	Rectifier le réglage sur le thermomètre auriculaire (voir le mode d'emploi du thermomètre auriculaire)
	Thermomètre auriculaire défectueux	Jeter le thermomètre auriculaire et le remplacer
Unités de température différentes sur le moniteur et sur l'écran	Les réglages d'unité sur le moniteur et sur le thermomètre auriculaire ne sont pas synchronisés automatiquement. Si nécessaire, le moniteur convertit automatiquement les résultats de mesure.	 Appuyer sur la touche C°/F° du thermomètre auriculaire Modifier les unités sur le moniteur (droits d'administrateur nécessaires)
	Mémoire interne : Erreur de somme de contrôle	 Mettre un nouveau protège-sonde en place et répéter la mesure. Si l'erreur persiste, contacter seca Service
	Le thermomètre n'est plus calibré	Ne plus utiliser l'appareilContacter seca Service

Mesure de SpO₂

Défaut	Cause	Solution
	Un ballon de contre-pulsion intra- aortique influe sur la fréquence cardiaque	Contrôler la fréquence cardiaque par ECG
	Capteur humide	Sécher le capteurUtiliser un capteur sec
	Le capteur n'a pas été placé correctement	Placer correctement le capteur ; voir son mode d'emploi
Les résultats de mesure ne	Éclairage ambiant puissant	Recouvrir le site d'application de matière opaque
sont pas plausibles	Interférences électromagnétiques	 Éteindre les appareils situés à proximité, isoler l'appareil perturbateur Orienter différemment l'appareil perturba- teur ou le changer d'emplacement Augmenter la distance avec l'appareil perturbateur
	Faible circulation sanguine	 Évaluer les signes vitaux du patient par d'autres moyens Placer le brassard de tensiomètre sur un site mieux irrigué
Mesure impossible	Masimo SET [®] uniquement : Durée de vie du capteur expirée	Utiliser un nouveau capteur Masimo SET®.
	Défaut du capteur ou du câble patient	Jeter le capteur ou le câble patient et utiliser une pièce de rechange
Mesure impossible	Défaut du capteur ou du câble patient	Jeter le capteur ou le câble patient et utiliser une pièce de rechange
Le ca Il n'est pas ou plus possible de trouver le pouls Faible	Le capteur est trop serré	 Utiliser un capteur de taille appropriée Placer le capteur sur un autre doigt
	Éclairage ambiant puissant	Recouvrir le site d'application de matière opaque
	Faible circulation sanguine	 Évaluer les signes vitaux du patient par d'autres moyens Placer le capteur sur un site mieux irrigué

11.3 Connexion réseau

Défaut	Cause	Solution
	Fonction WiFi de l'appareil désactivée	Par l'administrateur : activer le WiFi
Pas de connexion WiFi	Distance entre moniteur et routeur WiFi trop élevée	 Réduire la distance Transmettre les résultats de mesure par connexion LAN au logiciel seca connect 103
	Le WiFi n'est pas disponible dans votre établissement	Transmettre les résultats de mesure par connexion LAN au logiciel seca connect 103
Pas de connexion réseau	Pare-feu : ports nécessaires pas validés	Par l'administrateur : valider les ports nécessaires dans le pare-feu → Interfaces et ports réseau du moniteur
	La configuration du pare-feu/de la passerelle ne permet pas d'utiliser parallèlement les réseaux LAN et WiFi	Par l'administrateur : désactiver l'une des deux possibilités de transmission sur l'appareil.

11.4 Connexion au SIH via le logiciel seca connect 103

Vous trouverez d'autres informations sur l'utilisation du logiciel **seca connect 103** dans le mode d'emploi System instructions for use **seca 103/452**.

Défaut	Cause	Solution
Impossible de configurer la transmission de données entre l'appareil et seca connect 103	Les versions du logiciel ne sont pas compatibles	Par l'administrateur : Utiliser une version compatible du logiciel seca connect 103 → Compatibilité
ID d'utilisatour introuvable	Pas de connexion au serveur	Par l'administrateur : vérifier la connexion au serveur
	L'ID de l'utilisateur n'est pas reconnu par le serveur	S'assurer que l'ID de l'utilisateur est valide
	Pas de connexion au serveur	Par l'administrateur : vérifier la connexion au serveur
	L'ID du patient n'est pas reconnu par le serveur	S'assurer que l'ID du patient est valide
	Le lecteur est mal branché	Vérifier que le connecteur USB est bien positionné dans le port USB
Impossible de scanner les	Lecteur de code-barres incompatible	Utiliser un lecteur de code-barres compatible
	Lecteur défectueux	Remplacer le lecteur
Aucun mot de passe n'est demandé après la saisie de l'ID d'utilisateur du SIH. L'onglet « Signes vitaux » s'affiche directement	Pas de dysfonctionnement : La connexion de l'appareil au SIH a été configurée de telle manière que la saisie d'un mot de passe n'est pas nécessaire.	Par l'administrateur : si nécessaire, adapter la configuration → Régler le flux de travail
	Il n'y a pas de dossier médical dans le SIH	Créer un dossier médical dans le SIH
sont introuvables dans le	Erreur de lecture de l'ID du patient	Scanner à nouveau l'ID du patient
SIH	Pas de connexion réseau avec le système d'information hospitalier	Par l'administrateur : vérifier la connexion réseau et la configurer à nouveau si nécessaire
Connexion avec l'ID d'utilisateur du SIH impossible	Connexion au SIH interrompue, l'appareil a été configuré de façon à ce que des mesures ne soient pas possibles	Par l'administrateur : si possible, autoriser les mesures lorsque la connexion au SIH est interrompue → Régler le flux de travail
Les valeurs de tension artérielle ne s'affichent pas dans le système d'information	Une mesure répétée a été effectuée	 Pour la mesure actuelle : → Adapter les préréglages et → Démarrer une mesure unique Par l'administrateur : Définir la mesure unique comme préréglage → Préréglages de tension artérielle

Défaut	Cause	Solution
Les résultats de mesure ne peuvent pas être envoyés au SIH	Câble réseau mal branché	Vérifier si le câble réseau est bien branché et si les connecteurs sont bien enfoncés dans les prises
	Câble réseau défectueux	Remplacer le câble réseau
	Appareil en dehors de la zone de couverture du réseau WiFi	Placer l'appareil dans la zone de couverture du réseau WiFi
	Pas de connexion réseau avec le système d'information hospitalier	Par l'administrateur : vérifier la connexion réseau et la configurer à nouveau si nécessaire
	Connexion réseau interrompue	Si la connexion réseau est active → Utiliser la liste « Mesures non envoyées »

11.5 Observations cliniques

Défaut	Cause	Solution	
Mise à jour du fichier de configuration impossible	Les observations cliniques enregistrées n'ont pas été envoyées au SIH	→ Envoyer une mesure	
	L'utilisateur ou l'administrateur est connecté à l'appareil	Se déconnecter de l'appareil → Se déconnecter/changer d'utilisateur	
Suppression du fichier de configuration impossible	Les observations cliniques enregistrées n'ont pas été envoyées au SIH	→ Envoyer une mesure	
L'onglet « Observations cliniques » n'est pas actif	La fonction « Observations cliniques » n'est pas disponible en mode autonome	 Par l'administrateur : Vérifier si l'on souhaite le mode autonome ou une connexion à un SIH Le cas échéant, établir une connexion au SIH 	
	Fichier de configuration non valide	Par l'administrateur : Tenir compte du message d'erreur dans l'onglet System (Système) , section Data management (Gestion des données)	

11.6 Connexion à seca 360° proximity

Défaut	Cause	Solution
Les valeurs de poids ou de taille ne s'affichent pas sur l'écran	Pas de connexion seca 360° proximity configurée	Par l'administrateur : → Configurer la connexion avec seca 360° proximity
	Connexion réseau interrompue	 LAN : s'assurer que le câble réseau est bien enfoncé et n'est pas endommagé WiFi : rapprocher l'appareil du routeur
	seca balance/appareil de mesure de la taille mal configuré(e)	 Par l'administrateur : Configurer la balance/l'appareil de mesure de la taille seca comme suit : Scanner l'ID de l'utilisateur : indispensable Scanner l'ID du patient : indispensable Confirmation de la mesure sur l'appareil de mesure seca : indispensable Port utilisé : port configuré pour communiquer avec le logiciel seca connect 103 (par défaut : 22020) → Configurer la connexion au logiciel seca connect 103 Respecter les consignes du mode d'emploi System instructions for use seca 103/452
	Aucune mesure n'a encore été effectuée avec la balance/l'appareil de mesure de la taille seca	Effectuer la mesure comme décrit dans le mode d'emploi de la balance seca/de l'appareil de mesure de la taille seca
	La balance/l'appareil de mesure de la taille seca n'a envoyé aucune valeur	Envoyer une valeur comme décrit dans le mode d'emploi de la balance seca/de l'appareil de mesure de la taille seca
Un message d'erreur s'affiche dans le champ « Poids » ou « Taille »	 ge d'erreur ans le champ u « Taille » Une erreur s'est produite sur la balance/l'appareil de mesure de la taille seca Tenir compte du message d'erreur af sur la balance seca/l'appareil de mes de la taille seca Éliminer l'erreur comme décrit dans le mode d'emploi de la balance/de l'app de mesure de la taille. Respecter les consignes du mode d'emploi System instructions for use seca 103/452 S'il n'est pas possible d'éliminer l'erreur contacter seca Service. 	

12.CARACTÉRISTIQUES TECHNIQUES

- → Moniteur
- → Interfaces et ports réseau du moniteur
- → Mesure des signes vitaux
- → Paramètres d'analyse
- → Modules d'analyse
- → Normes et directives

12.1 Moniteur

Dimensions, poids		
Moniteur avec SmartBucket (seca mVSA 535)		
Dimensions, vide (seca mVSA 535 pour sonde de température)		
Profondeur	278 mm	
• Largeur	254 mm	
Hauteur	262 mm	
Dimensions, vide (seca mVSA 535 pour thermomètre auriculaire)		
Profondeur	278 mm	
• Largeur	252 mm	
Hauteur	262 mm	
Poids à vide (seca mVSA 535)	env. 3 kg	
Autres caractéristiques techniques (to	is les modèles)	
Conditions ambiantes de fonctionnement		
 Température (avec COVIDIEN[™] FILAC[™] 3000) 	+10 °C à +40 °C (50 °E à 104 °E	
 Température (avec COVIDIEN™ GENIUS®3) 	+16 °C à +33 °C (60,8 °F à 91,4 °F)	
Pression atmosphérique	700 hPa - 1060 hPa	
Humidité de l'air	20 % - 80 % sans condensation	
Conditions ambiantes de stockage		
• Température	-10 °C à +55 °C (14 °E à 131 °E)	

Conditions ambiantes de stockage	
Température	-10 °C à +55 °C (14 °F à 131 °F)
 Pression atmosphérique 	700 hPa - 1060 hPa
Humidité de l'air	15 % - 95 % sans condensation
Conditions ambiantes de transport	
Température	-10 °C à +55 °C (14 °F à 131 °F)
 Pression atmosphérique 	700 hPa - 1060 hPa
Humidité de l'air	15 % - 95 % sans condensation
Emplacement, altitude max. au-dessus du niveau de la mer	3000 m
Type d'écran	Écran tactile 7"
Alimentation électrique du moniteur, entrée	
• Type	Adaptateur secteur interne, IEC 60320
	C13
Tension secteur	100 V ~ - 240 V ~
Fréquence secteur	50 Hz - 60 Hz
Consommation	0,85 A
Alimentation électrique mobile	Batterie lithium-ion
Tension	11,25 V
Capacité	2950 mAh
Portée(: luminosité maximale, batterie neuve)	env. 5 h
Puissance absorbée	
 Veille (écran tactile éteint, bouton marche/arrêt allumé en vert) 	< 5 W
 Fonctionnement (bouton marche/arrêt allumé en blanc) 	< 9 W
 Fonctionnement (recharge de la batterie du moniteur, 	< 35 W
bouton marche/arrêt allumé en blanc)	
Dispositif médical selon directive 93/42/CEE	Classe IIa

Autres caractéristiques techniques (tous les modèles)		
CEI 60601-1 :		
Appareil à isolation renforcée, classe de protection :		
seca mVSA 535	II	
Indice de protection seca mVSA 535	IP21	
Mode de fonctionnement	Mode permanent	
Interfaces	2 x USB 2.0 (500 mA max.) LAN : Ethernet (10/100 Base-T) WiFi : 2,4 GHz (WPA, WPA2 PSK, WPA2 Enterprise PEAP RADIUS, EAP-TLS)	

12.2 Interfaces et ports réseau du moniteur

Interfaces et ports réseau

Interfaces	Protocole	Vitesse de transfert des données	Réglage d'usine
WiFi :	IEEE 802.11 b/g/n	Jusqu'à 72,2 Mbps	Off
LAN :	IEEE 802.3u	100 Mbit/s	On
Port de connexion :	propriétaire	n/a	22020
USB (2 ports) :	USB 2.0	480 Mbit/s par port	On

Réglages WiFi recommandés

Ce tableau contient les réglages pour une puissance WiFi optimale.

