

ZOLL®

R Series® ALS Guide de l'opérateur



La date d'émission pour le Guide de l'Opérateur R Series ALS (**REF** 9650-0912-26 Rev. H) est **janvier 2019**.

Copyright © 2019 ZOLL Medical Corporation. Tous droits réservés.

R Series, M Series, Pedi-padz, Pro-padz, Stat-padz, CodeNet, Real CPR Help, RescueNet, See-Thru CPR, Code-Ready, SurePower, OneStep, Smart Alarms, Perfusion Performance Indicator, Defib Mentor, Rectilinear Biphasic et ZOLL sont des marques ou marques déposées de ZOLL Medical Corporation aux États-Unis et/ou dans d'autres pays.

Masimo est une marque déposée de Masimo Corporation aux États-Unis et/ou dans d'autres pays.

Toutes les autres marques et marques déposées appartiennent à leurs propriétaires respectifs.



ZOLL Medical Corporation
269 Mill Road
Chelmsford, MA USA
01824-4105



ZOLL International Holding B.V.
Newtonweg 18
6662 PV ELST
The Netherlands

Table des matières

Chapitre 1 Informations générales

Description du produit.....	1-1
Comment utiliser ce manuel	1-3
Mises à jour du Guide de l'opérateur	1-3
Déballage de l'appareil	1-3
Symboles utilisés	1-4
Conventions typographiques	1-6
Fonction de défibrillation.....	1-7
Utilisation — Fonctionnement manuel	1-7
Utilisation — Surveillance ECG	1-7
Utilisation — Real CPR Help	1-7
Contre-indications d'utilisation du défibrillateur	1-8
Complications	1-8
Énergie générée par le défibrillateur	1-8
Stimulateur cardiaque externe (en option).....	1-8
Utilisation — Stimulateur cardiaque	1-9
Complications liées au stimulateur cardiaque	1-10
Stimulation en pédiatrie	1-10
Utilisation — Surveillance de la SpO2	1-11
Utilisation — Surveillance de la EtCO2	1-11
Utilisation — PNI.....	1-11
Surveillance ECG	1-12
Fonction de l'enregistreur	1-12
Palettes et électrodes	1-12
Batteries.....	1-13
Système Code-Ready.....	1-14
Consignes de sécurité	1-14
Avertissements	1-15
Sécurité de l'opérateur	1-17
Sécurité du patient	1-18
Précautions d'emploi	1-19
Redémarrage du défibrillateur	1-19
Exigences de traçabilité imposées par la FDA	1-20
Notification des événements indésirables	1-20
Licence d'utilisation du logiciel.....	1-22
Dépannage	1-22
Numéro de série ZOLL	1-25

Chapitre 2 Présentation du produit

Commandes et témoins du défibrillateur	2-1
Panneau avant	2-3
Écran d'affichage	2-5
Câbles et connecteurs patient	2-6
Palettes externes	2-8
Utilisation des menus.....	2-11
Mode Defib Mentor (en option)	2-12
Tâches courantes	2-13
Remplacement du bloc-batterie	2-13
Ajustement de la luminosité de l'affichage	2-14
Utilisation des marqueurs de code	2-14

Chapitre 3 Défibrillation manuelle

Procédure de défibrillation d'urgence avec palettes	3-1
Détermination de l'état du patient selon les protocoles médicaux locaux	3-1
Mise en œuvre de la réanimation cardio-pulmonaire selon les protocoles médicaux locaux	3-2
1 Sélection du mode DEFIB	3-2
2 Charge du défibrillateur	3-4
3 Administration d'un choc	3-5
Palettes autoclavables externes	3-5
Procédure de défibrillation d'urgence avec des électrodes de traitement mains libres	3-6
Détermination de l'état du patient selon les protocoles médicaux locaux	3-6
Mise en œuvre de la réanimation cardio-pulmonaire selon les protocoles médicaux locaux	3-6
Préparation du patient	3-6
1 Sélection du mode DEFIB	3-7
2 Charge du défibrillateur	3-9
3 Administration d'un choc	3-9
Électrodes autoclavables	3-10

Chapitre 4 Défibrillation conseillée

Procédure de défibrillation conseillée	4-2
Détermination de l'état du patient selon les protocoles médicaux locaux	4-2
Mise en œuvre de la réanimation cardiopulmonaire selon les protocoles médicaux locaux	4-2
Préparation du patient	4-2
1 Sélection du mode DEFIB	4-2
2 Activation du bouton ANALYSE	4-4
3 Activation du bouton CHOC	4-5
Messages de la fonction de conseil	4-7
Messages d'avertissement	4-7

Chapitre 5 Cardioversion synchronisée

Procédure de cardioversion synchronisée.....	5-2
Détermination de l'état du patient et soins à procurer selon les protocoles médicaux locaux	5-2
Préparation du patient	5-2
1 Sélection du mode DEFIB	5-3
2 Charge du défibrillateur	5-4
3 Administration d'un CHOC	5-5
Procédure de cardioversion synchronisée distante.....	5-6
Détermination de l'état du patient et soins à procurer selon les protocoles médicaux locaux	5-6
Préparation du patient	5-6
1 Sélection du mode DEFIB	5-6
2 Charge du défibrillateur	5-7
3 Administration d'un CHOC	5-8

Chapitre 6 Real CPR Help

Champ Real CPR Help.....	6-2
Perfusion Performance Indicator (en option/adultes seulement)	6-2
Affichage de la durée d'inactivité de RCP	6-2
Affichage de la fréquence et de l'amplitude RCP	6-2
Barre de relâchement de compression (adulte uniquement)	6-3
Métronome de RCP	6-3
Invite DÉGAGER MAINS	6-3
Messages vocaux de RCP (adulte uniquement).....	6-4
Graphique des compressions thoraciques	6-4
Affichage du graphique de RCP	6-4

Chapitre 7 See-Thru CPR (en option)

Utilisation de la technologie See-Thru CPR	7-2
Exemples	7-2

Chapitre 8 Stimulation temporaire non invasive (en option)

Stimulation temporaire non invasive.....	8-2
Détermination de l'état du patient et soins à procurer selon les protocoles médicaux locaux	8-2
Préparation du patient	8-2
1 Application des électrodes ECG/de traitement mains libres	8-2
2 Réglage du sélecteur sur STIMULATEUR	8-4
3 Réglage de la fréquence du stimulateur	8-4
4 Réglage du stimulateur de charge	8-5
5 Détermination de la capture	8-5
6 Détermination du seuil optimal	8-6

Applications de stimulation spéciales	8-7
Stimulation en mode Veille	8-8
Stimulation asynchrone	8-8
Stimulation en pédiatrie	8-9

Chapitre 9 Surveillance ECG

Préparations	9-2
Mise en place des électrodes	9-2
Fixation des électrodes de surveillance	9-3
Surveillance ECG du patient.....	9-5
Réglage des commandes	9-5
Stimulateurs cardiaques implantés	9-6
Surveillance à 5 dérivations	9-7
Impression simultanée de 3 dérivations	9-7
Filtre See-Thru RCP (en option)	9-8
Ajout de tracés à afficher	9-8
Impression de l'ECG sur une bande	9-8
Bande passante de diagnostic	9-9
Alarmes.....	9-9
Réglage des limites d'alarme	9-9
Limites de l'alarme de fréquence cardiaque	9-10
Alarmes des signes vitaux	9-10
Suspension et interruption des alarmes	9-11
Smart Alarms	9-12
Paramètres d'alarme pour une surveillance non supervisée	9-12

Chapitre 10 Enregistrements d'événements et rapports d'événements

Rapport de synthèse.....	10-2
Formats de rapport de synthèse	10-2
Impression d'un rapport de synthèse complet	10-8
Impression d'un rapport de synthèse partiel	10-8
Enregistrement du rapport complet	10-8
Journal des incidents	10-9
Impression d'un journal des incidents	10-9
Effacement du rapport de synthèse et du rapport complet.....	10-9
Effacement manuel	10-9
Effacement automatique	10-10
Formatage du disque	10-10
Messages associés	10-10

Chapitre 11 Transfert de fichiers

Transfert de fichiers vers un appareil externe.....	11-1
Wi-Fi (en option)	11-2
Installation ou retrait d'une carte Compact Flash	11-2

Transfert d'un fichier de rapport complet vers une carte Compact Flash	11-3
Transfert de fichiers de contrôle de l'appareil et de journal d'activité vers une carte Compact Flash	11-3
Transfert de fichiers via le port USB (en option)	11-4
Transfert d'un fichier de rapport complet par Wi-Fi (en option)	11-5
Transfert de fichiers de contrôle de l'appareil et de journal d'activité via Wi-Fi (en option) ..	11-5
Messages associés au Wi-Fi	11-6

Chapitre 12 Maintenance

Procédures régulières de maintenance	12-2
Inspection visuelle quotidienne	12-2
Test de disponibilité des codes	12-3
Test manuel du défibrillateur	12-4
Test du défibrillateur avec les palettes	12-4
Test du défibrillateur avec des électrodes de traitement mains libres	12-5
Test du stimulateur	12-6
Contrôle de l'enregistreur	12-6
Journal de disponibilité des codes	12-6
Réglage de la date et de l'heure	12-8
Nettoyage de l'unité R Series	12-8
Chargement de la bande d'impression	12-9
Nettoyage de la tête d'impression	12-10
Liste de vérification des opérateurs pour les produits R Series	12-11

Chapitre 13 Dépannage

Système Code-Ready	13-1
Moniteur	13-2
Enregistreur	13-4
Stimulateur	13-4
Défibrillateur	13-5
Chargeur CA	13-8

Annexe A Caractéristiques techniques

Caractéristiques techniques du défibrillateur	A-2
Caractéristiques techniques du bloc-batterie	A-7
Caractéristiques techniques CEI 60601-1-2	A-8
Déclaration d'émissions électromagnétiques	A-8
Déclaration d'immunité électromagnétique (DIE)	A-9
DIE des fonctions de maintien des fonctions vitales	A-10
Distances de séparation recommandées entre les équipements de communications RF et les fonctions de l'appareil R Series destinées au maintien des fonctions vitales	A-11
DIE des fonctions non destinées au maintien des fonctions vitales	A-12

Distances de séparation recommandées entre les équipements de communications RF et les fonctions de l'appareil non destinées au maintien des fonctions vitales	A-13
Caractéristiques de l'onde biphasique rectiligne R Series.....	A-14
Résultats des essais cliniques de l'onde biphasique.....	A-26
Essai clinique multicentrique randomisé de défibrillation de la fibrillation ventriculaire (FV) et de la tachycardie ventriculaire (TV)	A-26
Essai clinique multicentrique randomisé de cardioversion de l'a fibrillation auriculaire (FA)	A-28
Cardioversion synchronisée de la fibrillation auriculaire	A-29
Précision de l'algorithme d'analyse ECG.....	A-30

Annexe B Accessoires R Series

Annexe C Informations relatives au module radio Wi-Fi

Chapitre 1

Informations générales

Description du produit

La gamme R Series[®] de ZOLL[®] est constituée de produits qui combinent dans un seul appareil portable léger les fonctions de défibrillation, d'affichage ECG, de surveillance avancée, de stimulation transcutanée non invasive (NTP, Noninvasive Transcutaneous Pacing) et de communication, impression et enregistrement des données. Le défibrillateur est conçu pour faire face à toutes les situations de réanimation ; sa petite taille, sa compacité et sa légèreté en font l'appareil idéal pour suivre les patients durant leur transport. L'appareil est alimenté par secteur et dispose également d'une batterie facilement remplaçable qui se recharge rapidement lorsque l'appareil est branché sur le secteur. De plus, la batterie peut être rechargée et testée à l'aide d'un chargeur ZOLL SurePower[™].

L'appareil a été conçu pour une utilisation en hôpital. L'ensemble de ses fonctionnalités robustes contribue à accroître sa longévité dans le cadre des applications hospitalières.

Il existe plusieurs modèles de défibrillateurs R Series, qui peuvent proposer diverses fonctions. Il se peut que votre modèle ne dispose pas de toutes les fonctions indiquées dans ce manuel. Les fonctions qui n'équipent pas tous les modèles sont signalées comme disponibles en option.

Le défibrillateur R Series est un défibrillateur externe polyvalent permettant de travailler en mode manuel ou conseil. En mode manuel, l'appareil fonctionne comme un défibrillateur classique, dont la charge et la décharge sont entièrement contrôlées par l'utilisateur. En mode conseil, certaines opérations sont automatisées et un algorithme sophistiqué identifie les rythmes ECG (FV et TV à complexes larges >150 battements par minute) qui doivent être traités par administration d'un choc de défibrillation. En fonction des protocoles locaux, l'appareil peut être configuré pour assurer automatiquement l'analyse ECG, la charge du défibrillateur (si nécessaire), ainsi que pour afficher le message *APPUYER CHOC* entre les périodes de RCP.

L'appareil R Series aide les soignants lors de la réanimation cardio-pulmonaire (RCP) en évaluant et en indiquant aux secouristes la fréquence et l'amplitude des compressions thoraciques. La fonction Real CPR Help[®] requiert l'utilisation d'électrodes OneStep[™] CPR ou OneStep Complete. Lorsque vous utilisez ces électrodes, les tracés ECG affichés peuvent être filtrés à l'aide de la fonction See-Thru CPR[®], afin de réduire les artefacts causés par des compressions thoraciques.

Le défibrillateur R Series est un défibrillateur Code-Ready[®]. Il assure des tests autres que les tests d'administration du choc et effectue plus de 40 mesures de contrôle de disponibilité, qui incluent des tests confirmant la présence des câbles et électrodes appropriés, le type d'électrode et d'autres fonctions électroniques importantes. Le défibrillateur R Series vérifie également l'état et la date de péremption des électrodes OneStep. Les tests de disponibilité du code peuvent être effectués automatiquement, sans déconnecter les électrodes ni les palettes, ni recourir à un équipement de test supplémentaire pour tester l'administration des chocs. Le système génère également un journal sous forme imprimée ou électronique pour signaler au personnel hospitalier toute fonction ou accessoire du défibrillateur défectueux avant une intervention.

Certains modèles R Series sont équipés d'un stimulateur cardiaque transcutané constitué d'un générateur d'impulsions et de circuits de détection ECG. L'option de stimulation prend en charge les stimulations non invasives sentinelle et asynchrone pour les patients adultes, enfants et nouveaux-nés. Lorsque le défibrillateur R Series est utilisé avec le câble OneStep Pacing, les électrodes OneStep Pacing et OneStep Complete permettent d'effectuer des stimulations sentinelles ainsi qu'une surveillance ECG sans utiliser d'électrodes ECG supplémentaires.

Les informations relatives au fonctionnement de l'appareil et aux tracés ECG et physiologiques, sont affichées sur un écran de grande taille (16,5 cm en diagonale) au contraste élevé et de grande lisibilité dans toutes les conditions de luminosité. Les messages de fonctionnement et d'avertissement sont affichés sur le moniteur. L'appareil peut aussi être configuré pour diffuser des messages sonores destinés à alerter l'opérateur de l'état de l'appareil. Le défibrillateur R Series effectue les tests de disponibilité du code lorsque l'appareil est en position ARRÊT mais raccordé au secteur, lors de sa mise en marche et périodiquement en cours de fonctionnement.

L'appareil est équipé d'un enregistreur à bande permettant de fournir instantanément la documentation et les rapports résumés relatifs aux soins et aux traitements administrés au patient.

Un système complexe de recueil de données comprenant une fonction de rapport résumé, une imprimante, ainsi que plusieurs ports de communication est également disponible pour cet appareil. Les données stockées peuvent être consultées et archivées sur un ordinateur équipé de manière adéquate et exécutant le logiciel ZOLL CodeNet[®] Central ou ZOLL RescueNet[®] Code Review. Les fichiers de données du R Series peuvent être transférés vers un PC au moyen d'une carte USB ou Compact Flash, ou via Wi-Fi.

Les appareils R Series sont destinés à être utilisés en mode manuel par des équipes agréées pour l'administration de soins d'urgence par les autorités européennes, nationales ou locales compétentes.

Comment utiliser ce manuel

Le Guide de l'opérateur du R Series fournit les informations permettant d'utiliser un appareil R Series en toute sécurité et d'en effectuer l'entretien. Les personnes utilisant cet appareil doivent lire attentivement ce manuel dans son intégralité.

Il est important de lire attentivement les consignes de sécurité et les avertissements.

Les procédures de vérification quotidienne et d'entretien de l'appareil sont présentées dans le chapitre « Maintenance », page 12-1.

Des notices spécifiques aux options disponibles pour le R Series viennent compléter ce manuel. Ces notices contiennent des informations relatives à la sécurité, des avertissements et des précautions supplémentaires.

Mises à jour du Guide de l'opérateur

La date de publication ou de révision de ce manuel est imprimée sur la couverture. Si plus de trois ans se sont écoulés depuis cette date, contactez ZOLL Medical Corporation afin de savoir si des mises à jour de la documentation relative au produit sont disponibles.

Tous les opérateurs des appareils doivent lire attentivement chacune des mises à jour de document, puis les classer dans le manuel pour consultation ultérieure, au niveau des rubriques concernées.















La documentation du produit est mise à disposition sur le site Web de ZOLL, à l'adresse www.zoll.com. Dans le menu Products (Produits), sélectionnez Product Manuals (Manuels du produit).

Déballage de l'appareil








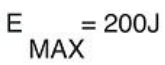

Inspectez soigneusement chaque paquet pour vérifier l'absence de dommages. Si l'emballage d'expédition ou la garniture de protection est endommagé, conservez le tout et vérifiez le contenu ainsi que l'intégrité électrique et mécanique de l'appareil. Si le contenu est incomplet ou en cas de dommages mécaniques ou d'échec de l'autotest électrique du défibrillateur, aux États-Unis contactez ZOLL Medical Corporation (1-800-348-9011). Dans les autres pays, contactez le représentant ZOLL agréé le plus proche. Si l'emballage d'expédition est endommagé, il convient également de le signaler au transporteur.

Symboles utilisés

Tout ou partie de ces symboles peuvent être utilisés dans ce manuel ou sur cet appareil :

Symbole	Description
	Tension dangereuse.
	Attention, consulter la documentation jointe.
	Fragile, manipuler avec précaution.
	Maintenir au sec.
	Haut.
	Limites de température.
	Conformité Européenne Cet appareil est conforme à la directive 93/42/CEE relative aux dispositifs médicaux.
	Connexion patient de type B.
	Connexion patient de type BF.
	Connexion patient de type CF.
	Connexion patient de type BF protégée vis-à-vis de la défibrillation.
	Connexion patient de type CF protégée vis-à-vis de la défibrillation.
	Élément fusible.
	Équipotentialité.

Symbole	Description
	Courant alternatif (c.a.).
	Courant continu (c.c.).
	Contient du lithium. Recycler ou éliminer selon les réglementations.
	Conserver à l'écart de toute flamme ou température élevée.
	Ne pas ouvrir, démonter, ni endommager intentionnellement.
	Ne pas écraser.
	Ne pas jeter avec les ordures ménagères. Recycler ou éliminer selon les réglementations.
	Rapporter à un site de récupération des déchets électriques et électroniques (DEEE). Ne pas associer à des déchets non triés.
	Date de fabrication.
	À utiliser avant le.
	Ne contient pas de latex.
	Ne pas réutiliser.
	Ne pas plier.
	Non stérile.

Symbole	Description
	Rayonnement Wi-Fi électromagnétique non ionisant pendant le transfert de données.
	Fabricant.
	Représentant UE agréé.
	N° de série.
	Référence catalogue.
	Se reporter au mode d'emploi.
	Uniquement sur prescription.
	Énergie maximale.
	Port de test.

Conventions typographiques

Les conventions typographiques adoptées dans ce manuel sont les suivantes :

Dans le corps du texte, les noms et les étiquettes des boutons et des touches de fonction sont indiqués en caractères **gras** (par exemple, « Appuyez sur le bouton **CHOC** ou sur la touche de fonction **Marqu. code** »).

Les messages vocaux et textuels affichés à l'écran sont en majuscules italiques (par exemple, *VERIFIER PATIENT*).

AVERTISSEMENT ! Les avertissements vous préviennent en cas de condition ou d'action susceptible de provoquer des dommages corporels ou un décès.

Attention Les déclarations relatives aux précautions d'emploi (« Attention ! ») vous préviennent en cas de condition ou d'action susceptible de provoquer des dommages matériels sur l'appareil.

Fonction de défibrillation

L'appareil R Series est équipé d'un défibrillateur c.c. capable de délivrer jusqu'à 200 joules. Utilisé en mode synchronisé, avec pour base de synchronisation l'onde R du patient, il permet de réaliser des cardioversions synchronisées. La défibrillation se fait au moyen de palettes ou d'électrodes jetables et préenduites de gel.

Utilisation — Fonctionnement manuel

L'utilisation des appareils R Series en mode manuel de défibrillation est indiquée chez les victimes d'arrêt cardiaque présentant une absence apparente de circulation, constatée par l'observation des signes suivants :

- Perte de connaissance.
- Absence de respiration.
- Absence de pouls.

L'appareil doit être utilisé exclusivement par un personnel médical qualifié dans la conversion des fibrillations ventriculaires et des tachycardies ventriculaires rapides en un rythme cardiaque sinusal ou autre, capable de produire des battements cardiaques significatifs sur le plan hémodynamique.

En mode manuel, l'appareil peut également être utilisé pour la cardioversion synchronisée de certaines arythmies auriculaires ou ventriculaires. La décision d'utiliser la cardioversion synchronisée doit être prise par un médecin qualifié.

La fonction de conseil permet de confirmer la présence d'une fibrillation ventriculaire ou d'une tachycardie ventriculaire à complexe large (supérieur à 150 battements par minute) chez les patients présentant les trois conditions (répertoriées plus haut) indiquant l'absence de circulation.

Utilisation — Surveillance ECG

L'appareil est conçu pour être utilisé lorsqu'une surveillance ECG est indiquée pour évaluer la fréquence cardiaque du patient ou la morphologie ECG. En mode surveillance ECG, l'appareil est conçu pour être utilisé par un personnel qualifié ayant suivi une formation à l'utilisation du défibrillateur R Series, au secourisme et/ou à la réanimation, ou aux interventions médicales d'urgence dispensée sous l'autorité d'un médecin.

Utilisation — Real CPR Help

La fonction Real CPR Help fournit aux secouristes des informations visuelles et sonores destinées à les inciter à effectuer des compressions thoraciques à la fréquence recommandée par l'AHA/ERC de 100 compressions par minute. Les messages vocaux et visuels incitent à pratiquer des compressions de 5 cm d'amplitude minimum chez l'adulte (Conformément aux recommandations de l'AHA et/ou ERC).

Contre-indications d'utilisation du défibrillateur

Il n'existe aucune contre-indication connue concernant l'utilisation du défibrillateur.

Complications

L'utilisation inappropriée de la défibrillation ou de la cardioversion (par exemple en l'absence d'arythmie maligne) peut provoquer une fibrillation ventriculaire, une asystolie et d'autres arythmies dangereuses.

Une défibrillation réalisée avec application inadéquate des électrodes ou du gel électrolyte des palettes peut se révéler inefficace ou causer des brûlures, notamment en cas de chocs répétés. L'apparition sur la peau d'érythème ou d'hyperémie au contact des palettes ou des électrodes est fréquente ; cet effet est généralement amplifié au niveau du contour des palettes et des électrodes. Les rougeurs doivent s'estomper significativement dans les 72 heures.

Énergie générée par le défibrillateur

Les défibrillateurs R Series peuvent délivrer jusqu'à 200 joules avec une impédance de 50 ohms. Cependant, l'énergie délivrée au travers de la paroi thoracique varie en fonction de l'impédance transthoracique du patient. Pour réduire cette impédance, une quantité adéquate de gel électrolyte doit être appliquée sur les palettes et celles-ci doivent être appliquées avec une force de 10 à 12 kilogrammes. Un soin particulier doit être apporté à la mise en place des électrodes de traitement mains libres. (Reportez-vous aux instructions de l'emballage des électrodes.)

Stimulateur cardiaque externe (en option)

Certains appareils R Series peuvent être équipés d'un stimulateur cardiaque transcutané constitué d'un générateur d'impulsions et de circuits de détection ECG. La stimulation transcutanée non invasive (NTP, Noninvasive Transcutaneous Pacing) est une technique bien établie dont l'efficacité a été prouvée. Cette technique thérapeutique s'applique facilement et rapidement, dans les situations d'urgence ou non urgentes nécessitant une stimulation cardiaque temporaire.

Le courant sortant du stimulateur cardiaque varie en permanence, entre 0 et 140 mA. La fréquence varie également en permanence, de 30 à 180 impulsions par minute (ipm) par incréments de 2.

Les impulsions de stimulation sont administrées au cœur par l'intermédiaire d'électrodes mains libres ZOLL de défibrillation/stimulation placées sur le dos et dans la région précordiale du patient.

Les caractéristiques des impulsions administrées, ainsi que la conception et l'emplacement des électrodes réduisent la stimulation nerveuse cutanée, les courants de seuil de stimulation cardiaque et réduisent l'inconfort engendré par les contractions des muscles squelettiques.

La conception unique de la gamme R Series permet une lecture et une interprétation parfaites de l'électrocardiogramme à l'écran, sans décalage ni distorsion lors d'une stimulation externe.

L'utilisation appropriée et la mise en place adéquate des électrodes sont déterminantes pour l'obtention de résultats optimaux. Tous les utilisateurs doivent avoir une connaissance parfaite des présentes instructions d'utilisation.

Utilisation — Stimulateur cardiaque

Cet appareil peut être utilisé dans le cadre d'une stimulation cardiaque externe temporaire, pour le traitement des patients conscients et inconscients, comme alternative à la stimulation endocardique.

Les objectifs de la stimulation sont notamment :

- Réanimation lors d'un arrêt cardiaque ou de bradycardie de toute étiologie.

La stimulation non invasive a été utilisée pour la réanimation lors d'un arrêt cardiaque, d'un arrêt du réflexe vagal, d'un arrêt induit par les médicaments (procainamide, quinidine, digitalis, b-bloquants, vérapamil, etc.) et d'un arrêt circulatoire inattendu (dû à l'anesthésie, la chirurgie, l'angiographie et autres procédures thérapeutiques ou diagnostiques). Elle a aussi été utilisée pour les accélérations temporaires de bradycardie dans la maladie de Stokes-Adams et le syndrome de dysfonctionnement sinusal. Cette technique est plus sûre, plus fiable et plus rapide à appliquer que l'utilisation d'électrodes endocardiques ou d'autres électrodes temporaires.

- « En veille » lorsque l'arrêt ou la bradycardie peuvent se produire.

La stimulation non invasive peut être utile « en veille » lorsque l'arrêt cardiaque ou la bradycardie symptomatique peuvent se produire en raison d'un infarctus du myocarde aigu, d'une toxicité induite par des médicaments, d'une anesthésie ou d'une intervention chirurgicale. Elle est aussi utile comme traitement temporaire chez les patients en attente d'implantation d'un stimulateur cardiaque ou de thérapie intraveineuse. Dans les applications de stimulation « en veille », la stimulation non invasive peut fournir une alternative à la thérapie intraveineuse, ce qui évite les risques de déplacement, d'infection, d'hémorragie, d'embolisation, de perforation, de phlébite et la stimulation mécanique ou électrique de tachycardie ventriculaire ou la fibrillation associée à la stimulation endocardique.

- Suppression de la tachycardie.

Les rythmes cardiaques accélérés en réponse à la stimulation externe suppriment souvent l'activité ventriculaire ectopique et peuvent prévenir la tachycardie.

AVERTISSEMENT ! Cet appareil ne doit pas être connecté à des électrodes de stimulation interne.

Contre-indications d'utilisation du stimulateur

Il n'existe aucune contre-indication connue concernant l'utilisation du stimulateur.

Complications liées au stimulateur cardiaque

La fibrillation ventriculaire ne répond pas à la stimulation et nécessite une défibrillation immédiate. La dysrythmie du patient doit donc être déterminée immédiatement afin d'employer la thérapie adéquate. En cas de fibrillation ventriculaire, avec défibrillation réussie mais suivie d'un arrêt cardiaque (asystolie), utilisez le stimulateur cardiaque.

Les tachycardies ventriculaires et supra-ventriculaires peuvent être interrompues avec la stimulation, mais en situation d'urgence ou lors d'un effondrement circulatoire, la cardioversion synchronisée est plus rapide et plus sûre.

L'activité électrique sans pouls peut survenir à la suite d'un arrêt cardiaque prolongé ou d'autres maladies avec une dépression myocardique. La stimulation peut alors générer des réponses ECG sans contractions mécaniques efficaces, nécessitant alors un autre traitement plus efficace.

La stimulation peut susciter des réponses répétitives indésirables, une tachycardie ou une fibrillation en présence d'hypoxie généralisée, d'ischémie myocardique, de toxicité due aux médicaments cardiaques, de déséquilibre des électrolytes ou d'autres cardiopathies.

La stimulation par une méthode quelle qu'elle soit tend à inhiber la rythmicité intrinsèque. L'arrêt soudain de la stimulation, en particulier à des fréquences rapides, peut entraîner un arrêt ventriculaire et doit être évité.

La stimulation temporaire non invasive peut entraîner un inconfort plus ou moins important, parfois sévère, et susceptible d'empêcher son utilisation continue chez les patients conscients.

De la même manière, la contraction inévitable des muscles squelettiques peut déranger les patients très malades et limiter l'utilisation continue à quelques heures. L'apparition sur la peau d'érythème ou d'hyperémie au contact des électrodes de traitement mains libres est fréquente ; cet effet est généralement amplifié au niveau du contour des électrodes. Les rougeurs doivent s'estomper significativement dans les 72 heures.

Des cas de brûlures sous l'électrode antérieure ont été signalés lors de stimulations chez des patients adultes présentant un débit sanguin cutané très faible. Une stimulation prolongée doit être évitée dans ces cas et une vérification régulière de la peau au contact des électrodes est conseillée.

Avec les appareils de génération précédente, des cas d'inhibition transitoire de la respiration spontanée ont également été rapportés chez les patients inconscients lorsque l'électrode antérieure était placée trop bas sur l'abdomen.

AVERTISSEMENT ! Cet appareil ne doit pas être connecté à des électrodes de stimulation interne.

Stimulation en pédiatrie

La stimulation peut être utilisée chez les enfants pesant 15 kg et moins avec les électrodes pédiatriques de traitement mains libres ZOLL. Une stimulation prolongée (plus de 30 minutes) peut provoquer des brûlures, en particulier chez les nouveaux-nés. Une vérification régulière de la peau au contact des électrodes est conseillée.

Utilisation — Surveillance de la SpO₂

L'oxymètre de pouls R Series, ainsi que la technologie Masimo[®] SET[®] et les capteurs d'oxymétrie LNCS[®], sont destinés à la surveillance continue non invasive de la saturation artérielle en oxygène (SpO₂) et de la fréquence du pouls chez des patients adultes immobilisés ou non et chez des patients pédiatriques ou néonataux immobilisés en milieu hospitalier ou préhospitalier.

Contre-indications d'utilisation de la fonction SpO₂

Pour connaître les contre-indications relatives à l'utilisation de la fonction de surveillance de l'oxymétrie de pouls (SpO₂), consultez le feuillet d'information sur la fonction SpO₂ du R Series (RÉF. 9650-0901-26).

Utilisation — Surveillance de la EtCO₂

L'option EtCO₂ R Series avec la technologie Respironics Novamatrix permet une surveillance continue non invasive du gaz carbonique de fin d'expiration (EtCO₂) et de la fréquence respiratoire chez les patients nécessitant une assistance respiratoire, un transport intrahospitalier ou une anesthésie. L'option EtCO₂ R Series avec la technologie Respironics Novamatrix exploite deux méthodes de mesure continue du CO₂ de fin d'expiration (EtCO₂) et de la fréquence respiratoire.

La première méthode repose sur le capteur de CO₂ de flux principal CAPNOSTAT 5 Mainstream CO₂ Sensor raccordé à un adaptateur pour voies aériennes, se fixant à une sonde endotrachéale, un masque ou un embout buccal jetable.

La seconde méthode repose sur le module CO₂ LoFlo pour surveiller à la fois les patients non-intubés et les patients intubés utilisant des canules d'échantillonnage et des adaptateurs pour voies aériennes spécialement conçus.

L'option EtCO₂ R Series est conçue pour la surveillance des patients adultes, enfants et des nouveau-nés.

Les substances suivantes peuvent influencer les mesures du CO₂ effectuées à l'aide du capteur CAPNOSTAT 5 mainstream CO₂ sensor ou du Module LoFlo de flux secondaire :

- les niveaux d'oxygène élevés
- protoxyde d'azote
- agents halogénés

L'option R Series EtCO₂ fournit des paramètres pour haute teneur en oxygène et / ou de compensation de l'oxyde nitreux. Agents anesthésiques halogénés altèrent lectures de CO₂, mais l'unité R Series surveilleront CO₂ dans les spécifications lorsque ces agents sont présents à des niveaux cliniques normales. La présence de Desflurane dans l'air expiré au-delà des valeurs normales (5%) peut positivement biaiser des valeurs de mesure de dioxyde de carbone jusqu'à un supplément de 3 mmHg.

L'option EtCO₂ du R Series est réservée à une utilisation avec le capteur ZOLL/Respironics Novamatrix CAPNOSTAT 5 Mainstream CO₂ Sensor et des adaptateurs pour voies aériennes ou le module LoFlo de CO₂ de flux secondaire.

L'option R Series EtCO₂ peut être utilisé sur des patients adultes (21 ans et plus) et sur des patients pédiatriques, comme décrit dans le tableau suivant:

Sous-population pédiatrique	Portée approximative d'âge
Nouveau-né (nouveau-né)	De la naissance à 1 mois
Bébé	1 mois à 2 ans
Enfant	2 à 12 ans
Adolescent	12-21 ans

Contre-indications d'utilisation de la fonction EtCO₂

Pour connaître les contre-indications relatives à l'utilisation de la fonction de surveillance du CO₂ de fin d'expiration (EtCO₂), consultez le feuillet d'information sur la fonction EtCO₂ du R Series (RÉF. 9650-0915-26).

Utilisation — PNI

L'option PNI du R Series doit être utilisée pour la mesure non invasive de la pression artérielle des patients immobiles en soins intensifs ou en cours de transports intrahospitaliers. L'option PNI permet de mesurer la pression artérielle chez l'adulte, l'enfant et le nouveau-né.

Contre-indications d'utilisation de la fonction de PNI

Pour connaître les contre-indications relatives à l'utilisation de la fonction de surveillance non invasive de la pression artérielle (PNI), consultez le feuillet d'information sur la PNI du R Series (RÉF. 9650-0914-26).

Surveillance ECG

Pour surveiller l'ECG du patient, celui-ci est connecté à l'appareil via un câble patient 3 ou 5 dérivations, des électrodes de traitement mains libres ou par l'intermédiaire des palettes. L'écran présente cinq secondes d'ECG accompagnées des informations suivantes :

- Fréquence cardiaque moyenne, déduite de la mesure des intervalles R-R.
- Sélection de la dérivation - I, II, III, aVR, aVL, aVF, V (avec câble ECG), PAL EXT ou ÉLECTR., P1, P2, P3 (en cas d'utilisation du câble OneStep Pacing avec les électrodes OneStep Complete).

P1, P2 et P3 sont des dérivations ECG non standard dérivées d'électrodes de type OneStep. Si les signaux ECG issus de ces dérivations sont appropriés pour l'évaluation du rythme et la détermination de capture électrique lors de la stimulation, ils ne peuvent cependant pas être utilisés pour l'évaluation de la morphologie ECG. Afin d'établir un diagnostic, posez des électrodes ECG classiques.

- Facteur de démultiplication relatif de l'amplitude de l'ECG : x 0,5; x 1; x 1,5; x 2 ou x 3
- Autres messages de fonctionnement, messages et codes de diagnostic.

La largeur de bande de l'ECG de surveillance ou de diagnostic peut être sélectionnée.