Configuration	Configuration WiFi recommandée	Conséquences d'autres réglages
Authentification/ Cryptage	 WPA2 Personal WPA2 Enterprise (EAP-TLS, PEAP RADIUS) 	Pas de connexion réseau, les autres méthodes de cryptage ne sont pas prises en charge
Bande de fréquences	Single band 2,4 MHzIEEE 802.11 b/g/n	_
Vitesse de transfert des données	Jusqu'à 72,2 Mbps	_
Configuration réseau	DHCP	Configuration réseau manuelle nécessaire, lorsqu'une connexion au logiciel seca connect 103 ou via seca 360° proximity est nécessaire
Pare-feu/ ports à ouvrir	Port de connexion : 22020	Pas de connexion au logiciel seca connect 103
VLAN séparé	Aucune exigence particulière	_
QDS	Aucune exigence particulière	-
VoiP	Aucune exigence particulière	-
Multimédia WiFi	Aucune exigence particulière	-
Latence du réseau	Aucune exigence particulière	-
Support informatique	Aucune exigence particulière	_
Alimentation électrique redondante	Aucune exigence particulière	_
12.3 Mesure des signes vitaux

- → Mesure de tension artérielle
- → Prise de température COVIDIENTM FILACTM 3000
- → Prise de température COVIDIENTM GENIUS[®]3
- → Mesure de SpO $_2$ Masimo SET[®]
- \rightarrow Mesure de SpO ₂ seca
- → Saisie manuelle des signes vitaux

Mesure de tension artérielle

Module de tension artérielle seca		
	 Oscillométrique 	
	 Mesure ascendante, mesure 	
Máthada da maaura	descendante commutable	
	 Mesure unique 	
	 Mesure répétée configurable : 	
	6 mesures max. en 30 minutes max.	
Pression de départ du brassard, mesure descendante	Réglable : 80 mmHg - 280 mmHg	
	(260 mmHg, fixe)	
Pression maximale du brassard	300 mmHg	
Plage de mesure de tension artérielle		
Mesure ascendante :		
• TA systolique	77 mmHg - 200 mmHg	
TA diastolique	45 mmHg - 190 mmHg	
Tension artérielle moyenne	56 mmHg - 193 mmHg	
Mesure descendante :		
• TA systolique	25 mmHg - 280 mmHg	
TA diastolique	10 mmHg - 220 mmHg	
Tension artérielle moyenne	15 mmHg - 260 mmHg	
Précision (conditions en laboratoire ; vérification à l'aide du simulateur de	max. \pm 3 mmHg / 2 %,	
patient CuffLink de Fluke)	La valeur la plus élevée s'applique	
Précision de mesure de la tension artérielle (déterminée par le fabricant du		
module de mesure dans le cadre d'une étude clinique selon		
DIN EN ISO 81060)		
Mesure ascendante :		
Ecart moyen TA systolique	0,36 mmHg	
Ecart type TA systolique	4,27 mmHg	
Ecart moyen TA diastolique	-0,12 mmHg	
Ecart type TA diastolique	3,78 mmHg	
Mesure descendante :		
Ecart moyen TA systolique	0,10 mmHg	
Ecart type TA systolique	3,24 mmHg	
Ecart moyen TA diastolique	-0,20 mmHg	
Ecart type TA diastolique	2,95 mmHg	
Transducteur de pression :		
Précision	±1 mmHg	
Résolution	1 mmHg	
Débit de fuite	< 3 mmHg/min	
Valeur seuil de surpression	300 mmHg	
Coupure et évacuation de la pression (condition de 1 er défaut)	> 330 mmHg	
Durée de mesure de tension artérielle :		
Normal	15 - 20 s	
Maximum (adultes)	90 s	

Module de tension artérielle seca		
Fréquence cardiaque :		
 Plage de mesure ascendante 	45 min ⁻¹ - 200 min ⁻¹	
Plage de mesure descendante	30 min ⁻¹ - 240 min ⁻¹	
• Précision (conditions en laboratoire ; vérification à l'aide du simulateur de	max. ± 3 min ⁻¹ / 3 %,	
patient CuffLink de Fluke)	La valeur la plus élevée s'applique	
CEI 60601-1 : appareil électromédical, type BF (protégé contre les chocs de défibrillation)	- † -	

Prise de température COVIDIEN™ FILAC™ 3000

Module de température COVIDIEN™ FILAC™ 3000		
Modes mesure	Directe, prédictive	
Position de mesure :		
Sondes bleues	Orale, axillaire	
Sondes rouges	rectale	
Plage de mesure		
Mode direct	30 °C à 43 °C (86 °F à 109,4 °F)	
Mode prédictif	35,5 °C à 42 °C (95,9 °F à 107,6 °F)	
Durée de mesure (après mise en place à la position de mesure)		
Directe :		
 Toutes les positions de mesure 	60 - 120 sec	
Prédictive :		
 Orale, sans fièvre 	3 - 5 sec	
Orale, avec fièvre	8 - 10 sec	
• Axillaire	8 - 12 sec	
• Rectale	10 - 14 sec	
Durée de passage du mode prédictif au mode direct		
 Position de mesure non détectée (après retrait du support de sonde) 	60 sec	
Pas de valeur de température stable atteinte (après mise en place)	70 sec	
Précision (bain d'eau) :		
Mode direct	± 0,1 °C (± 0,2 °F)	
Mode prédictif	± 0,1 °C (± 0,2 °F)	
CEI 60601-1 : appareil électromédical, type BF	$\mathbf{\dot{\mathbf{x}}}$	
Indice de protection contre la pénétration de liquides	IP21	

Précision clinique de mesure ^{a b}			
Position de mesure :	orale	axillaire	rectale
d (tranche d'âge l)	-0.44	-0.01	0.09
L _A (tranche d'âge l)	1.01	0.86	0.99
d (tranche d'âge II)	-0.21	-0.04	0.12
L _A (tranche d'âge II)	0.75	0.65	0.67
σ _r	0.34	0.28	0.28

a.La précision clinique de mesure du COVIDIEN[™] FILAC[™] 3000 a été déterminée dans le cadre d'une étude clinique selon EN 80601-2-56. L'erreur systématique clinique d et la valeur seuil de conformité L_A sont indiquées pour la tranche d'âge et la position de mesure correspondantes. La reproductibilité clinique σ_r est indépendante de l'âge. Les parties du corps de référence pour le thermomètre de référence utilisé dans le cadre de l'étude clinique correspondent aux positions de mesure indiquées.

b.Les sujets de la tranche d'âge I sont âgés de 3 à 4 ans. Les sujets de la tranche d'âge II sont âgés d'au moins 5 ans.

Prise de température COVIDIEN™ GENIUS®3

Thermomètre auriculaire COVIDIEN™ GENIUS®3		
Méthode de mesure	Mode direct	
Plage de mesure (dans l'oreille)	33 °C à 42 °C (91,4 °F à 107,6 °F)	
Durée de mesure	Moins de 2 sec	
Résolution	0,1 °C; 0,1 °F	
Précision		
 Température ambiante : 16 °C à 33 °C (60,8 °F à 91,4 °F) 		
Température cible : 33 °C à 42 °C (91,4 °F à 107,6 °F)	± 0,3 °C (± 0,5 °F)	
CEI 60601-1 : appareil électromédical, type BF	×	
Indice de protection contre la pénétration de liquides	IP22	

Mesure de SpO 2 Masimo SET®

Caractéristiques techniques générales

Module deMasimo SET® SpO ₂ ^{a b c d e f g}		
Mesure	Saturation fonctionnelle en oxygène	
Méthode de mesure	Spectrophotométrie (rouge/infrarouge)	
Longueur d'onde DEL :		
Rouge	660 nm	
Infrarouge	905 nm	
Puissance lumineuse maximale	15 mW	
Ces informations peuvent notamment intéresser les médecins hospitaliers		
Durée de mesure :		
Appareil sous tension, capteur non appliqué	≤ 12 sec	
Appareil hors tension, capteur appliqué	≤ 8 sec	
Plage de mesure :		
• SpO ₂	0 % - 100 %	
Fréquence cardiaque	25 min ⁻¹ - 240 min ⁻¹	
Indice de perfusion	0,02 % - 20 %	
Précision de mesure :		
Plage de mesure	70 % - 100 %	
 SpO₂ (sans mouvements du patient) 	70% - 100% ± 2 digits ^h	
	0% - 69% non spécifiés	
 SpO₂ (avec mouvements du patient) 	70% - 100% ± 3 digits	
	0% - 69% non spécifiés	
 Fréquence cardiaque (sans mouvements du patient) 	25 min ⁻¹ - 240 min ⁻¹ ± 3 digits	
 Fréquence cardiaque (avec mouvements du patient) 	25 min ⁻¹ - 240 min ⁻¹ ± 5 digits	
Faible circulation sanguine		
 Pression différentielle 	> 0,02 %	
• Transmission	> 5%	
 Saturation en oxygène (SpO₂) 	± 2 digits	
Fréquence cardiaque	± 3 digits	
Résolution :		
 Saturation en oxygène (SpO₂) 	1 %	
Fréquence cardiaque	1 min ⁻¹	
CEI 60601-1 : appareil électromédical, type BF	★	

a.La précision offerte par la technologie Masimo SET[®] avec des capteurs Masimo a été validée dans le cadre d'études sur du sang humain en hypoxie induite réalisées avec des adultes volontaires des deux sexes en bonne santé, d'une pigmentation de peau claire à sombre, sans mouvements, dans la plage de 70 à 100 % pour la SpO₂, par comparaison avec un co-oxymètre de laboratoire et un moniteur d'ECG. Cette variation correspond à ± 1 écart type. Plus/moins un écart type englobe 68 % de la population.

- b.La précision offerte par la technologie Masimo SET[®] avec des capteurs Masimo a été validée dans le cadre d'études sur du sang humain en hypoxie induite réalisées avec des adultes volontaires des deux sexes en bonne santé, d'une pigmentation de peau claire à sombre, effectuant des mouvements de tapotement et de frottement d'une amplitude de 1 à 2 cm entre 2 et 4 Hz et un mouvement non répétitif d'une amplitude de 2 à 3 cm entre 1 et 5 Hz, dans la plage de 70 à 100 % pour la SpO₂, par comparaison avec un co-oxymètre de laboratoire et un moniteur d'ECG. Cette variation correspond à ± 1 écart type et englobe ainsi 68 % de la population.
- c.La précision offerte par la technologie Masimo SET[®] a été validée avec une faible circulation sanguine sur banc d'essai par comparaison avec un simulateur Biotek Index 2[™] et le simulateur Masimo, avec des puissances de signal supérieures à 0,02 % et une transmission supérieure à 5 % pour les saturations dans la plage de 70 à 100 %. Cette variation correspond à ± 1 écart type. Plus/moins un écart type englobe 68 % de la population.
- d.La précision de la fréquence cardiaque procurée par la technologie Masimo SET[®] avec des capteurs Masimo a été validée pour la plage de 25 à 240 min⁻¹ sur banc d'essai par comparaison avec un simulateur Biotek Index 2[™]. Cette variation correspond à ± 1 écart type. Plus/moins un écart type englobe 68 % de la population.
- e.Les données précises sont fournies dans les consignes d'utilisation des capteurs (documentation utilisateur). Sauf indication contraire, il est nécessaire de changer de site de mesure au moins toutes les 4 heures avec les capteurs réutilisables et au moins toutes les 8 heures avec les capteurs adhésifs.
- f.La précision de capteur indiquée est valable pour la technologie Masimo et avec utilisation d'un câble patient Masimo pour les capteurs LNOP, RD SET, LNCS et M-LNCS. Les chiffres correspondent à des Arms (RMS Error, erreur quadratique moyenne par rapport à la valeur de référence). Les mesures d'oxymétrie de pouls étant des mesures distribuées statistiquement, seuls deux tiers d'entre elles environ se situent généralement dans une plage de ± Arms par rapport à la valeur de référence. Sauf indication contraire, la précision pour la SpO₂ est indiquée de 70 % à 100 %. La précision de la fréquence cardiaque est indiquée de 25 à 240 min-1.
- g.Les types de capteurs Masimo M-LNCS, LNOP, RD SET et LNCS présentent des caractéristiques optiques et électriques identiques. Ils se distinguent par le type d'application (autocollant/non autocollant/brassard auto-agrippant), la longueur du câble, la position des composants optiques (face supérieure ou inférieure du capteur selon l'orientation sur le câble), le type/la taille de la zone de collage ainsi que le type de connecteur de raccordement (LNOP : connecteur modulaire à 8 broches ; RD : connecteur modulaire à 15 broches ; LNCS : 9 broches, câblé ; M-LNCS : 15 broches, câblé). Toutes les informations sur la précision des capteurs et les instructions d'utilisation des capteurs figurent dans les modes d'emploi des capteurs.
- h.Digit : valeur à raison de laquelle le dernier chiffre d'une valeur affichée peut diverger de la valeur de mesure réelle. S'utilise pour indiquer la précision d'un appareil de mesure (exemple : si la valeur de SpO₂ affichée est de 70 % avec une précision de ± 2 digits, la valeur réelle est comprise entre 68 % et 72 %).

Précision des capteurs Masimo SET® DCI/DCIP



Valeurs mesurées		
Plage de	Δ	
mesure	RMS	
90-100 %	0,60%	
80-90%	0,54%	
70-80%	0,67%	
Valeur totale		
70-100 %	2%	

Informations relatives aux brevets Masimo

Brevets Masimo : www.masimo.com/patents.htm

Pas de licence implicite

La possession ou l'achat de cet appareil n'implique pas de licence explicite ou implicite pour l'utilisation de l'appareil avec des capteurs ou câbles non autorisés qui, seuls ou combinés à cet appareil, s'inscriraient dans l'étendue de la protection conférée par un ou plusieurs des brevets de cet appareil.

Mesure de SpO 2 seca

Module seca SpO_2^{ab}		
Mesure	Saturation fonctionnelle en oxygène	
Méthode de mesure	Spectrophotométrie (rouge/infrarouge)	
Longueur d'onde DEL :		
Rouge	660 nm	
Infrarouge	900 nm	
Puissance lumineuse maximale	5 mW	
Ces informations peuvent notamment intéresser les médecins hospitaliers		
Plage de mesure :		
• SpO ₂	0 % - 100 %	
Fréquence cardiaque (standard)	30 min ⁻¹ - 240 min ⁻¹	
Fréquence cardiaque (élargie)	20 min ⁻¹ - 300 min ⁻¹	
Précision de mesure :		
 SpO₂ (sans mouvements du patient) 	$60\% - 70\% \pm 3 A_{rms}$	
	$60\% - 100\% \pm 2 A_{rms}$	
	<60% non specifies	
 SpO₂ (avec mouvements du patient) 	70% - 100% ± 3 A _{rms} ^c	
	<70% non spécifiés	
Fréquence cardiaque (sans mouvements du patient)	≤ 2 min ⁻¹	
Frequence cardiaque (avec mouvements du patient)	-	
Résolution :		
 Saturation en oxygène (SpO₂) 	1 %	
Fréquence cardiaque	1 min ⁻¹	
CEI 60601-1 : appareil électromédical, type BF		

a.Données validées par des tests cliniques dans le cadre desquels les valeurs mesurées par les capteurs ont été comparées à celles obtenues par co-oxymétrie artérielle sur des adultes en bonne santé, sur la plage de saturation fonctionnelle en oxygène déterminée.

b.Les mesures des oxymètres de pouls étant des mesures distribuées statistiquement, il faut s'attendre à ce que seuls deux tiers d'entre elles environ se situent dans la plage de ±A_{rms} (Accuracy root mean square, précision de la moyenne quadratique) de la valeur de mesure par un co-oxymètre.

c.Tests réalisés avec un testeur pour oxymètre Fluke Index II (tous les types de mouvement).

Saisie manuelle des signes vitaux

Plages de mesure lors de la saisie manuelle des signes vitaux		
Plage de mesure de tension artérielle		
TA systolique	25 mmHg - 280 mmHg	
TA diastolique	10 mmHg - 220 mmHg	
Fréquence cardiaque	25 min ⁻¹ - 240 min ⁻¹	
Température	32 °C à 44 °C (89,6 °F à 111,2 °F)	
SpO ₂	0 % - 100 %	

12.4 Paramètres d'analyse

REMARQUE :

Le présent mode d'emploi décrit le volume de fonctions maximal de l'appareil. Le volume de fonctions de l'appareil que vous utilisez peut être moindre.

Paramètres d'analyse	Représentation	Module d'analyse
Indice de masse corporelle (IMC)	d_{1}	Développement/
indice de masse corporeile (imo)		croissance
Poide (MA)	Valeur absolue en ka	Développement/
	valedi absolue en rig	croissance
Taille (H)	Valeur absolue en m	Développement/
		croissance
Tension artérielle, non invasive	Valeur absolue en mmHg	Signes vitaux
(NIPB)		
Température corporelle (TEMP)	Valeur absolue en °C	Signes vitaux
Fréquence cardiaque (PR)	Valeur absolue en min ⁻¹ (sur la base de la NIBP	Signos vitaux
	ou de la SpO ₂)	Signes witaux
Saturation en oxygène (SpO ₂)	Valeur relative en %	Signes vitaux

12.5 Modules d'analyse

REMARQUE :

Le présent mode d'emploi décrit le volume de fonctions maximal de l'appareil. Le volume de fonctions de l'appareil que vous utilisez peut être moindre.

Module d'analyse	Description	Paramètres d'analyse
Développement/ croissance	Facilite la surveillance des variations du poids	 Poids Taille Indice de masse corporelle (IMC)
Signes vitaux	Vue d'ensemble des signes vitaux facilitant le diagnostic	 Tension artérielle (NIBP) Température corporelle (TEMP) Fréquence cardiaque (PR) Saturation en oxygène (SpO₂)

Cet appareil satisfait aux exigences des normes et directives suivantes :

- IEC 60601-1 (Medical electrical equipment Part 1: General requirements for basic safety and essential performance)
- IEC 60601-1-2 (Medical Electrical Equipment Part 1-2: General Requirements For Basic Safety And Essential Performance - Collateral Standard: Electromagnetic Compatibility - Requirements And Tests)
- ISO 80601-2-56 (Medical Electrical Equipment Part 2-56: Particular Requirements For Basic Safety And Essential Performance Of Clinical Thermometers For Body Temperature Measurement.)
- IEC 80601-2-30 (Medical Electrical Equipment Part 2-30: Particular Requirements For The Basic Safety And Essential Performance Of Automated Non-Invasive Sphygmomanometers)
- ISO 80601-2-61 (Medical Electrical Equipment Part 2-61: Particular Requirements For Basic Safety And Essential Performance Of Pulse Oximeter Equipment)

13.ACCESSOIRES OPTIONNELS ET PIÈCES DE RECHANGE

Accessoires optionnels et pièces de rechange	Référence
SmartBucket	Vue d'ensemble des modèles sur
	www.seca.com
Mesure de tension artérielle :	
Brassard, taille XS	490-0024-001
Brassard, taille S	490-0025-001
Brassard, taille M	490-0026-001
Brassard, taille L	490-0027-001
Brassard, taille XL	490-0028-001
Brassard, taille XXL	490-0029-001
 Rallonge pour tuyau pneumatique (1,3 m) 	490-0033-001
 Rallonge pour tuyau pneumatique (3,0 m) 	490-0034-001
Brassard, taille S	490-0001-001
Brassard, taille M	490-0002-001
Brassard, taille L	490-0003-001
Brassard, taille XL	490-0004-001
Rallonge pour tuyau pneumatique	490-0005-001
Mesure de SpO ₂ Masimo SET [®] :	Disponibles directement chez le
Capteurs et câbles patient de la gamme Masimo RD SET®	fabricant, voir
Incompatibles : capteurs pour nouveau-nés	www.masimo.com
Mesure de SpO ₂ seca :	
 Pince pour le doigt SF7500 (adultes) 	490-0006-001
Capteur souple SC7500 (adultes)	490-0007-001
 Capteur souple SCM7500 (enfants) 	490-0008-001
Câble patient XT6500	490-0012-001
Prise de température :	
 COVIDIEN[™] FILAC[™] 3000 bleue pour mesure orale/axillaire 	68-90-00-044-009
 COVIDIEN[™] FILAC[™] 3000 rouge pour mesure rectale 	68-90-00-045-009
 Thermomètre auriculaire COVIDIEN[™] GENIUS[®]3 	68-90-00-143-009
Protège-sondes pour COVIDIEN™ FILAC™ 3000 ;	100 0015 001
100 paquets de 20	490-0015-001
Protège-sondes pour COVIDIEN™ GENIUS®3 ;	400 0016 001
22 paquets de 6 casiers (16 protège-sondes par casier)	490-0016-001

Accessoires optionnels et pièces de rechange	Référence
Logiciel : seca connect 103	Licences globales spécifiques à l'application informations détaillées sur www.seca.com
Support à roulettes seca seca 475 pour seca mVSA 535	475-05-35-009
Sac de transport seca seca 432	432-00-00-009
Lecteur de code-barres(dispositif médical) : • Honeywell Xenon 1900H (2D) • Datalogic Gryphon I (GD4430 HC (2D)	Ne peut pas être commandé auprès de seca

14. PRODUITS SECA COMPATIBLES

Produit	seca 360° proximity	Référence
	Stations de mesure	
seca 285/seca 284 seca 287/seca 286	oui, avec accessoires ^a	Modèles spécifiques au pays,
seca 787 seca 797	oui, avec accessoires ^{a.} oui	informations détaillées sur www.seca.com
	Balances multifonctions	
seca 651 seca 650	oui	
seca 655 seca 654	oui	
seca 635 seca 634		
seca 645 seca 644		Modèles spécifiques au pays
seca 657 seca 656		informations détaillées sur www.seca.com
seca 665 seca 664	oui, avec accessoires ^{a.}	
seca 677 seca 676		
seca 675 seca 674		
seca 685 seca 684		
	Balances à colonne	
seca 704 seca 703 ^b	oui, avec accessoires ^{a.}	Modèles spécifiques au pays, informations détaillées sur
	h h	www.seca.com
F	auteuils pèse-personne ^D	
seca 954 (1309007) seca 954 (1309377)		Modèles spécifiques au pays,
seca 959 (7021002) seca 959 (7021092)	oui, avec accessoires ^{a.}	bires ^{a.} informations détaillées sur www.seca.com
seca 963		

a.Module d'interface externe **seca 452** (version du micrologiciel R1.3 Build 79 ou supérieure) indispensable

b. Ajout du module d'interface externe seca 452 uniquement par un technicien de S.A.V. agréé

15. MISE AU REBUT

- → Appareil
- → Piles et batteries
- → Consommables

15.1 Appareil



Ne jetez pas l'appareil avec les ordures ménagères. L'appareil doit être mis au rebut en tant que déchet d'équipements électriques et électroniques, conformément aux directives en vigueur. Respectez les dispositions en vigueur dans votre pays. Pour de plus amples informations à ce sujet, veuillez contacter notre service après-vente à cette adresse :

service@seca.com

15.2 Piles et batteries



Ne jetez pas les piles et batteries usagées avec les ordures ménagères, qu'elles contiennent ou non des substances toxiques. En tant que consommateur de ces produits, vous êtes tenu par la loi de mettre au rebut les piles et les batteries via les centres de collecte de votre commune ou du commerce. Ne restituez les piles et les batteries qu'une fois ces dernières complètement déchargées.

15.3 Consommables



Ne jetez pas les articles à usage unique, par ex. les protège-sondes, avec les ordures ménagères. Respectez les règlements applicables dans votre établissement ainsi que les dispositions en vigueur dans votre pays.

16.GARANTIE

Une garantie de deux ans à compter de la date de livraison est accordée pour les défauts de matière ou de fabrication. Cette garantie ne s'applique pas aux pièces amovibles, comme par ex. les piles, les câbles, les adaptateurs secteur, les batteries, etc. Les défauts couverts par la garantie sont réparés gratuitement sur présentation de la facture d'achat par le client. Aucune autre demande de réparation ne peut être prise en compte. Les frais de transport sont à la charge du client si l'appareil n'est pas installé à la même adresse que celle du client. En cas de dommages dus au transport, il est uniquement possible de faire valoir la garantie si l'emballage d'origine a été utilisé dans son intégralité pour les opérations de transport et si l'appareil a été sécurisé et fixé comme dans l'emballage initial. Tous les éléments de l'emballage doivent par conséquent être conservés.