Fonction de l'enregistreur

L'enregistreur à bande permet d'imprimer les événements. L'enregistreur à bande fonctionne normalement en mode décalé (décalage de 6 secondes) pour assurer la saisie des informations

ECG précédant immédiatement des événements critiques. L'enregistreur peut être activé manuellement à l'aide du bouton **ENREGISTREUR**. Il est activé automatiquement lorsqu'un **CHOC** de défibrillation est administré, lorsqu'une alarme de fréquence cardiaque se déclenche ou lorsque la fonction d'analyse de la fréquence cardiaque est activée. L'enregistreur à bande peut également être configuré pour ne pas imprimer au cours de ces événements.

Palettes et électrodes

Les appareils R Series effectuent des défibrillations, des cardioversions et des surveillances ECG à l'aide de palettes de défibrillation ou d'électrodes de traitement mains libres ZOLL.

La version stimulateur de la gamme R Series permet d'administrer des stimulations à l'aide des électrodes de traitement mains libres ZOLL.

Les commandes **SÉLECTION D'ÉNERGIE**, **CHARGE** et **CHOC** se trouvent sur les palettes et le panneau avant. Lorsque vous utilisez des électrodes de traitement mains libres, vous devez utiliser les commandes du panneau avant de l'appareil. Pour passer des palettes aux électrodes de traitement mains libres, débranchez le câble OneStep de la palette apex et branchez les électrodes de traitement mains libres sur le câble.

La fonction de conseil peut être activée uniquement lorsque les électrodes de traitement mains libres sont connectées au câble OneStep et utilisées comme dérivation pour la surveillance ECG.

L'appareil R Series peut surveiller l'ECG du patient au cours de la stimulation sans utiliser de câble ECG séparé et d'électrode ECG. Une stimulation sentinelle peut alors être effectuée lorsque les électrodes ECG séparées ne sont pas connectées ou sont indisponibles. La fonction de stimulation OneStep requiert l'utilisation du câble OneStep Pacing avec les électrodes OneStep Pacing ou des électrodes OneStep Complete.

Remarque : Les électrodes OneStep Pacing ou OneStep Complete, les électrodes multifonction, multifonction pédiatriques, les électrodes Stat-padz® et ECG ZOLL sont jetables et à usage unique.

Vérifiez toujours la date de péremption sur l'emballage des électrodes. N'utilisez pas d'électrodes périmées, cela pourrait entraîner la lecture de valeurs d'impédance erronées et affecter le niveau d'énergie délivrée ou provoquer des brûlures.



Ce symbole situé sur l'emballage des électrodes est toujours accompagné de la date de péremption.

Pour les électrodes Stat-padz II, ce symbole n'est pas présent, la date de péremption se situe dans l'angle inférieur droit de l'étiquette, sous le numéro de lot.

Le défibrillateur R Series lit et rapporte la date de péremption pour les électrodes OneStep Pacing, OneStep CPR et OneStep Complete. Lorsque la date de péremption des électrodes est dépassée, l'indicateur de disponibilité du code devient un « X » rouge.

Remarque : Les électrodes ZOLL ne contiennent aucun matériau dangereux et peuvent être mises au rebut avec les ordures générales sauf si elles sont contaminées par des agents pathogènes. Observez les précautions nécessaires pour mettre au rebut les électrodes contaminées.

Si le patient est âgé de moins de 8 ans ou pèse moins de 25 kg, utilisez les électrodes de défibrillation pédiatriques ZOLL Pedi-padz® II. Vous ne devez toutefois pas retarder le traitement pour vérifier l'âge ou le poids du patient.

Batteries

Les produits R Series utilisent un bloc-batterie rechargeable au lithium-ion facilement remplaçable (le bloc-batterie *SurePower ZOLL*). Un bloc-batterie neuf, complètement chargé fournit généralement plus de 5 heures de surveillance ECG. L'utilisation des autres fonctions (défibrillateur, imprimante ou stimulateur cardiaque) réduit cette durée.

Lorsque le message *BATTERIE BASSE* s'affiche à l'écran et que l'appareil émet simultanément deux bips sonores, la batterie doit être remplacée et rechargée.

Vous pouvez charger la batterie de l'une des manières suivantes :

- **Charge interne** — branchez l'appareil R Series sur le secteur (c.a.) pour commencer automatiquement la charge du bloc-batterie installé. Le témoin de batterie du panneau avant fonctionne comme suit :

Témoin	Signification
Jaune fixe	La batterie est en cours de charge.
Vert fixe	La batterie est chargée.
Jaune, puis vert	Aucune batterie n'est installée ou une erreur de charge de la batterie a été détectée.
Éteint	Le défibrillateur n'est pas branché sur le secteur (c.a.).

Remarque : À la mise sous tension, les témoins de la batterie affichent précisément le temps de fonctionnement après environ 45 secondes.

- **Charge externe** — utilisez le chargeur SurePower ZOLL pour charger et tester la capacité du bloc-batterie. Pour plus de détails, reportez-vous au *Manuel de l'utilisateur de la batterie de défibrillateur SurePower ZOLL*.

Système Code-Ready

Le système Code-Ready du défibrillateur R Series teste le défibrillateur à sa mise sous tension, périodiquement au cours du fonctionnement, dès que l'utilisateur lance un test manuel et automatiquement à des intervalles préconfigurés.

L'indicateur de disponibilité du code du panneau avant indique le résultat du contrôle de disponibilité le plus récent. De même, les électrodes OneStep Pacing, CPR et Complete disposent d'une interface qui communique leur date de péremption et leur condition au défibrillateur.

Le journal de test de défibrillation enregistre jusqu'à 1 000 résultats de test de défibrillation dans la mémoire interne. Chaque entrée du journal indique la date et l'heure du test de défibrillation. Le journal de test de défibrillation peut être imprimé sur bande ou transféré vers un ordinateur pour être imprimé et archivé.

Consignes de sécurité



Tous les utilisateurs doivent consulter ces consignes de sécurité avant d'utiliser l'appareil R Series.

Les produits de la gamme R Series sont des défibrillateurs à niveau d'énergie élevée et sont capables de délivrer jusqu'à 200 joules. Pour désactiver complètement l'appareil, placez le Sélecteur de mode en position ARRÊT.

Pour désarmer manuellement un défibrillateur chargé (ou en charge), vous disposez de plusieurs méthodes :

- Placez le Sélecteur de mode sur **ARRÊT**, **MONITEUR** ou **STIMULATEUR**.
- Modifiez la sélection d'énergie de défibrillation.

Par sécurité, l'appareil R Series se désarme automatiquement s'il reste chargé pendant plus de 60 ou 120 secondes (configurable par l'utilisateur) si le bouton **CHOC** n'est pas enfoncé.

Avertissements

Général

Selon la législation fédérale américaine en vigueur, l'utilisation de ce défibrillateur est réservée aux médecins et aux personnes agissant sur leur ordre.

La défibrillation d'urgence ne doit être pratiquée que par un personnel formé, qualifié et connaissant le fonctionnement de l'appareil. Les qualifications appropriées, telles que les certificats en soins intensifs cardiorespiratoires (ACLS) ou en secourisme (BLS), doivent être précisées par le médecin prescripteur.

La cardioversion synchronisée doit être pratiquée uniquement par un personnel qualifié et formé aux soins intensifs cardiorespiratoires (ACLS) et connaissant le fonctionnement de l'appareil. L'arythmie cardiaque doit être établie avec précision avant toute tentative de défibrillation.

Ces instructions d'utilisation décrivent les fonctions et le mode de fonctionnement correct des produits R Series. Elles ne remplacent en aucun cas une session de formation de soins aux patients. Les opérateurs doivent recevoir une formation adéquate, dispensée par une autorité compétente, avant toute utilisation de ce défibrillateur dans le cadre de soins aux patients.

L'utilisation appropriée et la mise en place adéquate des électrodes sont déterminantes pour l'obtention de résultats optimaux. Les opérateurs doivent connaître parfaitement le fonctionnement de l'appareil.

L'utilisation des électrodes de stimulation/défibrillation externes ou des adaptateurs non fournis par ZOLL n'est pas recommandée. ZOLL ne saurait en aucun cas garantir les performances ou l'efficacité de ses produits s'ils sont utilisés avec des électrodes de stimulation/défibrillation ou des adaptateurs provenant d'autres sources. Les pannes du défibrillateur imputables à l'utilisation d'électrodes de stimulation/défibrillation ou d'adaptateurs non fabriqués par ZOLL sont susceptibles d'invalider la garantie ZOLL.

Ne pas démonter pas l'appareil. Risque d'électrocution. Signalez tout problème au personnel technique agréé.

Suivez toutes les instructions de maintenance recommandées. En cas de problème, demandez immédiatement un dépannage. N'utilisez pas le défibrillateur avant qu'il ne soit inspecté par le personnel qualifié.

Il est possible que l'unité R Series ne soit pas conforme aux spécifications si elle est utilisée immédiatement après un entreposage aux températures limites supérieures ou inférieures.

Évitez de placer l'appareil R Series à proximité immédiate ou au-dessus d'autres appareils. Si cela ne peut être évité, assurez-vous que l'appareil R Series fonctionne normalement dans cette configuration avant toute utilisation clinique.

Le R Series doit être installé et mis en service conformément aux informations sur la compatibilité électromagnétique fournies dans l'Annexe A du présent manuel.

Évaluez le fonctionnement du Wi-Fi par rapport à la possibilité d'interférences radio dans l'environnement d'utilisation.

Si plusieurs appareils transmettent simultanément des données en direction du même point d'accès, le transfert de données Wi-Fi sera ralenti. Si le point d'accès est vraiment surchargé, des échecs de transmission de données peuvent se produire.

L'utilisation d'accessoires, de transducteurs et de câbles autres que ceux mentionnés dans ce manuel et dans les notices relatives aux options de l'appareil R Series peut entraîner une augmentation des émissions ou une baisse de l'immunité de l'appareil.

N'utilisez pas et ne mettez pas l'appareil en service si le témoin de disponibilité du code (dans l'angle supérieur droit du panneau avant) indique un « X » rouge.

Placez avec soin les câbles du patient pour éviter de trébucher ou de faire tomber par inadvertance l'appareil sur le patient.

En cas de chute, examinez toujours l'appareil pour vérifier qu'il est en bon état.

Pour éviter tout risque de choc électrique, l'appareil doit être branché uniquement sur le circuit d'alimentation principal mis à la terre.

Aucune modification ne doit être apportée à l'appareil sans l'autorisation du fabricant.

Assurez-vous que l'appareil est placé de manière à accéder facilement au câble d'alimentation pour le débrancher du circuit d'alimentation.

Analyse ECG, défibrillation, stimulation et RCP

Avant de tenter une cardioversion synchronisée, vérifiez que le signal de l'ECG est de bonne qualité et que les marqueurs de synchronisation s'affichent au-dessus de chaque complexe QRS.

N'utilisez pas l'appareil en mode conseil de choc lorsque le patient est en mouvement. Le patient doit être immobile pendant l'analyse du rythme ECG. Ne touchez pas le patient pendant l'analyse. Si le patient est transporté, interrompez tout mouvement avant de procéder à l'analyse ECG.

La fonction d'analyse du rythme ECG ne signale pas l'asystolie du patient, celle-ci ne constituant pas un rythme traitable par choc.

La fonction d'analyse du rythme ECG peut ne pas identifier la fibrillation ventriculaire de manière fiable en présence d'un stimulateur cardiaque. L'observation de l'électrocardiogramme et de signes cliniques d'arrêt cardio-pulmonaire doit être la base de tout traitement administré aux patients porteurs de stimulateurs cardiaques implantés.

Lorsque le patient est porteur d'un stimulateur cardiaque implanté, il arrive que le compteur de fréquence cardiaque comptabilise la fréquence du stimulateur en cas d'arrêt cardiaque ou d'arythmie. Il est possible que les circuits de détection des stimulateurs cardiaques ne détectent pas tous les pics d'un stimulateur implanté. Vérifiez le pouls du patient ; ne vous fiez pas uniquement aux compteurs de fréquence cardiaque. Les antécédents médicaux du patient ainsi que l'examen physique doivent permettre de déceler la présence d'un stimulateur cardiaque. Les patients porteurs d'un stimulateur cardiaque doivent être soigneusement examinés.

Ne placez pas les électrodes directement au-dessus d'un stimulateur cardiaque implanté.

L'appareil R Series détecte uniquement les signaux électriques ECG. Il ne détecte pas une pulsation (l'irrigation cardiovasculaire elle-même). Vérifiez toujours le pouls et la fréquence cardiaque en procédant à un examen physique du patient. Ne déduisez jamais la présence de pouls chez le patient à partir de l'affichage d'une fréquence cardiaque à l'écran.

Pour éviter d'endommager l'appareil, désactivez la stimulation avant de procéder à la défibrillation du patient à l'aide d'un deuxième défibrillateur.

N'utilisez pas le signal de sortie ECG de l'appareil comme impulsion de synchronisation pour un autre défibrillateur ou cardiovertteur.

Installez le patient sur une surface dure avant d'effectuer la RCP.

Batterie

N'utilisez pas l'appareil sans batterie. Conservez en permanence une batterie de rechange complètement chargée à proximité du défibrillateur.

Testez périodiquement les blocs-batterie. Les batteries qui ne satisfont pas au test de capacité du chargeur ZOLL peuvent entraîner l'arrêt soudain de l'appareil R Series.

Lorsque l'avertissement *BATTERIE BASSE* s'affiche, branchez l'appareil R Series sur le secteur ou installez un bloc-batterie complètement chargé. À l'affichage de l'avertissement *REPLACER BATTERIE*, remplacez immédiatement le bloc-batterie par un bloc complètement chargé ou branchez l'appareil sur le secteur car la faiblesse de la batterie engendre un arrêt imminent de l'appareil R Series.

Le bloc-batterie peut exploser s'il est malmené. Ne démontez pas et ne jetez pas au feu le bloc-batterie.

Sécurité de l'opérateur



Les produits R Series ne doivent pas être utilisés dans les atmosphères riches en oxygène, en présence d'agents anesthésiques inflammables ou d'autres agents inflammables (tels que l'essence). L'utilisation de l'appareil dans ce type d'environnement pourrait causer une explosion.

N'utilisez pas l'appareil à proximité ou dans une flaque d'eau. La sécurité électrique peut être compromise si le défibrillateur est humide.

Ne déchargez jamais l'appareil si les palettes ou les électrodes de défibrillation sont connectées entre elles ou sont à l'air libre.

Ne déchargez le défibrillateur que selon les instructions fournies. Ne déchargez le défibrillateur que si les palettes ou les électrodes de défibrillation sont correctement appliquées sur le patient.

Pour éviter tout risque de choc électrique, ne touchez pas les parties enduites de gel des électrodes de traitement mains libres au cours de la stimulation ou de la défibrillation.

Pour éviter tout risque de choc électrique, ne laissez pas le gel électrolytique s'accumuler sur les mains ni les poignées des palettes.

Pour éviter tout risque de choc électrique, ne laissez pas les connecteurs patient entrer en contact avec d'autres parties conductrices, y compris avec la terre.

Pour la défibrillation avec palettes, utilisez uniquement du gel électrolyte hautement conducteur spécifiquement vendu à cet effet.

Au cours d'une défibrillation avec palettes, manipulez les boutons **CHOC** avec les pouces. Le respect de cette consigne permet d'éviter de choquer l'utilisateur par inadvertance et d'appuyer accidentellement sur le bouton **SÉLECTION D'ÉNERGIE**, ce qui déclenche automatiquement le désarmement de l'appareil. Gardez les mains et les doigts éloignés des plaques des palettes.

L'utilisation d'accessoires ne répondant pas à des niveaux de sécurité équivalents à ceux du défibrillateur R Series peut entraîner une baisse du niveau de sécurité du système combiné. Lors du choix des accessoires, tenez compte des éléments suivants :

- utilisation de l'accessoire à proximité du patient ;
- preuve de la certification de sécurité de l'accessoire, conformément à la norme CEI 60601-1 appropriée et/ou aux normes nationales CEI 60601-1-1.

Avant toute utilisation, vérifiez toujours le bon fonctionnement de l'appareil et son état.

Avant de procéder à une défibrillation, déconnectez le patient de tout équipement électromédical non protégé vis-à-vis de la défibrillation.

Avant de décharger le défibrillateur, demandez à toutes les personnes présentes de s'éloigner du patient en leur disant RECULEZ-VOUS.

Ne touchez pas le lit, le patient, ni aucun équipement raccordé au patient durant la défibrillation (risque de choc grave). Afin d'éviter une déviation dangereuse du trajet du courant de défibrillation, ne laissez aucune partie exposée du patient en contact avec des objets métalliques, notamment le cadre du lit.

Lorsque l'appareil R Series affiche qu'il effectue un test de disponibilité du code, ne touchez pas les palettes, les électrodes ou le connecteur de câble OneStep connectés.

Sécurité du patient



Cet équipement ne doit être connecté qu'à un seul patient à la fois.

N'utilisez que des électrodes OneStep Pediatric pour procéder à une défibrillation en mode conseil sur des patients âgés de moins de 8 ans. L'utilisation d'électrodes pour adultes ou d'électrodes pédiatriques autres que les électrodes OneStep Pediatric peut entraîner une délivrance d'énergie trop importante.

Les niveaux d'énergie de défibrillation utilisés en néonatalogie et en pédiatrie doivent être réglés en fonction des protocoles cliniques applicables dans l'établissement.

Pour garantir la sécurité du patient, ne connectez l'appareil R Series qu'à des équipements dotés de circuits isolés électriquement.

Utilisez uniquement des électrodes ECG de qualité supérieure. Les électrodes ECG sont uniquement conçues pour l'acquisition de la fréquence cardiaque et non pour la défibrillation ou la stimulation.

N'utilisez pas les électrodes ECG ou de traitement si le gel a séché, s'est séparé, déchiré ou détaché du film métallique. L'utilisation de telles électrodes peut provoquer des brûlures chez le patient. Une mauvaise adhérence et/ou une poche d'air sous les électrodes de traitement peuvent entraîner la formation d'un arc et de brûlures cutanées.

Vérifiez la date de péremption indiquée sur l'emballage des électrodes. N'utilisez pas les électrodes après leur date de péremption.

Une pilosité excessive ou une peau mouillée, diaphorétique peuvent empêcher un bon couplage entre la peau et les électrodes. Dans ce cas, coupez l'excès de poils et séchez la zone dans laquelle l'électrode doit être installée.

Les électrodes de traitement doivent être remplacées régulièrement pendant une stimulation continue. Consultez les instructions fournies avec les électrodes pour les remplacer correctement.

Une stimulation prolongée (supérieure à 30 minutes) risque de provoquer des brûlures, particulièrement chez les nouveaux-nés et les adultes présentant un débit sanguin sévèrement réduit. Examinez régulièrement la peau sous les électrodes.

Positionnez avec soin les câbles afin d'éviter tout risque d'étranglement ou d'enchevêtrement du patient.

Pour éviter tout risque de brûlures électrochirurgicales au niveau des sites de surveillance, vérifiez que la connexion du circuit de retour d'électrochirurgie est correcte et ne permet pas de chemin de retour par les électrodes ou les sondes de surveillance.

Au cours de l'électrochirurgie, respectez les directives suivantes afin de minimiser l'interférence de l'unité électrochirurgicale et d'assurer une sécurité maximale du patient et de l'opérateur :

- Maintenez tous les câbles de surveillance du patient à l'écart du fil de mise à la terre, des lames et des fils de retour de l'unité électrochirurgicale.
- Utilisez des électrodes électrochirurgicales de mise à la terre dotées de la plus large surface utile de contact.

Vérifiez toujours que l'électrode électrochirurgicale de retour est parfaitement appliquée sur le patient.

Vérifiez les niveaux de fuite électrique avant utilisation. Les courants de fuite pourraient être trop importants si plusieurs moniteurs ou autres équipements sont connectés au patient.

N'utilisez pas le câble de stimulation ZOLL OneStep (**REF** 1009-0913-02) ou le câble multi-fonction ZOLL (**REF** 1009-0913-03) dans un environnement à 220/240 V c.a. 60 Hz. Le courant de fuite au niveau du patient peut être excessif.

L'appareil ne doit pas être en contact avec le patient; cela pourrait brûler le patient.

Précautions d'emploi

Ôtez le bloc-batterie en cas de stockage de l'appareil pendant une période supérieure à 90 jours.

Ne stérilisez pas le défibrillateur et ses accessoires à moins qu'une étiquette indique qu'ils sont stérilisables.

N'immergez aucune des pièces du défibrillateur dans l'eau.

N'appliquez pas de cétones (telles que la méthyléthylcétone ou l'acétone) sur le défibrillateur.

Évitez d'utiliser des produits abrasifs (notamment des serviettes en papier) sur l'écran.

La mise à la terre n'est effective que si l'appareil est connecté à une prise marquée « HÔPITAL UNIQUEMENT » ou « QUALITÉ HÔPITAL » ou équivalent. En cas de doute sur la mise à la terre du cordon d'alimentation ou de la prise secteur, faites fonctionner l'appareil uniquement sur batterie.

Utilisez uniquement les câbles ECG avec résistances internes à limitation de courant fournis ou indiqués par ZOLL pour protéger l'appareil des dommages pouvant survenir au cours d'une défibrillation. Cette condition garantit également des informations ECG précises et une bonne protection contre le bruit et autres interférences.

Utilisez uniquement le cordon d'alimentation fourni par ZOLL, de manière à garantir la sécurité et les performances IEM.

Mettez les batteries au rebut conformément à la réglementation locale, régionale ou nationale. L'envoi des blocs-batterie à un établissement de recyclage des composés en plastique et en métal constitue une bonne méthode de gestion des déchets.

Redémarrage du défibrillateur

Certains événements nécessitent le redémarrage des produits R Series après leur arrêt ou un blocage (par exemple, dans les cas où l'appareil s'éteint lorsque la batterie est déchargée).

Dans ce cas, essayez toujours de rétablir le fonctionnement du défibrillateur comme suit :

1. Placez le Sélecteur de mode sur **ARRÊT**.

2. Si nécessaire, remplacez la batterie déchargée par une batterie complètement chargée ou branchez le défibrillateur sur le secteur.
3. Placez le Sélecteur de mode sur le mode de fonctionnement souhaité afin de redémarrer l'appareil.

Cette séquence est indispensable au redémarrage du défibrillateur et permet d'éliminer certains messages d'erreur dans les cas où l'utilisation immédiate de l'appareil est nécessaire.

Si l'appareil est redémarré après une période d'arrêt d'au moins 10 secondes, il restaure tous les paramètres (tels que dérivation ECG, amplitude ECG, états et limites d'alarme) aux valeurs par défaut de mise sous tension. Après restauration de l'appareil en état de marche, vous devrez peut-être redéfinir les paramètres personnalisés différents des valeurs par défaut.

Exigences de traçabilité imposées par la FDA

La législation fédérale américaine (21 CFR 821) exige la traçabilité des défibrillateurs. Conformément à cette loi, les propriétaires de défibrillateur doivent informer ZOLL Medical Corporation des cas suivants :

- réception d'un défibrillateur
- perte, vol ou destruction d'un défibrillateur
- don, revente ou transmission d'un défibrillateur à une autre organisation

Pour tout événement ci-dessus, vous devez envoyer par écrit à ZOLL Medical Corporation les informations suivantes :

1. Propriétaire initial : nom de la société, adresse, nom et numéro de téléphone de la personne à contacter.
2. Modèle et numéro de série du défibrillateur.
3. Type de transfert : réception, perte, vol, destruction, transmission à une autre entité ; nouveau lieu d'utilisation et/ou nouveau propriétaire (si celui-ci est connu et s'il est différent du propriétaire initial) ; nom de la société, adresse, nom et numéro de téléphone de la personne à contacter.
4. Date effective du transfert.

Veuillez adresser les informations à :

ZOLL Medical Corporation
Attn : Tracking Coordinator
269 Mill Road
Chelmsford, MA 01824-4105
ÉTATS-UNIS D'AMÉRIQUE

Télécopie : (978) 421-0025

Téléphone : (978) 421-9655

Notification des événements indésirables

En tant que professionnel de santé, vous pouvez avoir la responsabilité, conformément au SMDA (Safe Medical Devices Act), de signaler certains événements à ZOLL Medical Corporation et éventuellement à la FDA.

Ces événements, décrits dans le Code de réglementation fédérale (21 CFR Partie 803) incluent les décès, lésions graves ou pathologies imputables à l'appareil. De plus, pour respecter notre programme d'assurance de la qualité, vous devez signaler à ZOLL Medical Corporation toute défaillance ou tout dysfonctionnement de l'appareil. Ces informations sont indispensables pour permettre à ZOLL Medical Corporation de garantir des produits de qualité optimale.

Licence d'utilisation du logiciel

Remarque : Avant toute utilisation d'un produit R Series, lisez attentivement les présents Guide de l'opérateur et accord de licence.

Le logiciel incorporé dans le système est protégé par les lois et les traités internationaux sur le copyright ainsi que par les lois et les traités sur la propriété intellectuelle. Ce logiciel est concédé sous licence et n'est pas vendu. En acceptant la livraison et l'utilisation de ce système, l'acheteur accepte l'accord des termes et conditions suivants :

1. **Accord de licence :** Considérant le paiement de la licence d'utilisation du logiciel qui fait partie du prix payé pour ce produit, ZOLL Medical Corporation octroie à l'acheteur une licence non-exclusive d'utilisation du logiciel du système sous forme objet-code uniquement, sans droit de concéder sous licence.
2. **Propriété du logiciel/micrologiciel :** Le titre de propriété et tous les droits et intérêts du logiciel système et de toutes ses copies restent toujours la propriété du fabricant et des concédants de ZOLL Medical Corporation et ne sont pas transférés à l'acheteur.
3. **Cession :** L'acheteur accepte de ne pas céder, concéder sous licence ni de transférer ou partager ses droits à la licence sans la permission expresse écrite de ZOLL Medical Corporation.
4. **Restrictions d'utilisation :** En tant qu'Acheteur, vous pouvez transférer physiquement les produits d'un endroit à un autre à condition de ne pas faire de copie du logiciel/micrologiciel. Vous ne pouvez pas divulguer, publier, traduire, mettre en vente ou distribuer à des tiers des copies du logiciel/micrologiciel. Vous ne pouvez pas modifier, adapter, traduire, effectuer une ingénierie inverse, décompiler, faire une compilation croisée, désassembler ou créer des travaux dérivés basés sur le logiciel/micrologiciel.

PAS DE LICENCE IMPLICITE

La possession ou l'achat de ce dispositif n'octroie aucune licence explicite ou implicite d'utilisation du dispositif avec des éléments de substitution qui pourraient, seuls ou en association avec ce dispositif, entrer dans le champ d'application d'un ou de plusieurs brevets concernant ce dispositif.

Dépannage

Le R Series ne nécessite pas de recalibrage ni de réglage périodique. Cependant, des tests réguliers, doivent être effectués par un personnel dûment formé et qualifié, afin de vérifier le bon fonctionnement du défibrillateur.

Si un appareil nécessite un dépannage, contactez le service technique de maintenance ZOLL aux coordonnées suivantes :

Aux États-Unis	Hors des États-Unis
Téléphone 1-800-348-9011 : 1-978-421-9655 1-978-421-0010 Télécopie :	Contactez votre représentant ZOLL Medical Corporation agréé le plus proche. Pour trouver les coordonnées d'un centre de maintenance agréé, contactez le service clients international : ZOLL Medical Corporation 269 Mill Road Chelmsford, MA 01824-4105 ÉTATS-UNIS D'AMÉRIQUE Téléphone : 1-978-421-9655

Veuillez fournir les informations suivantes lorsque vous faites appel au service de maintenance :

- Numéro de série de l'appareil
- Description du problème
- Service utilisateur de l'équipement et nom de la personne à contacter
- Bon de commande permettant de retrouver le dossier s'il s'agit d'un matériel prêté
- Bon de commande s'il s'agit d'un appareil dont la date limite de garantie est dépassée
- Des échantillons d'ECG ou de bandes, ne contenant plus d'informations confidentielles relatives au patient, qui illustrent l'incident (le cas échéant et si disponibles).

Retour d'un appareil pour dépannage

Avant d'envoyer un appareil pour dépannage au service technique de ZOLL, vous devez obtenir auprès d'un représentant de ce service un numéro de demande de maintenance (SR, Service Request).

Retirez le bloc-batterie de l'appareil. Emballez l'appareil avec ses câbles et la batterie dans les emballages d'origine (si possible) ou dans des emballages équivalents. Assurez-vous que le numéro de demande de maintenance figure bien sur chacun des emballages.

Pour les clients résidant	Renvoyer l'appareil à
Aux États-Unis	ZOLL Medical Corporation 269 Mill Road Chelmsford, MA 01824-4105 ÉTATS-UNIS D'AMÉRIQUE Attention : Technical Service Department (numéro de demande de maintenance) Téléphone : 1-800-348-9011

Pour les clients résidant	Renvoyer l'appareil à
Au Canada	ZOLL Medical Canada Inc. 1750 Sismet Road, Unit #1 Mississauga, ON L4W 1R6 Attention : Technical Service Department (<i>numéro de demande de maintenance</i>) Téléphone : 1-866-442-1011
Dans les autres pays	Votre représentant ZOLL Medical Corporation agréé le plus proche. Pour trouver les coordonnées d'un centre de maintenance agréé, contactez le service clients international : ZOLL Medical Corporation 269 Mill Road Chelmsford, MA 01824-4105 ÉTATS-UNIS D'AMÉRIQUE Téléphone : 1-978-421-9655

Numéro de série ZOLL

Chaque produit ZOLL comporte un numéro de série correspondant à diverses informations sur ce produit. De gauche à droite, les numéros de série ZOLL se composent comme suit :

- Code produit à deux caractères
- Code de date de fabrication à trois caractères
- Numéro de série du produit, composé de six caractères alphanumériques minimum

Le code produit du défibrillateur R Series est AF.

Les deux premiers caractères du code de date de fabrication correspondent aux deux derniers chiffres de l'année (ex., « 06 » pour 2006). Le dernier caractère du code de date de fabrication correspond au mois de fabrication. Le mois est indiqué par un seul caractère alphanumérique : « A » pour janvier, « B » pour février, « C » pour mars, etc., jusqu'à « L » pour décembre.

Le numéro de série du produit constitue un code alphanumérique spécifique attribué par ZOLL à chaque appareil.

Chapitre 2

Présentation du produit

Commandes et témoins du défibrillateur

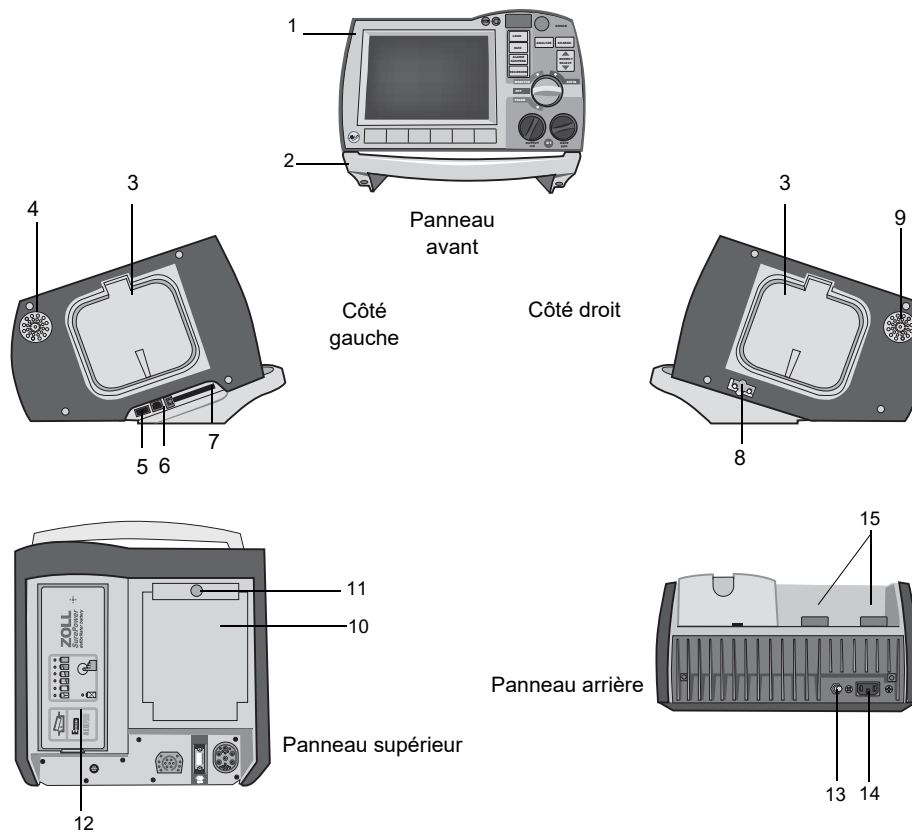


Tableau 2-1. Fonctions de l'unité R Series

	Élément	Description
1	Panneau avant	L'écran et les commandes principales.
2	Poignée	Poignée de transport intégrée.
3	Support externe des palettes	Abrite les palettes lorsqu'elles ne sont pas utilisées. Effectue l'autotest du défibrillateur lorsque les palettes sont rangées sur leurs supports respectifs.
4	Bip sonore	Émet des bips de détection d'onde R, des tonalités avertissant que la charge de défibrillation est prête et des alarmes sonores.
5	Connecteur pour hôte USB (en option)	(Réservé pour une utilisation ultérieure — ne connectez aucun équipement.)
6	Connecteur pour périphérique USB	Pour connecter le défibrillateur R Series à un périphérique USB. Pour plus de détails, reportez-vous au chapitre « Enregistrements d'événements et rapports d'événements », page 10-1.
7	Fente de la carte de données	Emplacement pour carte Compact Flash pour la copie des données stockées dans la mémoire interne de l'appareil. Accepte une carte mémoire CF ou une carte WiFi.
8	Port de test du défibrillateur	Lorsque vous n'utilisez pas les électrodes ou les palettes OneStep, connectez l'extrémité patient du câble OneStep sur ce port pour tester l'appareil.
9	Haut-parleur	Émet des messages vocaux.
10	Compartiment à papier	Reçoit la bande d'impression de l'imprimante.
11	Bouton de DÉVERROUILLAGE	Permet d'accéder au compartiment à papier.
12	Compartiment de la batterie	Emplacement d'un bloc-batterie rechargeable au lithium-ion.
13	Borne de mise à la terre	Le terminal mis à la terre fourni pour faciliter le branchement de l'équipement d'analyse biomédicale doit être muni d'une terre équipotentielle. Ce terminal n'a aucune utilité clinique et ne doit pas être utilisé pour garantir la sécurité électrique.
14	Connecteur pour branchement secteur (c.a.)	Pour connecter l'appareil sur une source d'alimentation électrique c.a. (secteur).
15	Connecteurs patient	Pour plus de détails, reportez-vous au chapitre « Câbles et connecteurs patient », page 2-6.

Panneau avant

Le panneau avant de l'appareil R Series se compose de l'écran d'affichage, des touches de fonction, des témoins de la batterie, de l'alimentation secteur et de disponibilité du code, du bouton **CHOC** et du panneau de commandes. La configuration du panneau de commandes varie légèrement selon le modèle. Reportez-vous à la Figure 2-1.