Aucun cas de garantie ne peut être invoqué si l'appareil est ouvert par des personnes qui ne sont pas explicitement autorisées par seca.

Pour les cas de garantie, veuillez vous adresser à votre filiale seca ou au revendeur auprès duquel vous avez acquis le produit.

Vous trouverez des informations détaillées sur la garantie pour les accessoires de mesure, tels que les brassards de tensiomètre, les capteurs de SpO₂ ou les thermomètres, sur www.seca.com.

17. DÉCLARATION DE CONFORMITÉ

Nous, soussignés seca gmbh & co. kg, certifions par la présente que le produit satisfait aux dispositions des directives européennes applicables. Le texte intégral de la déclaration de conformité est disponible sous : www.seca.com.

Déclaration de conformité • 119

POUR LES ADMINISTRATEURS : CONFIGURER seca mVSA 535

- → Préparer la configuration
- → Comptes utilisateur
- → Régler le mode mesure
 - → Gérer les composants du système → Réglages d'usine
 - → Configurer la périphérie
- → Connexion à un système d'information (SIH)
- → Observations cliniques
- → Mode d'emploi seca mVSA 535

REMARQUE :

Le présent document décrit le volume d'équipement maximal de la gamme seca mVSA 535 : mesure de tension artérielle, température, saturation en oxygène et bioimpédance. Selon l'équipement dont vous disposez, certaines informations peuvent donc ne pas concerner votre appareil. Tenez compte des informations concernant votre appareil dans le présent document.

REMARQUE :

- Cette partie de la documentation utilisateur contient des informations pour la configuration de l'appareil en mode mesure de même que son intégration dans un réseau.
- L'intégration de cet appareil dans un réseau comprenant d'autres appareils peut provoquer des risques inconnus auparavant pour les patients, les utilisateurs ou des tiers. La détermination, l'analyse, l'évaluation et la maîtrise de ces risques relèvent de la responsabilité de l'exploitant.
- Les fonctions décrites dans cette partie de la documentation utilisateur sont réservées aux utilisateurs disposant de droits d'administrateur.
- Respectez les consignes du mode d'emploi → Mode d'emploi seca mVSA 535.

1. PRÉPARER LA CONFIGURATION

- → Connexion de l'administrateur
- → Options de configuration

Connexion de l'administrateur 1.1

- 1. Mettez l'appareil en marche.
- 2. Connectez-vous en tant qu'administrateur :
 - ► Première connexion : → Activer les comptes utilisateur initiaux
 - ► Connexion pendant le fonctionnement normal : passer à l'étape 3.

3. Appuyez sur la touche Login (Connexion).

	Login
seca	
	- 목 - 自

La fenêtre de connexion s'affiche.

- 4. Appuyez sur le champ de saisie _____. La liste des comptes utilisateur s'affiche.
- 5. Appuyez sur votre compte utilisateur. Votre compte utilisateur apparaît dans le champ de saisie.
- 6. Appuyez sur le champ de saisie
- Saisissez votre mot de passe avec le clavier Vous accédez à la zone administrateur.

Administer user dat	abase	Logout
		Users
Search	9	System
Name	- Role -	Settings
admin	Admin	Peripherals
		Reset
user	Physician	
		†

1.2 Options de configuration

- → Fonctions réseau
- → Vue d'ensemble des droits d'accès

Fonctions réseau

• = possible, - = impossible

Fonction	LAN	WiFi
Recevoir le poids du patient d'une balance/	du patient d'une balance/	
d'un appareil de mesure de la taille		
Recevoir la taille du patient d'un appareil de	du patient d'un appareil de a	
mesure de la taille/d'une station de mesure	••••	••••
Connexion au SIH via le logiciel		•
seca connect 103	•	•

 a.Connexion seca 360° proximity : disponible pour les appareils de mesure seca avec module d'interface interne ou externe seca 452 (version du micrologiciel R1.3 Build 79 ou supérieure)

Vue d'ensemble des droits d'accès

• = possible, - = impossible

Fonction	Administrateur	Utilisateur
Créer des dossiers médicaux seca	-	•
Afficher des dossiers médicaux seca	-	•
Saisir les paramètres de base (poids, taille)	-	•
Éditer des dossiers médicaux seca	-	•
Supprimer des dossiers médicaux seca	-	•
Exporter un dossier médical seca	-	•
Effectuer des mesures	-	•
Visualiser les résultats des examens	-	•
Paramètres d'évaluation : ajouter des		•
commentaires	-	•
Gérer la base de données patient	-	•
Gérer la base de données utilisateur	•	-
Adapter les réglages de base (par ex. heure,	•	_
date)	-	
Adapter les unités des valeurs de mesure	•	-
Adapter les paramètres d'analyse affichables	•	-
Configurer les connexions réseau	•	-
Importer une sauvegarde depuis une clé USB	•	-
Rétablir les réglages d'usine	•	-
Réinitialiser l'interface utilisateur	•	-
Exporter une sauvegarde vers une clé USB	•	-
Mettre à jour le logiciel du moniteur	•	-

2. COMPTES UTILISATEUR

- → Activer les comptes utilisateur initiaux
- → Travailler avec des comptes utilisateur

2.1 Activer les comptes utilisateur initiaux

Les comptes utilisateur initiaux suivants sont disponibles sur l'appareil :

- « administrateur » : (configurer et gérer l'appareil)
- « utilisateur » : (effectuer et gérer des mesures).

Pour pouvoir utiliser l'appareil, les comptes utilisateur doivent être activés :

- → Modifier le mot de passe du compte utilisateur « administrateur »
- → Attribuer un mot de passe au compte utilisateur « utilisateur »

Modifier le mot de passe du compte 1 utilisateur « administrateur »

1. Appuyez sur la touche **Login (Connexion)**. La fenêtre de connexion s'affiche.

		Login
seca		=Q
		\otimes
	P	0000
	\checkmark	\sim
		윰 ()

- 2. Appuyez sur le champ de saisie . La liste des comptes utilisateur s'affiche.
- 3. Appuyez sur le compte utilisateur « administrateur ». Le compte s'affiche dans le champ de saisie.
- 4. Appuyez sur le champ de saisie
- Saisissez le mot de passe administrateur initial « 1357 ». Vous êtes invité·e à modifier le mot de passe.
- 6. Saisissez un nouveau mot de passe administrateur.

ATTENTION !

Accès aux données par des personnes non autorisées

Si le mot de passe n'est pas sûr, des personnes non autorisées risquent d'accéder aux données des patients ou aux réglages de l'appareil.

- Choisissez un mot de passe répondant aux exigences de sécurité de votre établissement.
- 7. Saisissez à nouveau le mot de passe. La fenêtre de connexion s'affiche.
- 8. Activez le compte utilisateur « utilisateur » → Attribuer un mot de passe au compte utilisateur « utilisateur ».

Attribuer un mot de passe au compte utilisateur « utilisateur »

- 1. Connectez-vous avec le compte utilisateur « administrateur ».
- 2. Appuyez sur l'onglet Users (Utilisateurs).

Administer user database				Logout
				Users
Search		9		System
Name	~	Role	~	Settings
admin		Admin		Peripherals
				Reset
user		Physician		

- 3. Choisissez le compte utilisateur « utilisateur ».
- 4. Saisissez un mot de passe.

ATTENTION !

Accès aux données par des personnes non autorisées

Si le mot de passe n'est pas sûr, des personnes non autorisées risquent d'accéder aux données des patients ou aux réglages de l'appareil.

- Choisissez un mot de passe répondant aux exigences de sécurité de votre établissement.
- 5. Saisissez à nouveau le mot de passe.
- Appuyez sur la touche Save (Enregistrer). Le mot de passe est enregistré. Le compte utilisateur « utilisateur » peut être utilisé.
- Configurez l'appareil en fonction de votre situation → Pour les administrateurs : configurer seca mVSA 535.

2.2 Travailler avec des comptes utilisateur

Éditer des comptes utilisateur

REMARQUE:

En mode autonome, seuls les comptes utilisateur initiaux sont disponibles → Première connexion. D'autres comptes utilisateur ne peuvent être créés que s'ils sont connectés à un système d'information.

Pour éditer un compte utilisateur, procédez comme suit :

1. Appuyez sur l'onglet Users (Utilisateurs).

Administer user data	base	Logout
		Users
Search	\bigcirc	System
Name	- Role -	Settings
admin	Admin	Peripherals
		Reset
user	Physician	

Vous disposez des options de navigation suivantes :

- ► Si l'entrée souhaitée est visible : passer à l'étape 3.
- ► Si l'entrée souhaitée n'est pas visible : passer à l'étape 2.
- 2. Recherchez le compte utilisateur souhaité dans la liste :
 - a) Appuyer sur le champ de saisie



b) Saisir le nom de l'utilisateur sur le clavier

- La liste des résultats trouvés s'affiche.
- 3. Appuyez sur l'entrée souhaitée.
 - Le compte utilisateur sélectionné apparaît.
- 4. Modifiez les données utilisateur le cas échéant en appuyant sur le champ de saisie correspondant :
 - Modifier le mot de passe
 - Modifier le nom d'utilisateur (uniquement le compte utilisateur « utilisateur »)
 - Choisir la langue d'affichage

ATTENTION !

Accès aux données par des personnes non autorisées

Si le mot de passe n'est pas sûr, des personnes non autorisées peuvent accéder aux données des patients ou aux réglages de l'appareil.

- Choisissez un mot de passe répondant aux exigences de sécurité de votre établissement.
- Utilisez les comptes utilisateur sans protection par mot de passe uniquement pour les applications spéciales (par ex. la configuration d'interfaces pour des systèmes d'information médicaux et hospitaliers). seca Service se tient à votre disposition pour toute question relative à la « configuration d'interfaces ».

REMARQUE :

La langue d'affichage est définie individuellement pour chaque utilisateur. Si aucun utilisateur n'est connecté, l'interface utilisateur apparaît dans la langue du système \rightarrow Procéder aux réglages régionaux.

- 5. Assurez-vous que le champ **Password protected (Protégé par mot de passe)** est activé (réglage par défaut).
- 6. Appuyez sur la touche **Save (Enregistrer)**. Les modifications sont enregistrées.

3. RÉGLER LE MODE MESURE

- → Procéder aux réglages régionaux
- → Régler la luminosité de l'écran et le volume sonore
- → Calibrer l'écran tactile
- → Régler les unités de mesure
- → Désactiver des modules d'analyse
- → Procéder aux préréglages de mesure des signes vitaux

3.1 Procéder aux réglages régionaux



Perte de données, erreurs d'interprétation des mesures

Un réglage incorrect de la date et de l'heure peut entraîner des erreurs d'interprétation des mesures.

- Mode autonome : assurez-vous que la date et l'heure réglées sur l'appareil sont correctes.
- Mode réseau : assurez-vous que la date et l'heure réglées dans le logiciel seca sont correctes. Ces réglages seront appliqués par l'appareil.
- 1. Appuyez sur l'onglet Settings (Réglages).

Settings		Logout
		Users
Display and volume	Regional settings	System
		Settings
Units	Analysis modules	Peripheral
		Reset
Vital signs		
		뫟

2. Appuyez sur le bouton Regional settings (Réglages régionaux).

Regional settings			Logout	
Sustan Janguaga		ן נ	Users	
System language		_ [System	
U.S. English			System	
Date		<u> </u>	Settings	5
07.07.2020	dd.mm.yyyy	ר	Periphera	al
		- 1		\neg
Time		_	Reset	
20:46:10	24 h			
Name style				
First name Surname	With separator		문	1

- 3. Réglez les paramètres régionaux en appuyant sur le champ de saisie correspondant et en le remplissant :
 - Sélectionner la langue du système
 - ► Sélectionner le séparateur décimal
 - Saisir la date
 - Sélectionner le format de date
 - ► Saisir l'heure
 - Sélectionner le format d'heure
 - ► Sélectionner l'ordre d'affichage des nom et prénom
 - Activer/désactiver le séparateur utilisé pour l'affichage des nom et prénom

REMARQUE :

- L'interface utilisateur apparaît dans la « Langue du système » si aucun utilisateur n'est connecté sur l'appareil. Si un utilisateur est connecté, l'interface utilisateur s'affiche dans la « Langue d'affichage » individuelle → Comptes utilisateur.
- Les réglages effectués sous cet onglet sont activés directement. Il n'est pas nécessaire de les enregistrer ou de les valider.

3.2 Régler la luminosité de l'écran et le volume sonore

1. Appuyez sur l'onglet Settings (Réglages).

Settings		Logout
		Users
Display and volume	Regional settings	System
		Settings
Units	Analysis modules	Peripheral
		Reset
Vital signs		
		뭥

2. Appuyez sur le bouton Display and volume (Affichage et volume).

Display and volume		Logout
	\sim	Users
Calibrate touchscreen		System
Display brightness		Settings
<		Peripheral
Warning and info tones		Reset
<	\rightarrow	
Key tones		
$\boldsymbol{\langle}$	\rightarrow	

- 3. Appuyez sur les touches
 - ► Régler la luminosité de l'écran
 - ► Régler le volume des tonalités d'avertissement et d'information
 - Régler le volume de la tonalité des touches

<

REMARQUE :

Les réglages opérés sont directement visibles ou audibles à la pression des touches. Il n'est pas nécessaire de les enregistrer ou de les valider.

3.3 Calibrer l'écran tactile

REMARQUE

Pour le calibrage, nous recommandons l'utilisation d'un stylet (touchpen).

1. Appuyez sur l'onglet Settings (Réglages).

Settings		Logout
		Users
Display and volume	Regional settings	System
		Settings
Units	Analysis modules	Peripheral
		Reset
Vital signs		
		윢. 1

2. Appuyez sur le bouton **Display and volume (Affichage et volume)**.

Display and volume		Logout
	\frown	Users
Calibrate touchscreen		System
Display brightness		Settings
<		Peripheral
Warning and info tones		Reset
<	>	
Key tones		
	>	문, Î

3. Appuyez sur la touche Calibrate touchscreen (Calibrer l'écran tactile).

4. Validez la demande de confirmation. L'écran de calibrage s'affiche :



REMARQUE :

Si le calibrage n'est pas validé, le processus recommence au bout de quelques secondes.



/!\ Mise en danger du patient

Afin d'éviter de mauvaises interprétations, les résultats de mesure à des fins médicales doivent être affichés et utilisés exclusivement en unités SI (poids : kilogrammes, taille : mètre). Certains appareils offrent la possibilité d'afficher les résultats de mesure dans d'autres unités. Cela correspond à une fonction supplémentaire.

- Utilisez les résultats de mesure exclusivement en unités SI.
- ► L'utilisateur est seul responsable de l'utilisation des résultats de mesure en unités autres que SI.
- 1. Appuyez sur l'onglet Settings (Réglages).

Settings		Logout
		Users
Display and volume	Regional settings	System
		Settings
Units	Analysis modules	Peripheral
		Reset
Vital signs		
		윢. ()

2. Appuyez sur le bouton Units (Unités).

Units			Logout
Weight	Temperature	\sim	Users
ka	°C	~	System
Length	Blood pressure		Settings
metric	mmHg	-	Peripheral
			Reset
			Sys. test
			†

- 3. Effectuez les réglages souhaités :
 - Unité de poids
 - Unité de taille
 - Unité de température
 - ► Unité de tension artérielle

REMARQUE :

Les réglages effectués sous cet onglet sont activés directement. Il n'est pas nécessaire de les enregistrer ou de les valider.

3.5 Désactiver des modules d'analyse

1. Appuyez sur l'onglet Settings (Réglages).



2. Appuyez sur le bouton Analysis modules (Modules d'évaluation).

Analysis modules	Logout
	Users
Development/growth	System
Vital signs	Settings
	Peripheral
	Reset
	Sys. test
	1

Tous les modules d'analyse ont été activés en usine.

 Appuyez sur les cases d'option de tous les modules d'analyse que vous souhaitez désactiver.
 Les modules d'analyse désactivés n'apparaissent plus dans l'évaluation

 \rightarrow Évaluer la mesure.

4. Pour réactiver les modules d'analyse, appuyez de nouveau sur les cases

d'option des modules d'analyse désactivés. Les modules d'analyse réactivés apparaissent à nouveau dans l'évaluation \rightarrow Évaluer la mesure.

REMARQUE :

Les réglages effectués sous cet onglet sont activés directement. Il n'est pas nécessaire de les enregistrer ou de les valider.

3.6 Procéder aux préréglages de mesure des signes vitaux

- → Préréglages de tension artérielle
- → Préréglages de fréquence cardiaque (système de mesure seca uniquement)
- → Préréglages de SpO₂
- → Préréglages de température (COVIDIENTM FILACTM 3000 uniquement)
- → Choisir le mode couleur pour l'onglet « Signes vitaux »

L'onglet **Settings (Réglages)** vous permet de procéder aux réglages privilégiés dans votre établissement pour les mesures de tension artérielle, de température et de SpO₂.

L'utilisateur peut adapter les réglages pendant une mesure → Mesurer les signes vitaux. À la fin de la mesure, les préréglages sont réactivés.

Vous pouvez choisir un mode couleur pour l'onglet « Signes vitaux » afin de permettre une lecture optimale des données de l'appareil dans différentes conditions d'éclairage. Cette fonction n'est pas disponible pour les autres onglets.

Préréglages de tension artérielle

- → Procéder aux réglages généraux
- → Configurer une mesure répétée

REMARQUE :

Vous définissez ici les réglages par défaut que l'utilisateur peut adapter pour la mesure actuelle respective. Les réglages par défaut sont ensuite à nouveau actifs.

Procéder aux réglages généraux

1. Appuyez sur l'onglet Settings (Réglages).



2. Appuyez sur le bouton Vital signs (Signes vitaux).

Vital signs	Logout	
		Users
NIBP	PR	System
		Settings
SpO ₂	ТЕМР	Peripheral
		Reset
Color mode		
Standard -		
		물 (1

3. Appuyez sur le bouton **NIBP**. Les préréglages s'affichent.

NIBP settings			×
Туре			
O â Inflation	ž	Deflation	
Starting pressure Procedure			
O • Single measurement	:	Multiple measurement	

- 4. Appuyez sur la méthode de mesure souhaitée.
 - Mesure ascendante, passer à l'étape 6.
 - Mesure descendante, passer à l'étape 5.
- 5. Si nécessaire, ajustez la pression de démarrage.
- 6. Appuyez sur la mesure souhaitée.
 - Mesure unique
 - Mesure répétée → Configurer une mesure répétée
- 7. Appuyez sur la touche Confirm (Confirmer).
 - La boîte de dialogue se ferme. Les réglages modifiés sont appliqués.

Configurer une mesure répétée

REMARQUE :

Les réglages que vous effectuez ici ne peuvent **pas** être modifiés par l'utilisateur.

1. Appuyez sur l'onglet Settings (Réglages).

Settings		Logout
		Users
Display and volume	Regional settings	System
		Settings
Units	Analysis modules	Peripheral
		Reset
Vital signs		
vital signs		
		뫄. 1

2. Appuyez sur le bouton Vital signs (Signes vitaux).

Vital signs	Logout
	Users
NIBP PR	System
	Settings
SpO ₂ TEMP	Peripheral
	Reset
Color mode	
Standard -	
	윢. ()

3. Appuyez sur le bouton **NIBP**. Les préréglages s'affichent.

NIBP settings			×
Туре			
O â Inflation	ž	Deflation	
Starting pressure Procedure			
O • Single measurement	:	Multiple measurement	

- 4. Appuyez sur la touche
 - La boîte de dialogue **Configure multiple measurement (Configurer la mesure multiple)** s'affiche :

Jse measurements	Meas. profile (name)	
1 - 4 🗸		
2 🖌 5 🖌	Delay (minutes)	
3 🖌 6 🖌	Interval (minutes)	
Fotal (minutes): 30:00		

- 5. Définissez le nombre de mesures partielles :
 - Six mesures partielles maximum
 - Des mesures partielles désactivées au début et pendant la mesure sont effectuées, mais elles ne sont pas utilisées pour former une valeur moyenne
 - Des mesures partielles désactivées à la fin de la mesure ne sont pas effectuées : la durée de la mesure est raccourcie.

_	
Exemple	Mesure
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	Réglage d'usine : 6 mesures partielles La mesure partielle 1 est annulée
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	Exemple : 6 mesures partielles Les mesures partielles 1, 4 et 5 sont annulées
$1 - 4 \checkmark$ $2 \checkmark 5$ $3 \checkmark 6$	 Exemple : 4 mesures partielles La mesure partielle 1 est annulée Les mesures partielles 5 et 6 ne sont pas effectuées
6. Définissez un démarrage différé (t	temps d'attente jusqu'à la mesure

- partielle 1) :
- Format : mm:ss
- Min. : 00:00, max. :10:00

- 7. Définissez l'intervalle (temps d'attente entre les mesures partielles)
 - Format : mm:ss
 - Min. : 01:35, max. : 14:15 minutes,
- 8. Donnez un nom au profil de mesure.

Configure multiple	measurement	×
Use measurements 1 - 4 - 2 - 5 - 3 - 6 -	Meas. profile (name) Example 1 Delay (minutes) 02:00 Interval (minutes) 04:00	
Total (minutes): 23:30 Maximum total must not exceed 30 minutes.		

9. Appuyez sur la touche

Le profil de mesure est enregistré.

Le nom du profil de mesure s'affiche dans la boîte de dialogue **NIBP** settings (Réglages NIBP) à la place du texte **Multiple measurement** (Mesure multiple).

1. Appuyez sur l'onglet Settings (Réglages).

Préréglages de fréquence
cardiaque (système de mesure seca
uniquement)

Settings		Logout
		Users
Display and volume	Regional settings	System
		Settings
Units	Analysis modules	Peripheral
		Reset
Vital signs		
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·

2. Appuyez sur le bouton Vital signs (Signes vitaux).

Vital signs	Logout
	Users
NIBP PR	System
	Settings
SpO ₂ TEMP	Peripheral
	Reset
Color mode	
Standard -	
	문. ()

3. Appuyez sur la touche **PR**.

O PR	
Source: SpO ₂	
Standard	
O ¢♥ Sensitive	
Cancel	Confirm

4. Appuyez sur le mode mesure souhaité (système de mesure seca uniquement) :

Système de mesure seca		
Mada	Plaga da masura	Tolérance de
Widde	Flage de mesure	mouvement
Standard (Standard)	0 - 240 min ⁻¹	Élevée
Sensible (Sensitive)	20 - 300 min ⁻¹	Faible

 Appuyez sur la touche Confirm (Confirmer). La boîte de dialogue se ferme. Les réglages modifiés sont appliqués.

1. Appuyez sur l'onglet Settings (Réglages).



2. Appuyez sur le bouton Vital signs (Signes vitaux).

Vital signs X	Logout
NIBP PR	System
	Settings
SpO ₂ TEMP	Peripheral
	Reset
Color mode	
Standard 🚽	
	물

Préréglages de SpO₂

3. Appuyez sur la touche **SpO₂**.

Les préréglages s'affichent (ici : oxymètre de pouls seca) :

SpO ₂
O 🕿 Stable
Normal
O Att Sensitive
Cancel Confirm

4. Appuyez sur la sensibilité souhaitée :

REMARQUE :

Le réglage « Maximum » (oxymètre de pouls Masimo SET[®]) n'est pas disponible sous forme de préréglage. Sélectionnez directement ce réglage pour chaque mesure \rightarrow Mesurer la saturation en oxygène (SpO₂).

Module de SpO ₂ Masimo SET [®]		
Mode	Indication	
Normal	 Circulation sanguine normale Légers troubles de la circulation sanguine 	
Adaptive Probe Off Detection (APOD)	Mouvements importants du patient	
Maximum	 Faible circulation sanguine Signal fortement perturbé, par ex. par l'éclairage ambiant ou les rayons du soleil 	

Module de SpO ₂ seca		
Mode Tolérance de mouvement		
Stable	Élevée	
Normal	Normale	
Sensible	Faible	

 Appuyez sur la touche Confirm (Confirmer). La boîte de dialogue se ferme. Les réglages modifiés sont appliqués.

17-10-05-395-003_12-2021B

Préréglages de température (COVIDIENTM FILACTM 3000 uniquement)

1. Appuyez sur l'onglet Settings (Réglages).



2. Appuyez sur le bouton Vital signs (Signes vitaux).

Vital signs		Logout
		Users
NIBP	PR	System
		Settings
SpO ₂	ТЕМР	Peripheral
		Reset
Color mode		
Standard -		
		뫙, 1

- 3. Assurez-vous que la sonde de température est complètement insérée dans son support.
- 4. Appuyez sur le champ **TEMP**.