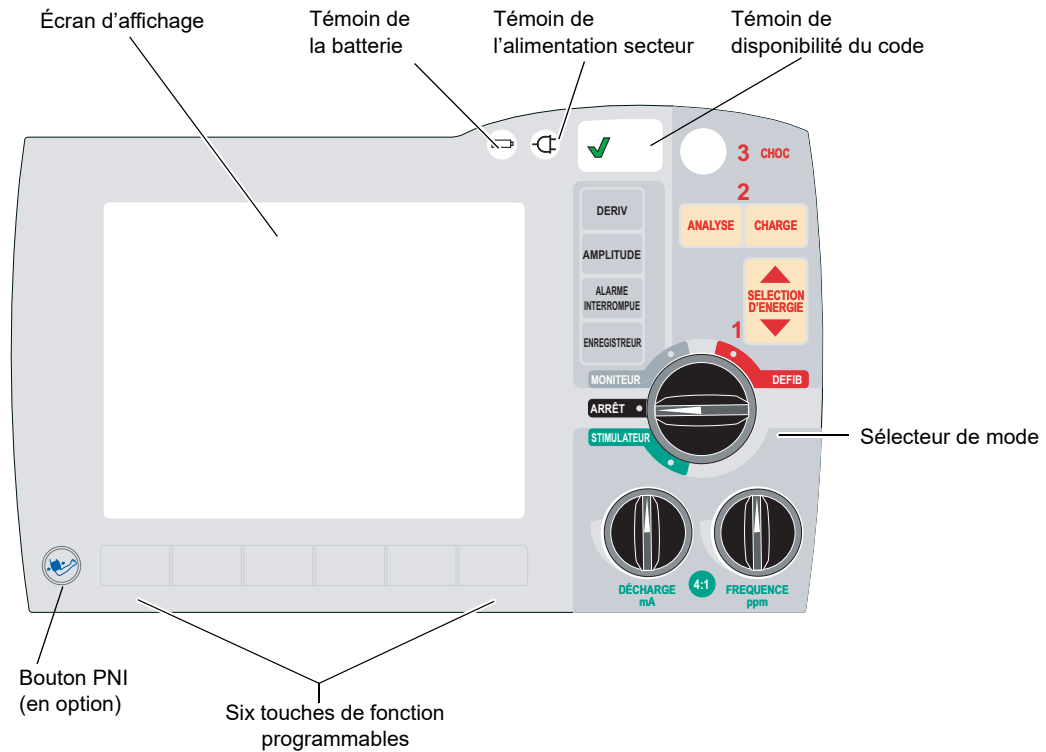


Figure 2-1. Panneau avant du R Series

Le Tableau 2-2 décrit les commandes et les témoins lumineux du panneau avant.

Tableau 2-2. Commandes et témoins lumineux du R Series

Commande ou témoin	Description
Écran d'affichage	Affiche les paramètres thérapeutiques, les tracés physiologiques et d'autres informations relatives aux paramètres surveillés, ainsi que des messages, l'heure et les intitulés des touches de fonction.
Témoin de la batterie	Indique l'état de la batterie : Jaune fixe : la batterie est en charge. Vert fixe : la batterie est chargée. Jaune, puis vert : aucune batterie n'est installée ou la batterie présente un défaut de charge.
Témoin de l'alimentation secteur	Allumé lorsque l'unité est branchée sur une source d'alimentation secteur.

Tableau 2-2. Commandes et témoins lumineux du R Series (continued)

Commande ou témoin	Description
Témoin de disponibilité du code	Affiche l'état de l'unité en fonction du résultat du contrôle de disponibilité le plus récent : <ul style="list-style-type: none"> • Une coche « ✓ » verte indique que l'unité est prête pour une utilisation thérapeutique. • Un « X » rouge indique que la disponibilité de l'unité est compromise et qu'elle n'est peut-être pas prête à l'emploi.
Sélecteur de mode	Permet de sélectionner le mode de fonctionnement (les options disponibles dépendent du modèle) : <ul style="list-style-type: none"> • ARRÊT — l'unité est hors tension. • MONITEUR — surveillance physiologique (ECG et autres options) • DÉFIB — défibrillation manuelle ou en mode conseil • STIMULATEUR — stimulation externe non invasive
Boutons SELECTION D'ÉNERGIE	Deux jeux de boutons fléchés haut et bas commandent la sélection du niveau d'énergie du défibrillateur, l'un est situé sur le panneau avant et l'autre est situé sur la palette du sternum.
Bouton CHARGE	Charge le défibrillateur au niveau d'énergie sélectionné. Outre le bouton CHARGE du panneau avant, un bouton supplémentaire est situé sur la poignée de la palette apex.
Bouton CHOC	Le bouton CHOC du panneau avant n'est actif qu'en cas d'utilisation des électrodes OneStep, des électrodes de traitement mains libres (reportez-vous à la liste « Accessoires R Series », page B-1), des palettes externes autoclavables ou des palettes de défibrillation internes sans bouton de décharge. Le bouton CHOC s'allume lorsque le défibrillateur est chargé et prêt à l'emploi. Pour décharger le défibrillateur lorsque vous utilisez des palettes (internes ou externes) avec les boutons de décharge, maintenez enfoncés les boutons CHOC des palettes.
Bouton ANALYSE	Lance une analyse ECG pour déterminer la présence éventuelle d'un rythme traitable par choc.
Bouton DERIV	Sélectionne la source ECG à afficher et imprimer. Ce bouton permet de sélectionner et d'afficher successivement les signaux ECG dérivés de chacune des configurations de dérivation suivantes : I, II, III, aVR, aVL, aVF, PAL EXT ou ÉLECTR., P1, P2 et P3 (lorsque les électrodes OneStep Pacing ou OneStep Complete sont utilisées avec le câble OneStep Pacing). Le réglage de dérivation ÉLECTR. ou PAL EXT est automatiquement sélectionné lorsque le défibrillateur est mis sous tension en mode DEFIB ou MONITEUR et que les électrodes de traitement mains libres ou les palettes sont connectées au câble OneStep. La dérivation II ou P3 (OneStep Pacing) est automatiquement sélectionnée lorsque le R Series est mis sous tension en mode STIMULATEUR. La surveillance par électrodes ou palettes n'est pas disponible en mode STIMULATEUR.
Bouton AMPLITUDE	Permet de sélectionner le facteur de démultiplication relatif de l'amplitude du tracé d'ECG affiché. Les facteurs de démultiplication disponibles sont : x 0,5; x 1; x 1,5; x 2 et x 3

Tableau 2-2. Commandes et témoins lumineux du R Series (continued)

Commande ou témoin	Description
Bouton ALARME INTERROMPUE	Active, désactive ou suspend toutes les alarmes sonores. Lorsque les alarmes sont activées, un symbole en forme de cloche (🔔) s'affiche à l'écran. Lorsque les alarmes sont suspendues ou désactivées de manière permanente, le symbole en forme de cloche (🔔) est barré d'un « X ».
Bouton ENREGISTREUR	Démarre ou arrête l'enregistreur à bande. Vous pouvez basculer l'unité sur la bande passante de diagnostic ECG (0,05-150 Hz) en maintenant le bouton ENREGISTREUR enfoncé. La bande passante de diagnostic est utilisée aussi longtemps que le bouton ENREGISTREUR est enfoncé. L'unité revient à la bande passante de surveillance standard lorsque le bouton ENREGISTREUR est relâché.
INTENSITÉ DU STIMULATEUR DE CHARGE mA (en option)	Lorsque la stimulation est sélectionnée, cette commande définit la quantité de courant délivrée. Le réglage de courant sélectionné est affiché à l'écran.
FRÉQUENCE ppm (en option)	Lorsque la stimulation est sélectionnée, cette commande définit la fréquence opérationnelle (impulsions par minute) du stimulateur. Le réglage de la fréquence du stimulateur est affiché à l'écran.
Bouton 4:1 (en option)	Ce bouton permet de déterminer le rythme ECG sous-jacent d'un patient. Lorsqu'il est enfoncé, ce bouton règle les impulsions de stimulation délivrées à ¼ de la valeur ppm indiquée. L'appareil reprend la stimulation normale lorsque le bouton est relâché.
Bouton PNI (en option)	Permet de démarrer des mesures de pression artérielle non invasive, auto ou STAT (urgentes) ou simples, comme décrit dans le supplément d'option «Pression artérielle non invasive» (REF 9650-0914-02). L'appareil est doté de ce bouton uniquement si cette configuration a été commandée.
Touches de fonction programmables	Six boutons sans libellé, situés directement sous l'écran, contrôlent des fonctions qui diffèrent selon le mode de fonctionnement de l'unité. Le libellé des touches de fonction apparaît en bas de l'écran, directement au-dessus de chaque touche, pour indiquer sa fonction.
Témoin lumineux de charge (non représenté)	Situé sur la palette apex, ce témoin lumineux s'allume lorsque le défibrillateur est chargé et prêt à l'emploi.

Écran d'affichage

Le panneau avant comporte un écran couleur qui affiche :

- Le temps écoulé (depuis la mise sous tension de l'unité).
- Le tracé ECG, la dérivation, l'amplitude, l'indicateur de battement cardiaque et l'état des alarmes sélectionnés.
- L'alimentation sélectionnée, l'état de la charge et l'énergie délivrée pour la défibrillation et pour la cardioversion synchronisée.
- Le courant de sortie et la fréquence des stimuli du stimulateur.
- La mesure de la saturation en SpO₂ (%), la puissance du signal, le pléthysmogramme (le cas échéant) et les témoins d'état des alarmes pour la surveillance SpO₂ (en option).
- Mesures de la pression artérielle non invasive (PNI): diastolique, systolique et moyenne plus des témoins d'état des alarmes (en option; reportez-vous au supplément d'option «Pression artérielle non invasive (PNI)» (REF 9650-0914-02).
- Le taux de dioxyde de carbone, la fréquence respiratoire et le capnogramme du patient (le cas échéant) et les témoins d'état des alarmes pour la surveillance du CO₂ (en option; reportez-vous au supplément d'option «CO₂ de fin d'expiration (EtCO₂)» (REF 9650-0915-02).

- Les messages et invites.
- Les libellés au-dessus des touches de fonction (selon le contexte).
- Le Perfusion Performance Indicator™ et barre relâchement.
- Fréquence et amplitude de RCP

La Figure 2-2 représente l’affichage des valeurs de paramètres, des tracés, des données système et des libellés des touches de fonction.

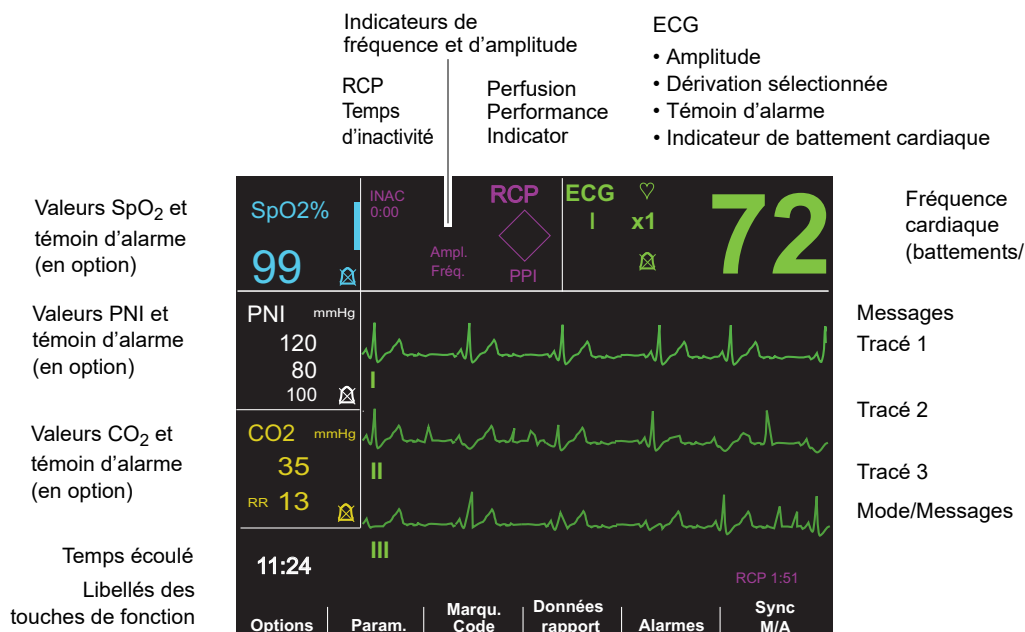


Figure 2-2. Écran du R Series (avec la surveillance SpO₂, PNI et CO₂ en option)

Codage couleur

Pour distinguer les données des différents paramètres, celles-ci sont affichées à l’écran dans des couleurs spécifiques configurables par l’utilisateur.

Messages

Un message de défaillance ou d’erreur s’affiche en cas de défaillance en cours de fonctionnement. Dans ce cas, éteignez l’unité, rallumez-la, puis contrôlez de nouveau son fonctionnement. Si la défaillance persiste, contactez votre agent ZOLL agréé de la manière décrite à la page 1-23.

Câbles et connecteurs patient

L’arrière de l’unité comporte un jeu de connecteurs pour câbles patient.

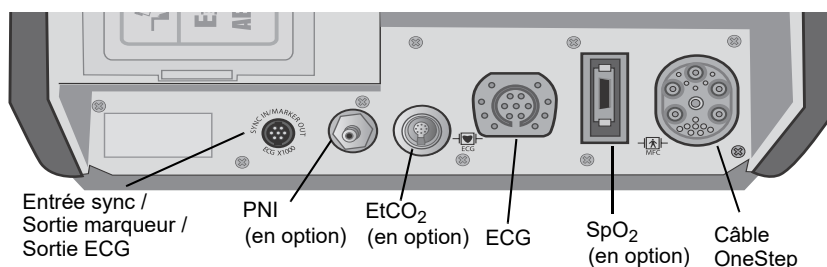


Figure 2-3. Connecteurs de câble patient

Connecteur	Description
Câble OneStep	Pour connecter des palettes ou des électrodes de traitement mains libres et de stimulation ZOLL à l'aide de câbles OneStep ou OneStep Pacing.
ECG	Pour connecter un câble ECG 3 ou 5 dérivations ou un câble ECG OneStep Pacing.
Entrée sync/Sortie marqueur/ECG x1000	Connecteur pour <ul style="list-style-type: none"> • Un signal de synchronisation entrant provenant d'un moniteur patient externe. • La sortie d'un marqueur d'onde R vers un moniteur patient externe. • La sortie d'un signal ECG devant être connectée avec d'autres équipements comme des moniteurs patient ou un équipement de radiotélémetrie (1 V/cm de signal ECG affiché).
PNI	Pour connecter un câble de brassard de pression artérielle (en option).
EtCO ₂	Pour connecter un câble de surveillance du CO ₂ (en option).
SpO ₂	Pour connecter un câble d'oxymètre de pouls (en option).

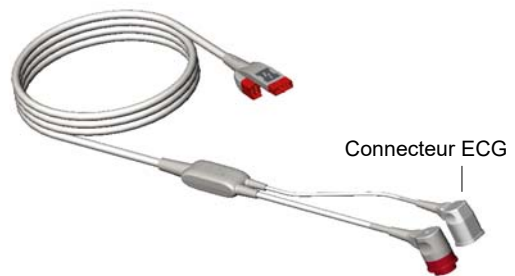
Câbles OneStep

Le R Series est livré avec un câble OneStep ou OneStep Pacing.

Le câble OneStep Pacing possède un connecteur supplémentaire qui se branche dans le connecteur ECG du panneau arrière. Ce câble s'utilise avec les électrodes OneStep Pacing ou OneStep Complete pour une stimulation externe et une surveillance ECG. Vous pouvez également déconnecter le câble OneStep Pacing du connecteur ECG et utiliser un câble ECG 3 ou 5 dérivations.



Câble OneStep

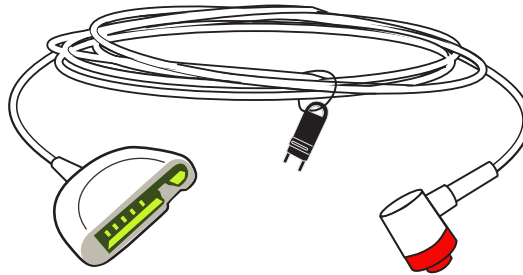


Câble OneStep Pacing

Figure 2-4. Câbles OneStep

Connecteur MFC à CPRD (facultatif)

Le défibrillateur X Series avec connecteur MFC à CPRD est utilisé pour la surveillance ECG et avec la fonction Real CPR Help. Consultez le tableau suivant pour obtenir une liste des accessoires compatibles.



Câbles et accessoires compatibles ZOLL

Description du câble	Palettes internes	Palettes externes	Stat-Padz	Pedi -Padz II	CPR-D Padz	CPR-Stat-Padz
CMF	√	√	√	√ Avec adaptateur CMF - CPRD	√ Avec adaptateur CMF - CPRD	√ Avec adaptateur CMF - CPRD
Câble OneStep	√	√	√			
Connecteur MFC à CPRD			√	√	√	√

Gestionnaire de câblage OneStep (en option)

Le gestionnaire de câblage OneStep est disponible en option pour le stockage et l'organisation des câbles.

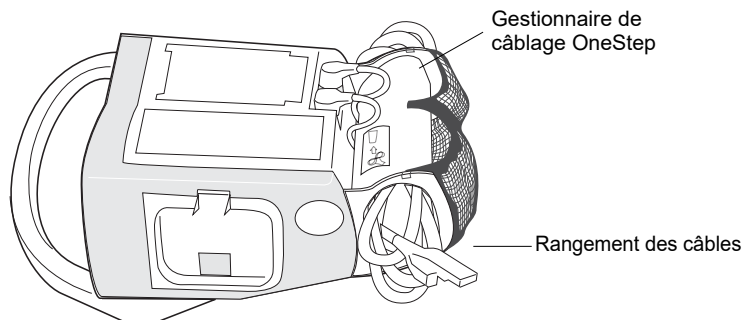


Figure 2-5. Le R Series équipé du gestionnaire de câblage OneStep en option (vue latérale)

Palettes externes



Les palettes sont des équipements de type BF protégés vis-à-vis de la défibrillation.

Les palettes externes du R Series servent à la défibrillation et à la cardioversion synchronisée.

Attention Vous ne pouvez pas utiliser les palettes pour une analyse ECG ou une stimulation.

Vous pouvez utiliser les palettes de défibrillation pour une surveillance ECG lorsque l'application des électrodes ECG est difficile. Appuyez sur le bouton **DÉRIV** pour sélectionner PAL. EXT comme source ECG.

Les palettes sont rangées dans les supports situés de chaque côté de l'unité. Pour retirer les palettes, saisissez les poignées et appuyez sur le système de blocage situé au-dessus de chaque palette.

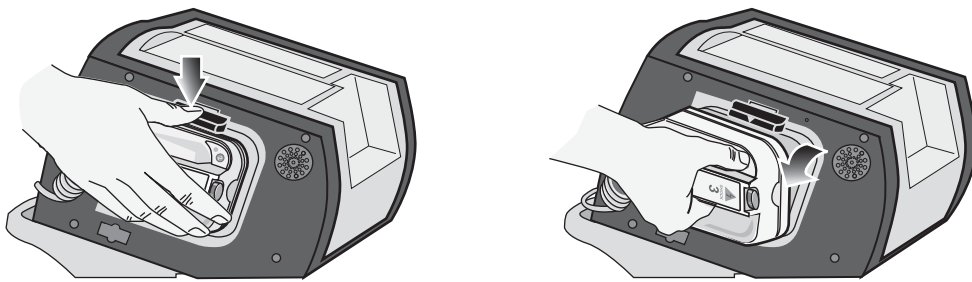


Figure 2-6. Retrait des palettes

Insérez le câble OneStep de l'unité R Series dans le connecteur situé à la base de la palette apex.

1. Alignez le câble OneStep comme illustré.

2. Insérez le câble OneStep dans la palette apex.



Figure 2-7. Insertion du câble OneStep dans la palette apex

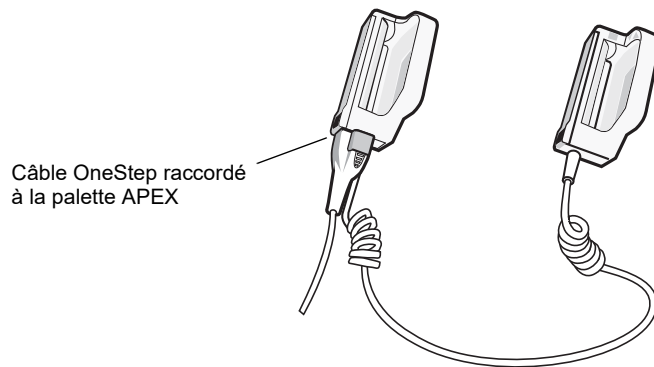


Figure 2-8. Câble OneStep raccordé à la palette APEX

Pour retirer le câble OneStep de la palette APEX, poussez le bouton de **DÉVERROUILLAGE** (voir Figure 2-9) dans le sens de la flèche et débranchez le câble.

Consultez le Chapitre 3, « Défibrillation manuelle » avant d'utiliser les palettes pour défibrillation. Les palettes comportent des commandes de sélection de l'énergie de défibrillation, de charge, d'administration de choc et de démarrage/d'arrêt de l'enregistreur à bande.

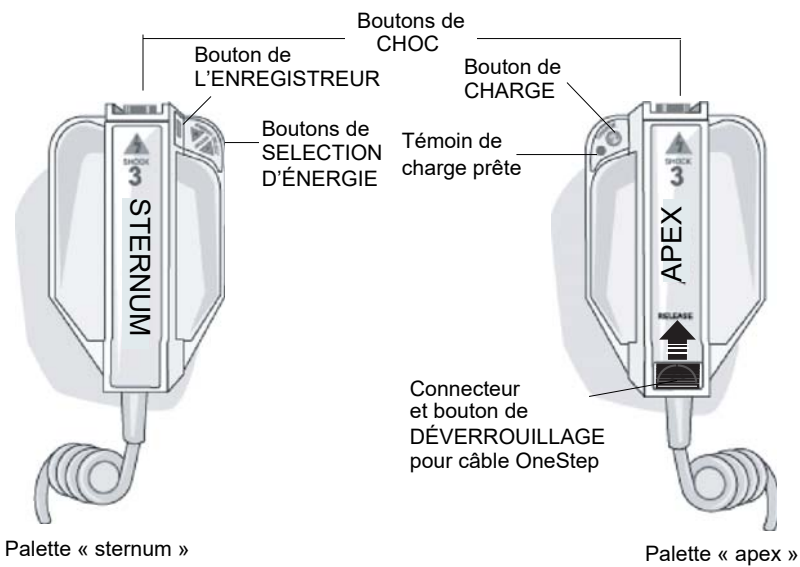
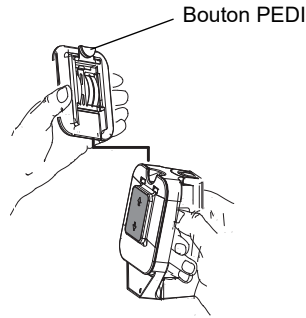


Figure 2-9. Palettes externes

Les électrodes à usage pédiatrique sont incorporées aux palettes directement sous la surface des électrodes standard. L'utilisateur doit régler manuellement l'énergie sur des valeurs utilisées en pédiatrie selon les procédures appliquées dans l'établissement.



Pour découvrir la plaque pédiatrique, appuyez sur le bouton PEDI sur le dessus de la palette puis faites glisser la plaque pour adulte vers le haut.

Avant de remplacer la plaque pour adulte, assurez-vous d'avoir bien nettoyé la plaque pédiatrique et la zone

Figure 2-10. Plaque pédiatrique

Remarque : Le défibrillateur R Series prend également en charge les poignées internes autoclavables ZOLL à utiliser au cours des défibrillations à thorax ouvert.

Utilisation des menus

Pour certaines fonctions, l'écran affiche un menu d'options et les touches de fonction correspondantes permettant de naviguer dans les menus et d'effectuer des sélections et des saisies.

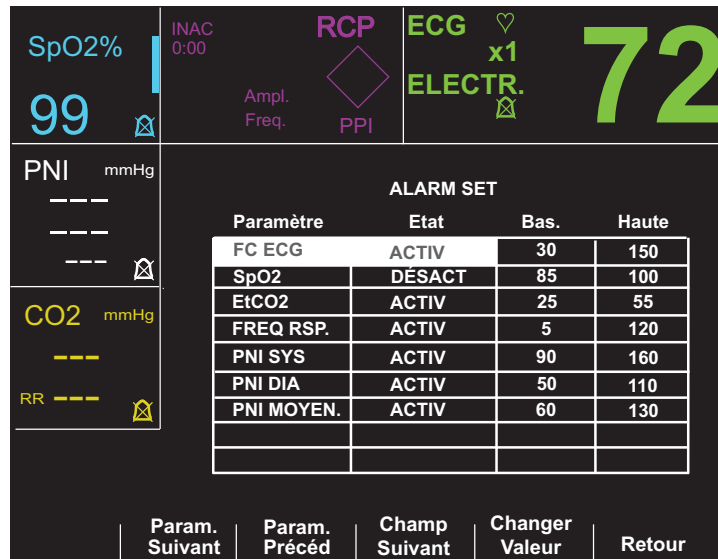


Figure 2-11. Exemple d'écran d'affichage

À l'écran, la surbrillance indique l'élément de menu sélectionné, c'est-à-dire l'option ou la valeur avec laquelle vous travaillez.

Le tableau ci-dessous répertorie certaines des touches de fonction les plus courantes.

Touche de fonction	Action
Article suivant Champ Suivant	Déplace la surbrillance vers le bas, c'est-à-dire sur l'élément suivant d'une liste verticale.
Article préc.	Déplace la surbrillance vers le haut, c'est-à-dire sur l'élément précédent d'une liste verticale.
Chiffre Suivant	Déplace la surbrillance vers la droite dans une série de lettres ou de chiffres.
Chiffre Précéd.	Déplace la surbrillance vers la gauche dans une série de lettres ou de chiffres.
Aug. Aug. Chiffre	Augmente la valeur ou le chiffre mis en surbrillance. (par exemple, passe de 2 à 3 ou de B à C).
Dim. Dim. Chiffre	Diminue la valeur ou le chiffre mis en surbrillance. (par exemple, passe de 2 à 1 ou de B à A).
Nouveau	Déplace la surbrillance sur l'élément adjacent le plus récent en termes de date ou d'heure.
Ancien	Déplace la surbrillance vers l'élément adjacent le plus ancien en termes de date ou d'heure.
Entrer	Accepte les paramètres avec les valeurs affichées.
Retour	Affiche le menu précédent.
Param. Suivant	Déplace la surbrillance sur le paramètre suivant.
Param. Précéd	Déplace la surbrillance sur le paramètre précédent.
Changer Valeur	Change la valeur du paramètre sélectionné.

Mode Defib Mentor (en option)

Le mode Defib Mentor™ est un mode didacticiel non clinique disponible lorsque le Sélecteur de mode est positionné sur MONITEUR. Dans ce mode, l'appareil affiche une brève description de chaque fonction de commande du panneau avant lors de l'activation de cette fonction.

Remarque : N'utilisez pas le mode Defib Mentor lorsqu'un patient est connecté à l'unité R Series.

Pour accéder au mode Defib Mentor :

1. Placez le sélecteur de mode sur **MONITEUR**.
2. Appuyez sur la touche de fonction **Options**.
3. Appuyez sur **Encore**.
Des options supplémentaires s'affichent.
4. Appuyez sur **Mentor**.
5. Appuyez sur **Confirm. Mode Mentor**.
L'unité fonctionne désormais en mode de fonctionnement non clinique Defib Mentor
6. Activez une commande du panneau avant (à l'exception du sélecteur de mode ou de la touche de fonction **Quitter Mentor**).
Une brève description de la fonction de cette commande s'affiche.

Pour quitter le mode Mentor, appuyez sur la touche de fonction **Quitter Mentor** ou positionnez le sélecteur de mode sur **ARRÊT**, **DEFIB** ou **STIMULATEUR**.

Remarque : Le R Series repasse en mode MONITEUR après 60 secondes d'inactivité du mode Mentor.

Tâches courantes

Suivez les instructions fournies dans les sections ci-après pour effectuer les tâches suivantes :

- « Remplacement du bloc-batterie », page 2-12.
- « Ajustement de la luminosité de l'affichage », page 2-13.
- « Utilisation des marqueurs de code », page 2-13.

Remplacement du bloc-batterie

Pour retirer un bloc-batterie, appuyez sur la languette située à l'extrémité du bloc-batterie et retirez-le bloc du compartiment.

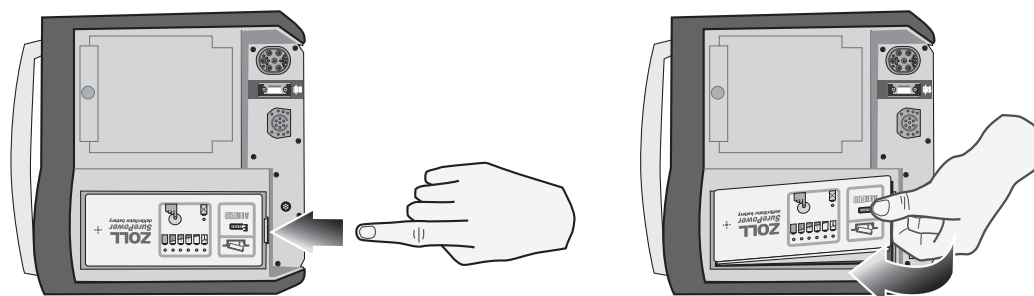


Figure 2-12. Retrait du bloc-batterie

Pour installer un bloc-batterie, effectuez les opérations suivantes :

1. Placez l'extrémité du bloc-batterie située à l'opposé de la languette dans l'extrémité du compartiment la plus proche de la façade de l'unité.

2. Enfoncez l'extrémité du bloc-batterie comportant la languette dans le compartiment jusqu'à ce qu'elle soit verrouillée.

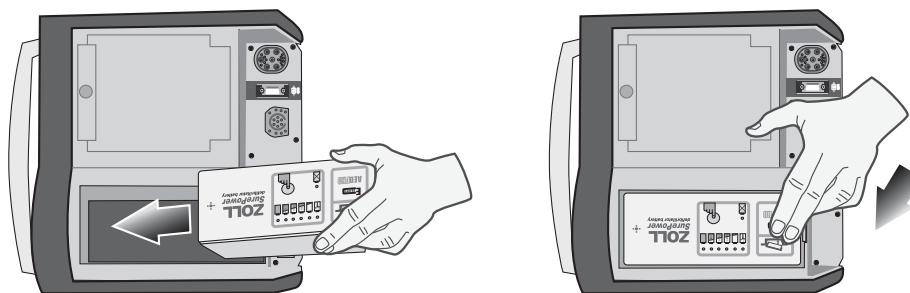


Figure 2-13. Installation du bloc-batterie

Ajustement de la luminosité de l'affichage

Pour ajuster la luminosité, effectuez les opérations suivantes :

1. Appuyez sur la touche de fonction **Options**.
2. Appuyez sur la touche de fonction **Forte Luminos.** ou **Faible Luminos.** pour sélectionner une luminosité élevée ou faible.

Remarque : Le niveau de luminosité affecte le temps de fonctionnement de la batterie. Une luminosité élevée déchargera la batterie plus rapidement qu'une luminosité faible.

Utilisation des marqueurs de code

La touche de fonction **Marqu. Code** permet d'afficher une liste préconfigurée d'actions cliniques. Le fait d'appuyer sur une touche de fonction associée à une action particulière déclenche cette action ainsi que l'enregistrement de 6 secondes d'ECG et un horodatage dans la mémoire Rapport de synthèse. Vous pouvez compléter un résumé d'événement en ajoutant manuellement des marqueurs de code représentant les médicaments ou traitements administrés au patient.

L'écran peut afficher jusqu'à 6 marqueurs de code à la fois.



Figure 2-14. Marqueurs de code

Lorsque la liste de marqueurs de code comporte plus de six éléments, la touche de fonction située la plus à droite indique PLUS. Appuyez sur cette touche de fonction pour afficher le prochain ensemble de marqueurs de code au-dessus des touches de fonction.

Des listes séparées de marqueurs de code existent pour les modes DÉFIB, MONITEUR et STIMULATEUR, ce qui permet d'afficher uniquement les marqueurs de code appropriés pour chaque protocole spécifique. Pour plus d'informations sur la configuration de ces listes de marqueurs de code, consultez le *R Series Configuration Guide* (Guide de configuration du R Series).

Les marqueurs de code sont effacés de l'écran au bout de 10 secondes. Si aucune touche de fonction Marqueur Code n'est activée pendant ce laps de temps, un marqueur d'événement « par défaut » est stocké dans la mémoire Rapport de synthèse.



(Page blanche)

Chapitre 3

Défibrillation manuelle



Les palettes sont des connexions patient de type BF protégées vis-à-vis de la défibrillation



Les dérivations ECG sont des connexions patient de type CF protégées vis-à-vis de la défibrillation.

Procédure de défibrillation d'urgence avec palettes

AVERTISSEMENT ! Pour éviter tout risque de choc électrique, ne laissez pas le gel électrolytique s'accumuler sur les mains ni les poignées des palettes.

Au cours d'une défibrillation à l'aide de palettes, manipulez les boutons **CHOC** avec les pouces pour éviter d'administrer par inadvertance un choc à l'utilisateur. Aucune partie des mains ne doit se trouver à proximité des plaques des palettes.

Détermination de l'état du patient selon les protocoles médicaux locaux

Vérifiez les signes suivants :

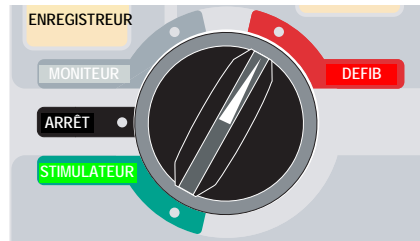
- Perte de connaissance
- Absence de respiration
- Absence de pouls

Mise en œuvre de la réanimation cardio-pulmonaire selon les protocoles médicaux locaux

Demandez une assistance complémentaire.

1 Sélection du mode DEFIB

Placez le sélecteur de mode sur **DEFIB**. L'unité se règle par défaut sur 120 joules ou sur la première sélection d'énergie préconfigurée.



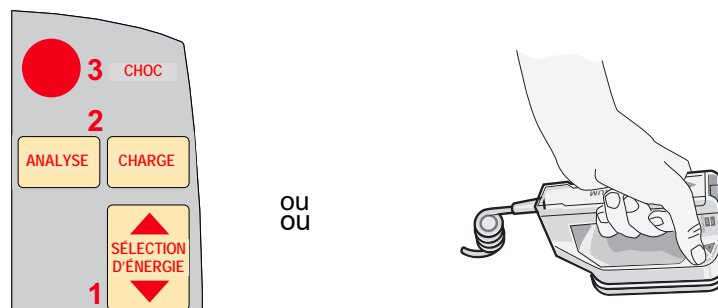
Remarque : Les PALETTES du défibrillateur sont sélectionnées comme source EGG lorsque l'appareil est réglé sur **MONITEUR** ou sur **DEFIB** et que les palettes sont connectées au câble OneStep.

Sélection de l'énergie

Vérifiez que l'énergie affichée à l'écran est adaptée. À moins que les poignées internes ne soient connectées au câble OneStep, les sélections de niveau d'énergie par défaut pour les patients adultes sont les suivants :

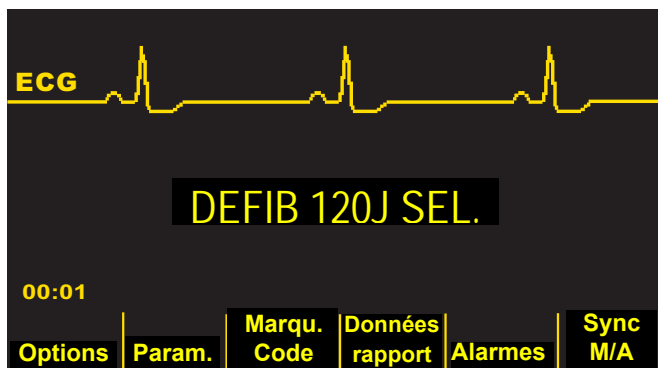
- Choc 1 - 120 joules
- Choc 2 - 150 joules
- Choc 3 - 200 joules

Si le protocole médical le permet, vous pouvez sélectionner un niveau d'énergie différent à l'aide des boutons fléchés haut et bas. Ces deux boutons se situent sur le panneau avant de l'unité ainsi que sur la palette du sternum.



Remarque : Les niveaux d'énergie du défibrillateur utilisés en néonatalogie et en pédiatrie doivent être sélectionnés en fonction des protocoles applicables dans l'établissement.

Le niveau d'énergie sélectionné est indiqué à l'écran par le message *DÉFIB XXXJ SEL.*



Si vous avez configuré les chocs 1, 2 et 3 selon des niveaux d'énergie croissants (reportez-vous au *R Series Configuration Guide* (Guide de configuration du R Series) pour consulter les instructions), le R Series définit automatiquement l'énergie sur le niveau prédéfini pour les chocs : 1, 2 et 3 à la mise sous tension et après chaque administration des deux premiers chocs. Le message *ÉNERGIE INCRÉMENTÉE* s'affiche après l'administration des deux premiers chocs. L'incrémentation automatique de l'énergie est désactivée si vous modifiez manuellement le niveau d'énergie en dehors de la séquence préprogrammée et si vous administrez ensuite un choc.

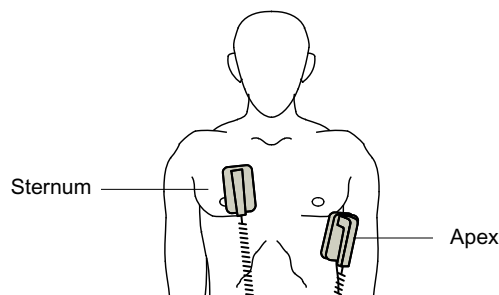
Préparation des palettes

Retirez les palettes de leur support, appliquez généreusement le gel électrolytique sur la surface électrode de chaque palette et frottez les surfaces des électrodes l'une contre l'autre pour répartir le gel uniformément. Vous pouvez remplacer le gel par des patches de gel électrolytique.

Application des palettes sur le thorax

Appliquez les palettes fermement sur la face antérieure du thorax. Appliquez la palette « sternum » à droite du sternum du patient (la droite du patient) juste en dessous de la clavicule.

Appliquez la palette « apex » sur la paroi thoracique, juste en dessous et à gauche du mamelon gauche du patient, le long de la ligne axillaire antérieure.



Frottez les palettes contre la peau pour maximiser le contact entre les palettes et le patient.

AVERTISSEMENT ! Évitez absolument toute accumulation de gel entre les électrodes des palettes appliquées sur le thorax (pont de gel). Cette accumulation peut provoquer des brûlures et réduire la quantité d'énergie délivrée au cœur.

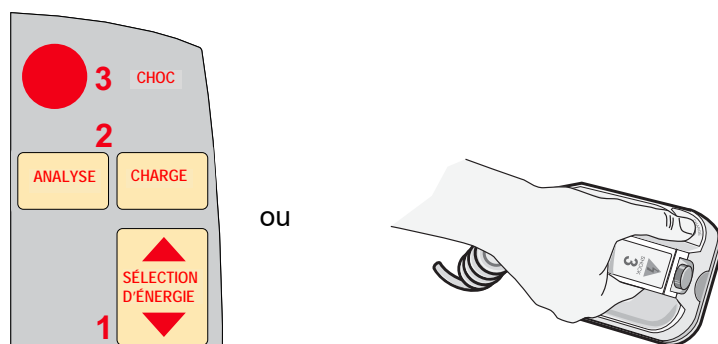
Si vous utilisez des patches de gel pour la défibrillation, vérifiez que le patch est de taille suffisante pour couvrir toute la surface des électrodes de la palette.

Les palettes peuvent servir à la surveillance ECG dans les cas d'urgence où l'opérateur ne peut pas perdre de temps à connecter les électrodes utilisées pour une surveillance ECG standard.

Si un câble et des électrodes ECG sont utilisés, appuyez sur le bouton **DERIV** pour sélectionner la dérivation ECG souhaitée.

2 Charge du défibrillateur

Appuyez sur le bouton **CHARGE** sur la poignée de la palette « apex » ou sur le panneau avant.



Si vous maintenez les deux boutons **CHOC** des palettes enfoncés tout en appuyant simultanément sur le bouton **CHARGE**, l'unité n'active pas la charge et le message **RELACHER CHOC** apparaît à l'écran.

Pour augmenter ou réduire l'énergie sélectionnée après avoir appuyé sur le bouton **CHARGE**, utilisez les boutons **SÉLECTION D'ÉNERGIE** du défibrillateur, soit sur la palette du sternum, soit sur le panneau avant du défibrillateur.

Attention Tout changement de sélection d'énergie, lorsque l'unité est en cours de charge ou chargée, provoque automatiquement le désarmement du défibrillateur. Appuyez de nouveau sur le bouton **CHARGE** pour charger l'unité jusqu'au nouveau niveau de charge sélectionné.

Lorsque le niveau d'énergie sélectionné est atteint, le témoin lumineux de charge de la palette « apex » s'allume. Une tonalité caractéristique retentit lorsque la charge est prête et le message **DÉFIB XXXJ PRÊT** s'affiche à l'écran. Le défibrillateur est maintenant prêt à être déchargé.

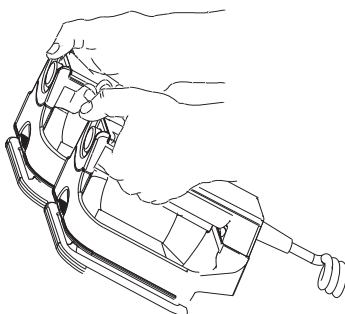
3 Administration d'un choc

AVERTISSEMENT ! Avant toute décharge du défibrillateur, demandez à toutes les personnes présentes de s'éloigner du patient en leur disant **RECULEZ-VOUS**.

Ne touchez pas le lit, le patient, ni aucun équipement raccordé au patient durant la défibrillation (risque de choc grave). Aucune partie exposée du patient ne doit être en contact avec des objets métalliques (notamment le cadre du lit) pendant la défibrillation. Cela pourrait créer un trajet de défibrillation indésirable.

Pour réduire l'impédance du patient et obtenir les meilleurs résultats, appliquez une force de 10 à 12 kilogrammes à chaque palette.

Appuyez simultanément sur les deux boutons **CHOC** (un sur chaque palette) avec les pouces, en les maintenant enfoncés jusqu'à ce que l'énergie soit délivrée au patient.



Attention Appuyez sur les boutons **CHOC** avec les pouces uniquement. Si vous ne prenez pas cette précaution, vous risquez d'appuyer accidentellement sur les boutons **SÉLECTION D'ÉNERGIE**, ce qui déclenchera automatiquement le désarmement du défibrillateur.

Une fois l'énergie délivrée, l'écran affiche simultanément *XXX J DELIVRÉS* et *DÉFIB XXX J SEL*. Après 5 secondes environ, le message *XXX J DELIVRÉS* disparaît tandis que le message *DÉFIB XXX J SEL* reste affiché pour indiquer le niveau d'énergie sélectionné.

Remarque : Si la décharge du défibrillateur ne se produit pas dans les 60 secondes suivant l'obtention du niveau d'énergie sélectionné, l'unité se désarme automatiquement.

Pendant les 10 secondes précédant le désarmement, la tonalité de charge prête retentit de façon intermittente. La tonalité de charge prête s'arrête ensuite, le témoin lumineux de niveau de charge s'éteint et l'écran affiche désormais le message *DÉFIB XXX J SEL*. Appuyez sur le bouton **CHARGE** pour recharger l'unité.

Palettes autoclavables externes

Les palettes autoclavables externes ZOLL peuvent être utilisées avec des défibrillateurs manuels ZOLL lorsque la défibrillation doit être réalisée dans des conditions stériles.

Procédure de défibrillation d'urgence avec des électrodes de traitement mains libres



Les électrodes de traitement mains libres ZOLL sont des connexions patient de type BF protégées vis-à-vis de la défibrillation.



Les dérivations ECG sont des connexions patient de type CF protégées vis-à-vis de la défibrillation.

Détermination de l'état du patient selon les protocoles médicaux locaux

Vérifiez les signes suivants :

- Perte de connaissance
- Absence de respiration
- Absence de pouls

Mise en œuvre de la réanimation cardio-pulmonaire selon les protocoles médicaux locaux

Demandez une assistance complémentaire.

Préparation du patient

Retirez tous les vêtements couvrant le torse du patient. Séchez le thorax si nécessaire. Si le patient présente une pilosité thoracique excessive, coupez ou rasez les poils pour permettre une adhérence correcte des électrodes.

Appliquez les électrodes de traitement mains libres conformément aux instructions qui figurent sur l'emballage.

Vérifiez que les électrodes de traitement sont bien en contact avec la peau du patient et ne recouvrent en aucune manière les électrodes ECG.

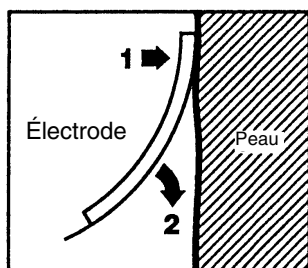
Si les électrodes de traitement mains libres ne sont pas déjà connectées au câble OneStep, effectuez leur branchement.

En cas de mauvais contact entre les électrodes de défibrillation et la peau du patient, les messages *VERIFIER ELECTRODES* et *IMPEDANCÉ ESCCESSIVE* sont émis et aucune énergie n'est délivrée. En cas de court-circuit entre les électrodes, l'unité affiche le message *COURTCIRCUIT ELECTR.*

Application des électrodes de traitement

AVERTISSEMENT ! Une mauvaise adhérence et/ou une poche d'air sous les électrodes de traitement peuvent entraîner la formation d'un arc et de brûlures cutanées.

1. Appliquez fermement l'un des bords de l'électrode sur le patient.
2. À partir de ce bord, appliquez progressivement le reste de la surface de l'électrode, en veillant à ne pas piéger de poche d'air entre le gel et la peau du patient.

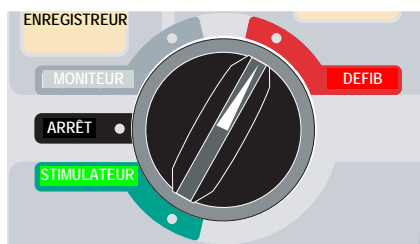


Remarque : S'il est impossible de placer l'électrode « ARRIÈRE » sur le dos du patient, placez les électrodes en position apex-sternum standard. La défibrillation ainsi réalisée est efficace, mais la stimulation l'est moins.

AVERTISSEMENT ! L'application d'électrodes pour adultes sur un enfant entraîne la sélection automatique de niveaux d'énergie pour adultes. Ajustez manuellement si nécessaire les niveaux d'énergie en fonction des protocoles applicables dans l'établissement.

1 Sélection du mode DEFIB

Placez le sélecteur de mode sur **DEFIB**. L'unité se charge par défaut sur 120 joules ou sur la première sélection d'énergie préconfigurée.



Les PALETTES sont sélectionnées comme source ECG lorsque l'appareil est réglé sur MONITEUR ou sur DEFIB et que les palettes ne sont pas connectées au câble OneStep. Vous pouvez sélectionner toute autre dérivation ECG en appuyant sur le bouton **DERIV** sur le panneau avant.

Sélection de l'énergie

Vérifiez que l'énergie affichée à l'écran est adaptée. Le niveau d'énergie sélectionné par défaut pour les patients adultes correspond à :

- Choc 1 - 120 joules
- Choc 2 - 150 joules
- Choc 3 - 200 joules

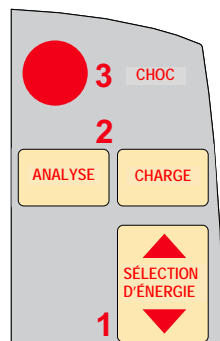
Lorsque vous utilisez les électrodes OneStep Pediatric, le niveau d'énergie sélectionné par défaut correspond à :

- Choc 1 - 50 joules
- Choc 2 - 70 joules
- Choc 3 - 85 joules

AVERTISSEMENT ! Avec d'autres électrodes de défibrillation pédiatriques, l'énergie du défibrillateur doit être réglée manuellement en fonction des protocoles institutionnels appliqués dans l'établissement pour la défibrillation pédiatrique.

À partir du quatrième choc, tous les chocs délivrent le même niveau d'énergie que le troisième choc aussi bien en mode adulte qu'en mode enfant.

Si les protocoles médicaux le permettent, vous pouvez sélectionner un niveau d'énergie différent à l'aide des boutons **SÉLECTION D'ÉNERGIE** situés sur le panneau avant.



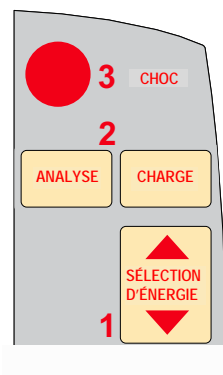
Le niveau d'énergie sélectionné est indiqué à l'écran par le message *DEFIB XXXJ SEL.*



Si vous avez configuré les chocs 1, 2 et 3 selon des niveaux d'énergie croissants (reportez-vous au *R Series Configuration Guide* (Guide de configuration du R Series) pour consulter les instructions). Le R Series définit automatiquement l'énergie sur le niveau prédéfini pour les chocs 1, 2 et 3 à la mise sous tension et après chaque administration des deux premiers chocs. Le message *ÉNERGIE INCRÉMENTÉE* s'affiche après l'administration des deux premiers chocs. Cette fonction est désactivée si vous modifiez manuellement le niveau d'énergie en dehors de la séquence préprogrammée et si vous administrez ensuite un choc.

2 Charge du défibrillateur

Appuyez sur le bouton **CHARGE** sur le panneau avant.



Pour augmenter ou réduire l'énergie sélectionnée après avoir appuyé sur le bouton **CHARGE**, utilisez les boutons **SÉLECTION D'ÉNERGIE** du défibrillateur.

Attention Tout changement de sélection d'énergie, lorsque l'unité est en cours de charge ou chargée, provoque automatiquement le désarmement du défibrillateur. Appuyez de nouveau sur le bouton **CHARGE** pour recharger l'unité.

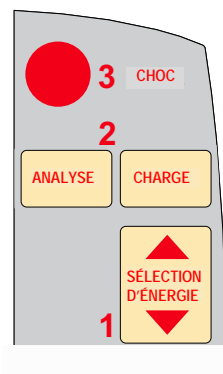
Lorsque le niveau d'énergie sélectionné est atteint, le bouton **CHOC** s'allume sur le panneau avant. Une tonalité caractéristique retentit lorsque la charge est prête et le message *DÉFIB XXX J PRÊT* s'affiche à l'écran. Le défibrillateur est maintenant prêt à se décharger.

3 Administration d'un choc

AVERTISSEMENT ! Avant toute décharge du défibrillateur, demandez à toutes les personnes présentes de s'éloigner du patient en leur disant **RECULEZ-VOUS**.

Ne touchez pas le lit, le patient, ni aucun équipement raccordé au patient durant la défibrillation (risque de choc grave). Aucune partie exposée du patient ne doit être en contact avec des objets métalliques (notamment le cadre du lit) pendant la défibrillation. Cela pourrait créer un trajet de défibrillation indésirable.

Maintenez le bouton **CHOC** enfoncé jusqu'à ce que l'énergie soit délivrée au patient.



Remarque : Si le déchargement du défibrillateur ne se produit pas dans les 60 secondes suivant l'obtention du niveau d'énergie sélectionné, l'unité se désarme automatiquement.

Pendant les 10 secondes précédant le désarmement, la tonalité de charge prête retentit de façon intermittente. La tonalité de charge prête s'arrête ensuite, le témoin lumineux **CHOC** s'éteint et l'écran affiche désormais le message *DÉFIB XXX J SEL*. Appuyez sur le bouton **CHARGE** pour recharger l'unité.

Une fois l'énergie délivrée, l'écran affiche simultanément *XXX J DÉLIVRÉS* et *DÉFIB XXX J SEL*. Après 5 secondes environ, le message *XXX J DÉLIVRÉS* disparaît tandis que le message *DÉFIB XXXJ SEL* reste affiché pour indiquer le niveau d'énergie sélectionné.

Électrodes autoclavables

Les poignées internes autoclavables ZOLL sont conçues pour être utilisées avec un défibrillateur manuel ZOLL en cas de défibrillation à thorax ouvert. Il existe deux types de poignées internes autoclavables :

- poignées internes autoclavables moulées avec cuillères d'électrode intégrées ;
- poignées internes autoclavables avec électrodes de défibrillation interne amovibles.

Lors de l'utilisation de ces poignées internes, le défibrillateur R Series peut fonctionner uniquement en mode manuel même si l'unité prend en charge le mode conseil. Lorsque des poignées internes sont connectées au R Series, elles limitent automatiquement la génération d'énergie à 50 joules maximum.

Pour plus d'informations sur les procédures pas à pas de défibrillation à thorax ouvert ainsi que sur les étapes importantes de nettoyage et de stérilisation des poignées, reportez-vous au *Guide de l'opérateur des électrodes et poignées internes autoclavables*.

Chapitre 4

Défibrillation conseillée



Les électrodes de traitement mains libres ZOLL sont des connexions patient de type BF protégées vis-à-vis de la défibrillation.

Lorsque le sélecteur de mode est défini sur DEFIB et que des électrodes de traitement mains libres sont utilisées, le R Series peut identifier des rythmes traitables par choc grâce à la fonction d'analyse ECG intégrée. Vous devez lire les messages de conseil de choc, charger le défibrillateur sur le niveau d'énergie préconfiguré ou sélectionné par l'utilisateur (si l'option de charge automatique est désactivée) et administrer le traitement en fonction du protocole et de l'état du patient.

La fonction de conseil de choc ne peut être activée que dans les conditions suivantes :

- Les électrodes de traitement mains libres sont connectées et sélectionnées comme source ECG.
- Les électrodes de traitement mains libres sont correctement raccordées au patient.
- Le sélecteur de mode est défini sur **DEFIB**.

AVERTISSEMENT ! N'utilisez que des électrodes pédiatriques pour procéder à une défibrillation en mode conseil sur des patients âgés de moins de 8 ans. L'utilisation d'électrodes pour adultes sur des patients enfants peut entraîner une délivrance d'énergie trop importante.

Procédure de défibrillation conseillée

Détermination de l'état du patient selon les protocoles médicaux locaux

Vérifiez les signes suivants :

- Perte de connaissance.
- Absence de respiration.
- Absence de pouls.

Mise en œuvre de la réanimation cardiopulmonaire selon les protocoles médicaux locaux

Demandez une assistance complémentaire.

Préparation du patient

Retirez tous les vêtements couvrant le torse du patient. Séchez le thorax si nécessaire. Si le patient présente une pilosité thoracique excessive, coupez ou rasez les poils pour permettre une adhérence correcte des électrodes.

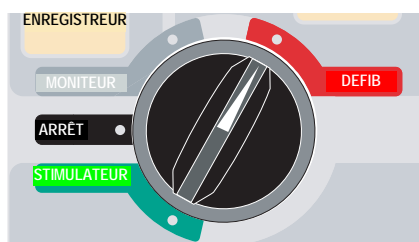
Appliquez les électrodes de traitement mains libres conformément aux instructions qui figurent sur l'emballage et décrites dans « Application des électrodes de traitement », page 3-7.

Vérifiez que les électrodes sont bien en contact avec la peau du patient et ne recouvrent en aucune manière les électrodes ECG.

En cas de mauvais contact entre les électrodes de traitement et la peau du patient, les messages *VERIFIER ELECTRODES* et *IMPEDANCÉ ESCCESSIVE* s'affichent et aucune énergie n'est délivrée. En cas de court-circuit entre les électrodes, l'unité affiche le message *COURTCIRCUIT ELECTR.*

1 Sélection du mode DEFIB

Placez le sélecteur de mode sur **DEFIB**. L'unité affiche le message *DEFIB 120 J SEL.* à l'écran.



Sélection de l'énergie

Le niveau d'énergie sélectionné par défaut pour les patients adultes correspond à :

- Choc 1 - 120 joules
- Choc 2 - 150 joules
- Choc 3 - 200 joules

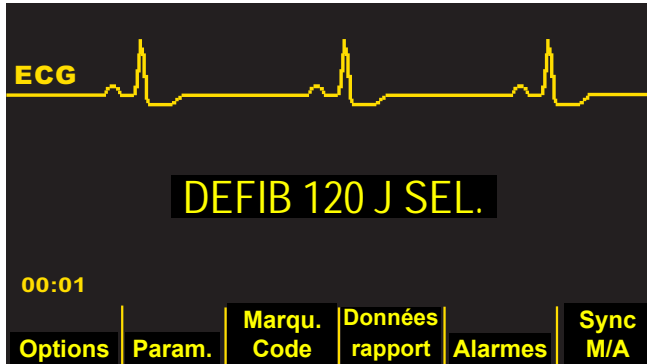
Lorsque vous utilisez les électrodes OneStep Pediatric, le niveau d'énergie sélectionné par défaut pour les patients enfants correspond à :

- Choc 1 - 50 joules
- Choc 2 - 70 joules
- Choc 3 - 85 joules

AVERTISSEMENT ! N'utilisez que des électrodes OneStep Pediatric pour procéder à une défibrillation en mode conseil de choc sur des patients âgés de moins de 8 ans. L'utilisation d'électrodes pour adultes ou d'électrodes pédiatriques autres que des électrodes OneStep Pediatric peut entraîner une délivrance d'énergie trop importante.

À partir du quatrième choc, tous les chocs délivrent le même niveau d'énergie que le troisième choc aussi bien en mode adulte qu'en mode enfant.

Si les protocoles médicaux le permettent, vous pouvez sélectionner un niveau d'énergie différent à l'aide des boutons fléchés haut et bas situés sur le panneau avant de l'appareil. Le nouveau niveau d'énergie sélectionné s'affiche sur le moniteur.

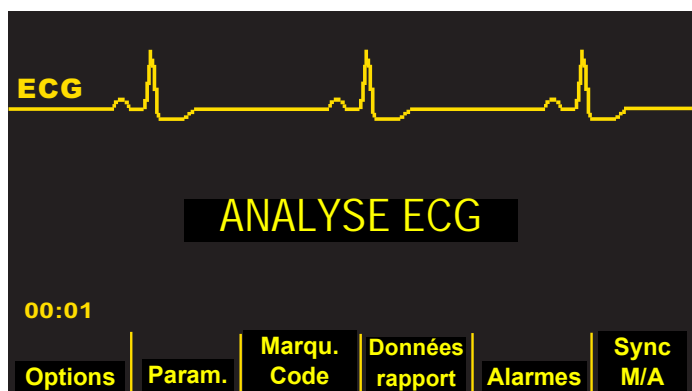


Si vous avez configuré les CHOCS 1, 2 et 3 selon des niveaux d'énergie croissants et que vous modifiez ensuite manuellement le niveau d'énergie en dehors de la séquence préprogrammée CHOC 1, 2 et 3, puis administrez un choc, l'incrémentation automatique de l'énergie est désactivé. Pour plus de détails, reportez-vous à la section Niveaux d'énergie pour choc 1, 2 et 3 du *R Series Configuration Guide* (Guide de configuration du R Series).

2 Activation du bouton ANALYSE

AVERTISSEMENT ! Maintenez le patient immobile pendant l'analyse ECG. Ne touchez pas le patient pendant l'analyse. Interrompez tout mouvement de brancard ou du véhicule avant de procéder à l'analyse ECG du patient.

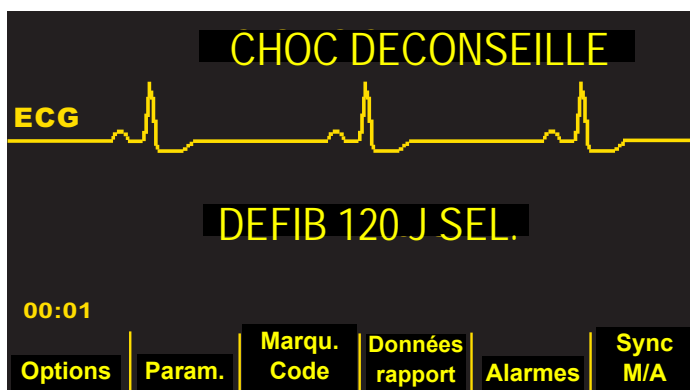
Appuyez sur le bouton **ANALYSE** pour lancer l'analyse du rythme ECG du patient et pour détecter la présence d'un rythme traitable par choc.



Le message *ANALYSE ECG* reste affiché pendant 6 à 12 secondes pendant l'analyse ECG du patient. Une fois l'analyse terminée, l'unité indique si un choc est conseillé ou non.

L'analyse comprend normalement trois analyses consécutives du rythme ECG, chacune d'une durée de 3 secondes. Si au moins deux des trois analyses indiquent que le patient présente un rythme traitable par choc, l'unité se charge automatiquement sur le niveau d'énergie préconfiguré et invite l'opérateur à administrer un choc au patient. Si au moins deux des trois analyses ECG de 3 secondes ne détectent pas de rythme traitable par choc, l'unité informe l'opérateur qu'un traitement par chocs n'est pas conseillé.

AVERTISSEMENT ! La fonction d'analyse du rythme ECG ne signale pas l'asystolie du patient, celle-ci ne constituant pas un rythme traitable par choc.



Si le rythme détecté n'est pas traitable par choc, l'unité affiche le message **CHOC DECONSEILLE**. Suivez les protocoles locaux pour poursuivre la réanimation cardio-pulmonaire ou une autre méthode de maintien des fonctions vitales en réanalysant l'ECG à des intervalles appropriés.

Remarque : Si le rythme détecté n'est pas traitable par choc, le R Series n'empêche pas l'utilisateur d'effectuer une défibrillation manuelle du patient.

Si le rythme détecté est traitable par choc (fibrillation ventriculaire ou tachycardie à complexe large avec une fréquence cardiaque > 150), l'un des événements suivants se produit :

- Les unités dont l'option de charge automatique est activée se chargent au niveau d'énergie préconfiguré ou sélectionné par l'opérateur.
- Si cette option de charge automatique est désactivée, l'unité affiche en alternance les messages **CHOC CONSEILLE** et **PRESSER CHARGE**. Appuyez sur le bouton **CHARGE**.

Quel que soit le résultat de l'analyse, l'utilisateur peut contrôler manuellement le défibrillateur. Par exemple, l'utilisateur peut effectuer une défibrillation sur le patient, même si la fonction de conseil émet le message **CHOC DECONSEILLE**.



3 Activation du bouton CHOC

AVERTISSEMENT ! Avant toute décharge du défibrillateur, demandez à toutes les personnes présentes de s'éloigner du patient en leur disant **RECULEZ-VOUS**.

Ne touchez pas le lit, le patient, ni aucun équipement raccordé au patient durant la défibrillation (risque de choc grave). Aucune partie exposée du patient ne doit être en contact avec des objets métalliques (notamment le cadre du lit) pendant la défibrillation. Cela pourrait créer un trajet de défibrillation indésirable.

Lorsque l'unité atteint le niveau de charge sélectionné, le bouton **CHOC** s'allume et le message *APPUYER CHOC* s'affiche. Simultanément, le moniteur affiche le niveau d'énergie de la charge du défibrillateur par l'intermédiaire du message *DEFIB XXX J PRÊT*.



Une tonalité continue retentit pendant 50 secondes, suivie d'un bip intermittent pendant 10 secondes. Le choc doit être délivré dans cet intervalle de 60 secondes, sinon le défibrillateur se désarme.

Maintenez le bouton **CHOC** allumé enfoncé sur le panneau avant jusqu'à ce que l'énergie soit délivrée au patient. Un message *XXX J DÉLIVRÉS* reste affiché pendant environ 5 secondes.

Observez le patient ou la réponse ECG pour vérifier que le choc a été effectivement délivré.

Après administration du choc, l'écran affiche de nouveau le message *DEFIB XXX J SEL*.

Réalisation d'une RCP

Commencez les compressions thoraciques et la réanimation respiratoire conformément au protocole local.

Réanalyse

Appuyez sur le bouton **ANALYSE** pour relancer une analyse ECG et déterminer si d'autres chocs doivent être administrés.

Remarque : Une nouvelle analyse du rythme ECG est inhibée pendant les 3 secondes suivant l'administration d'un choc.

Poursuite des soins prodigués au patient

Continuez de soigner le patient selon les protocoles médicaux.

Messages de la fonction de conseil

CHOISIR MODE DEFIB.

Ce message s'affiche lorsque vous appuyez sur le bouton **ANALYSE**, mais que l'unité n'est pas en mode **DEFIB**. Placez le sélecteur de mode sur **DEFIB** pour activer le défibrillateur et la fonction de conseil.

CHOISIR ELECTRODES

Ce message s'affiche si vous appuyez sur le bouton **ANALYSE** lorsque l'appareil fonctionne avec toute autre dérivation ECG que « ÉLECTR. ». Appuyez sur le bouton **DERIV** jusqu'à ce que « ÉLECTR. » soit sélectionné.

SUPPRIMER SYNC

Ce message s'affiche lorsque vous avez appuyé sur le bouton **ANALYSE** alors que l'appareil est en mode Sync. Désactivez le mode Sync en appuyant sur la touche de fonction **Sync M/A**. Appuyez de nouveau sur le bouton **ANALYSE** pour lancer l'analyse du rythme ECG.

Messages d'avertissement

Les messages d'avertissement invitent l'opérateur à vérifier le patient, l'unité, les électrodes et/ou les connexions.

ECG PARASITÉ / RE-ANALYSER

L'écran affiche le message *ECG PARASITÉ* en alternance avec le message *RE-ANALYSER* pendant 5 secondes lorsqu'il détecte un signal ECG parasité au cours d'une analyse ECG. Vérifiez et ajustez le positionnement des électrodes et les connexions du câble pour aider à éliminer la source du bruit. Maintenez le patient immobile pendant l'analyse ECG. Appuyez de nouveau sur le bouton **ANALYSE** pour lancer une analyse ECG.

VERIFIER PATIENT

L'unité a détecté un rythme traitable par choc pendant une analyse ECG continue en arrière-plan (c'est-à-dire Smart Alarms™). Ce message s'affiche uniquement lorsque les alarmes de fréquence cardiaque sont activées et que l'unité détecte un rythme traitable par choc. Le message reste affiché à l'écran tant qu'un rythme traitable par choc est détecté. Appuyez sur le bouton **ANALYSE** pour lancer une analyse ECG.

Remarque : La fonction d'analyse VERIFIER PATIENT fonctionne en continu lorsque les alarmes de fréquence cardiaque sont activées, sans qu'il soit nécessaire d'appuyer sur le bouton **ANALYSE** pour la lancer.

VÉRIFIER ELECTROD./IMPEDANCÉ ESCCESSIVÉ

Ce message s'affiche lorsque les électrodes de traitement ne sont pas appliquées correctement sur le patient ou si les câbles se sont déconnectés.

Vérifiez que les électrodes de traitement sont bien en contact avec la peau du patient et que tous les câbles sont correctement raccordés. Ce message vocal ne se déclenche pas si les électrodes de traitement n'ont pas été auparavant appliquées sur le patient.

(Page blanche)

Chapitre 5

Cardioversion synchronisée



Les palettes sont des connexions patient de type BF protégées vis-à-vis de la défibrillation.



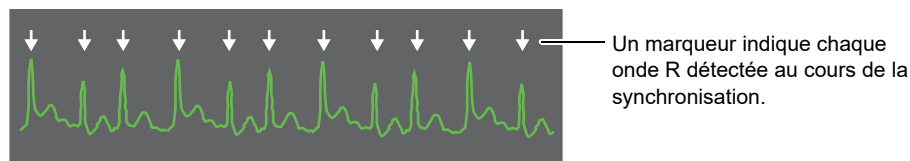
Les dérivations ECG sont des connexions patient de type CF protégées vis-à-vis de la défibrillation.

AVERTISSEMENT ! La cardioversion synchronisée doit être pratiquée uniquement par un personnel qualifié formé aux soins intensifs cardiorespiratoires et connaissant le fonctionnement de l'équipement. L'arythmie cardiaque doit être établie avec précision avant toute tentative de défibrillation ou de cardioversion.

Avant de pratiquer la cardioversion synchronisée, vérifiez que la qualité du signal ECG est suffisante pour minimiser le risque de synchronisation avec les artéfacts.

Certaines arythmies, telles que la tachycardie ventriculaire, la fibrillation auriculaire et le flutter auriculaire, requièrent une synchronisation entre la décharge du défibrillateur et l'onde R de l'ECG pour éviter l'induction d'une fibrillation ventriculaire. Dans ce cas, un circuit de synchronisation (Sync) intégré au défibrillateur détecte les ondes R du patient. En maintenant le bouton **CHOC** enfoncé (ou les boutons enfoncés, si vous utilisez les palettes), l'unité administre une décharge dès qu'elle détecte l'onde R suivante, évitant ainsi le segment vulnérable qu'est l'onde T dans le cycle cardiaque.

Lorsque le mode Sync est activé, l'unité affiche des marqueurs (↓) au-dessus du tracé ECG pour indiquer les points du cycle cardiaque (ondes R) qui peuvent être soumis à une décharge.



Vérifiez que les marqueurs sont bien visibles sur l'écran et que leur positionnement est adapté et homogène de pulsation en pulsation. Si nécessaire, appuyez sur les boutons **DERIV** et **AMPLITUDE** pour modifier les réglages jusqu'à afficher les marqueurs de synchronisation de la manière la plus cohérente possible.

La procédure de cardioversion synchronisée pour les électrodes de traitement mains libres ZOLL est identique à celle des palettes, à l'exception de l'emplacement du bouton **CHOC**.

Le défibrillateur R Series prend en charge deux types de cardioversion synchronisée :

- **Cardioversion synchronisée** — Le R Series surveille l'ECG du patient et synchronise la délivrance des chocs avec cette source ECG. Pour obtenir des instructions, reportez-vous à la section « Procédure de cardioversion synchronisée » ci-dessous.
- **Cardioversion synchronisée distante** — Un appareil externe (tel qu'un moniteur patient) surveille l'ECG du patient et transmet une impulsion de synchronisation au connecteur Entrée sync/Sortie marqueur du R Series. Le R Series synchronise la délivrance des chocs avec ces impulsions externes.

Remarque : Lorsque vous utilisez la fonction de synchronisation distante, la procédure et les informations affichées sont différentes. Assurez-vous de suivre les instructions applicables à la cardioversion synchronisée distante indiquées à la page 5-6.

Procédure de cardioversion synchronisée

Détermination de l'état du patient et soins à procurer selon les protocoles médicaux locaux

Préparation du patient

Retirez tous les vêtements couvrant le torse du patient. Séchez le thorax si nécessaire. Si le patient présente une pilosité thoracique excessive, coupez ou rasez les poils pour permettre une adhérence correcte des électrodes.

Appliquez les électrodes ECG comme indiqué dans le document « Fixation des électrodes de surveillance », page 9-3.

Il est conseillé d'utiliser un câble ECG standard et des électrodes ECG pendant la cardioversion. Les électrodes de traitement mains libres peuvent être utilisées comme source ECG. La qualité du signal sera identique à celle des dérivations standard, à l'exception du signal obtenu immédiatement après une décharge qui présente plus de bruit parasite en raison des tressaillements musculaires, notamment si une électrode n'est pas entièrement en contact avec la peau.

Appliquez les électrodes de traitement mains libres conformément aux instructions qui figurent sur l'emballage et décrites dans le document « Application des électrodes de traitement », page 3-7.

Vérifiez que les électrodes de traitement sont bien en contact avec la peau du patient et ne recouvrent en aucune manière les électrodes.

Si les électrodes de traitement mains libres ne sont pas déjà connectées au câble OneStep, effectuez leur branchement.

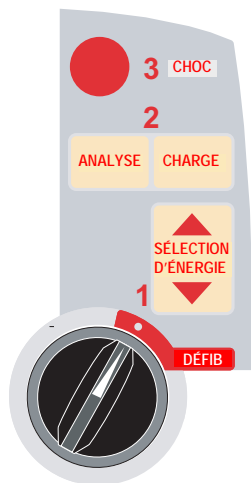
En cas de mauvais contact entre les électrodes de traitement et la peau du patient, l'unité émet les messages *VERIFIER ELECTRODES* et *IMPEDANCE ESCESSIVE* et ne délivre aucune énergie. En cas de court-circuit entre les électrodes, l'unité émet le message *COURTCIRCUIT ELECTR.*

Un état *CABLE ECG* empêche le déclenchement de toute décharge synchronisée si des dérivations sont sélectionnées comme source ECG. Cette situation n'empêche pas l'utilisation du défibrillateur, mais désactive son usage en mode synchronisé.

Si des palettes sont utilisées pour la cardioversion synchronisée, reportez-vous à la section « Procédure de défibrillation d'urgence avec palettes », page 3-1 pour préparer et appliquer les palettes, charger le défibrillateur et administrer un choc. Toutefois, nous déconseillons de réaliser une décharge synchronisée avec des palettes comme source ECG. En effet, l'artéfact induit par le déplacement des palettes peut ressembler à une onde R et déclencher une décharge du défibrillateur au mauvais moment.

1 Sélection du mode DEFIB

Placez le sélecteur de mode sur **DEFIB**. Sélectionnez le niveau d'énergie souhaité en utilisant les boutons fléchés haut ou bas situés sur le panneau avant ou sur la palette « sternum » (si vous utilisez des palettes).



Activation de la touche de fonction Sync M/A.