Les préréglages s'affichent (ici : COVIDIENTM FILACTM 3000 bleue) :

O Temperature settings
● ► Predictive
O 🌡 Direct
Im Oral
O 🛉 Axillary
Cancel Confirm

- 5. Appuyez sur la méthode de mesure souhaitée.
 - Prédictive
 - Directe
- Appuyez sur la position de mesure souhaitée (COVIDIENTM FILACTM 3000 bleue uniquement).
 - Orale
 - Axillaire

- Appuyez sur la touche Confirm (Confirmer). La boîte de dialogue se ferme. Les réglages modifiés sont appliqués.
- 1. Appuyez sur l'onglet Settings (Réglages).

Choisir le mode couleur pour l'onglet « Signes vitaux »



2. Appuyez sur le bouton Vital signs (Signes vitaux).

Vital signs	Logout
	Users
NIBP PR	System
	Settings
SpO _z TEMP	Peripheral
	Reset
Color mode	
Standard	
	윢. ()

- 3. Appuyez sur le champ de saisie Color mode (Mode couleur).
- 4. Sélectionnez un mode couleur.
 - Standard
 - Color, day (Couleur, jour)
 - Color, night (Couleur, nuit)
- 5. Déconnectez-vous.
- 6. Appuyez sur l'onglet « Signes vitaux ». L'onglet « Signes vitaux » s'affiche dans le mode couleur choisi.

4. GÉRER LES COMPOSANTS DU SYSTÈME

- → Consulter les informations système
- → Mettre à jour le logiciel du moniteur
- → Installation ultérieure d'un thermomètre auriculaire
- → Exportation de données et sauvegarde
- → Gestion de l'énergie

4.1 Consulter les informations système

1. Appuyez sur l'onglet System (Système).

System information		Logout
		Users
Monitor	SmartBucket	System
		Settings
Data management Power	Power management	Peripheral
		Reset
		뫙 🏾

2. Sélectionnez un composant du système.

Les informations système sur les composants du système sélectionnés s'affichent (ici : **SmartBucket**).



Vous disposez des possibilités suivantes :

- Visualiser les informations détaillées
- ► Effectuer une mise à jour du logiciel (pas pour SmartBucket)
 → Mettre à jour le logiciel du moniteur

4.2 Mettre à jour le logiciel du moniteur

Cette fonction vous permet de mettre à jour le logiciel de l'appareil. Vous trouverez les packs logiciels actuels sur www.seca.com.

ATTENTION ! Perte de données

- Exportez manuellement les dossiers médicaux seca et les comptes utilisateur avant de mettre le logiciel à jour.
- 1. Appuyez sur l'onglet System (Système).

System information		Logout
		Users
Monitor	SmartBucket	System
		Settings
Data management	Power management	Peripheral
		Reset
		및 1

2. Appuyez sur le bouton Monitor (Moniteur).

Monitor	Logout
	Users
Details Monitor Software update Monitor	System
Device name	Settings
Example 2	Peripheral
Information Monitor	Reset
Serial number: 76543217654321	
Software version: 1.0.1153 INT	
	뫄. ()

- 3. Appuyez sur la touche Software update Monitor (Mise à jour logiciel moniteur).
- 4. Branchez la clé USB sur le moniteur. Le pack logiciel est automatiquement transmis à l'appareil. Une fois la transmission terminée, le bouton Start software update (Lancer mise à jour logiciel) est actif.
- Appuyez sur la touche Start software update (Lancer mise à jour logiciel).
 Le pack logiciel est installé.

Une fois l'installation effectuée, l'appareil redémarre automatiquement.

Les **seca mVSA 535** sans prise de température peuvent être complétés avec le thermomètre auriculaire COVIDIENTM GENIUS[®]3 → Accessoires optionnels et pièces de rechange.

- Branchez le thermomètre auriculaire comme décrit à la section → Raccorder le thermomètre auriculaire.
- Activez le module de température dans l'appareil :
 a) Appuyer sur l'onglet System (Système)

System information		Logout
		Users
Monitor	Monitor SmartBucket	System
		Settings
Data management Power management	Power management	Peripheral
	Reset	
		명 ()

b) Appuyer sur le bouton SmartBucket

c) Activer la case d'option Temp. module active (Module de temp. actif)



3. Suivez les instructions apparaissant à l'écran.
4.4 Exportation de données et sauvegarde

- → Exporter des données des patients et des utilisateurs manuellement
- → Restaurer des données des patients et des utilisateurs manuellement

Exporter des données des patients et des utilisateurs manuellement

Cette fonction vous permet d'exporter des dossiers médicaux seca et des comptes utilisateur, par ex. pour créer une copie de sauvegarde.

1. Appuyez sur l'onglet System (Système).

System information		Logout
		Users
Monitor	SmartBucket	System
		Settings
Data management	Power management	Peripheral
		Reset
		윰 🏾

2. Appuyez sur le bouton Data management (Gestion des données).

Data management		Logout
	<u> </u>	Users
Export system log	Export	System
Backup patient data	Backup	Settings
Pactore patient data	Destaur	Peripheral
Clinical observations configurati	Restore	Reset
no clinical observations defined		Sys. test
Belete enn. obs. configurati		†

- 3. Branchez une clé USB sur le moniteur.
- 4. Appuyez sur la touche **Backup**.
- 5. Saisissez un mot de passe pour crypter les données.

ATTENTION !

Accès aux données par des personnes non autorisées

Si le mot de passe n'est pas sûr, des personnes non autorisées peuvent accéder aux données des patients.

- Choisissez un mot de passe répondant aux exigences de sécurité de votre établissement.
- 6. Saisissez à nouveau le mot de passe pour le valider. Les données sont exportées sur la clé USB.
- 7. Archivez les données conformément aux règles applicables dans votre établissement.

Restaurer des données des patients et des utilisateurs manuellement

Cette fonction vous permet de restaurer les dossiers médicaux seca et les comptes utilisateur sauvegardés sur un support externe.

ATTENTION !

Perte de données

Les données actuelles de l'appareil seront écrasées à la restauration de données sauvegardées sur un support externe.

- Exportez les dossiers médicaux seca et les comptes utilisateur manuellement avant de restaurer manuellement des données plus anciennes.
- 1. Chargez les dossiers médicaux seca et les comptes utilisateur archivés sur une clé USB.
- 2. Appuyez sur l'onglet System (Système).

System information	Logout
	Users
Monitor SmartBucket	System
	Settings
Data management Power management	Peripheral
	Reset
	목 ()

3. Appuyez sur le bouton Data management (Gestion des données).

Data management		Logout
		Users
Export system log	Export	System
Backup patient data	Backup	Settings
Restore patient data	Restore	Peripheral
Clinical observations configuration	n:	Reset
no clinical observations defined		Sys. test
Delete clin. obs. configuration		

- 4. Branchez la clé USB sur le moniteur.
- 5. Appuyez sur la touche **Restore (Restaurer)**.
- Saisissez le mot de passe qui vous a été attribué lors de l'exportation pour crypter les données. Les données sont importées.

4.5 Gestion de l'énergie

Vous pouvez définir à partir de quel niveau de charge de la batterie (en %) l'appareil s'arrête et s'éteint.

- 1. Appuyez sur l'onglet System (Système).
- 2. Appuyez sur le bouton **Power management (Gestion énergétique)**. Le réglage actuel s'affiche (réglage par défaut : 50 %).



- 3. Réglez le niveau de charge souhaité à partir duquel l'appareil s'arrête et s'éteint.
 - Appuyez sur la touche pour éteindre l'appareil en cas de niveau de charge faible (minimum : 10 %).
 - Appuyez sur pour éteindre l'appareil en cas de niveau de charge élevé (maximum : 100 %).

5. CONFIGURER LA PÉRIPHÉRIE

- → Configurer la connexion LAN au réseau (utilisation stationnaire)
- → Configurer la connexion WiFi (utilisation mobile)
- → Configurer la connexion au logiciel seca connect 103
- → Configurer la connexion avec seca 360° proximity

5.1 Configurer la connexion LAN au réseau (utilisation stationnaire)

- → Introduction
- → Activer la connexion LAN
- → Désactiver la connexion LAN

Introduction

Pour une utilisation stationnaire, par ex. dans une salle de soins de votre cabinet médical, vous pouvez intégrer le moniteur à votre réseau LAN afin d'échanger des données avec le logiciel **seca connect 103**.

Pour pouvoir échanger des données avec le logiciel **seca connect 103**, le logiciel **seca connect 103** doit avoir été installé sur un serveur et la configuration du logiciel **seca connect 103** (adresse IP du serveur et port de connexion) doit être connue.



Activer la connexion LAN

1. Appuyez sur l'onglet Peripherals (Périphérie).



2. Appuyez sur le bouton LAN.

Set LAN connection			Logout
		$[\land]$	Users
LAN active	DHCP		System
IP address	Default gateway		Settings
172.16.0.245	172.16.0.254]	
Netmask			Peripherals
255.255.255.0			Reset
MAC address:			
			윰 ()

- Appuyez sur la case d'option LAN active (LAN actif). La fonction LAN est activée.
- 4. Effectuez le réglage approprié pour votre réseau :
 - ► Configurer la connexion manuellement, passer à l'étape 5.
 - Configurer la connexion automatiquement : appuyer sur la touche DHCP et poursuivre avec → Configurer la connexion au logiciel seca connect 103

Set LAN connection		Logout
		Users
LAN active	DHCP	System
IP address	Default gateway	 Settings
172.16.0.245	172.16.0.254	Peripherals
Netmask		Reset
255.255.255.0		
MAC address:		
		명 (

- 5. Effectuez les réglages nécessaires pour votre réseau :
 - Saisir l'adresse IP du moniteur (les trois derniers chiffres doivent être différents de ceux de l'ordinateur)
 - Saisir le masque de réseau (doit correspondre au masque de réseau de l'ordinateur)
 - Saisir la passerelle standard (si disponible)

Set LAN connection			Logou	t
		(Users	5
LAN active	DHCP		Syster	n
IP address	Default gateway		Setting	gs
172.16.0.245	172.16.0.254		Periphe	rals
Netmask				\prec
255.255.255.0			Reset	t
MAC address:			뫄	

Le symbole dapparaît sur le moniteur. La connexion LAN est configurée.

REMARQUE :

Les réglages effectués dans cette boîte de dialogue sont activés directement. Il n'est pas nécessaire de les enregistrer ou de les valider.

- 6. Appuyez sur la touche pour valider votre saisie.
- Établissez la connexion au logiciel seca connect 103 → Configurer la connexion au logiciel seca connect 103

1. Appuyez sur l'onglet Peripherals (Périphérie).



17-10-05-395-003_12-2021B

Désactiver la connexion LAN

2. Appuyez sur le bouton LAN.

		11	
		Users	
DHCP		System	
Default gateway		Settings	;
172.16.0.254		Periphera	ls
		Reset	_
		- 	
	Default gateway	Default gateway 172.16.0.254	Default gateway 172.16.0.254 Settings Reset

La fonction LAN est désactivée. Les données de connexion sont supprimées.

З.

4. Pour réactiver la fonction LAN, procédez comme suit :

a) Appuyer sur la case d'option LAN active (LAN actif)

b) \rightarrow Activer la connexion LAN

5.2 Configurer la connexion WiFi (utilisation mobile)

- → Introduction
- → Activer la connexion WiFi
- → Désactiver la connexion WiFi

Introduction

Pour une utilisation mobile, par ex. dans l'unité de soins d'un hôpital, vous pouvez intégrer l'appareil comme client WiFi dans votre réseau afin d'échanger des données avec le logiciel **seca connect 103**.

Pour pouvoir échanger des données avec le logiciel **seca connect 103**, le logiciel **seca connect 103** doit avoir été installé sur un serveur et la configuration du logiciel **seca connect 103** (adresse IP du serveur et port de connexion) doit être connue.



Activer la connexion WiFi

1. Appuyez sur l'onglet Peripherals (Périphérie).

Peripherals		Logout
		Users
LAN	WiFi	System
		Settings
Certificates	seca connect	Peripheral
		Reset
seca 360° proximity		
		윰 ()

- 2. Assurez-vous que la connexion LAN au réseau n'est pas active → Désactiver la connexion LAN.
- 3. Appuyez sur le bouton WiFi.