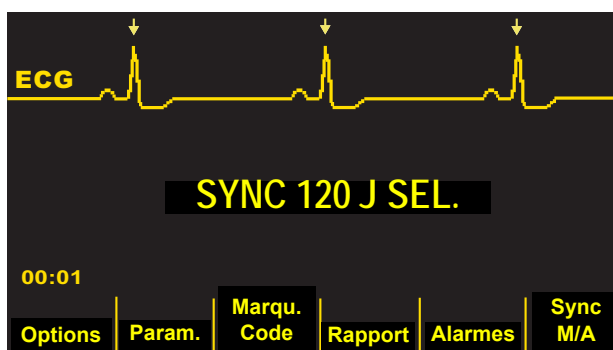
Si votre R Series n'est pas configuré pour prendre en charge la synchronisation distante, vous pouvez activer le mode Sync sur votre système en appuyant sur la touche de fonction **Sync M/A**. Toutefois, si votre R Series prend en charge la synchronisation distante, l'activation de la touche de fonction **Sync M/A** entraîne l'affichage des deux autres touches de fonction **SYNC DISTANTE** et **Sync**. Appuyez sur la touche de fonction **Sync M/A** pour activer le mode Sync.

Le niveau d'énergie sélectionné est affiché sur le moniteur.

Un marqueur sync (↓) apparaît sur le moniteur au-dessus de chaque onde R détectée pour indiquer à quel endroit la décharge se produira.

Vérifiez que les marqueurs sont bien visibles sur l'écran et que leur positionnement est approprié et homogène de pulsation en pulsation. Si nécessaire, appuyez sur les boutons **DERIV** et **AMPLITUDE** pour modifier les réglages jusqu'à obtention d'une lisibilité optimale.

Un message *SYNC XXX J SEL.* apparaît à l'écran. Si le message *DEFIB XXX J SEL.* apparaît, appuyez sur la touche de fonction **Sync M/A**. (Si votre unité prend en charge la synchronisation distante, vous devez également appuyer sur la touche de fonction **Sync**.) Deux bips sonores brefs retentissent.



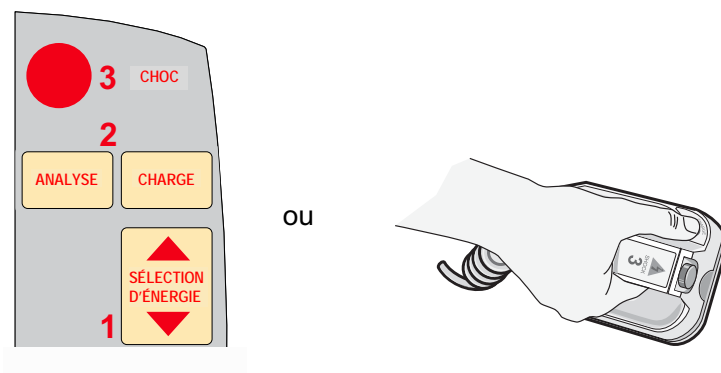
Sauf configuration contraire, l'unité désactive automatiquement le mode Sync après chaque choc et lorsque le sélecteur de mode est replacé sur **MONITEUR**, **STIMULATEUR** ou **ARRÊT**.

Appuyez de nouveau sur la touche de fonction **Sync M/A** pour réactiver le mode Sync. Si votre unité prend en charge la synchronisation distante, appuyez de nouveau sur la touche de fonction **Sync**. L'unité ne désactivera pas le mode Sync si vous modifiez les niveaux d'énergie sélectionnés.

Notez que, si vous le souhaitez, vous pouvez configurer l'unité pour qu'elle reste en mode Sync après la défibrillation. Reportez-vous au *R Series Configuration Guide* (Guide de configuration du R Series) pour plus de détails à ce sujet.

2 Charge du défibrillateur

Appuyez sur le bouton **CHARGE** sur le panneau avant ou sur la poignée de la palette « apex ».



Pour abandonner la charge et augmenter ou diminuer l'énergie sélectionnée après avoir appuyé sur le bouton **CHARGE**, utilisez les boutons **SÉLECTION D'ÉNERGIE** sur le panneau avant du défibrillateur ou sur la palette « sternum ». Appuyez de nouveau sur le bouton **CHARGE** pour charger l'unité jusqu'au nouveau niveau de charge sélectionné.

Une fois l'unité chargée avec l'énergie sélectionnée, le bouton **CHOC** du panneau avant ou le témoin lumineux de charge de la palette APEX s'allume. Une tonalité (continue) caractéristique retentit et le message *SYNC DISTANTE XXX J PRÊT* s'affiche à l'écran.

Le défibrillateur est maintenant prêt pour un usage thérapeutique.

3 Administration d'un CHOC

AVERTISSEMENT ! Avant toute décharge du défibrillateur, demandez à toutes les personnes présentes de s'éloigner du patient en leur disant **RECULEZ-VOUS**.

Vérifiez que personne n'est en contact avec le patient, le câble ou les dérivations de surveillance, les barres du lit ou tout autre trajet de courant potentiel.

Vérifiez que la forme d'onde ECG est stable et que des marqueurs sync apparaissent au-dessus de chaque onde R.

Maintenez le bouton **CHOC** allumé enfoncé sur le panneau avant (ou appuyez simultanément sur les deux boutons **CHOC** de la palette et maintenez-les enfoncés) jusqu'à ce que l'énergie soit administrée au patient. Le défibrillateur envoie une décharge dès qu'il détecte l'onde R suivante.

Remarque : Si une décharge du défibrillateur ne se produit pas dans les 60 secondes suivant l'obtention du niveau d'énergie sélectionné, l'unité se désarme automatiquement. Pendant les 10 secondes précédant ce désarmement interne, la tonalité de charge prête retentit de façon intermittente. Elle finit par s'arrêter et le défibrillateur reste en mode Sync.

Une fois l'énergie délivrée, l'écran affiche simultanément *XXX J DÉLIVRÉS* et *DEFIB XXX J SEL*. Après 5 secondes environ, le message *XXX J DÉLIVRÉS* disparaît tandis que le message *DÉFIB XXX J SEL* reste affiché pour indiquer le niveau d'énergie sélectionné.

Si d'autres contre-chocs doivent être administrés, ajustez le niveau d'énergie nécessaire, appuyez ensuite sur la touche de fonction **Sync M/A**, puis sur la touche de fonction **SYNC** (si votre unité prend en charge la synchronisation distante) et répétez l'opération. Le message *SYNC XXX J SEL* doit impérativement être affiché avant d'appuyer sur le bouton **CHARGE**.

Si vous appuyez sur le bouton **ANALYSE** pendant que l'unité est en mode Sync, le message *SUPPRIMER SYNC* apparaît et interdit toute analyse du rythme ECG jusqu'à ce que l'unité ne soit plus en mode Sync.

Procédure de cardioversion synchronisée distante

Le R Series peut être configuré pour recevoir des impulsions de synchronisation de défibrillation depuis un appareil de surveillance ECG. Reportez-vous au *R Series Configuration Manual* (Manuel de configuration du R Series). Vérifiez que l'appareil distant est raccordé au connecteur Entrée sync/Sortie marqueur sur l'unité R Series. L'appareil distant doit avoir un connecteur de sortie sync et les deux appareils doivent être reliés par un câble fourni. Vérifiez que l'appareil distant est conforme aux caractéristiques techniques d'entrée sync/sortie marqueur décrites dans l'annexe A (« Caractéristiques techniques du défibrillateur »).

AVERTISSEMENT ! Une mauvaise synchronisation peut entraîner une arythmie mortelle. Avant toute utilisation clinique, un membre du personnel hospitalier qualifié doit contrôler le décalage de synchronisation pour l'ensemble composé du moniteur distant et du défibrillateur. Le décalage de synchronisation pour l'ensemble du système ne doit pas dépasser 60 ms.

Détermination de l'état du patient et soins à procurer selon les protocoles médicaux locaux

Préparation du patient

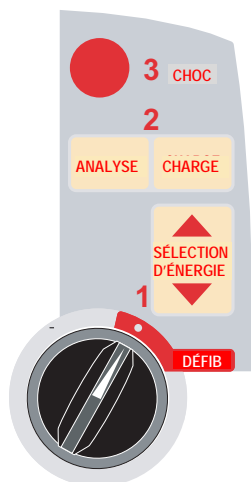
Préparez le patient tel que décrit à la section « Préparation du patient », page 5-2.

Suivez les instructions fournies avec l'appareil de surveillance externe pour préparer le patient en vue de la surveillance ECG et de la synchronisation avec un défibrillateur séparé.

1 Sélection du mode DEFIB

Placez le sélecteur de mode sur **DEFIB**.

Sélectionnez le niveau d'énergie souhaité en utilisant les boutons fléchés haut ou bas situés sur le panneau avant ou sur la palette « sternum » (si vous utilisez des palettes).



Appuyez sur la touche de fonction Sync M/A, puis sur la touche de fonction indiquant Sync distante

Le niveau d'énergie sélectionné est affiché sur le moniteur.

Les mots « SYNC DISTANTE » sont affichés à la place du tracé ECG et l'écran affiche le message *SYNC DISTANTE XXX J SEL*.

L'indicateur de battement cardiaque ECG clignote à chaque impulsion de synchronisation reçue de l'appareil de surveillance distant.

Sauf configuration contraire, l'unité désactive automatiquement le mode Sync après chaque choc et lorsque le sélecteur de mode est remplacé sur **MONITEUR**, **STIMULATEUR** ou **ARRÊT**.

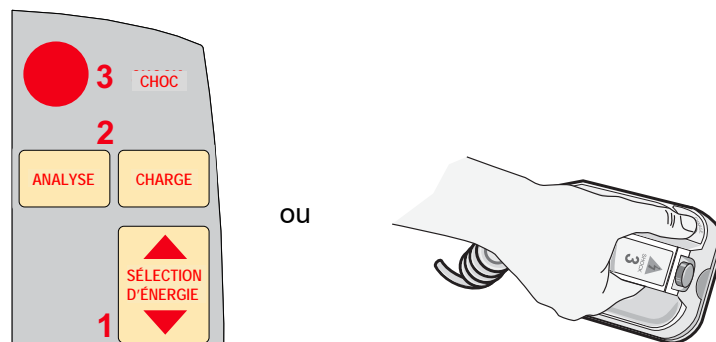
Appuyez de nouveau sur la séquence de touches de fonction **Sync M/A**, **Sync distante** pour réactiver le mode Sync distante. L'unité ne désactivera pas le mode Sync. distante si vous modifiez les niveaux d'énergie sélectionnés.

Consultez le tracé ECG sur l'écran de l'appareil distant. Vérifiez que les marqueurs sync apparaissent avec chaque onde R. Les marqueurs sync apparaissent tels que décrits dans le manuel d'utilisation de l'appareil distant.

AVERTISSEMENT ! Vérifiez que la forme d'onde ECG est stable et qu'un marqueur sync apparaît uniquement avec les ondes-R. Si les marqueurs sync n'apparaissent pas sur l'écran de l'appareil distant ou ne semblent pas être quasi simultanés avec chaque onde R, ne procédez pas à la cardioversion synchronisée.

2 Charge du défibrillateur

Appuyez sur le bouton **CHARGE** sur le panneau avant ou sur la poignée de la palette « apex » (en cas d'utilisation de palettes).



Pour abandonner la charge et augmenter ou diminuer l'énergie sélectionnée après avoir appuyé sur le bouton **CHARGE**, utilisez les boutons **SÉLECTION D'ÉNERGIE** sur le panneau avant du défibrillateur ou sur la palette « sternum ». Appuyez de nouveau sur le bouton **CHARGE** pour recharger l'unité.

Une fois l'unité chargée avec l'énergie sélectionnée, le bouton **CHOC** du panneau avant ou le témoin lumineux de charge de la palette « apex » s'allume. Une tonalité (continue) caractéristique retentit lorsque la charge et l'énergie sont prêtes, le message *SYNC DISTANTE XXX J PRÊT* s'affiche à l'écran.

Le défibrillateur est maintenant prêt pour un usage thérapeutique.

3 Administration d'un CHOC

AVERTISSEMENT ! Avant toute décharge du défibrillateur, demandez à toutes les personnes présentes de s'éloigner du patient en leur disant **RECULEZ-VOUS**.

Vérifiez que personne n'est en contact avec le patient, le câble ou les dérivations de surveillance, les barres du lit ou tout autre trajet de courant potentiel.

Maintenez le bouton **CHOC** allumé enfoncé sur le panneau avant ou appuyez simultanément sur les deux boutons **CHOC** de la palette et maintenez-les enfoncés jusqu'à ce que l'énergie soit administrée au patient. Le défibrillateur envoie une décharge dès qu'il détecte l'impulsion de synchronisation distante suivante.

Remarque : Si une décharge du défibrillateur ne se produit pas dans les 60 secondes suivant l'obtention du niveau d'énergie sélectionné, l'unité se désarme automatiquement. Pendant les 10 secondes précédant ce désarmement interne, la tonalité de charge prête retentit de façon intermittente. Elle finit par s'arrêter et le défibrillateur reste en mode Sync distante.

Une fois l'énergie délivrée, l'écran affiche simultanément *XXX J DÉLIVRÉS* et *DEFIB XXX J SEL*. Après 5 secondes environ, le message *XXX J DÉLIVRÉS* disparaît tandis que le message *DEFIB XXX J SEL* reste affiché pour indiquer le niveau d'énergie sélectionné.

Si d'autres contre-chocs doivent être administrés, ajustez le niveau d'énergie nécessaire, appuyez ensuite sur les touches de fonction **Sync M/A**, puis sur la touche de fonction **Sync distante** et répétez l'opération. Le message *SYNC DISTANTE XXX J SEL* doit impérativement être affiché avant d'appuyer sur le bouton **CHARGE**.

Si vous appuyez sur le bouton **ANALYSE** pendant que l'unité est en mode Sync distante, le message *SUPPRIMER SYNC* apparaît et interdit toute analyse du rythme ECG jusqu'à ce que l'unité ne soit plus en mode Sync.

Chapitre 6

Real CPR Help



Real CPR Help est un équipement de type BF protégé vis-à-vis de la défibrillation.

AVERTISSEMENT ! La fonction Real CPR Help n'est entièrement fonctionnelle que lors de l'utilisation d'électrodes RCP pour adultes. N'utilisez pas d'électrodes RCP pour adultes sur des patients de moins de 8 ans.

AVERTISSEMENT ! N'utilisez que des électrodes RCP pédiatriques sur des patients de moins de 8 ans. L'utilisation d'électrodes RCP pédiatriques permet à l'appareil R Series d'afficher la durée d'inactivité, ainsi que les mesures de fréquence et d'amplitude de compression. Les électrodes RCP pédiatriques ne déclenchent pas les messages vocaux Real CPR ni les indications visuelles d'une RCP inefficace.

Lorsqu'elle est utilisée avec des électrodes OneStep CPR ou OneStep Complete, l'unité R Series peut fournir aux secouristes une évaluation de la qualité de la RCP qu'ils délivrent à leurs patients. La façon dont l'évaluation est fournie varie en fonction du mode opérationnel et de la configuration utilisateur, mais elle dépend de la fréquence et de l'amplitude des compressions.

Lorsqu'elles sont appliquées conformément aux instructions figurant sur l'emballage, les électrodes CPR OneStep et OneStep Complete ZOLL fournissent un détecteur de compression thoracique situé entre les mains du secouriste et la partie inférieure du sternum du patient. Ce détecteur contrôle la fréquence et l'amplitude des compressions thoraciques et envoie ces informations à l'unité R Series à des fins de traitement et d'affichage.

Le défibrillateur R Series utilise ces informations pour fournir une évaluation au secouriste sous une ou plusieurs des formes suivantes :

- Perfusion Performance Indicator

- Affichage de la durée d'inactivité de RCP
- Métronome de fréquence de RCP
- Messages vocaux
- Affichage du tracé des compressions thoraciques
- Invite *DÉGAGER MAINS* (si configurée)

Champ Real CPR Help

Dès lors que des électrodes CPR OneStep ou OneStep Complete sont connectées au défibrillateur R Series, l'unité allume le champ Real CPR Help dans la partie centrale supérieure de l'écran. Ce champ inclut les indicateurs décrits dans les sections suivantes.

Perfusion Performance Indicator (en option/adultes seulement)

Ce symbole en forme de losange indique de façon globale et rapide si la fréquence et l'amplitude combinées des compressions thoraciques exercées par le secouriste correspondent aux recommandations de l'AHA/ERC pour une RCP adulte.

Avant de commencer les compressions thoraciques et après chaque choc, le Perfusion Performance Indicator n'est représenté par une forme vide. Si la fréquence ou l'amplitude des compressions thoraciques sont inférieures à celles recommandées par l'AHA et l'ERC, le PPI se remplira partiellement pour indiquer que les compressions thoraciques doivent être plus vigoureuses. Après l'arrêt des compressions, le PPI se vide petit à petit jusqu'à ce qu'une forme vide soit de nouveau affichée.

Si le Perfusion Performance Indicator n'est pas rempli complètement en raison de la diminution de la fréquence ou de l'amplitude des compressions thoraciques et que le tableau de bord de RCP est désactivé, le mot FRÉQ. et/ou AMPL. est affiché afin d'aider le secouriste à décider s'il doit augmenter la fréquence ou l'amplitude des compressions.

Cette fonction n'est pas disponible lors de l'utilisation d'électrodes RCP pédiatriques.

Affichage de la durée d'inactivité de RCP

Cet affichage indique le temps, en minutes et secondes, qui s'est écoulé depuis la dernière compression thoracique détectée. Lorsque les compressions thoraciques sont effectuées, le temps n'est pas affiché. Trois secondes après l'arrêt des compressions, l'écran s'allume et indique le temps écoulé depuis la dernière compression détectée. Si aucune compression n'a été effectuée pendant plus de vingt minutes, des tirets (---) s'affichent dans cette zone d'affichage.

Affichage de la fréquence et de l'amplitude RCP

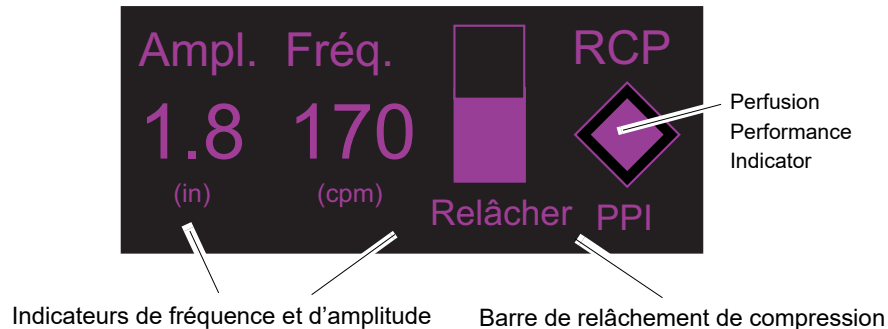
Si le CPR Dashboard est activé et que la durée d'inactivité RCP n'est pas affichée, les valeurs de fréquence et d'amplitude seront affichées dans le champ Real CPR Help. Les valeurs seront mises en surbrillance et affichées en rouge si elles sont inférieures aux valeurs appropriées (électrodes RCP pour adultes uniquement).

Barre de relâchement de compression (adulte uniquement)

Si le CPR Dashboard est activé, la barre de relâchement de compression affiche le relâchement de la compression thoracique par le secouriste. Lorsque le relâchement est correctement effectué (mains dégagées), la barre se remplit entièrement.

Cette fonction n'est pas disponible lors de l'utilisation d'électrodes RCP pédiatriques.

CPR Dashboard



Métronome de RCP

L'unité R Series peut inclure une fonction métronome de RCP conçue pour inciter les secouristes à effectuer des compressions thoraciques à la fréquence recommandée par l'AHA/ERC, c'est-à-dire 100 compressions par minute. Cette fonction peut être configurée.

Lorsque cette fonction est activée, le métronome émet un signal sonore une fois la fréquence recommandée par l'AHA/ERC atteinte pour indiquer aux secouristes le rythme de compression à suivre. Le métronome est silencieux lorsqu'aucune compression thoracique n'est détectée par les électrodes RCP de traitement mains libres.

Lorsque les modes Manuel et Conseil sont configurés sur « Oui », le métronome n'émet un signal que lorsque des compressions thoraciques sont détectées et que leur fréquence se trouve en dessous des niveaux recommandés par l'AHA/ERC. Le métronome est silencieux lorsque les compressions thoraciques sont effectuées à 80 compressions par minute et plus. Si la fréquence de compression détectée se trouve en dessous de ce niveau, le métronome émet un signal sonore jusqu'à ce que les fréquences de compression recommandées soient constamment atteintes sur plusieurs cycles de compression. Le métronome arrête d'émettre un signal environ 2 secondes après la dernière compression thoracique détectée.

Lorsque les modes Manuel et Conseil sont configurés sur « Continu », le métronome émet un signal tant que des compressions sont détectées, même si elles sont effectuées à une fréquence de 80 compressions ou plus par minute. Le métronome arrête d'émettre un signal environ 2 secondes après la dernière compression thoracique détectée.

Invite DÉGAGER MAINS

L'appareil R Series peut être configuré pour afficher le message textuel, DÉGAGER MAINS, qui rappelle aux secouristes de soulever (dégager) les mains du thorax du patient pendant les compressions pour le laisser retomber complètement.

Par défaut, le message textuel DÉGAGER MAINS n'est pas activé.

Cette fonction n'est pas disponible lors de l'utilisation d'électrodes RCP pédiatriques.

Messages vocaux de RCP (adulte uniquement)

L'unité R Series peut être configurée pour émettre des messages vocaux relatifs à l'amplitude des compressions thoraciques et fournir ainsi aux secouristes une évaluation de la RCP. Deux messages vocaux sont disponibles :

- Appuyer plus fort
- Bonnes compressions

Lorsque le système détecte que l'amplitude des compressions thoraciques est constamment inférieure à 3,8 ou 5 cm (selon la configuration), le défibrillateur émet régulièrement le message *APPUYER PLUS FORT* toutes les 15 secondes. Il émettra un message *BONNES COMPRESSIONS* si le secouriste répond en augmentant l'amplitude des compressions à au moins 3,8 ou 5 cm (selon la configuration).

Pour plus de détails sur l'activation/désactivation des messages vocaux RCP, reportez-vous au *R Series Configuration Guide* (Guide de configuration du R Series).

Les messages vocaux RCP ne sont pas disponibles lors de l'utilisation d'électrodes RCP pédiatriques.

Graphique des compressions thoraciques

L'unité R Series peut afficher un graphique des compressions de RCP établi à partir des signaux du capteur de RCP. Ce graphique, représentant l'amplitude des compressions, est présenté sur une échelle de déplacement avec un marqueur de référence à 3,8 ou 5 cm (selon la configuration). Lorsque la largeur totale du tracé est visible, l'unité affiche au moins 12 secondes de données de compression.

Affichage du graphique de RCP

Pour afficher le tracé graphique de RCP en position de tracé 2 ou 3 :

1. Appuyez sur la touche de fonction **Options**, puis sur la touche de fonction **Tracés**.
2. Appuyez sur la touche de fonction **Tracé 2** ou **Tracé 3**.
3. Appuyez sur **RCP**.

Remarque: La touche **RCP** apparaît uniquement lorsque les électrodes OneStep CPR ou OneStep Complete sont utilisées.

Chapitre 7

See-Thru CPR (en option)

AVERTISSEMENT ! Le filtre See-Thru CPR fonctionne uniquement lorsque le défibrillateur R Series surveille la RCP.

Le filtre See-Thru CPR s'arrête de fonctionner si :

- L'appareil est en mode Stimulateur.
- L'impédance du patient est incorrecte.
- Les électrodes OneStep CPR ou OneStep Complete ne sont plus détectées.

Le filtre See-Thru CPR ne supprimera pas tous les artefacts RCP. Veiller à toujours stopper la RCP pour vérifier le rythme ECG du patient avant de prendre une décision concernant le traitement.

Le filtre See-Thru CPR ne fonctionne pas au cours de l'analyse du rythme ECG. Veiller à toujours stopper les compressions thoraciques au cours de l'analyse ECG pour éviter des résultats incorrects générés par la présence d'artefacts RCP.

La bande passante de diagnostic n'est jamais appliquée au tracé See-Thru CPR.

La technologie See-Thru CPR permet au secouriste d'avoir un aperçu du rythme ECG sous-jacent du patient tout en effectuant une RCP. La technologie See-Thru CPR est disponible si l'appareil R Series surveille la RCP.

La compression thoracique introduit des *artefacts RCP* dans le signal ECG. La technologie See-Thru CPR utilise un filtre qui repose sur la corrélation entre les compressions RCP, telles que détectées par les électrodes ZOLL OneStep CPR ou OneStep Complete et l'artefact RCP pour extraire la majeure partie, mais pas la totalité, de l'artefact du signal ECG. Dans certains cas, le bruit résiduel après filtrage dissimule le rythme ECG, obligeant le secouriste à stopper la RCP

pour évaluer le rythme ECG. Par exemple, dans le cas d'une asystolie ou d'une activité électrique sans pouls, l'artefact résiduel apparaissant après filtrage peut ressembler à une fibrillation ventriculaire fine.

Dans la mesure où le signal ECG filtré est susceptible de contenir des artefacts résiduels de filtrage et/ou de compressions thoraciques, *un secouriste doit toujours suivre la procédure standard d'interruption de la RCP pour évaluer le rythme ECG du patient avant de déterminer le traitement.*

Utilisation de la technologie See-Thru CPR

Pour utiliser la technologie See-Thru CPR

- L'appareil R Series doit surveiller la RCP.
- Les électrodes OneStep CPR ou OneStep Complete doivent être connectées à l'appareil.

Lorsqu'une compression thoracique démarre la procédure, un appareil R Series initie *automatiquement* le filtrage de l'artefact RCP après détection des 3 à 6 premières compressions.

L'ECG filtré, doté de la légende « FIL », peut être affiché sur le deuxième ou troisième tracé (en sélectionnant la fonction **ECG FILT** dans les menus Tracé 2 ou Tracé 3). Le filtrage See-Thru CPR se poursuit tant que les électrodes OneStep CPR ou OneStep Complete détectent des compressions et que l'impédance du patient est correcte. Quand aucune compression n'est détectée ou qu'une des conditions ci-dessus se produit, le filtrage See-Thru CPR s'arrête et des signaux ECG non filtrés s'affichent. Quand les compressions recommencent, le filtrage recommence automatiquement après 3 à 6 compressions thoraciques.

Remarque: Il existe un décalage approximatif d'1/16e de seconde entre la courbe See-Thru CPR et le tracé ECG 1.

Si le CPR Dashboard est activé, l'unité R Series peut également être configurée pour afficher l'ECG filtré dans le Tracé 1. Dans ce cas, la touche de fonction **Désactiver ECG Filt** s'affiche et vous pouvez appuyer dessus pour désactiver l'affichage de l'ECG filtré dans le Tracé 1 et le remplacer par l'ECG non filtré. Lorsque l'unité affiche l'ECG non filtré dans le Tracé 1, la touche de fonction **Activer ECG Filt** apparaît et peut réafficher l'ECG filtré dans le Tracé 1.

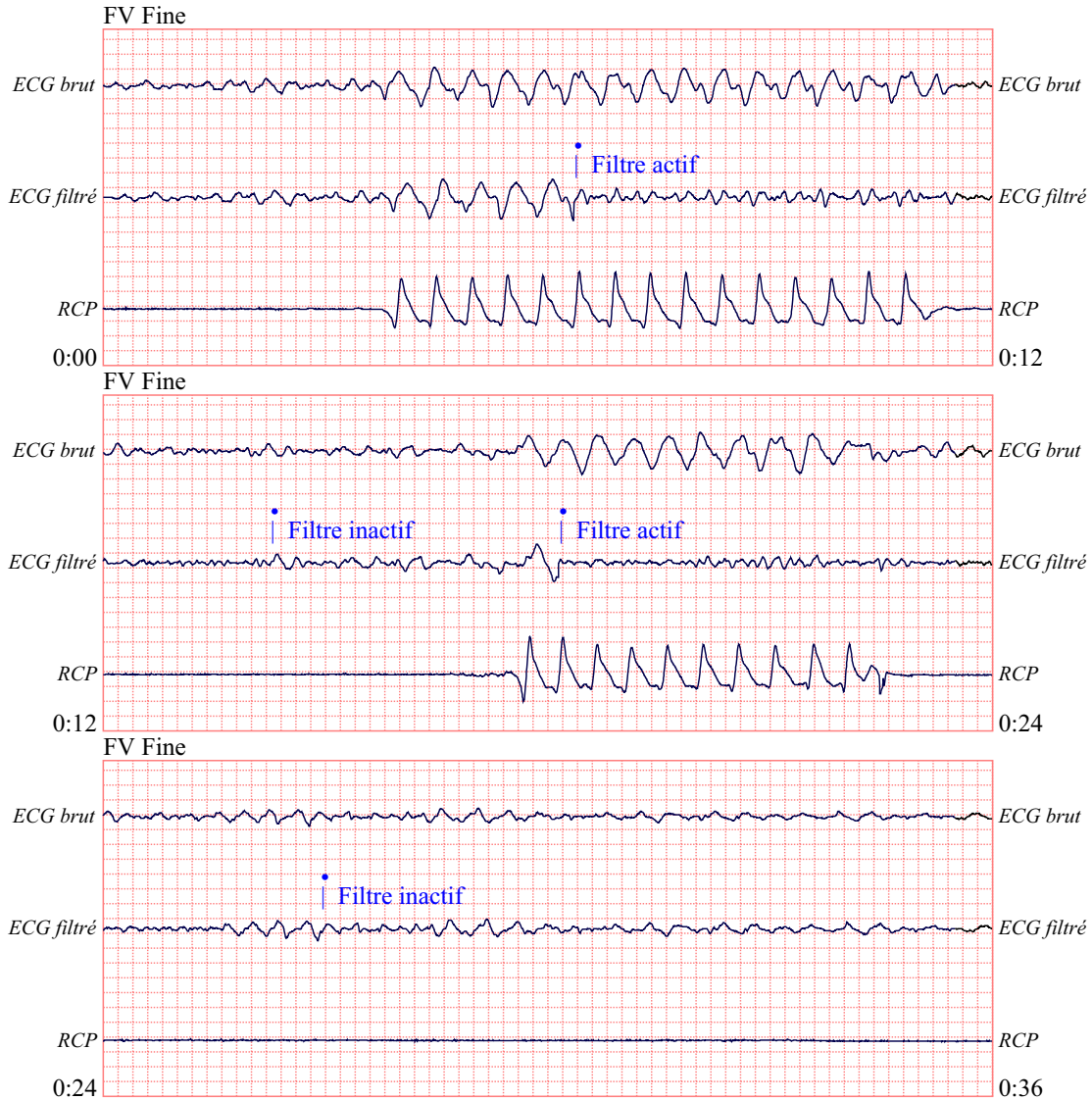
Exemples

Les exemples suivants illustrent les effets du filtrage See-Thru CPR sur les signaux ECG parasités par un artefact RCP.

Chaque exemple inclut les éléments suivants:

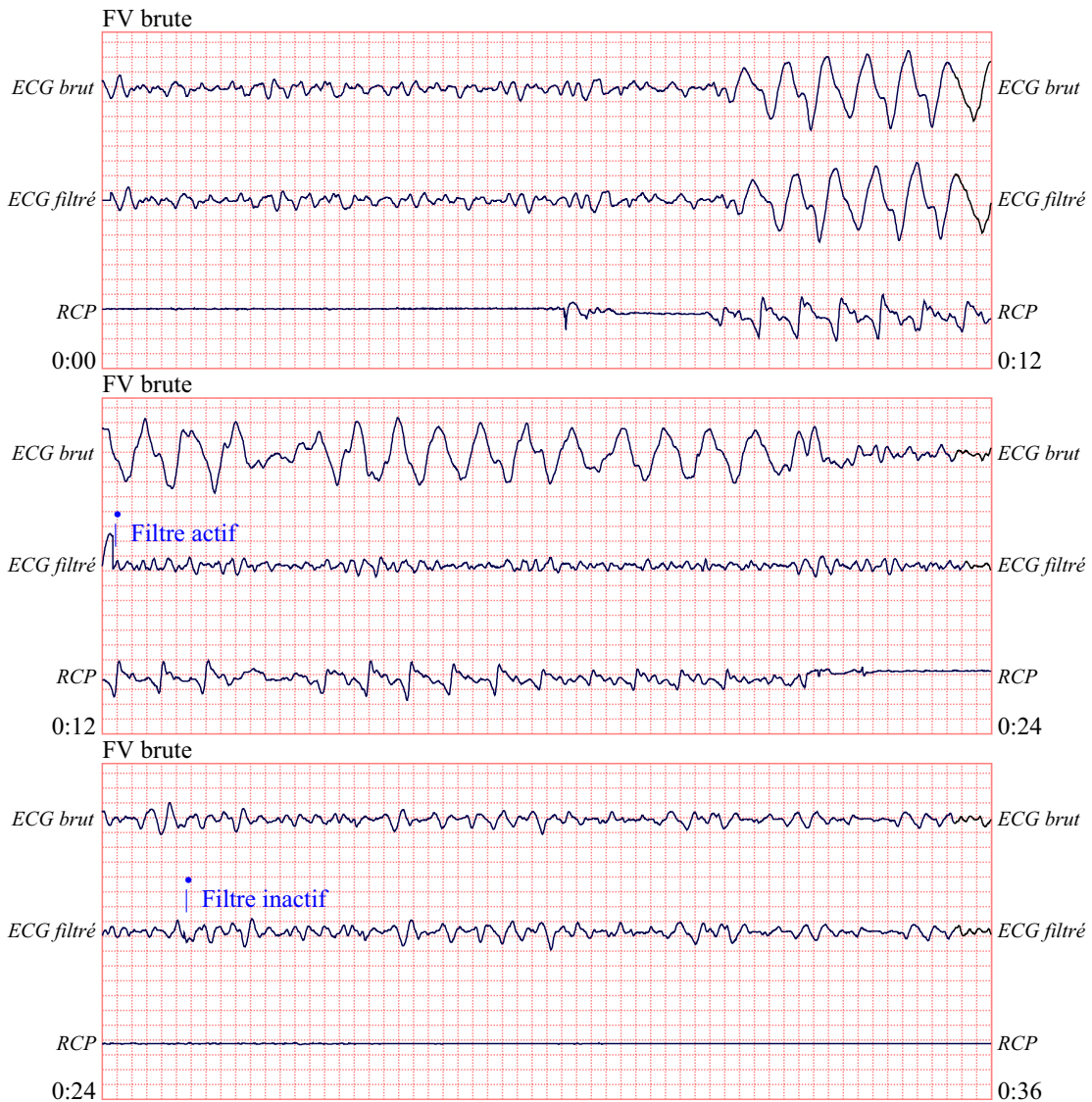
- Signal ECG avec artefact RCP.
- Signal ECG après suppression de l'artefact RCP au moyen du filtre See-Thru CPR.
- Indication de la période au cours de laquelle la technologie See-Thru CPR est active.
- Signal RCP indiquant une activité RCP.

La figure suivante présente un patient en FV fine. Il est difficile pour un secouriste de distinguer ce rythme au cours des compressions RCP. Lorsque le filtre RCP est activé, le rythme FV fine devient plus distinct.



12,5 mm/sec, 5 mm/mV

La figure suivante présente un patient en FV, qui est légèrement plus difficile à distinguer au cours des compressions. Lors de la visualisation de cet ECG, il est possible de visualiser le rythme sous-jacent puisque le filtre permet de rejeter tous les artefacts RCP.



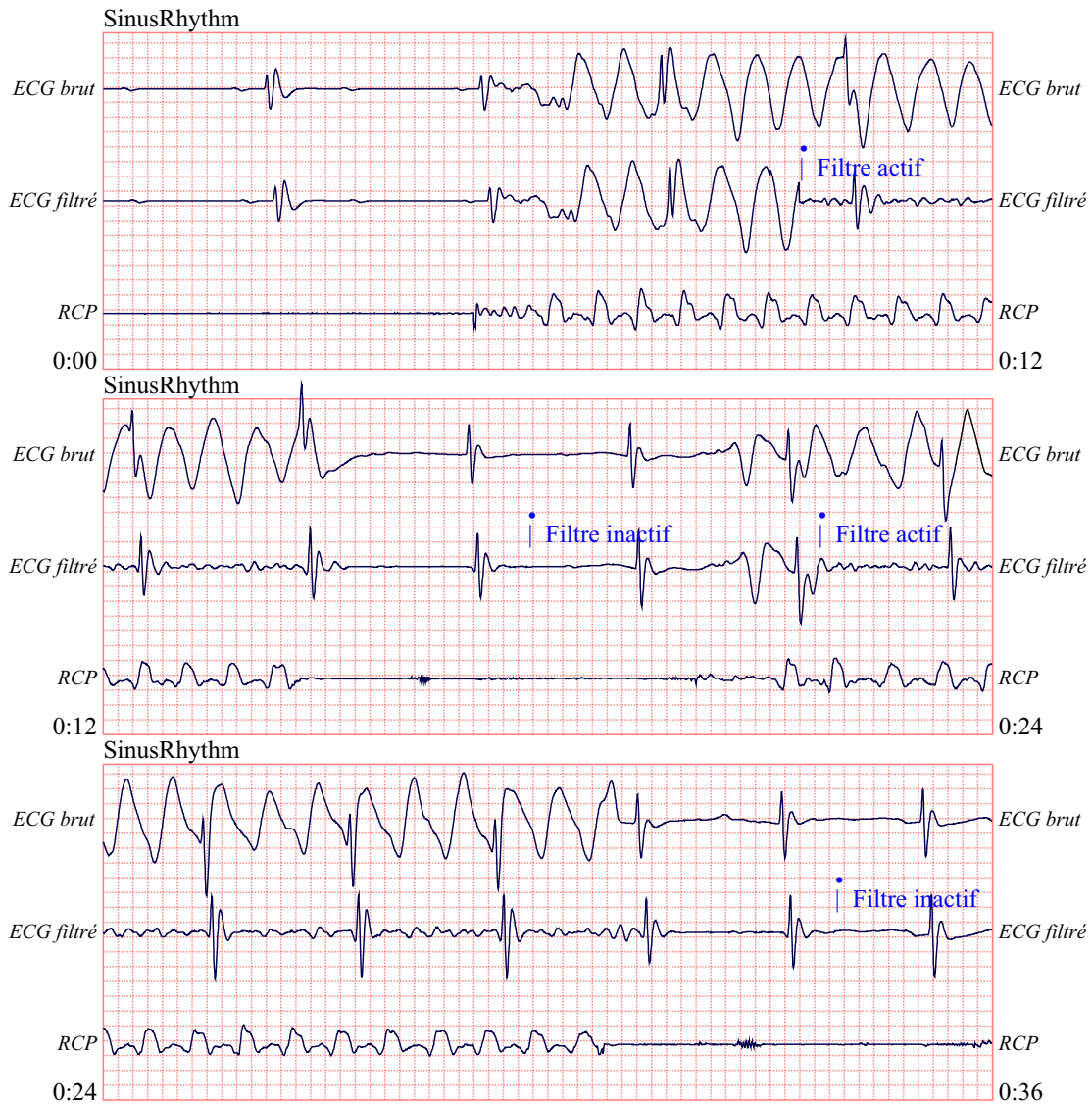
12,5 mm/sec, 5 mm/mV

La figure suivante présente un patient en activité électrique sans pouls, qui pourrait être facilement interprétée à tort comme une FV fine car une partie suffisante de l'artefact de compression s'infiltré pour déformer ce signal. Lorsque le filtre RCP est actif, l'activité électrique sans pouls reste peu distincte en raison des ondulations restantes du signal RCP. Pendant environ 14 secondes sur ce graphique, le rythme se transforme en asystolie, qui pourrait être facilement interprétée à tort comme étant une FV brute. Lorsque le filtre RCP est activé, les ondulations de compression RCP restent distinctes, rendant le rythme proche d'une FV fine.



12,5 mm/sec, 5 mm/mV

La figure suivante présente un patient avec un rythme organisé où la technologie See-Thru CPR filtre efficacement les artefacts créés par la RCP.



12,5 mm/sec, 5 mm/mV

Chapitre 8

Stimulation temporaire non invasive (en option)



Lorsque des électrodes de traitement mains libres ZOLL sont utilisées, la connexion patient est considérée comme étant de type BF, protégée vis-à-vis de la défibrillation.



Les dérivations ECG sont des connexions patient de type CF protégées vis-à-vis de la défibrillation.

AVERTISSEMENT ! Pour éviter tout risque de choc électrique, ne touchez pas les parties enduites de gel des électrodes de traitement mains libres pendant la stimulation.

Les électrodes de traitement doivent être remplacées régulièrement. Consultez le mode d'emploi des électrodes pour connaître les recommandations spécifiques.

Une stimulation prolongée (supérieure à 30 minutes) risque de provoquer des brûlures, particulièrement chez les nouveaux-nés et les adultes présentant un débit sanguin sévèrement réduit. Une vérification régulière de la peau au contact des électrodes est conseillée.

Si l'unité n'a PAS été arrêtée et que moins de 10 minutes se sont écoulées depuis la dernière utilisation du mode de stimulation, la réactivation du mode stimulateur entraîne sa reprise immédiate avec les derniers réglages mA et ppm (impulsions/min).

Stimulation temporaire non invasive

Les défibrillateurs R Series avec option stimulateur contiennent un stimulateur monochambre ventriculaire, un concept sûr et efficace pour les stimulateurs temporaires non invasifs.

Une stimulation sentinelle adaptée requiert un signal ECG de surface fiable et de grande qualité. Pour obtenir des résultats optimaux :

- Appliquez à la fois les électrodes de surveillance ECG standard et les électrodes de traitement mains libres (telles que les électrodes OneStep ou Stat-padz) sur le patient.
- Ou
- Utilisez les électrodes OneStep Pacing ou OneStep Complete. Ces électrodes de traitement mains libres servent à la fois d'électrodes de surveillance ECG et d'électrodes de stimulation/défibrillation. Elles permettent d'effectuer une surveillance ECG fiable sans recourir à des dérivations ECG distinctes. Vous pouvez également utiliser le câble OneStep Pacing avec ces électrodes.

Détermination de l'état du patient et soins à procurer selon les protocoles médicaux locaux

Préparation du patient

Retirez tous les vêtements couvrant le torse du patient. Séchez le thorax si nécessaire. Si le patient présente une pilosité thoracique excessive, coupez les poils pour permettre une adhérence correcte des électrodes.

1 Application des électrodes ECG/de traitement mains libres

Le R Series prend en charge deux configurations d'électrodes pour la stimulation :

- **Configuration OneStep Pacing**

La surveillance et la stimulation ECG peuvent être effectuées simultanément avec un seul jeu d'électrodes de traitement lorsque vous utilisez des électrodes OneStep Pacing ou OneStep Complete avec un câble OneStep Pacing. Le câble OneStep Pacing doit être raccordé aux connecteurs multifonction et ECG de l'unité R Series. Appliquez les électrodes OneStep conformément aux instructions figurant sur l'emballage. Puis connectez les électrodes au câble OneStep Pacing.

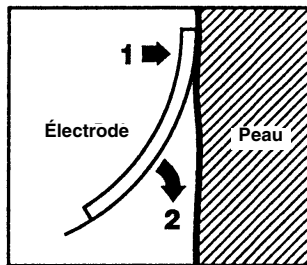
- **Configuration d'électrodes ECG et de traitement mains libres distinctes**

Appliquez les électrodes ECG, fixez les fils de dérivation et connectez le câble ECG au panneau arrière du R Series (consultez la page 9-3 pour connaître les instructions relatives à la connexion des électrodes ECG au patient). Appliquez les électrodes de traitement mains libres conformément aux instructions figurant sur l'emballage. Connectez ces électrodes de traitement au câble OneStep.

Application des électrodes de traitement

AVERTISSEMENT ! Une mauvaise adhérence et/ou une poche d'air sous les électrodes de traitement peuvent entraîner la formation d'un arc et de brûlures cutanées.

1. Appliquez fermement l'un des bords de l'électrode sur le patient.
2. À partir de ce bord, appliquez progressivement le reste de la surface de l'électrode, en veillant à ne pas piéger de poche d'air entre le gel et la peau du patient.

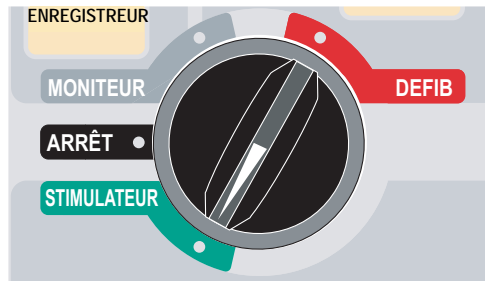


3. Vérifiez que les électrodes de traitement mains libres sont bien en contact avec la peau du patient et ne recouvrent en aucune manière les électrodes ECG.
4. Si vous utilisez les électrodes OneStep Pacing ou OneStep Complete, sélectionnez la dérivation ECG P1, P2 ou P3 ou sélectionnez une dérivation ECG appropriée. Ajustez l'amplitude de l'ECG pour obtenir un signal ECG propre et bien défini.
5. Vérifiez la détection correcte de l'onde R. Le symbole en forme de cœur clignote à chaque détection correcte de l'onde R. Ajustez l'amplitude de l'ECG pour obtenir un signal ECG propre et bien défini.

Remarque : Lorsque vous utilisez une électrode OneStep Pacing et que l'unité passe en mode **STIMULATEUR**, P3 est automatiquement sélectionnée comme source ECG. Lorsque vous utilisez des électrodes ECG et des électrodes de traitement mains libres distinctes, DÉRIV II est automatiquement sélectionnée comme source ECG.

Si les signaux ECG issus des dérivations P1, P2 ou P3 sont propres à l'évaluation du rythme ECG et à la détermination de capture électrique lors de la stimulation, ils ne peuvent cependant pas être utilisés à des fins de diagnostic. Dans ce cas, vous devez utiliser des électrodes et des câbles ECG classiques.

2 Réglage du sélecteur sur STIMULATEUR



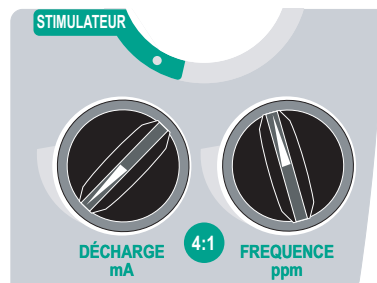
Réglez le stimulateur de charge sur 0 mA


Si l'unité vient juste d'être mise sous tension, le **STIMULATEUR DE CHARGE** se règle automatiquement sur 0 mA.

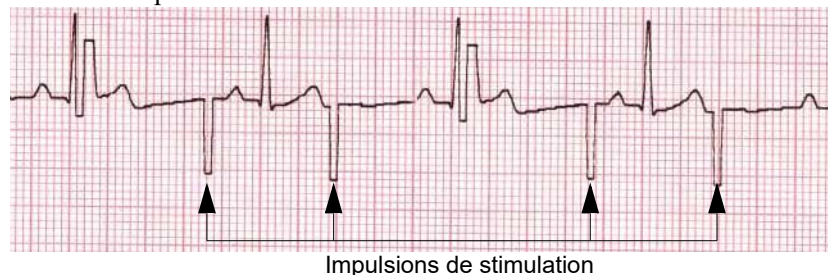
3 Réglage de la fréquence du stimulateur

Réglez la **FRÉQUENCE DU STIMULATEUR** sur une valeur comprise entre 10 et 20 ppm (impulsions/min), supérieure à la fréquence cardiaque intrinsèque du patient. En l'absence de fréquence intrinsèque, utilisez 100 ppm (impulsions/min).

La fréquence du stimulateur, affichée à l'écran, augmente ou diminue de 2 ppm (impulsions/min) à chaque rotation du bouton.

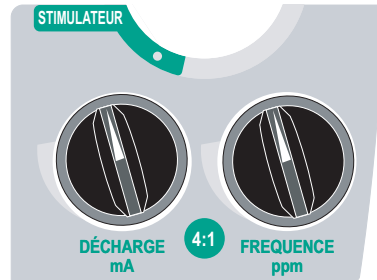


Observez le marqueur d'impulsion de stimulation sur l'écran ou la bande () et vérifiez qu'il est correctement positionné en diastole.



4 Réglage du stimulateur de charge

Augmentez la valeur du **STIMULATEUR DE CHARGE** jusqu'à l'obtention d'une stimulation efficace (capture). La valeur s'affiche en mA. La valeur du stimulateur de charge affichée à l'écran, augmente et diminue de 2 mA à chaque rotation du bouton.



Remarque : Si l'unité, réglée en mode STIMULATEUR, est mise temporairement en mode DÉFIB ou MONITEUR, puis de nouveau en mode STIMULATEUR, les réglages du mode Stimulateur restent inchangés pendant 10 minutes.

Si l'unité est mise hors tension pendant plus de 10 secondes, les réglages par défaut du stimulateur sont rétablis à la mise sous tension.

5 Détermination de la capture

Il est primordial de savoir reconnaître à quel moment une stimulation produit une réponse ventriculaire (capture). La détermination de la capture doit être évaluée à la fois électriquement et mécaniquement afin de garantir un soutien circulatoire adapté au patient.

La capture électrique est déterminée par la présence d'un complexe QRS élargi, la perte de tout rythme intrinsèque sous-jacent et l'apparition d'une onde T étendue et parfois élargie.

La réponse ventriculaire se caractérise normalement par la suppression du complexe QRS intrinsèque.

AVERTISSEMENT ! La détermination de la capture électrique doit se limiter à l'examen du tracé ECG sur l'écran du R Series, la connexion ECG étant directement raccordée au patient. Les informations fournies par tout autre appareil de surveillance ECG risquent de vous induire en erreur en raison de la présence d'artéfacts du stimulateur.

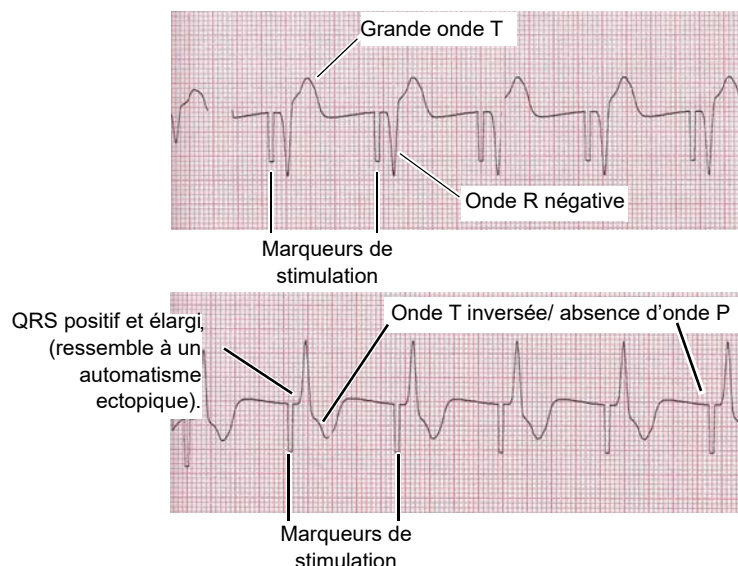
La capture mécanique est déterminée par la prise du pouls périphérique.

Pour éviter de confondre une réponse musculaire à la stimulation avec des pulsations artérielles, au cours de la stimulation, le pouls du patient doit être pris **UNIQUEMENT** aux endroits suivants :

- artère fémorale
- artère humérale ou radiale droite

Stimulation efficace

Les figures ci-après représentent des tracés ECG typiques d'une stimulation efficace.



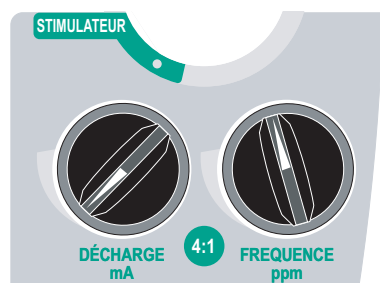
La modification de l'amplitude et des dérivations ECG peut parfois aider à déterminer la capture.

Remarque : La forme et l'amplitude des ondes ECG stimulation varient en fonction du choix de configuration des dérivations ECG et du patient.

6 Détermination du seuil optimal

Le courant de stimulation idéal est la valeur la plus basse capable de maintenir la capture. Elle se situe généralement environ 10 % au-dessus du seuil. Les courants de seuil types sont compris entre 40 et 80 mA. Le courant nécessaire à l'obtention d'une capture ventriculaire est affecté par l'emplacement des électrodes de traitement mains libres ou des électrodes de traitement OneStep. Le positionnement des électrodes qui offre le trajet de courant le plus direct jusqu'au cœur, tout en évitant les grands muscles du tronc, produit généralement le seuil le plus bas. Les courants de stimulation plus faibles produisent une moins forte contraction des muscles squelettiques et sont mieux tolérés.

Mode 4:1



Maintenez le bouton 4 : 1 enfoncé pour interrompre momentanément la stimulation afin d'observer le rythme ECG sous-jacent du patient et sa morphologie.

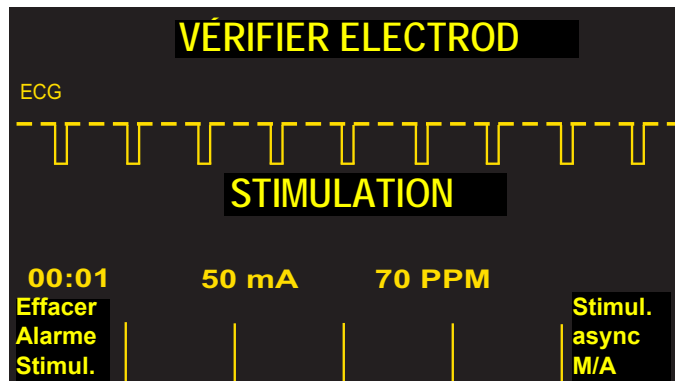
Lorsqu'il est enfoncé, ce bouton règle les impulsions de stimulation délivrées à ¼ de la valeur ppm indiquée.

Défaut de stimulation

Les messages *VÉRIFIER ELECTROD.* et *IMPEDANCÉ ESCCESSIVE* s'affichent en alternance et des alarmes sonores retentissent si l'unité tente d'administrer un traitement de stimulation en présence d'une des conditions suivantes :

- Le câble OneStep n'est pas connecté à l'appareil.
- Le câble est défectueux.
- Les électrodes de traitement ne sont pas connectées au câble OneStep.
- Les électrodes de traitement n'adhèrent pas bien à la peau.

L'alarme continue de retentir tant que les connexions entre le patient et le stimulateur ne sont pas correctes et tant que la touche de fonction la plus à gauche (**Effacer Alarme Stimul.**) n'est pas enfoncée.



Applications de stimulation spéciales

La stimulation temporaire non invasive peut être réalisée dans le laboratoire de cathétérisme cardiaque, soit pour une stimulation d'urgence, soit lors d'une stimulation en mode attente. Les électrodes de traitement mains libres radiotransparentes ZOLL Pro-padz® permettent d'effectuer une stimulation dans le cadre d'applications radiographiques et fluoroscopiques.

La stimulation temporaire non invasive peut être réalisée en bloc opératoire à l'aide d'électrodes stériles de traitement mains libres ZOLL Pro-padz.

Attention Dans certains cas, il peut s'avérer impossible d'effectuer une surveillance ou une stimulation adéquate pendant le fonctionnement de l'équipement électrochirurgical. Examinez attentivement l'appareil pour établir s'il fonctionne correctement.

Stimulation en mode Veille

Pour certains patients présentant un risque de bradycardie symptomatique, il peut-être conseillé d'utiliser l'unité en mode veille. Lorsque l'unité fonctionne dans ce mode, elle délivre automatiquement des impulsions de stimulation dès que la fréquence cardiaque du patient tombe en dessous de la fréquence de stimulation paramétrée. L'ECG du patient doit être surveillé en utilisant l'une des deux configurations d'électrodes décrites à la page 8-2.

Pour utiliser le dispositif en mode veille :

1. Établissez une stimulation efficace (reportez-vous aux instructions des pages précédentes). Notez la sortie mA en capture et générez un tracé ECG pour documenter la morphologie de l'ECG pendant la capture.
2. Réglez la sortie mA à une valeur 10 % supérieure à celle de la sortie mA minimale requise pour obtenir une capture ventriculaire cohérente.
3. Réglez la fréquence du stimulateur (ppm) en dessous de la fréquence cardiaque du patient. Cela supprime la stimulation, sauf si la propre fréquence du patient chute en dessous de la fréquence de stimulation définie. La fréquence de stimulation doit être définie sur un seuil suffisant pour garantir un débit cardiaque approprié.
4. Vérifiez ce seuil régulièrement.

Stimulation asynchrone

Si les électrodes ECG ne sont pas disponibles ou si, en raison de certaines conditions, il existe des obstacles ou des interférences avec la surface ECG, le R Series délivre des impulsions de stimulation asynchrones.

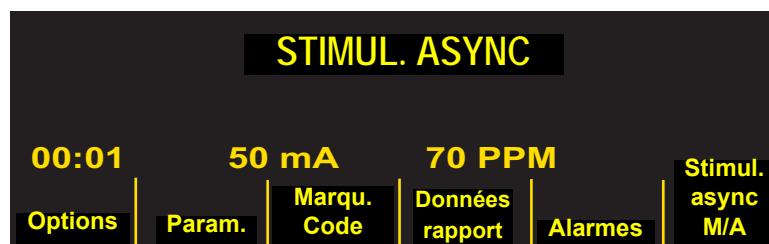
La stimulation asynchrone doit être réservée aux situations d'urgence n'offrant aucune autre alternative. La stimulation asynchrone s'effectue de la manière suivante :

Placez le sélecteur de mode sur STIMULATEUR.

Appuyez sur la touche de fonction Stimul. async M/A.

Remarque : Si la valeur du stimulateur de charge est définie sur 8 mA ou plus, les stimulations commencent immédiatement à la fréquence définie.

L'écran affiche le message « STIMUL. ASYNC » pour indiquer que la stimulation asynchrone a été activée. Le commentaire « ASYNC » sera également imprimé sur la bande si cette fonction a été activée par le bouton **ENREGISTREUR** ainsi que sur le rapport de synthèse correspondant. Pour revenir à une stimulation sentinelle, appuyez de nouveau sur la touche de fonction **STIMUL. ASYNC M/A**. L'écran revient au mode « STIMULATION ».



Les impulsions de stimulation sont également délivrées en mode asynchrone en cas de message *CABLE ECG*. Pour cette raison, aucun tracé ECG ne s'affiche lors d'une stimulation effectuée avec cette méthode. Utilisez d'autres moyens tels que le contrôle du pouls du patient pour déterminer la capture.

En cas de stimulation asynchrone avec un message *CABLE ECG*, réglez la fréquence et la sortie mA au niveau de capture connu ou à un niveau suffisamment élevé (100 mA) pour impliquer la capture.

Stimulation en pédiatrie

Le déroulement d'une stimulation non invasive chez des enfants est identique à celle pratiquée chez des adultes. Des électrodes de traitement plus petites (électrodes OneStep), à usage pédiatrique, sont disponibles pour des patients pesant moins de 15 kg. Une stimulation continue peut provoquer des brûlures cutanées chez les nouveaux-nés. Si la stimulation doit durer plus de 30 minutes, il est fortement conseillé d'examiner régulièrement la peau sous-jacente. Suivez attentivement toutes les instructions inscrites sur l'emballage des électrodes.

(Page blanche)

Chapitre 9

Surveillance ECG



Les dérivations ECG sont des connexions patient de type CF protégées vis-à-vis de la défibrillation.

Les produits R Series peuvent être utilisés pour une surveillance ECG de longue ou de courte durée.

Les produits R Series sont équipés de circuits intégrés qui permettent d'éviter toute détérioration des circuits ECG pendant les tentatives de défibrillation. Les électrodes de surveillance peuvent cependant être polarisées au cours d'une décharge de défibrillation, ce qui entraîne une sortie d'écran momentanée de l'ECG. Les électrodes argent/chlorure d'argent (Ag/AgCl) de haute qualité permettent de minimiser cet effet. Lorsque le courant revient dans l'appareil, le tracé ECG réapparaît en quelques secondes.

Il est possible de surveiller l'ECG d'un patient à l'aide d'un câble patient ECG, d'électrodes de traitement mains libres ou de palettes de défibrillation standard.

Lors de la surveillance ECG, le R Series affiche les informations suivantes :

- Cinq secondes de tracé ECG
- Fréquence cardiaque
- Indicateur de battement cardiaque
- Dérivation source ECG (I, II, III, aVR, aVL, aVF ou V avec câble ECG ; ÉLECTRODES ou PALETTES)
- Facteur de démultiplication relatif de l'amplitude de l'ECG : x 0,5; x 1; x 1,5; x 2 ou x 3
- Indicateur d'alarme

Lorsque plusieurs tracés sont affichés, la dérivation ECG sélectionnée correspond au tracé situé le plus haut (à moins que l'unité soit configurée pour l'ECG filtré).

Attention Les électrodes ECG intégrées des palettes de réanimation OneStep Pacing et Complete émettent des vecteurs de dérivation ECG non standard, désignés P1, P2 et P3. Si les signaux ECG issus de ces dérivations sont appropriés pour l'évaluation du rythme ECG et la détermination de capture électrique lors de la stimulation, ils ne peuvent cependant pas être utilisés pour les évaluations morphologiques de l'ECG. Afin d'établir un diagnostic, posez des électrodes ECG conventionnelles.

Préparations

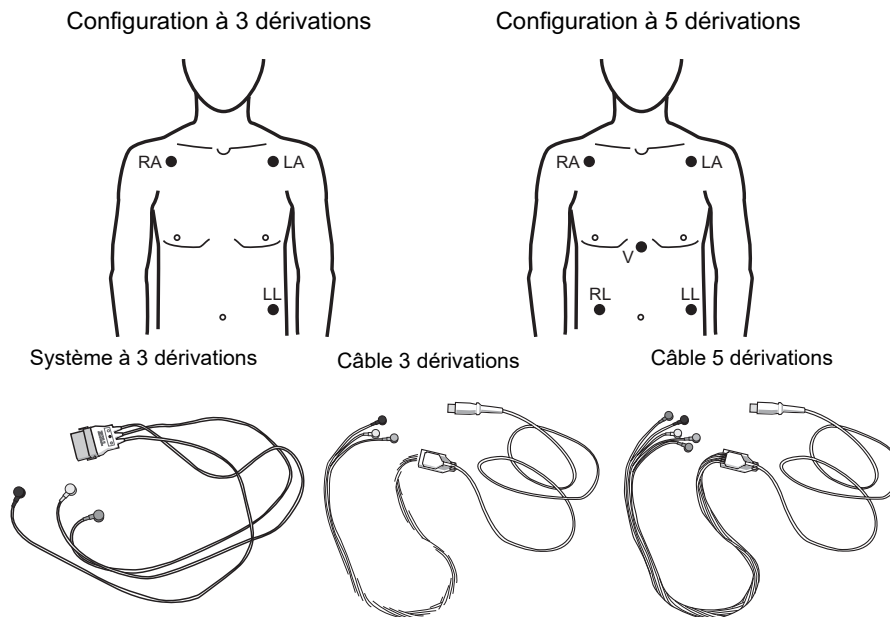
La mise en place et l'application adéquates des électrodes sont essentielles pour une surveillance ECG de haute qualité. Un bon contact entre l'électrode et la peau du patient minimise les artéfacts de mouvement et l'interférence du signal. Retirez tous les vêtements couvrant le torse du patient. Séchez le thorax si nécessaire. Si le patient présente une pilosité thoracique excessive, coupez ou rasez les poils pour permettre une adhérence correcte des électrodes.

Mise en place des électrodes

Selon les usages locaux, les dérivations ECG sont libellées soit RA, LA, LL, RL et V, soit R, L, F, N et C. Le tableau ci-dessous représente le marquage et les codes couleur des différents jeux de dérivations.

Codage couleur CEI	Codage couleur AHA	Mise en place des électrodes
R/Électrode rouge	RA/Électrode blanche	Placer près de la ligne claviculaire médiane droite du patient, directement sous la clavicule.
L/Électrode jaune	LA/Électrode noire	Placer près de la ligne claviculaire médiane gauche du patient, directement sous la clavicule.
F/Électrode verte	LL/Électrode rouge	Placer entre le 6ème et le 7ème espace intercostal, sur la ligne claviculaire médiane gauche du patient.
N/Électrode noire*	RL/Électrode verte*	Placer entre le 6ème et le 7ème espace intercostal, sur la ligne claviculaire médiane droite du patient.
C/Électrode blanche*	V/Électrode marron*	Électrode de poitrine mobile simple.

* Non utilisée pour la surveillance à 3 dérivations



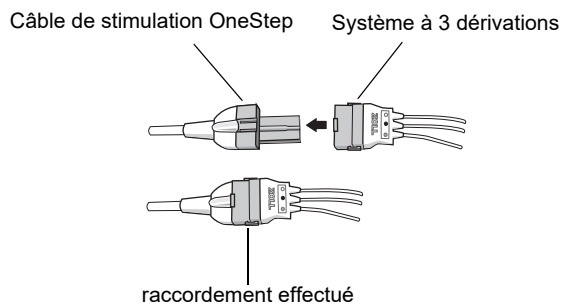
Remarque : les systèmes à dérivations multiples et les câbles sont des accessoires distincts ; ils ne sont pas interchangeables. Avec une surveillance à 5 dérivations, vous devez utiliser un câble pour 5 dérivations.

Remarque : des câbles pour trois dérivations qui permettent ou non de supprimer le bruit causé par les appareils d'électrochirurgie sont disponibles. Si l'appareil R Series est utilisé en présence d'un appareil d'électrochirurgie, d'un dispositif d'ablation ou d'un autre appareil émettant des ondes électromagnétiques puissantes, il est recommandé d'utiliser le câble pour ECG à trois dérivation R Series filtrant le bruit des appareils d'électrochirurgie (réf. 9500-000693) qui est spécialement conçu pour limiter les artefacts causés par les appareils d'électrochirurgie pendant la surveillance de la fréquence cardiaque.

Fixation des électrodes de surveillance

Fixez les cliquets des dérivations aux électrodes et vérifiez le bon contact de l'électrode avec l'extrémité de la dérivation.

Si vous utilisez un système à 3 dérivations, vous devez le raccorder à un câble de stimulation OneStep.



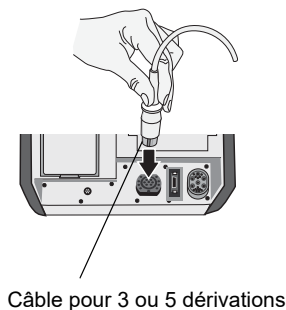
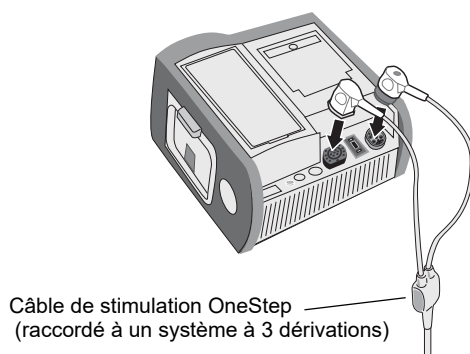
Détachez le film de protection au dos de l'électrode ECG. Prenez soin de ne pas souiller la surface adhésive avec du gel électrolyte.

Attention Utilisez uniquement des électrodes se trouvant nettement en deçà de la date de péremption indiquée sur l'emballage.

Appliquez fermement les électrodes ECG sur la peau du patient, en appuyant sur le pourtour complet des électrodes.

Branchez le câble patient au connecteur dans la prise ECG femelle noire, situé sur le panneau arrière de l'appareil.

Remarque : si vous utilisez un système à 3 dérivation raccordé à un câble de stimulation OneStep, branchez la prise rouge dans la prise femelle rouge OneStep de l'appareil, et branchez la prise (noire à l'intérieur) dans la prise ECG femelle noire de l'appareil.



Attention Pour éviter tout risque de brûlures électrochirurgicales au niveau des sites de surveillance, vérifiez que la connexion du circuit de retour d'électrochirurgie est correcte et ne permet pas de chemins de retour par les électrodes ou les sondes de surveillance.

Au cours de l'électrochirurgie, respectez les directives suivantes afin de minimiser l'interférence de l'unité électrochirurgicale et d'assurer une sécurité maximale au patient et à l'opérateur :

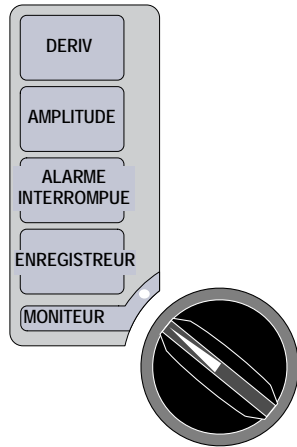
- Maintenez tous les câbles de surveillance du patient à l'écart du fil de mise à la terre, des lames et des fils de retour de l'unité électrochirurgicale.
- Utilisez des électrodes électrochirurgicales de mise à la terre dotées de la plus large surface utile de contact.

Vérifiez toujours que l'électrode électrochirurgicale de retour est adéquatement appliquée sur le patient.

Surveillance ECG du patient

Réglage des commandes

Placez le sélecteur de mode sur **MONITEUR** puis appuyez sur la touche **DERIV** jusqu'à ce que la configuration de dérivation voulue soit sélectionnée. La dérivation sélectionnée est indiquée dans la partie supérieure droite de l'écran.



Si l'unité affiche le message *CABLE ECG*, *CONTACT DÉRIV INSUF.* ou *VÉRIFIER ELECTROD.*, vérifiez les électrodes ECG ou de traitement, les fils de dérivation et les câbles afin de vous assurer que les connexions sont correctement établies.

Si les alarmes de fréquence cardiaque sont activées lorsque les palettes sont sélectionnées, l'unité affiche les messages *CHOISIR DÉRIV PERIPH* et *ARRET ALARMES FV*. Sélectionnez alors les dérivations périphériques ou précordiales.

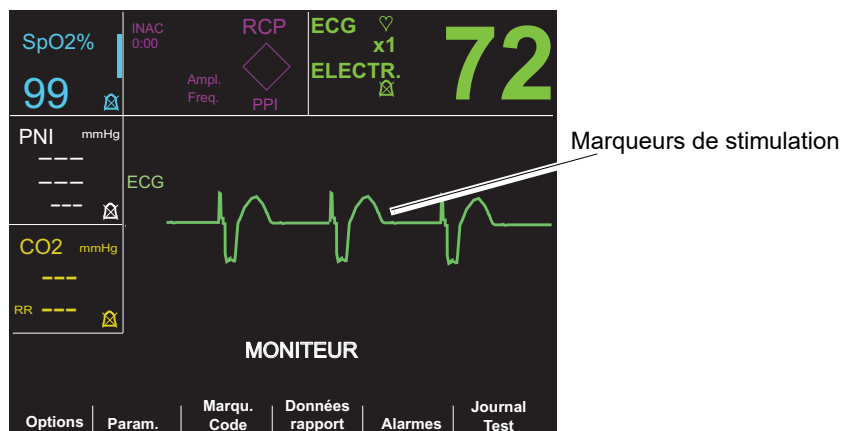
Si vous souhaitez modifier l'amplitude de l'onde ECG affichée, appuyez sur le bouton **AMPLITUDE** jusqu'à ce que l'amplitude voulue soit affichée. Les options de sélection correspondent à 0,5 ; 1 ; 1,5 ; 2 et 3 fois l'amplitude normale.

Si vous souhaitez éteindre le bip sonore de fréquence cardiaque, appuyez sur la touche de fonction **Options**, puis sur la touche de fonction **QRS : Vol stop**. Pour revenir au volume antérieur, appuyez sur la touche de fonction **QRS : Vol mar**.

AVERTISSEMENT ! Lorsque le patient est porteur d'un stimulateur cardiaque implanté, il arrive que le compteur de fréquence cardiaque comptabilise la fréquence du stimulateur en cas d'arrêt cardiaque ou d'arythmie. Les patients porteurs d'un stimulateur cardiaque doivent être surveillés attentivement. Vérifiez le pouls du patient ; ne vous fiez pas uniquement aux compteurs de fréquence cardiaque. Il est possible que les circuits de détection des stimulateurs cardiaques ne détectent pas tous les pics d'un stimulateur implanté. Les antécédents médicaux du patient ainsi que l'examen physique doivent permettre de déceler la présence d'un stimulateur cardiaque.