Set WiFi connection		Logout
WIF: mode		Users
	Hidden network	System
SSID)	Settings
~	scan WiFi	Peripherals
		Reset
MAC address: 00:07:80:a9:e2:d7		

- 4. Dans le menu déroulant WiFi mode (Mode WiFi), appuyez sur le réglage WiFi client (network) (Client WiFi (réseau)).
- 5. Effectuez le réglage approprié pour votre réseau WiFi :
 - ► Réseau visible : appuyer sur la touche Scan WiFi (Recherche WiFi)
 - Réseau masqué : appuyer sur la touche Hidden network (Réseau masqué)
- 6. Saisissez le SSID de votre réseau :
 - ► Réseau visible : sélectionner le SSID dans le menu déroulant
 - Réseau masqué : saisir le SSID manuellement
- 7. Saisissez le nom d'utilisateur et le mot de passe du réseau.

REMARQUE :

Dans certains réseaux, aucun nom d'utilisateur n'est demandé. Dans ce cas, le champ de saisie est grisé.

pour valider votre saisie. 8. Appuyez sur la touche La connexion est établie.

apparaît sur le moniteur. Le symbole L'appareil est connecté par WiFi à votre réseau.

- Établissez la connexion au logiciel seca connect 103 → Configurer la connexion au logiciel seca connect 103
- Désactiver la connexion WiFi
- 1. Appuyez sur l'onglet **Peripherals (Périphérie)**.

Peripherals		Logout	
		Users	
LAN	WiFi	System	
		Settings	
Certificates	seca connect	Periphera	
		Reset	
seca 360° proximity			
		윰 (

2. Appuyez sur le bouton **WiFi**.

Set WiFi connection		Logout
WiEi modo		Users
WiFi client (network)	Hidden network	System
WiFi client (network)	0	Settings
WiFi off	Scan WiFi	Peripheral
WiFi password	WiFi username	Reset
•••••		
MAC address:	IP address:	
88:6b:0f:6e:f4:ce	192.168.137.178	

- 3. Dans le menu déroulant WiFi mode (Mode WiFi), appuyez sur le réglage WiFi off (WiFi désactivé).
- Appuyez sur la touche pour valider votre saisie. La fonction WiFi est désactivée. Les données de connexion sont supprimées.

5.3 Configurer la connexion avec seca 360° proximity

Une connexion **seca 360° proximity** permet d'appliquer les valeurs de mesure d'appareils de mesure seca compatibles (balance, appareil de mesure de la taille, station de mesure).



Les conditions préalables doivent être remplies pour établir la connexion :

- L'appareil de mesure seca est équipé d'un module d'interface externe seca 452 ou d'un module d'interface interne (respectivement version R1.3 Build 79 ou supérieure du micrologiciel).
- L'appareil de mesure seca est connecté à votre réseau LAN ou WiFi.
- L'appareil de mesure seca est configuré comme suit :
 - Scanner l'ID de l'utilisateur : indispensable
 - Scanner l'ID du patient : indispensable
 - Confirmation de la mesure sur l'appareil de mesure seca : indispensable
 - Port utilisé : port configuré pour communiquer avec le logiciel seca connect 103 (par défaut : 22020) → Configurer la connexion au logiciel seca connect 103

REMARQUE :

Vous trouverez des informations relatives à la configuration de votre appareil de mesure seca dans le mode d'emploi System instructions for use **seca 103/452**.

Pour connecter l'appareil de mesure seca, procédez comme suit :

1. Appuyez sur l'onglet **Peripherals (Périphérie)**.

Peripherals		Logout
		Users
LAN	WiFi	System
		Settings
Certificates	seca connect	Peripheral
		Reset
seca 360° proximity		
		윰 🏾

 Appuyez sur le bouton seca 360° proximity. La boîte de dialogue seca 360° proximity (seca 360° proximity) s'ouvre

seca 360° proximity	Logout
	Users
Filter by organization ID	System
Device name	Settings
	Peripheral
	Reset

- 3. Recherchez les appareils disponibles :
 - Appuyer sur la touche
 : rechercher des appareils dans le réseau

► Appuyer sur la touche

: saisir l'adresse IP d'un appareil

 Cocher la case en regard de Filter by organization ID (Filtrer par ID d'établissement) : seuls les appareils portant le même ID d'établissement que le seca mVSA 535 sont affichés

Les appareils disponibles s'affichent.

seca 360° proximity		Logout
		Users
Filter by organization ID		System
Device name	IP –	Settings
Systemtest Breaker	172.16.0.196	Peripheral
SECA 555 BIA - RD Showroom	172.16.0.246	Reset
Q4 Karl WLAN	172.16.0.55	
Zorg LAN	172.16.0.58	
_TiffyTestBox1	172.16.0.70	垊, ()

REMARQUE :

Vous trouverez des informations relatives à l'attribution d'ID d'établissement ici → Régler le flux de travail (pour seca mVSA 535) et dans le mode d'emploi System instructions for use seca 103/452 (pour les appareils connectés).

4. Appuyez sur l'appareil souhaité dans la liste.

seca 360° proximity			Logout
		_	Users
Filter by organization ID		+	System
Device name	~	IP –	Settings
Systemtest Breaker		172.16.0.196	Peripheral
SECA 555 BIA - RD Showroom		172.16.0.246	Reset
Q4 Karl WLAN		172.16.0.55	
Zorg LAN		172.16.0.58	
_TiffyTestBox1		172.16.0.70	모모 (1)

L'appareil est marqué en bleu dans la liste.

La connexion est configurée.

En mode mesure, l'appareil de mesure seca est réservé dès qu'un dossier médical est chargé. L'appareil est à nouveau activé dès que la mesure est terminée → Recevoir le poids et la taille (seca 360° proximity).

6. CONNEXION À UN SYSTÈME D'INFORMATION (SIH)

- → Indications relatives aux données des patients et des utilisateurs
- → Donner un nom unique à l'appareil
- → Configurer la connexion au logiciel seca connect 103
- → Configuration de la transmission des données au SIH
- → Utilisation de certificats
- → Résumé : comportement de l'appareil lors de la connexion au SIH

Vous pouvez connecter l'appareil à des systèmes d'information hospitaliers compatibles via le logiciel **seca connect 103**.

seca recommande d'effectuer cette intégration exclusivement en coopération avec seca Service et le fabricant de votre système d'information hospitalier.



En cas de connexion à un système d'information, les fonctions suivantes sont disponibles :

- Se connecter à l'appareil avec l'ID d'utilisateur
- Afficher les données des patients enregistrées dans le SIH sur l'appareil
- Envoyer les résultats de mesure au SIH

Vous trouverez ici des informations sur la mesure en cas de connexion à un système d'information : \rightarrow Utilisation lors de la connexion à un système d'information.

6.1 Indications relatives aux données des patients et des utilisateurs

La connexion à un SIH entraîne les modifications suivantes en matière de gestion des données d'utilisateurs et de patients :

- Les ID d'utilisateurs du personnel médical ne peuvent être créés que dans le SIH.
- La gestion des dossiers médicaux n'est possible que dans le SIH.
- Les ID d'utilisateurs des administrateurs et des techniciens S.A.V. ne peuvent être créés que sur l'appareil.

6.2 Donner un nom unique à l'appareil

Pour connecter l'appareil à un système d'information hospitalier, un nom unique doit lui être donné. C'est sous ce nom que l'appareil envoie un heartbeat au réseau toutes les 30 secondes.

Pour choisir un nom d'appareil, procédez comme suit :

- 1. Connectez-vous en tant qu'administrateur.
- 2. Appuyez sur l'onglet System (Système).

System information	Logout
	Users
Monitor SmartBucket	System
	Settings
Data management Power management	Peripheral
	Reset
	윰 ()

Appuyez sur le bouton Monitor (Moniteur). La boîte de dialogue Monitor (Moniteur) s'affiche :

Monitor	Logout
	Users
Details Monitor Software update Monitor	System
Device name	Settings
Example 2	Peripheral
Information Monitor	Reset
Serial number: 76543217654321	
Software version: 1.0.1153 INT	
	뮹. ()

- 4. Entrez un nom d'appareil unique qui correspond aux conventions de noms de votre établissement :
 - a) Appuyer sur le champ de saisie Device name (Nom de l'appareil)



6.3 Configurer la connexion au logiciel seca connect 103

- → Saisir les données de connexion
- → Régler le flux de travail

L'appareil doit être connecté au logiciel **seca connect 103** pour pouvoir communiquer avec votre système d'information hospitalier.

Pour ce faire, les conditions préalables suivantes doivent être remplies :

- L'appareil de mesure est connecté au réseau LAN ou WiFi
- L'adresse du serveur et le port du seca connect 103 sont connus
- Le système d'information hospitalier est connecté au logiciel seca connect 103. Vous trouverez des informations à ce sujet dans le mode d'emploi System instructions for use seca 103/452 (version 2.0 ou supérieure)

REMARQUE :

- Consultez la section suivante du présent document → Interfaces et ports réseau du moniteur.
- Vous trouverez des informations relatives à la connexion du SIH au logiciel seca connect 103 dans le mode d'emploi System instructions for use seca 103/452 (version 2.0 ou supérieure)

Saisir les données de connexion

1. Appuyez sur l'onglet **Peripherals (Périphérie)**.



2. Appuyez sur le bouton **seca connect**.

La boîte de dialogue seca connect configuration (Configuration seca connect) s'ouvre.

3. Dans le menu déroulant Connect Mode (Mode de connexion), sélectionnez l'option seca connect 103.

seca connect configuration	on 🗸 🗙	Logout
		Users
Connect Mode	seca connect 103	System
		Settings
Connect Server IP	0.0.0.0	Peripherals
		Reset
Connect Port	22020	
	\rightarrow	

- 4. Saisir les données de connexion du logiciel seca connect 103 :
 - Saisir l'adresse IP du serveur sur lequel le logiciel seca connect 103 est installé
 - Saisir le port pour seca connect 103 (recommandé : 22020)

Vous disposez des possibilités suivantes pour poursuivre :

Appuyer sur la touche : → Régler le flux de travail
Appuyer sur la touche : Appliquer des réglages

Pour la mesure et la communication avec le SIH, vous pouvez définir les réglages suivants :

- Réglages du mot de passe pour l'ID d'utilisateur
- Ordre de lecture des ID du patient et de l'utilisateur
- Autoriser les mesures hors ligne lorsque la connexion avec le SIH est interrompue (recommandé en cas d'utilisation mobile ou de conditions de réception WiFi difficiles)
- Saisir l'ID de l'établissement, par exemple pour affecter l'appareil à un service de votre établissement
- 1. Appuyez sur l'onglet Peripherals (Périphérie).

Peripherals		Logout
		Users
LAN	WiFi	System
		Settings
Certificates	seca connect	Peripheral
		Reset
seca 360° proximity		
		윰 ()

- 2. Appuyez sur le bouton **seca connect**.
- 3. Assurez-vous d'avoir sélectionné l'option seca connect 103 dans le menu déroulant Connect Mode (Mode de connexion).

Régler le flux de travail

4. Appuyez sur la touche .
La page seca connect 103: Workflow (seca connect 103: flux trav.) s'affiche.

	seca connect 103: Wo	rkflow			
	User/patient ID: permit any scan sequence				
	Allow offline measurer	ments			
	User ID	required, with password			
	Organization ID	791430			
	Tenant ID				
	<				
5.	Définissez les réglages p l'utilisateur :	oour l'ordre de lecture des ID du patient et de			
	Ordre de	lecture des ID fixe : 1. Utilisateur, 2. Patient			
	✓				
0	Ordre de	lecture des ID arbitraire			
6.	connexion au SIH est int	es doivent egalement etre possibles lorsque la terrompue (mesures hors ligne) :			
	► L Ne pas a	utoriser de mesures hors ligne			
	► Autoriser	des mesures hors ligne			
	REMARQUE :				
	Les mesures hors lig Unsubmitted meas	ne sont enregistrées temporairement dans la liste surements (Mesures non envoyées). Lorsque			
	la connexion au SIH affichées, évaluées e non envoyées ».	est à nouveau active, les mesures peuvent être et envoyées au SIH → Utiliser la liste « Mesures			
7.	Définissez sous User-ID nécessaire pour la conn) (ID utilisateur) si un mot de passe est exion :			
	 Saisie d'un mot d 	e passe nécessaire (recommandé)			
	 Saisie d'un mot d 	e passe pas indispensable			
8.	Si vous le souhaitez, sai par exemple pour affect	sissez un Organization ID (ID établissement), er l'appareil à un service de votre établissement.			
9.	Si vous le souhaitez, sai pour affecter l'appareil à établissement.	sissez un Tenant ID (ID client) , par exemple une unité administrative plus importante de votre			
10	Appliquez les réglages :				
	a) Appuyer sur la to	uche			
	b) Appuyer sur la to				

Les réglages sont enregistrés.