Stimulateurs cardiaques implantés

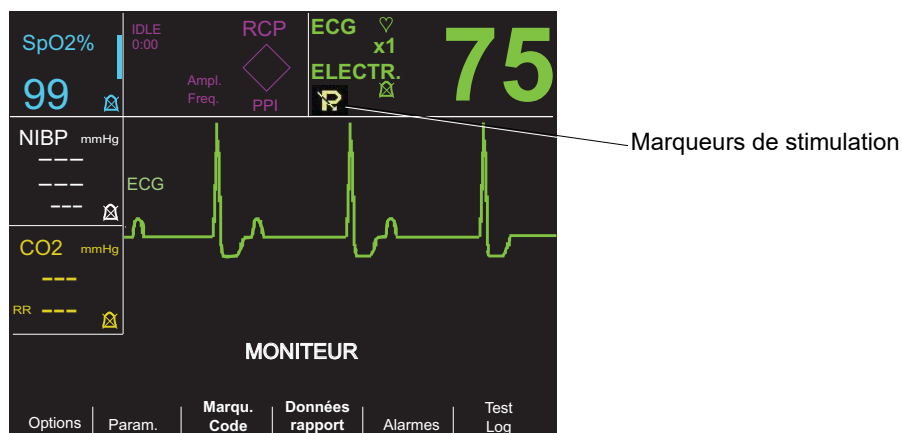
L'appareil R Series peut être configuré pour détecter des signaux de stimulateur chez un patient porteur d'un stimulateur implanté et pour les afficher à l'écran. Une ligne verticale continue de 5 mm apparaît sur le tracé ECG dès que l'appareil détecte des impulsions de stimulateur.



Pour désactiver la détection de pics de stimulateur, effectuez les opérations suivantes :

1. Appuyez sur la touche de fonction **Param.**.
2. Appuyez sur **ECG**.
3. Appuyez sur **Désact. détect. stimul.**

Si l'icône indiquant que le stimulateur est désactivé () est affichée dans l'encadré de l'ECG, cela signifie que le détecteur de fréquence cardiaque ne détecte pas et ne rejette pas les impulsions du stimulateur cardiaque du patient. Le détecteur de stimulateur cardiaque ne doit pas être désactivé si vous savez, ou soupçonnez, que le patient porte un stimulateur cardiaque. Sinon, le compte des impulsions du stimulateur correspondant à l'onde R sera erroné et la fréquence cardiaque affichée sera fausse.



Pour réactiver la détection de pics de stimulateur :

1. Appuyez sur la touche de fonction **Param.**.
2. Appuyez sur **ECG**.
3. Appuyez sur **Activer détect. stimul.**

Surveillance à 5 dérivations

Vous pouvez effectuer une surveillance ECG à 5 dérivations avec le câble patient ECG approprié. Le câble à 5 fils de dérivation vous permet de surveiller les dérivations ECG suivantes :

- I, II, III
- aVR, aVL, aVF
- V1

Passage d'une surveillance à 3 dérivations (à une surveillance à 5 dérivations)

Pour passer d'une surveillance à 3 dérivations à une surveillance à 5 dérivations, déconnectez simplement le câble patient ECG 3 dérivations (ou connecteur ECG câble OneStep Pacing) et connectez le câble patient ECG 5 dérivations. Prenez connaissance, au début de cette section, des préparations appropriées (mise en place des électrodes, fixation des électrodes, réglage des commandes, etc.).

Si une dérivation ECG se déconnecte au cours de la surveillance, le message *CABLE ECG* s'affiche à l'écran.

Passage d'une surveillance à 5 dérivations (à une surveillance à 3 dérivations)

Pour passer d'une surveillance à 5 dérivations à une surveillance à 3 dérivations, vous devez mettre l'unité hors tension pendant 10 secondes au moins, retirer le câble 5 dérivations, connecter le câble 3 dérivations, puis remettre l'unité sous tension. Dans le cas où vous n'arrêtez pas l'unité pendant 10 secondes au moins, celle-ci affiche le message *CABLE ECG* après la déconnexion du câble à 5 dérivations, même si les dérivations de câble ECG 3 dérivations sont correctement appliquées sur le patient.

Impression simultanée de 3 dérivations

L'unité R Series peut afficher et imprimer simultanément trois dérivations ECG lorsque vous utilisez un câble 5 dérivations et qu'une dérivation ECG est sélectionnée en tant que source de signal (et non des ÉLECTRODES ou des PALETTES).

Remarque : Cette fonction n'est pas disponible avec un câble 3 dérivations.

Pour afficher et imprimer 3 dérivations simultanées, effectuez les opérations suivantes :

1. Appuyez sur la touche de fonction **Options**, puis sur la touche de fonction **Tracés**.
2. Appuyez sur **3 dériv.**

Les dérivations se répartissent en deux groupes : les dérivations périphériques (I, II et III) et les dérivations augmentées (aVR, aVL, et aVF). La dérivation sélectionnée est toujours affichée et imprimée en Tracé 1, situé en haut. Les deux autres dérivations sont affichées en Tracé 2 et 3. Par exemple, si une dérivation aVL est sélectionnée en Tracé 1, les dérivations affichées en Tracé 2 et 3 seront respectivement des dérivations aVR et aVF.

3 dérivations ECG seront également imprimées (lorsqu'une dérivation ECG est sélectionnée) si l'option de configuration « Imprimer 3 dériv. lors. dériv. sél. » est définie sur OUI.

Reportez-vous au *R Series Configuration Guide* (Guide de configuration du R Series) pour plus de détails à ce sujet.

Filtre See-Thru RCP (en option)

Lors de l'utilisation d'électrodes OneStep RCP ou OneStep Complete, l'unité R Series permet l'affichage et l'impression simultanés de la dérivation ECG sélectionnée et de la même dérivation ECG sur laquelle un filtre RCP a été appliqué. Le filtre RCP utilise les signaux émis par le capteur RCP de l'électrode pour réduire les artefacts du signal ECG causés par des compressions thoraxiques mécaniques. On obtient ainsi une visualisation plus claire de l'ECG pendant les périodes de RCP. Pour plus de détails sur cette fonction, reportez-vous au Chapitre 7, « See-Thru CPR » (en option).

Pour activer et afficher le filtre See-Thru RCP à la dérivation ECG sélectionnée, effectuez les opérations suivantes :

1. Appuyez sur la touche de fonction **Options**, puis sur la touche de fonction **Tracés**.
2. Appuyez sur la touche de fonction **Tracé 2** ou **Tracé 3**.
3. Appuyez sur **ECG Filt**.

Si Afficher ECG filtré comme premier tracé est configuré, l'unité affiche l'ECG filtré dans le Tracé 1. Vous pouvez alors basculer entre l'ECG filtré et non filtré à l'aide de la touche de fonction **Activer/Désactiver ECG Filt**. Lorsque l'ECG non filtré est activé dans le Tracé 1, l'utilisateur de l'unité R Series peut également afficher l'ECG filtré dans le Tracé 2 ou le Tracé 3.

Ajout de tracés à afficher

L'écran peut afficher jusqu'à trois tracés simultanément. Le tracé de la dérivation ECG sélectionnée est toujours affiché en Tracé 1, situé en haut.

Si des paramètres de surveillance physiologique optionnels sont activés sur l'unité, l'utilisateur peut sélectionner les tracés applicables pour les faire apparaître en seconde ou troisième position.

Pour sélectionner l'affichage du tracé en seconde ou troisième position, effectuez les opérations suivantes :

1. Appuyez sur la touche de fonction **Options**, puis sur la touche de fonction **Tracés**.
2. Appuyez sur **Tracé 2** ou **Tracé 3** pour sélectionner la position.
3. Appuyez sur la touche de fonction pour que le paramètre ou tout autre tracé s'affiche à la position sélectionnée (ou sur **Arrêté** pour annuler cette position).

Remarque : Le tracé 3 n'est pas disponible lorsque l'unité est en mode Stimulateur.

Impression de l'ECG sur une bande

L'enregistreur à bande documente à tout moment les tracés ECG, avec un délai de 6 secondes. Pour démarrer l'enregistreur à bande, appuyez sur le bouton **ENREGISTREUR**. L'enregistreur à bande fonctionne en continu jusqu'à ce que vous appuyiez une nouvelle fois sur le bouton.

Chaque fois que l'enregistreur à bande est démarré, l'heure, la date, la dérivation ECG, l'amplitude et la fréquence cardiaque sont imprimées dans la partie supérieure du papier. Si l'unité est en cours de stimulation, le courant de sortie est également imprimé. De la même façon, si le défibrillateur a été déchargé, l'énergie délivrée est imprimée.

Remarque : Pour garantir de bonnes conditions d'enregistrement, vérifiez que la réserve de papier est suffisante à chaque rotation de personnel et après chaque utilisation. L'apparition d'une bande de couleur sur le papier indique que la réserve de papier est faible.

Le message *VERIFIER ENREGIST.* apparaît à l'écran lorsque l'enregistreur à bande est activé sans papier. L'enregistreur à bande s'éteint automatiquement en l'absence de papier.

Après avoir rechargé le papier, appuyez sur le bouton **ENREGISTREUR** pour redémarrer l'enregistreur à bande.

Bande passante de diagnostic

Lorsque vous utilisez un câble ECG pour la surveillance, vous pouvez régler l'unité sur la bande passante de diagnostic (0,05-150 Hz) en maintenant enfoncé le bouton **ENREGISTREUR**. La bande passante de diagnostic est utilisée et l'impression continue aussi longtemps que le bouton **ENREGISTREUR** reste enfoncé. L'unité revient à la bande passante de surveillance standard lorsque le bouton **ENREGISTREUR** est relâché.

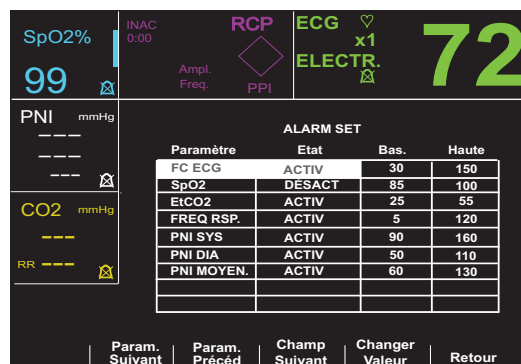
Alarmes

Réglage des limites d'alarme

Sauf configuration personnalisée, les alarmes de fréquence cardiaque sont prédéfinies à 30 bpm pour la bradycardie et à 150 bpm pour la tachycardie. Pour plus de détails sur le réglage des limites d'alarme au démarrage, consultez le *R Series Configuration Guide*.

Pour régler les paramètres d'alarme, effectuez les opérations suivantes :

1. Appuyez sur la touche de fonction **Alarmes** pour afficher l'écran Réglage des alarmes et ses touches de fonction.



Chaque réglage comprend l'état de l'alarme (ACTIV, DESACT ou AUTO) ainsi que la limite inférieure et supérieure de la plage de valeurs acceptables.

2. Appuyez sur la touche de fonction **Param. Suivant** ou **Param. Précéd**.

Cela permet de déplacer la zone de sélection parmi les différents signes vitaux disponibles. Si vous souhaitez modifier l'état des signes vitaux en surbrillance, effectuez les opérations suivantes :

- a. Appuyez sur la touche de fonction **Changer Valeur**.
- b. Appuyez sur la touche de fonction **Aug.** > ou **Dim.** < pour modifier la valeur d'état.
- c. Appuyez sur la touche de fonction **Entrer**.

Le champ État peut être défini sur trois valeurs différentes, ACTIV, DESACT ou AUTO.

- La désactivation éteint le processus d'alarme de façon permanente pour les paramètres physiologiques sélectionnés.
- L'activation met le processus d'alarme en marche lorsque des alarmes sont activées au

moyen de la touche **ALARME INTERROMPUE** sur le panneau avant.

- La touche **AUTO** définit les limites d'alarmes inférieures et supérieures à 80 % et 120 % de la mesure actuelle de la fréquence cardiaque du patient, lorsque des mesures valides des signes vitaux sont présentes si la touche de fonction **Entrer** est enfoncée. (Pour connaître les pourcentages associés à d'autres paramètres, consultez le ou les suppléments relatifs aux paramètres appropriés du Guide de l'opérateur).
3. Appuyez sur la touche de fonction **Champ Suivant** pour accéder au champ valeur Haute ou Basse du signe vital en surbrillance. Pour changer la valeur Haute ou Basse, répétez les étapes 2a à 2c.

Remarque : Pour recalculer la limite Haute et Basse des paramètres lorsque ces limites ont été précédemment définies avec l'état **AUTO**, suivez de nouveau la procédure ci-dessus pour sélectionner **AUTO** à nouveau, puis appuyez sur la touche de fonction **Entrer**. L'unité redéfinit automatiquement les limites Basse et Haute en fonction des valeurs de mesure actuelles du paramètre physiologique sélectionné.

4. Appuyez sur la touche de fonction **Retour** pour définir toutes les valeurs et revenir à un mode de fonctionnement normal.

Limites de l'alarme de fréquence cardiaque

La fréquence cardiaque s'affiche dans l'angle supérieur droit de l'écran.

Sauf configuration personnalisée, les alarmes de fréquence cardiaque sont prédéfinies à 30 bpm pour la bradycardie et à 150 bpm pour la tachycardie. La plage des limites basses de fréquence cardiaque va de 20 bpm à 100 bpm.

Lorsque l'unité surveille la fréquence cardiaque d'un patient par ECG, la plage des limites hautes de fréquence cardiaque va de 60 à 280 bpm, avec une valeur par défaut de 150 bpm. Cependant, lorsque l'unité surveille la fréquence de pouls d'un patient par oxymétrie du pouls (SpO₂), la limite haute de l'alarme de fréquence cardiaque est automatiquement abaissée à 235 bpm. L'unité rétablit la limite d'alarme haute originale de la fréquence cardiaque lorsque la surveillance par ECG est reprise.

Alarmes des signes vitaux

Chaque signe vital est associé à une alarme dotée d'une limite haute et d'une limite basse. Vous pouvez définir les limites d'alarme pour la fréquence cardiaque d'un patient, ainsi que d'autres paramètres de surveillance facultatifs comme l'oxymétrie du pouls (SpO₂), la pression artérielle non invasive (PNI) ou le CO₂ de fin d'expiration (EtCO₂) lorsque ces paramètres sont disponibles.

L'unité R Series possède les trois niveaux d'alarme suivants :

- **Haute priorité** — ce niveau reflète les paramètres physiologiques qui se situent en dehors des limites. Lorsque ces alertes se déclenchent, l'appareil émet un son à 2,86 kHz, le paramètre d'alarme correspondant est mis en surbrillance et le symbole d'alarme correspondant clignote.
- **Priorité moyenne** — ce niveau reflète les erreurs liées aux équipements et que l'utilisateur peut corriger, telles que *CABLE ECG*. L'unité réagit en émettant un double bip sonore et affiche un message pendant une durée déterminée.

- **Priorité Basse** — message uniquement informatif. L'unité réagit en émettant un double bip sonore et affiche un message pendant une durée déterminée.

Suspension et interruption des alarmes

Lorsqu'une alarme de haute priorité se déclenche, l'unité émet une alarme sonore continue, met la valeur du paramètre concerné en surbrillance à l'écran et fait clignoter l'icône en forme de cloche associée à ce paramètre.

Vous avez alors le choix entre une suspension de l'alarme sonore pendant 90 secondes ou son interruption.

Suspension des alarmes sonores



Pour suspendre une alarme sonore pendant 90 secondes, appuyez et relâchez le bouton **ALARME INTERROMPUE** pendant *moins de 1 seconde*. L'alarme sonore s'arrête, une croix (« X ») s'affiche sur l'icône en forme de cloche clignotante et la valeur du paramètre concerné reste en surbrillance. (Si vous appuyez de nouveau sur le bouton **ALARME INTERROMPUE**, le processus d'alarme est réactivé.)

Si, au bout de 90 secondes, le paramètre physiologique a conservé la valeur qui a déclenché l'alarme, l'unité émet de nouveau l'alarme sonore.



Si la cause de l'alarme est supprimée (c'est-à-dire si le paramètre physiologique reprend une valeur située dans la plage) après l'interruption de l'alarme, l'unité réinitialise l'alarme et affiche l'icône en forme de cloche (sans « X » et sans clignotement). La valeur du paramètre concerné s'affiche normalement (sans surbrillance).

Si une seconde alarme, différente de la première, se déclenche après la suspension de la première, vous pouvez suspendre la seconde alarme en appuyant à nouveau sur le bouton **ALARME INTERROMPUE**, puis en le relâchant. L'unité applique le même processus pour la seconde alarme que celui décrit ci-dessus pour la première. L'interruption de la seconde alarme ne modifie pas la programmation, ni le traitement de l'alarme interrompue précédemment.

Interruption des alarmes sonores



Pour suspendre une alarme sonore, *maintenez la touche* **ALARME INTERROMPUE** *pendant 1 à 3 secondes*. L'alarme sonore s'arrête, une croix « X » s'affiche sur l'icône en forme de cloche qui apparaît inversée et la valeur du paramètre concerné reste en surbrillance. (Si vous appuyez de nouveau sur le bouton **ALARME INTERROMPUE**, le processus d'alarme est réactivé.)

L'alarme sonore ne sera plus émise tant que le paramètre physiologique conservera une valeur située en dehors des limites.



Si la cause de l'alarme est supprimée (c'est-à-dire si le paramètre physiologique reprend une valeur située dans la plage) après l'interruption de l'alarme, l'unité réinitialise l'alarme et affiche l'icône en forme de cloche (sans « X » et sans inversion) La valeur d'alarme du paramètre concerné s'affiche normalement (sans surbrillance).

Après la réinitialisation de l'alarme, si le paramètre physiologique reprend une valeur située en dehors des limites, l'alarme se déclenche à nouveau.

Désactivation et activation des processus d'alarmes



Pour désactiver toutes les alarmes de l'unité R Series, *maintenez le bouton ALARME INTERROMPUE* enfoncé pendant *3 secondes ou plus*. Toutes les icônes en forme de cloche de toutes les alarmes seront barrées d'un « X » pour indiquer qu'elles sont désactivées. Les valeurs d'alarme des paramètres concernés s'affichent normalement (sans surbrillance).

Pour réactiver les alarmes, appuyez puis relâchez le bouton **ALARME INTERROMPUE** en moins de 1 seconde.

Smart Alarms

En mode **DÉFIB** ou **MONITEUR**, les fonctionnalités d'alarme ECG/fréquence cardiaque sont renforcées par la fonction de conseil de défibrillation appelée Smart Alarms. Lorsque les alarmes sont opérationnelles, cette fonction déclenche une alarme sonore et affiche le message *VÉRIFIER PATIENT* dès que l'unité détecte une fibrillation ventriculaire ou des tachycardies ventriculaires à complexes larges. Ce message apparaît à l'écran et sur la bande imprimée de l'enregistreur.

Si les alarmes sont opérationnelles en mode **STIMULATEUR**, l'unité affiche le message *ARRET ALARMES FV*, indiquant que la fonction Smart Alarms a été désactivée.

Pendant une surveillance ECG, la fonction Smart Alarms est toujours désactivée lorsque des dérivations augmentées (aVL, aVR, aVF), des dérivations ou des palettes sont sélectionnées. Les messages *ARRET ALARMES FV* et *CHOISIR DERIV PERIPH* s'affichent alternativement lorsque les alarmes sont activées et que des dérivations augmentées ou des dérivations V sont sélectionnées. Ces messages s'affichent uniquement lors de la première sélection des dérivations augmentées ou des dérivations V. Ils ne s'affichent plus lorsque vous parcourez ensuite la sélection de dérivations.

Paramètres d'alarme pour une surveillance non supervisée

Lorsqu'un patient n'est pas surveillé, les alarmes de tous les paramètres de surveillance doivent être activées. Les limites d'alarme doivent être réglées sur des valeurs permettant de déceler les changements pertinents relatifs à l'état du patient. Utiliser les valeurs par défaut des alarmes ou régler les alarmes sur les valeurs minimales ou maximales rend les alarmes inutiles même si elles sont activées.

Chapitre 10

Enregistrements d'événements et rapports d'événements

Le défibrillateur R Series enregistre les informations importantes relatives aux événements au cours de son utilisation. Vous pouvez récupérer ces informations sous les différents formats suivants :

- **Rapport de synthèse** — le rapport de synthèse vous permet de stocker, puis d'extraire ultérieurement les informations importantes relatives aux ECG et aux événements. Vous pouvez imprimer les informations des rapports résumés sous différents formats. Pour plus d'informations sur les rapports résumés et sur l'impression d'un rapport, reportez-vous à la section Rapport de synthèse ci-dessous.
- **Enregistrement du rapport complet** — les tracés du rapport complet et les informations relatives à l'événement sont stockés et peuvent être examinés à l'aide du logiciel CodeNet Central de ZOLL. Pour plus d'informations sur l'enregistrement du rapport complet, reportez-vous à la section « Enregistrement du rapport complet », page 10-8.
- **Journal des incidents** — le journal des incidents est une liste abrégée de tous les événements majeurs enregistrés dans le rapport de synthèse. Pour plus d'informations sur le journal des incidents et sur son impression, reportez-vous à la section « Impression d'un journal des incidents », page 10-9.

Rapport de synthèse

Le défibrillateur R Series enregistre automatiquement les événements de défibrillation et de cardioversion, les informations du mode STIMULATEUR, les alarmes de fréquence cardiaque et les segments ECG lorsque l'enregistreur est activé. Les informations relatives aux événements associés, notamment les réglages de commande de l'appareil, la date et l'heure, sont également enregistrés.

Les événements suivants déclenchent l'enregistrement automatique des informations dans le rapport de synthèse :

- Mise en marche de l'unité
- Mise en marche de l'enregistreur à bande
- Administration d'un choc de défibrillation
- Saisie de marqueurs de code
- Lancement d'une analyse du rythme ECG
- Déclenchement d'une alarme FV
- Déclenchement d'une alarme de paramétrage
- Réglage du Sélecteur de mode sur STIMULATEUR

Remarque : Les enregistrements de bande passante de diagnostic ne sont pas inclus dans le rapport de synthèse.

L'unité stocke et imprime les informations du résumé par ordre chronologique. L'espace attribué dans la mémoire pour les données des résumés peut inclure jusqu'à 350 défibrillations ou 350 événements activés par l'enregistreur. Toutes les données d'événement restent en mémoire et sont accessibles jusqu'à ce que vous les effaciez manuellement ou jusqu'à ce qu'un intervalle de temps préconfiguré se soit écoulé. L'intervalle de temps est spécifié par le paramètre Régl. Délais Redemarr Rapport ; reportez-vous au *R Series Configuration Manual* (Manuel de configuration du R Series) pour plus d'informations. Un nouveau dossier patient est automatiquement créé lorsque l'unité a été mise hors tension pendant une période de temps configurable allant de 5 minutes à 72 heures. Lorsque tout l'espace attribué dans la mémoire pour les résumés est utilisé, l'unité envoie le message *MEMOIRE PLEIN*.

Pour continuer l'enregistrement des événements de code lorsque la mémoire est pleine ou pour préparer l'unité pour un nouveau code, l'opérateur peut effacer les enregistrements stockés dans l'unité. Reportez-vous aux sections (« Effacement du rapport de synthèse et du rapport complet », page 10-9).

Formats de rapport de synthèse

Cette section décrit les informations incluses dans chaque type d'enregistrement de rapport de synthèse.

Chaque rapport de synthèse commence par une présentation de tous les événements actuellement stockés dans la mémoire, notamment :

- Date et heure
- Heure de début de rapport (soit l'heure à laquelle l'unité a été mise sous tension ou, si les données ont été effacées manuellement, l'heure à laquelle l'enregistrement consécutif a commencé)
- Heure du dernier événement enregistré
- Nombre total de chocs administrés

- Durée de stimulation cumulative
- Identifiant de l'appareil
- Numéro de série du système

Le nom du patient et des commentaires peuvent être saisis dans l'espace fourni. Sous le dernier événement enregistré, l'unité imprime « RAPPORT COMPLET » dans l'angle inférieur gauche de la bande d'enregistrement.



Figure 10-1. Rapport de synthèse

Format de l'événement de défibrillation

La fonction de rapport de synthèse enregistre 6 secondes de données pré-choc et 9 secondes de données post-choc des données ECG patient. Les joules sélectionnés, les joules délivrés, la synchronisation si elle est active (notamment les marqueurs sync.), la dérivation ECG, l'amplitude ECG, le courant délivré au patient, l'impédance du défibrillateur, la date et l'heure réelles sont également enregistrés. La date et l'heure imprimées en haut de la bande correspondent à l'heure de la décharge du défibrillateur, soit 6 secondes après le début de la bande ECG.

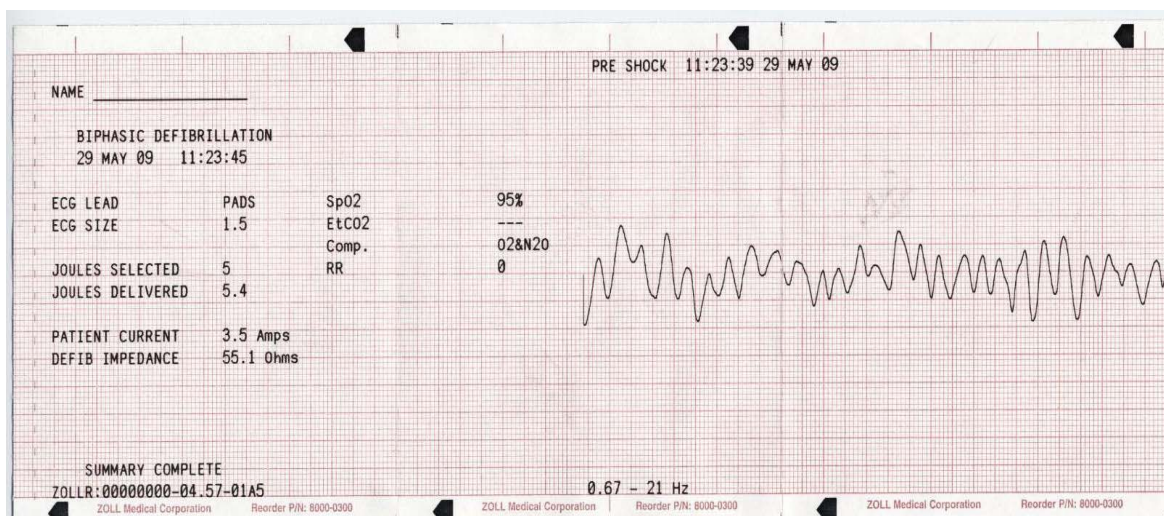


Figure 10-2. Format de l'événement de défibrillation (pré-choc)

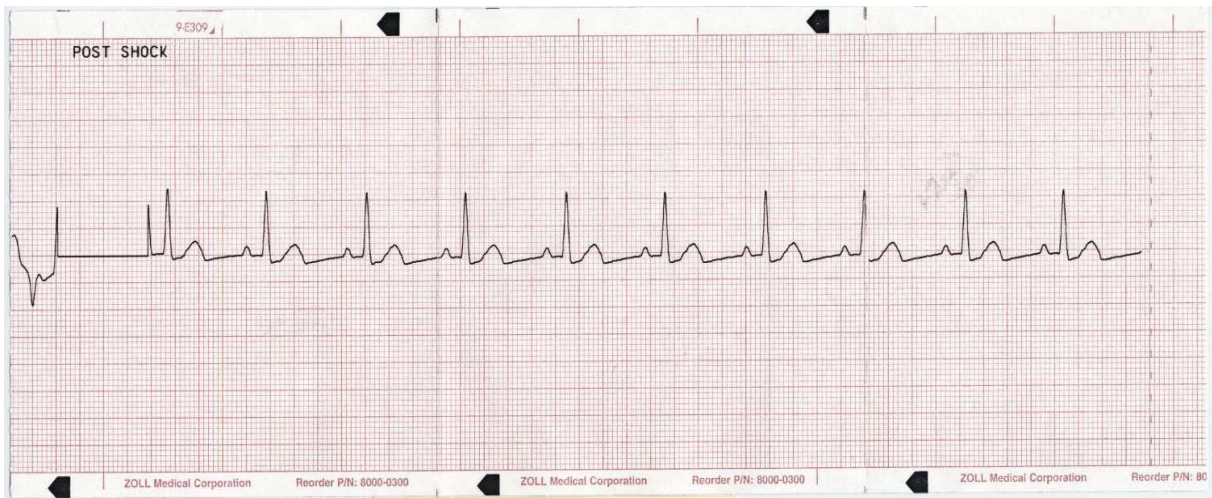


Figure 10-3. Format de l'événement de défibrillation (post-choc)

Format du mode stimulateur sélectionné

La fonction de rapport de synthèse enregistre 6 secondes de données ECG patient précédant la stimulation. La dérivation de l'ECG, l'amplitude de l'ECG, la fréquence cardiaque du patient, la fréquence du stimulateur, le courant de stimulation, la date et l'heure sont également enregistrés. La date et l'heure imprimées en haut de la bande correspondent à l'heure à laquelle le mode stimulateur a été sélectionné, soit 6 secondes après le début de la bande ECG.

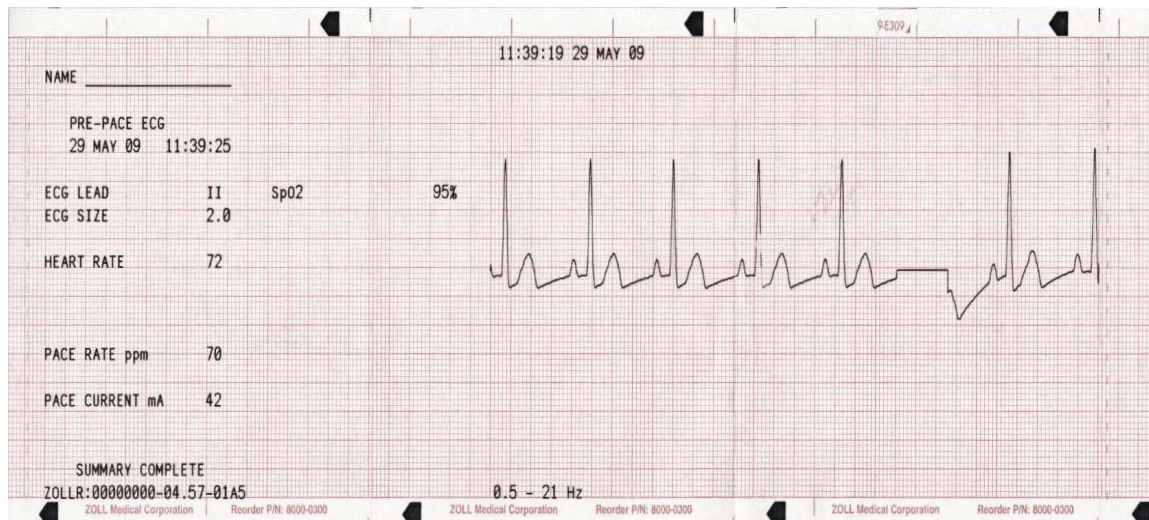


Figure 10-4. Format du mode stimulateur sélectionné

Après l'établissement d'un rythme stimulé, une brève mise en marche de l'enregistreur enregistre ce rythme stimulé en vue de rapports ultérieurs. Si la stimulation asynchrone est active, l'annotation *ASYNC* est également enregistrée et imprimée. La date et l'heure imprimées en haut de la bande correspondent à l'heure de l'activation de l'enregistreur, soit 6 secondes après le début de la bande ECG.

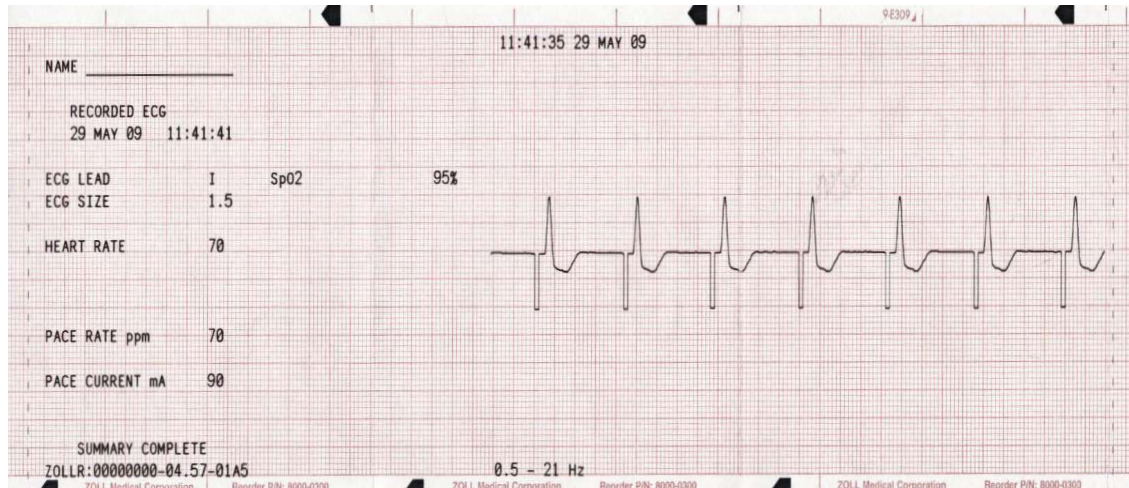


Figure 10-5. Format du mode stimulateur sélectionné (stimulation asynchrone)

Format de l'alarme de fréquence cardiaque activée

La fonction Données rapport de synthèse enregistre 6 secondes de données ECG d'un patient avant l'alarme. La dérivation ECG, l'amplitude ECG, la fréquence cardiaque du patient, la date et l'heure réelles de l'événement sont également enregistrées. La date et l'heure imprimées en haut de la bande correspondent à l'heure réelle à laquelle l'alarme s'est déclenchée, soit 6 secondes après le début de la bande ECG. Si le stimulateur est en marche pendant l'événement, la fréquence et le courant de stimulation sont également enregistrés.

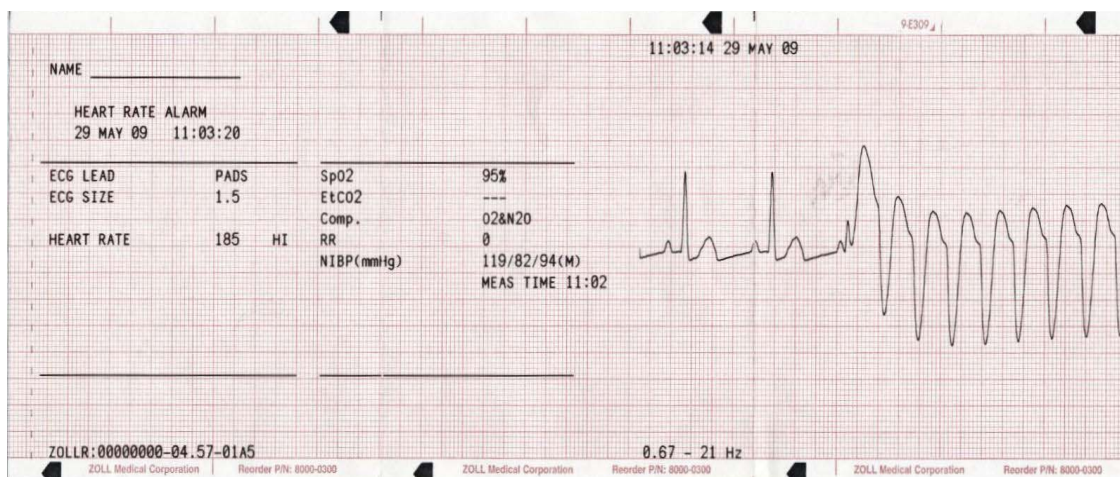


Figure 10-6. Format de l'alarme de fréquence cardiaque activée

Format de l'alarme FV activée

La fonction de rapport de synthèse enregistre 18 secondes de données ECG d'un patient associées à chaque alarme FV. La dérivation ECG, l'amplitude ECG, l'heure réelle de l'événement, le nombre d'événements de bruit et le message *VÉRIFIER PATIENT* sont également enregistrés. La date et l'heure imprimées en haut de la bande correspondent à l'heure réelle à laquelle l'alarme de vérification du patient s'est déclenchée, soit 6 secondes après le début de la bande ECG.