6.4 Configuration de la transmission des données au SIH

seca recommande d'effectuer la transmission des données au SIH exclusivement en coopération avec seca Service et le fabricant de votre système d'information hospitalier.

REMARQUE :

Vous trouverez d'autres informations dans le mode d'emploi System instructions for use **seca 103/452** (version 2.0 ou supérieure).

6.5 Utilisation de certificats

L'appareil est préparé pour l'utilisation de certificats. Si vous souhaitez utiliser cette fonction, veuillez vous adresser à seca Service.

Cert	ificates		-		Logout
				\frown	Users
	Type of certificate	Valid from	Valid thru		System
	seca connect 103 CA	27.06.2019	24.06.2029		Settings
	seca connect 103 Client	27.06.2019	24.06.2029		Peripheral
	WiFi 802.1X	11.02.2019	11.02.2020		Reset
	Proximity Server				
					쁂

6.6 Résumé : comportement de l'appareil lors de la connexion au SIH

Fonction	Autonome (réglage d'usine)	Connexion au SIH via seca connect 103
Identification de l'utilisateur (mesurer)	Compte utilisateur seca, rôle : médecin	ID d'utilisateur du SIH
Identification de l'utilisateur (administrer)	Compte utilisateur seca, rôle : administrateur	Compte utilisateur spécifique à l'appareil, rôle : administrateur
Connexion	exion Choisir dans la liste	
Saisie du mot de passe	Manuelle	Manuelle
Identification du patient	Choisir dans la liste	Scanner le code-barresSaisir manuellement
Source des données des patients	Appareil	SIH
Créer/éditer les données des patients sur l'appareil	Possible	Pas possible
Emplacement d'enregistrement des mesures	Base de données de l'appareil	 Liste « Mesures non envoyées » SIH
Liste « Unsubmitted measurements (Mesures non envoyées) »	Non disponible	Disponible

7. OBSERVATIONS CLINIQUES

- → Réglages prédéfinis du fichier de configuration
- → Charger le fichier de configuration sur l'appareil et le mettre à jour
- → Supprimer le fichier de configuration

L'appareil vous permet de documenter des observations cliniques. Votre établissement peut définir le contenu individuellement dans un fichier de configuration, qui sera chargé sur l'appareil.

REMARQUE :

- Cette fonction n'est disponible que si l'appareil est connecté à un système d'information (SIH).
- Informez le personnel de votre établissement de la possibilité de documenter des observations cliniques sur l'appareil avant de mettre cette fonction à disposition.
- Assurez-vous que tous les réglages de cette fonction sont conformes aux spécifications de votre établissement et compatibles avec votre système d'information.

Le fichier de configuration n'est pas fourni. Vous créez le fichier de configuration avec seca Service pour la solution d'intégration complète.

Si vous souhaitez utiliser cette fonction, veuillez vous adresser à seca Service.

7.1 Réglages prédéfinis du fichier de configuration

→	Possibilités	de	saisie
---	--------------	----	--------

- → Définition de champs obligatoires
- → Sélection de la langue

Possibilités de saisie	Pour la documentation des observations cliniques, trois types de possibilités de saisie avec des valeurs seuils configurables sont disponibles dans le fichier de configuration :
	 Sélection simple via une case d'option : sélection dans une liste librement définissable avec maximum sept entrées Texte libre : saisie d'une texte alphanumérique au choix dont la longueur minimale et maximale est librement configurable
	 Valeur numérique : saisie d'une valeur numérique au choix dans une plage de valeurs librement configurable
	Un total de 24 paramètres maximum peuvent être définis.
Définition de champs obligatoires	Pour chaque paramètre, il est possible de définir si la saisie est obligatoire ou facultative :
	 Champ obligatoire (couleur orange) : l'envoi des observations cliniques au SIH n'est possible que si ce paramètre a été renseigné par l'utilisateur.
	 Champ facultatif : l'envoi des observations cliniques est également possible même si ce paramètre n'a pas été renseigné.
Sélection de la langue	Le fichier de configuration n'est pas traduisible. Les textes apparaissant dans la zone « Observations cliniques » sur l'appareil sont affichés tels qu'ils ont été définis comme textes dans le fichier de configuration.

7.2 Charger le fichier de configuration sur l'appareil et le mettre à jour

Le fichier de configuration pour les observations cliniques est chargé sur l'appareil via une connexion au logiciel **seca connect 103**. Vous trouverez de plus amples informations dans le mode d'emploi System instructions for use **seca 103/452**.

La configuration peut être modifiée en important à nouveau un fichier de configuration sur l'appareil.

REMARQUE

- Si vous souhaitez mettre à jour ou supprimer le fichier de configuration, aucune observation clinique non envoyée ne peut être enregistrée sur l'appareil. Envoyez toutes les observations cliniques enregistrées → Envoyer une mesure.
- Vous pouvez attribuer un nom de version au fichier de configuration sous la forme d'un texte libre. Le nom de version du fichier de configuration en cours d'utilisation sera affiché sous l'onglet System (Système), bouton Data management (Gestion des données).

Data management	Logout
	Users
Export system log Export	System
Backup patient data Backup	Settings
Restore patient data	Peripheral
Clinical observations configuration:	Reset
demo clinical observation v0.1	
Delete clin. obs. configuration	

REMARQUE

Si vous souhaitez mettre à jour ou supprimer le fichier de configuration, aucune observation clinique non envoyée ne peut être enregistrée sur l'appareil. Envoyez toutes les observations cliniques enregistrées → Envoyer une mesure.

- 1. Appuyez sur l'onglet System (Système).
- 2. Appuyez sur le bouton Data management (Gestion des données).
- 3. Appuyez sur le bouton **Delete clin. obs. configuration (Supprimer configuration pour observ. clin.)**.

La configuration est supprimée.

Data management		Logout
	<u> </u>	Users
Export system log	Export	System
Backup patient data	Backup	Settings
Restore patient data	Restore	Peripheral
Clinical observations configuration	in:	Reset
demo clinical observation v0.1		
Delete clin. obs. configuratio	n	<i>?</i> Î

8. RÉGLAGES D'USINE

- → Vue d'ensemble des réglages d'usine
- → Réinitialiser l'appareil
- → Réinitialiser l'interface utilisateur
- → Exporter le journal système/la piste d'audit
- → Activer l'accès VNC

8.1 Vue d'ensemble des réglages d'usine

Sous l'onglet **Reset (Réinit.)**, vous pouvez rétablir les réglages d'usine suivants sur l'appareil :

Fonction	Réglage
Mot de passe administrateur	1357
Langue d'affichage	Anglais
Format de date :	
International	jj.mm.aaaa
Format d'heure :	
International	24 h
Ordre d'affichage des nom et	
prénom :	Nom de famille, prénom
International	
Séparateur des nom et prénom	Point
Luminosité de l'écran	100 %
Volume des tonalités	
d'avertissement et d'information	70 %
Volume de la tonalité des	70 %
touches	
Capacite de la batterie,	≤ 50 %
deconnexion automatique a :	
Poids :	
	кд
I allie :	~
Lipitó	mmHa
Préréalages	Mesure ascendante, mesure unique
Température :	Mesure ascendance, mesure unique
Unité	°C
	0
Bleve	Mesure orale, mesure prédictive
Bouge	mesure prédictive
Fréquence cardiaque :	
Unité	min-1
Préréglage	
(système de mesure seca	Standard
uniquement)	
Saturation en oxygène :	
Unité	%
Mode	Normal
Séparateur décimal :	
International	Virgule
LAN	Marche
Données de connexion	Non
Client WiFi (appareil <-> réseau) :	Arrêt
Données de connexion	Non

Fonction	Réglage
Nom de l'appareil	[Numéro de série]
Mode intégration	Autonome
seca Logiciel seca connect 103 :	
IP serveur de communication	Non
Port de connexion	22020
ID de l'établissement	Non
ID du client	Non
Modules d'analyse actifs	
seca mVSA 535	Signes vitaux

8.2 Réinitialiser l'appareil

La fonction **Reset device (Réinitialiser l'appareil)** vous permet de rétablir les réglages d'usine de l'appareil (→ Vue d'ensemble des réglages d'usine). Cette opération entraîne la suppression des dossiers médicaux secaet des comptes utilisateur de l'appareil.

REMARQUE :

Si vous souhaitez conserver les dossiers médicaux seca et les comptes utilisateur, procédez comme décrit à la section → Réinitialiser l'interface utilisateur.

1. Appuyez sur l'onglet Reset (Réinit.).

Reset	Logout
	<u> </u>
VINC access	Users
Reset device Reset GUI	System
	Settings
	Peripheral
	Reset
	\sim
	윰 ()

- Assurez-vous que les dossiers médicaux seca et les comptes utilisateur ont été exportés.
- Appuyez sur la touche Reset device (Réinitialiser l'appareil). Les dossiers médicaux seca et les comptes utilisateur sont supprimés. Les réglages d'usine de l'appareil sont rétablis (→ Vue d'ensemble des réglages d'usine).

8.3 Réinitialiser l'interface utilisateur

La fonction **Reset GUI (Réinitialiser la GUI)** vous permet de rétablir les réglages d'usine de l'interface utilisateur (GUI = Graphical User Interface) de l'appareil (→ Vue d'ensemble des réglages d'usine). Cette opération n'entraîne pas la suppression des dossiers médicaux seca et des comptes utilisateur de l'appareil.

REMARQUE :

Si vous souhaitez supprimer les dossiers médicaux seca et les comptes utilisateur de l'appareil, procédez comme décrit à la section → Réinitialiser l'appareil.

1. Appuyez sur l'onglet Reset (Réinit.).

Reset	Logout
VNC access	
	Users
Reset device Reset GUI	System
	Settings
	Peripheral
	Reset
	\sim
	윰 ()
Appuvez sur la touche Beset GUI (Réinitialiser la GUI)	

 Appuyez sur la touche Reset GUI (Réinitialiser la GUI). Les réglages d'usine de l'interface utilisateur sont rétablis (→ Vue d'ensemble des réglages d'usine).

Les dossiers médicaux seca et les comptes utilisateur sont conservés.

8.4 Exporter le journal système/la piste d'audit

Cette fonction vous permet d'exporter le journal système/la piste d'audit, par exemple pour le/la mettre à disposition de seca Service en cas de problème technique.

- 1. Appuyez sur l'onglet System (Système).
- 2. Appuyez sur la touche Data management (Gestion des données).

Data management	X	Logout
		Users
Export system log	Export	System
Backup patient data	Backup	Settings
Restore patient data	Restore	Peripheral
Clinical observations configuratio	un:	Reset
no clinical observations defined		Sys. test

- 3. Appuyez sur la touche Export (Exportation).
- 4. Branchez une clé USB sur le moniteur.
- 5. Appuyez sur la touche **Export system log (Exporter journal système)**. Le journal système/la piste d'audit est exporté(e).

La connexion VNC vous permet de partager l'interface utilisateur de l'appareil avec l'écran d'un ordinateur qui le pilote alors à distance. Pour cela, il est indispensable d'installer au préalable un visualiseur VNC sur l'ordinateur.

REMARQUE

Cette fonction est réservée à des fins de démonstration. Selon le réglage de votre connexion VNC, l'affichage du moniteur sur l'écran de l'ordinateur peut varier. Pour une connexion VNC stable, nous recommandons une bande passante faible.

1. Appuyez sur l'onglet Reset (Réinit.).

Reset	Logout
VNC access	Users
Reset device Reset GUI	System
Reset OUT	Settings
	Peripheral
	Reset
	\sim
	윰 ()

- 2. Appuyez sur la case d'option VNC access (Accès VNC).
- 3. Redémarrez l'appareil. Le service VNC de l'appareil démarre.
- 4. Configurez la connexion VNC avec le visualiseur VNC de votre ordinateur.

Medical Measuring Systems and Scales since 1840

seca gmbh & co. kg Hammer Steindamm 3–25 22089 Hamburg · Germany T +49 40 20 00 00 0 F +49 40 20 00 00 50 E info@seca.com

seca operates worldwide with headquarters in Germany and branches in: seca france seca united kingdom seca north america seca schweiz seca zhong guo seca nihon seca mexico seca austria seca polska seca middle east seca suomi seca américa latina seca asia pacific seca danmark seca benelux seca lietuva and with exclusive partners in more than 110 countries. All contact data at seca.com