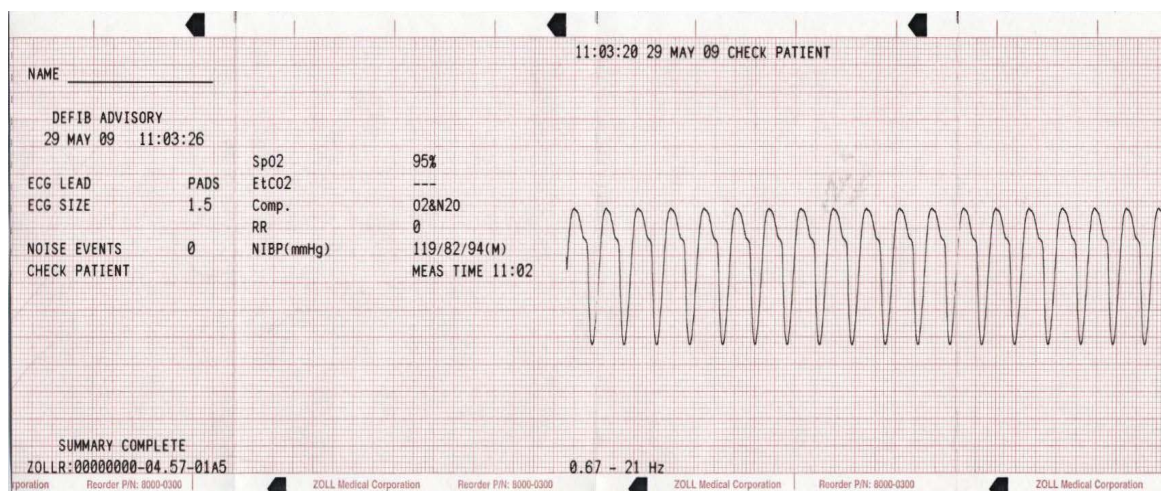


Figure 10-7. Format de l'alarme FV activée

Format d'enregistreur en marche

La fonction de rapport de synthèse enregistre 6 secondes de données ECG d'un patient précédant la mise en marche de l'enregistreur. La dérivation de l'ECG, l'amplitude de l'ECG, la fréquence cardiaque du patient, la date et l'heure réelles de l'événement sont également enregistrées. La date et l'heure imprimées en haut de la bande correspondent à l'heure de l'activation de l'enregistreur. Si le stimulateur est en marche pendant l'événement, la fréquence et le courant de stimulation sont également enregistrés. Si la stimulation asynchrone est active, l'annotation *ASYNCR* est enregistrée.

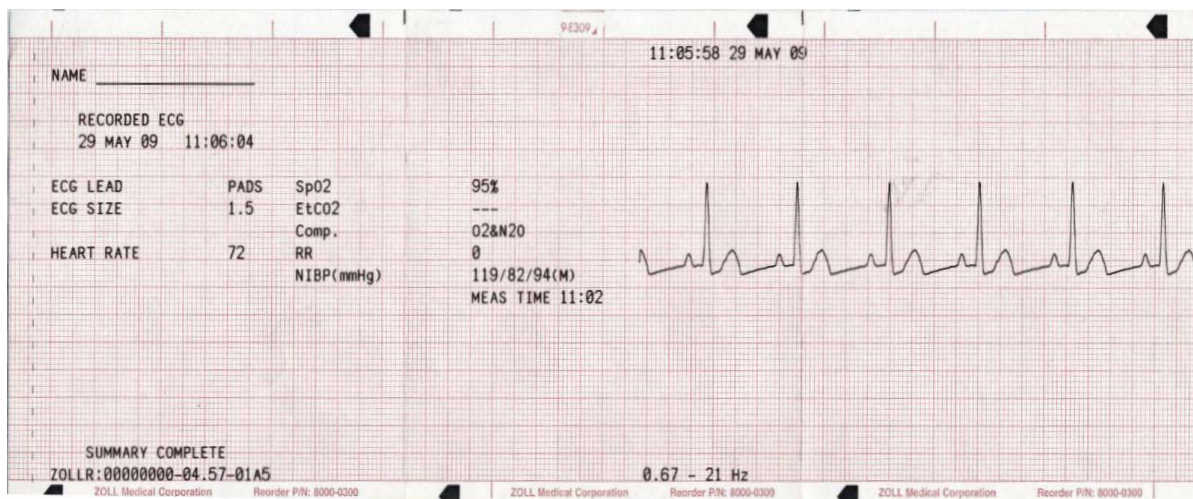


Figure 10-8. Format d'enregistreur en marche

Format d'analyse

La fonction de rapport de synthèse enregistre 6 secondes de données de pré-analyse ECG, 12 secondes de données ECG enregistrées pendant l'analyse avec l'annotation *CHOC CONSEILLE* ou *CHOC DECONSEILLE*. La date et l'heure imprimées en haut de la bande correspondent à l'heure de début de l'analyse, soit 6 secondes après le début de la bande ECG.

L'analyse comprend normalement trois analyses consécutives du rythme ECG, chacune d'une durée de 3 secondes. Chaque segment est représenté en haut de la bande avec un astérisque (*) pour les rythmes pouvant faire l'objet d'un choc ou un tiret (-) pour les rythmes ne pouvant pas faire l'objet d'un choc. L'unité se charge automatiquement sur le premier niveau d'énergie préconfiguré lors de la détection du premier segment pouvant faire l'objet d'un choc. Si au moins deux des trois analyses indiquent que le rythme du patient est traitable par choc, l'unité invite l'opérateur à administrer un choc au patient. Si au moins deux des trois analyses ECG de 3 secondes ne détectent pas un rythme traitable par choc, l'unité informe l'opérateur qu'aucun choc n'est conseillé.

Remarque : Si les deux premiers segments sont traitables par choc, seuls deux astérisques apparaissent sur la bande d'enregistrement et le troisième segment n'est pas analysé.

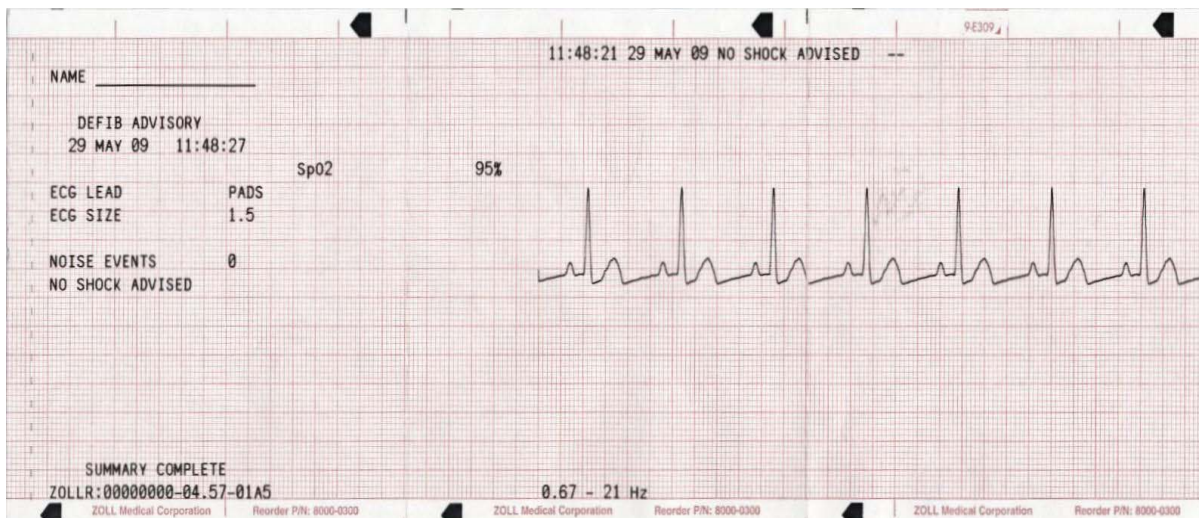


Figure 10-9. Format d'analyse

En outre, le rapport d'analyse du rythme ECG peut inclure les annotations suivantes :

Annotation	Description
<i>IMPEDANCÉ ESCCESSIVE</i>	Les électrodes de traitement mains libres ne sont pas correctement connectées au patient.
<i>ANALYSE AVORTEEE</i>	Une panne est survenue ou l'opérateur a appuyé à nouveau sur le bouton ANALYSE .
<i>ECG PARASITÉ</i>	Un bruit excessif a été détecté.
<i>CHOC CONSEILLE</i>	Un rythme traitable par choc a été détecté.
<i>CHOC DECONSEILLE</i>	Aucun rythme traitable par choc n'a été détecté.

Impression d'un rapport de synthèse complet

Pour imprimer toutes les données relatives au rapport de synthèse, effectuez les opérations suivantes :

1. Appuyez sur la touche de fonction **Données rapport**, puis sur **Imprimé Diag**.
2. Appuyez sur la touche de fonction **Imprim. tout**.

L'unité imprime tous les événements de code et les marqueurs de code stockés dans l'ordre chronologique en commençant par l'entrée la plus ancienne. Si l'enregistreur à bande est en marche ou si le défibrillateur est chargé, l'impression du rapport de synthèse est désactivée. Pour arrêter l'impression d'un rapport, appuyez sur le bouton **ENREGISTREUR** ou mettez l'unité hors tension. Un nombre illimité de copies du rapport peut être imprimé en répétant cette procédure.

Remarque : L'impression du rapport de synthèse est interrompue lorsqu'une analyse ECG est en cours ou lorsque le défibrillateur est en cours de chargement ou chargé. De plus, si une impression du rapport de synthèse est en cours et que vous appuyez sur la touche de fonction **Rapport** pour imprimer un autre type de rapport (tel qu'un rapport de journal), l'appareil arrête d'imprimer le rapport de synthèse et commence à imprimer le rapport sélectionné.

Si la touche de fonction **Données rapport** et une touche de fonction d'impression correspondante sont activées alors que l'enregistreur est à cours de papier, le message *VÉRIFIER ENREGIST.* s'affiche à l'écran. Rechargez le papier et appuyez de nouveau sur la touche de fonction **Données rapport** pour sélectionner le rapport à imprimer.

Impression d'un rapport de synthèse partiel

Pour imprimer un rapport de synthèse partiel, effectuez les opérations suivantes :

1. Appuyez sur la touche de fonction **Données rapport**, puis sur **Imprimé Diag**.
2. Appuyez sur la touche de fonction **Imprim. limites**.
3. Utilisez les touches de fonction **Premier Événmt**, **Événmt précéd.**, **Événmt suivant** et **Dernier Événmt** pour localiser l'événement à partir duquel l'impression va commencer (tous les événements suivants sont également imprimés).
4. Appuyez sur la touche de fonction **Imprim.**

L'unité imprime tous les enregistrements à partir de l'élément sélectionné jusqu'à l'élément le plus récent.

Remarque : Les informations de présentation (telles que le nombre de chocs administrés) incluent toutes les données relatives aux résumés stockés et non pas uniquement les éléments sélectionnés.

Enregistrement du rapport complet

Le R Series enregistre les tracés complets du paramètre et du capteur RCP avec les informations relatives aux événements enregistrées dans le rapport de synthèse. Les enregistrements du rapport complet sont effacés en même temps que les rapports résumés.

Journal des incidents

Un journal des incidents est une liste abrégée de tous les événements majeurs enregistrés dans le rapport de synthèse. Il peut être imprimé en incluant les événements suivants et l'heure à laquelle ils sont survenus.

- Mise sous tension de l'unité
- Message de conseil de défibrillation (par exemple, *VERIFIER PATIENT* ou *CHOC CONSEILLE*)
- Choc administré (et niveau d'énergie)
- Mode STIMULATEUR sélectionné
- Alarme déclenchée
- Début d'impression
- Marqueurs de code saisis

De plus, le journal des incidents répertorie les éléments suivants :

- Numéro de série du système
- Numéro d'identification de l'appareil
- Heure de début de rapport (heure à laquelle les données du rapport de synthèse ont été effacées)
- Heure du dernier événement enregistré
- Nombre total de chocs administrés
- Durée totale de stimulation cumulative

Impression d'un journal des incidents

Pour imprimer un journal des incidents, appuyez sur la touche de fonction **Données rapport**, puis sur **Imprim. données**.

Le journal est imprimé sur la bande, à partir de l'entrée la plus ancienne.

Effacement du rapport de synthèse et du rapport complet

Les informations relatives aux résumés peuvent être effacées manuellement ou automatiquement.

Effacement manuel

Vous pouvez effacer manuellement les données des rapports résumés et des rapports complets de la mémoire en préparation de la collecte des données pour un nouveau patient.

Remarque : Lorsque la mémoire de résumés des événements et que la mémoire des rapports complets sont remplies, l'enregistrement des données s'arrête. Vous devez effacer les enregistrements pour continuer à enregistrer.

Assurez-vous d'imprimer les enregistrements importants des résumés actuellement stockés dans la mémoire. Transférez les enregistrements importants des rapports complets vers le logiciel CodeNet Central de ZOLL.

Pour effacer manuellement les données stockées, effectuez les opérations suivantes :

1. Appuyez sur la touche de fonction **Données rapport**.
2. Appuyez sur la touche de fonction **Effacer**, puis sur la touche de fonction **Effacer Rapport**.
Pour effacer tous les rapports stockés dans l'unité, appuyez sur **Effacer Tout**.

Effacement automatique

L'effacement automatique des données des rapports résumés et des rapports complets survient lorsque le R Series a été mis hors tension pendant une durée configurable par l'utilisateur allant de 5 minutes à 72 heures.

Formatage du disque

Le R Series utilise un disque interne à mémoire flash qui stocke les données dans des fichiers identiques du point de vue de la structure aux fichiers d'un ordinateur individuel. Comme avec un ordinateur individuel, il est parfois nécessaire de procéder au formatage du disque interne. Par exemple, cela peut se produire si toute source d'alimentation (batterie et alimentation c.a.) est retirée lorsque l'effacement d'un rapport est en cours. Dans ce cas, le message *FORMAT DISQUE REQ.* s'affiche. Pour formater le disque à mémoire flash, procédez comme suit : Toutes les données des patients seront supprimées pendant la procédure. Si possible, imprimez tous les enregistrements importants des résumés actuellement stockés dans la mémoire et transférez les enregistrements importants des rapports complets vers le logiciel CodeNet Central de ZOLL.

1. Appuyez sur la touche de fonction **Données rapport**.
2. Appuyez sur la touche de fonction **Effacer**, puis sur la touche de fonction **Formater disque**.
3. Lorsque vous êtes prêt, appuyez sur la touche de fonction **Confirm. Format**.

Les messages *FORMATAGE DISQUE* et *NE PAS METTRE HORS TENSION* apparaissent lorsque le formatage du disque est en cours. Cette procédure peut prendre plusieurs minutes.

Messages associés

Message	Description
<i>VÉRIFIER ENREGIST.</i>	L'imprimante de la bande d'impression n'est plus alimentée en papier.
<i>FORMAT DISQUE REQ</i>	Le système de fichiers du disque interne à mémoire flash est endommagé. Respectez les procédures décrites dans la section précédente « Formatage du disque ».
<i>NE PAS METTRE HORS TENSION</i>	Ne retirez pas l'alimentation (la batterie et l'alimentation c.a.) lorsque l'unité efface des rapports ou formate le disque.
<i>EFFACER RAPPORT</i>	L'unité efface actuellement les données du rapport sélectionné.
<i>FORMATAGE DISQUE</i>	Le formatage du disque interne à mémoire flash est en cours.

Chapitre 11

Transfert de fichiers

Ce chapitre décrit les procédures de transfert de fichiers à partir du défibrillateur R Series vers un système externe, tel qu'un ordinateur individuel ou un appareil portable. Il explique également comment installer, supprimer et effacer une carte Compact Flash.

Transfert de fichiers vers un appareil externe

Vous pouvez transférer les fichiers suivants à partir du défibrillateur R Series vers un appareil externe :

- Contrôle de l'appareil, journal d'activité et tracés des rapports complets
- Informations relatives au test du défibrillateur

L'unité inclut les fonctions de transfert de données suivantes :

- 802.11 Wi-Fi (en option)
- Connecteur pour périphérique USB (en option)
- Emplacement de la carte Compact Flash

Pour retrouver et examiner les fichiers d'événements, l'un des logiciels suivants doit être installé sur l'équipement de réception :

- Logiciel ZOLL CodeNet Central
- Logiciel ZOLL RescueNet Code Review

Pour retrouver et examiner les fichiers de maintenance, le logiciel ZOLL Defib Dashboard™ doit être installé sur l'équipement de réception.

Les défibrillateurs R Series utilisent la structure de fichiers de Microsoft Windows pour les enregistrements stockés. Les fichiers peuvent être transférés vers un ordinateur individuel ou un appareil portable Windows équipé de manière adéquate. Avec le logiciel CodeNet Central, l'ordinateur individuel permet à l'utilisateur d'accéder aux fichiers pour les examiner.

Wi-Fi (en option)

Le R Series est doté d'une fonction Ethernet sans fil en option qui transfère les fichiers de données au moyen du protocole IEEE 802.11 (Wi-Fi). Cela englobe une carte ZOLL RSeries Data COMM ou ZOLL RSeries Data COMM II et un dispositif protecteur à installer sur l'unité. Consultez *R Series® DATA COMM™ Instructions d'utilisation et Installation de Wi-Fi Guard* - (REF 9652-000395-40) ou *R Series® Data COMM™ II Instructions d'utilisation et Installation de Wi-Fi Guard* - (REF 9652-000405-40) pour plus d'instructions sur l'installation du dispositif protecteur Wi-Fi.

Ne nettoyez pas la carte Data COMM Wi-Fi ou Data COMM II à l'aide d'alcool isopropylique.

Toutes les opérations de fichiers prennent fin lorsque le défibrillateur passe en mode Défib ou Stimulation, ou bien s'il est mis hors tension.

Installation ou retrait d'une carte Compact Flash

Avant de commencer, vérifiez la carte et son connecteur pour vous assurer qu'ils sont propres et ne sont pas endommagés.

Pour installer une carte Compact Flash, effectuez les opérations suivantes :

1. Insérez la carte, avec l'étiquette vers le haut, dans l'emplacement avant sur le côté inférieur gauche de l'unité.

Vous pouvez installer une carte Compact Flash lorsque l'unité fonctionne ou lorsqu'elle est hors tension.

2. Insérez la carte dans l'emplacement en vous assurant qu'elle est bien enfoncée.

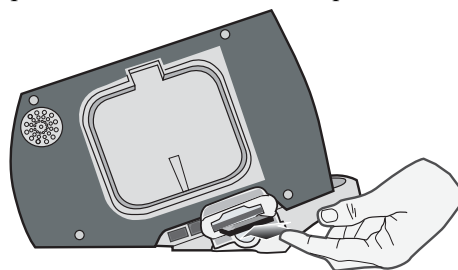


Figure 11-1. Insertion d'une carte Compact Flash

Pour retirer une carte Compact Flash, effectuez les opérations suivantes :

Appuyez sur le bouton de déverrouillage et retirez la carte de son emplacement.

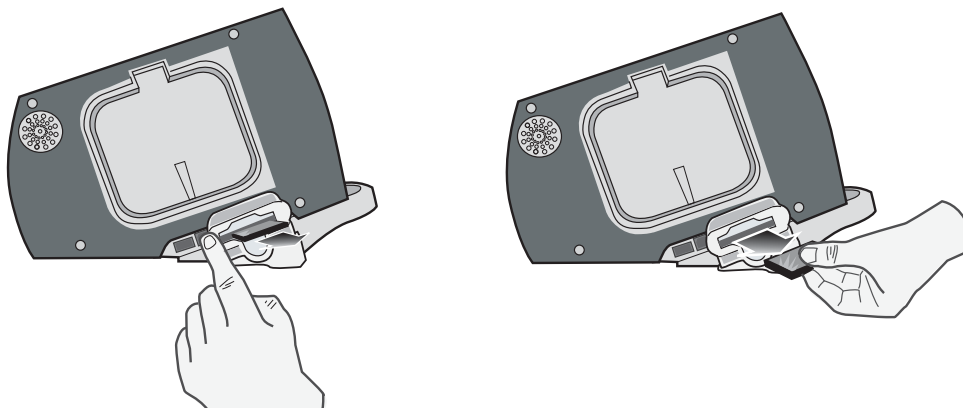


Figure 11-2. Retrait d'une carte Compact Flash

Transfert d'un fichier de rapport complet vers une carte Compact Flash

Vérifiez que la carte Compact Flash est installée dans l'emplacement situé sur le côté gauche de l'appareil.

Pour transférer des données vers une carte Compact Flash, effectuez les opérations suivantes :

1. Placez le sélecteur de mode sur **MONITEUR**.
2. Appuyez sur la touche de fonction **Données rapport**.
3. Appuyez sur la touche de fonction **Mode transfert**.
4. Appuyez sur la touche de fonction **Rapport à carte**.

Le message *TRANSFERT DONNÉES* s'affiche à l'écran. Toutes les données sont transférées vers la carte de données Compact Flash installée.

Remarque : Ne retirez pas la carte Compact Flash pendant le transfert des fichiers. Vous risquez d'endommager la carte de données.

Lorsque le transfert des fichiers est terminé, le message *DONNÉES TRANSFÉRÉES* s'affiche à l'écran. Vous pouvez désormais retirer la carte Compact Flash de l'unité R Series.

Pour quitter le mode Transfert de données, appuyez sur la touche de fonction **QUITTER TRANSF**.

Transfert de fichiers de contrôle de l'appareil et de journal d'activité vers une carte Compact Flash

Vérifiez que la carte Compact Flash est installée dans l'emplacement situé sur le côté gauche de l'appareil.

Pour copier le journal de disponibilité des codes vers une carte Compact Flash, effectuez les opérations suivantes :

1. Placez le sélecteur de mode sur le mode **MONITEUR**.
2. Appuyez sur la touche de fonction **Données rapport**.
3. Appuyez sur la touche de fonction **Mode transfert**.
4. Appuyez sur la touche de fonction **Encore**.
5. Appuyez sur la touche de fonction **défib. Historique à carte**.

Le message *TRANSFERT DONNÉES* s'affiche à l'écran. Toutes les données sont transférées vers la carte de données Compact Flash installée.

Remarque : Ne retirez pas la carte Compact Flash pendant le transfert des fichiers. Vous risquez d'endommager la carte de données.

Lorsque le transfert des fichiers est terminé, le message *DONNÉES TRANSFÉRÉES* s'affiche à l'écran. Vous pouvez désormais retirer la carte Compact Flash de l'unité R Series.

Pour quitter le mode Transfert de données, appuyez sur la touche de fonction **QUITTER TRANSF**.

Transfert de fichiers via le port USB (en option)

Avant de commencer, raccordez un câble USB entre l'appareil externe Windows doté de fonctionnalité USB (par exemple, un PC Windows) et le port USB du défibrillateur R Series.

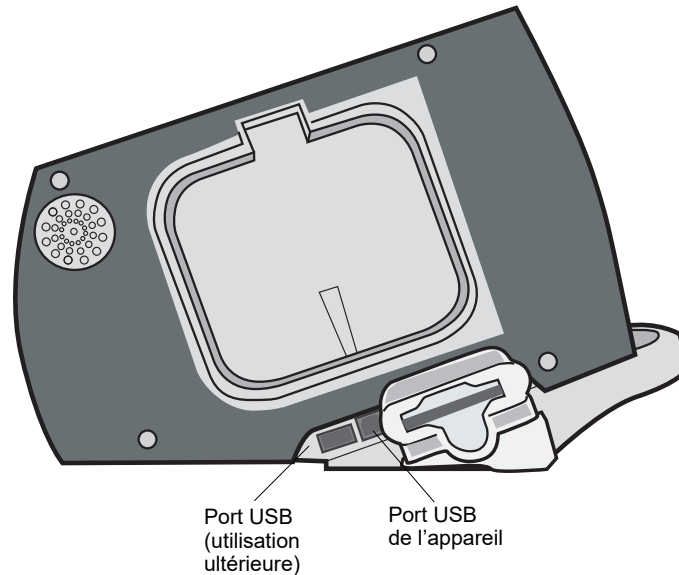


Figure 11-3. Ports USB

Pour transférer des données via le port USB, effectuez les opérations suivantes :

1. Placez le sélecteur de mode sur **MONITEUR**.
2. Appuyez sur la touche de fonction **Données rapport**.
3. Appuyez sur la touche de fonction **Mode transfert**.
4. Appuyez sur la touche de fonction **Encore**.
5. Appuyez sur la touche **Activer USB**.
Le R Series est désormais en mode de transfert USB.
6. Lancez le transfert de données à l'aide du logiciel CodeNet Central de ZOLL.
Pour quitter le mode de transfert USB, appuyez sur la touche de fonction **Désact. USB** ou faites basculer le sélecteur de mode sur **DÉFIB, STIMULATEUR** ou **ARRÊT**.

Transfert d'un fichier de rapport complet par Wi-Fi (en option)

Avant de commencer, vérifier que la carte Wi-Fi est correctement insérée, avec le nom R Series Data COMM ou Data COMM II dirigé vers le haut dans l'emplacement compact flash.

Pour transférer des données via Wi-Fi :

1. Placez le sélecteur de mode sur **MONITEUR**.
2. Appuyez sur la touche de fonction **Données rapport**.
3. Appuyez sur la touche de fonction **Mode transfert**.
4. Appuyez sur la touche de fonction **Rapport vers Wi-Fi**.

Le R Series est désormais en mode de transfert Wi-Fi et une fenêtre apparaît au milieu de l'écran pour indiquer le statut du fichier en cours de transfert. Lorsque le transfert du fichier de rapport complet est terminé, les messages *TRANSFERT TERMINÉ* et *Rapport complet Envoyé* sont affichés.

Remarque : si vous êtes trop loin d'un point d'accès, les données ne seront pas transférées et le message *Réseau Wi-Fi non détecté* est affiché.

Pour quitter le mode Wi-Fi/Transfert de données, appuyez sur la touche de fonction Retour puis sur la touche de fonction QUITTER TRANSF. ou réglez le sélecteur de mode sur ARRÊT.

Transfert de fichiers de contrôle de l'appareil et de journal d'activité via Wi-Fi (en option)

Avant de commencer, vérifier que la carte Wi-Fi est correctement insérée, avec le nom R Series Data COMM ou Data COMM II dirigé vers le haut dans l'emplacement compact flash.

Pour transférer des données via Wi-Fi :

1. Placez le sélecteur de mode sur **MONITEUR**.
2. Appuyez sur la touche de fonction **Données rapport**.
3. Appuyez sur la touche de fonction **Mode transfert**.
4. Appuyez sur la touche de fonction **Plus**.
5. Appuyez sur la touche de fonction **Historique défib. vers Wi-Fi**.

Le R Series est désormais en mode de transfert Wi-Fi et une fenêtre apparaît au milieu de l'écran pour indiquer le statut des fichiers en cours de transfert. Lorsque le transfert des fichiers est terminé, le message *TRANSFERT TERMINÉ*, *Contrôle appareil Envoyé* et *Journal activité Envoyé* sont affichés.

Remarque : si vous êtes trop loin d'un point d'accès, les données ne seront pas transférées et le message *Réseau Wi-Fi non détecté* est affiché.

Pour quitter le mode Wi-Fi/Transfert de données, appuyez sur la touche de fonction Retour puis sur la touche de fonction QUITTER TRANSF. ou réglez le sélecteur de mode sur ARRÊT.

Messages associés au Wi-Fi

Message d'information	Description
<i>INITIALISATION RÉSEAU</i>	Un transfert a été lancé.
<i>CONNEXION AU RÉSEAU</i>	L'association avec le réseau hôte est train d'être établie.
<i>CONNECTION AU SERVEUR</i>	L'appareil se connecte au serveur DefibUpload.
<i>TRANSFERT EN COURS</i>	Le transfert de données est en cours.
<i>EN ATTENTE DE RÉPONSE DU SERVEUR</i>	L'appareil attend l'accusé de réception final d'un système distant.
<i>TRANSFERT TERMINÉ</i> <i>XX Envoyé</i> <i>XX=type de fichier (rapport complet, journal d'activité ou contrôle de l'appareil)</i>	Le transfert de données est terminé (et indique le type de fichier envoyé).
Message d'erreur	Description/Mesure
<i>ÉCHEC TRANSFERT</i> <i>Carte Wi-Fi non détectée</i> <i>Vérifier installation carte Wi-Fi</i>	Le transfert a échoué parce qu'aucune carte Wi-Fi n'est installée dans l'emplacement CF ou que la carte a été éjectée pendant la transmission. Action: vérifiez que la carte Wi-Fi est compatible et qu'elle est correctement insérée dans l'appareil.
<i>CARTE WI-FI NON CONFIGURÉE</i> <i>Contactez administrateur réseau</i>	Les données de configuration de la carte Wi-Fi sont corrompues ou vides. Action: Vérifier les paramètres de configuration de la carte Wi-Fi. Contacter l'administrateur réseau pour obtenir de l'aide.

Message d'information	Description
<p>ÉCHEC TRANSFERT <i>Configuration Wi-Fi incorrecte</i> <i>Numéro erreur : N</i> <i>Contactez administrateur réseau</i></p>	<p>Le transfert a échoué car la configuration Wi-Fi n'était pas valide. N indique l'un des codes d'erreur suivants :</p> <p>N = 1 : <i>Paramètres IP Statique locaux</i> Action: 1) Si le mode IP statique est actif, vérifiez que les adresses IP statiques concernées ne sont pas 0.0.0.0. 2) Vérifiez que le format du masque de sous-réseau est correct.</p> <p>N = 2 : <i>Adresse IP Statique du serveur</i> Action: Si DNS est paramétré sur Non, vérifiez que les adresses IP du serveur Rapport complet et du serveur Historique défib. ne sont pas 0.0.0.0.</p> <p>N = 3 : <i>Nom du serveur</i> Action: Si DNS est paramétré sur Oui, vérifiez que les noms du serveur Rapport complet et du serveur Historique défib. sont valides.</p> <p>N = 4 : <i>Adresse IP DNS</i> Action: Si DHCP est paramétré sur Non et DNS sur Oui, vérifiez que l'adresse IP DNS n'est pas 0.0.0.0.</p> <p>N = 5 : <i>SSID</i> Action: Vérifiez qu'il y a au moins un SSID valide pour chaque mode souhaité (infrastructure et serveur de gestion de données).</p> <p>N = 6 : Données de configuration requises manquantes pour le profil réseau 1 avec authentification d'entreprise sélectionnée (Data COMM II uniquement) Action: Vérifiez les éléments suivants : Si le protocole d'authentification est réglé sur PEAP, vérifier que les éléments suivants sont configurés : <ul style="list-style-type: none"> • Identité utilisateur • Mot de passe utilisateur Si le protocole d'authentification est réglé sur TLS, vérifier que les éléments suivants sont configurés : <ul style="list-style-type: none"> • Identité utilisateur • Mot de passe clé privée • Certificat client </p> <p>N = 7 : Données de configuration requises manquantes pour le profil réseau 2 avec authentification d'entreprise sélectionnée (Data COMM II uniquement) Action: Identique à la précédente.</p> <p>N = 8 : Le nom d'utilisateur/mot de passe du serveur Defib Upload sont vides dans la configuration du serveur Defib History et le rapport complet (Data COMM II uniquement) Action: Si le mode de transfert du rapport complet est réglé sur Server (Serveur), vérifier que les entrées Username (Full Disclosure) (Nom d'utilisateur [rapport complet]) et Password (Full Disclosure) (Mot de passe [rapport complet]) sont valables.</p>

Message d'information	Description
	<p>N = 9: Fichier de certificat requis manquant pour le profil réseau 1 avec authentification d'entreprise sélectionnée (Data COMM II uniquement) Action: Si le protocole d'authentification est réglé sur PEAP, vérifier qu'un certificat racine a été ajouté (si le certificat racine ZOLL par défaut n'est pas utilisé). Si le protocole d'authentification est réglé sur TLS, vérifier qu'un certificat racine a été ajouté (si le certificat racine ZOLL par défaut n'est pas utilisé) et que le certificat client correct a été configuré.</p> <p>N = 10: Fichier de certificat requis manquant pour le profil réseau 2 avec authentification d'entreprise sélectionnée (Data COMM II uniquement) Action: Identique à la précédente.</p>
<p><i>ÉCHEC TRANSFERT</i> <i>Erreur réseau : Général</i> <i>Numéro erreur : NNNN</i> <i>Contactez administrateur réseau</i></p>	<p>Le transfert a échoué à cause d'une erreur Wi-Fi générale de réseau. NNNN peut indiquer l'un des codes d'erreur suivants :</p> <p>N=7004 N=7010 N=7011 N=7015 N=7016 Action: Installez une autre carte Data COMM ZOLL.</p> <p>N=7500 N=7501 N=7502 N=7503 N=7504 N=7505 N=7506 N=7507 Action: Installez une autre carte Data COMM II ZOLL.</p> <p>N=7017 Action: Vérifiez que le serveur DefibUpload est en cours d'exécution, opérationnel et accessible sur le réseau.</p>
<p><i>ÉCHEC TRANSFERT</i> <i>Erreur réseau : inconnue [-7002]</i></p>	<p>Action: Assurez-vous qu'aucun caractère non autorisé n'a été utilisé pour les noms SSID</p>
<p><i>ÉCHEC TRANSFERT</i> <i>Réseau Wi-Fi non détecté</i> <i>Contactez administrateur réseau</i></p>	<p>Le R Series n'a pas pu s'associer à un réseau Wi-Fi. Action: Contactez l'administrateur réseau.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) Vérifiez que les valeurs de configuration pour les noms de SSID sont correctes. 2) Vérifiez que l'unité R Series est dans la plage du serveur sans fil. 3) Contactez l'administrateur réseau.

Message d'information	Description
<p>ÉCHEC TRANSFERT Connexion au serveur impossible Contacter administrateur réseau</p>	<p>Le R Series n'a pas pu communiquer avec le serveur Defib Upload.</p> <p>Action:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) Vérifiez que le serveur DefibUpload est en cours d'exécution, opérationnel et accessible sur le réseau. 2) Si WEP est actif, vérifiez que les clés WEP du R Series correspondent au point d'accès (valeur et emplacement). 3) Vérifiez que le port du serveur est correct.
<p>ÉCHEC TRANSFERT Erreur réseau : DHCP Contacter administrateur réseau</p>	<p>La requête DHCP a échoué.</p> <p>Action:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) Si WEP est actif, vérifiez que les clés WEP du R Series correspondent au point d'accès (valeur et emplacement). 2) Vérifiez que le serveur DHCP est opérationnel.
<p>ÉCHEC TRANSFERT Erreur réseau : DNS Contacter administrateur réseau</p>	<p>La requête DNS a échoué.</p> <p>Action:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) Vérifiez que le serveur DNS est en cours d'exécution, opérationnel et correctement configuré. 2) Vérifiez que les valeurs de configuration du R Series appartenant aux noms de serveur (Rapport complet et Historique défib.) sont corrects.
<p>ÉCHEC TRANSFERT Service Rapport complet non disponible Contacter administrateur réseau</p>	<p>L'option d'acceptation des fichiers de type Rapport complet n'est pas activée sur le serveur.</p> <p>Action: Contactez l'administrateur réseau.</p>
<p>ÉCHEC TRANSFERT Service Historique défib. non disponible Contacter administrateur réseau</p>	<p>L'option d'acceptation des fichiers de type Historique défib. n'est pas activée sur le serveur.</p> <p>Action: Contactez l'administrateur réseau.</p>
<p>ÉCHEC TRANSFERT Rejet serveur Contacter administrateur réseau</p>	<p>Le serveur a rejeté la requête de l'unité.</p> <p>Action: Contactez l'administrateur réseau pour demander de l'aide.</p>
<p>ÉCHEC TRANSFERT Carte Wi-Fi non détectée Vérifier installation carte Wi-Fi</p>	<p>La carte installée dans l'emplacement CF n'est pas une carte Data COMM R Series ou Data COMM II.</p> <p>Action: Installez une carte Data COMM ou Data COMM II agréée par ZOLL.</p>
<p>ÉCHEC TRANSFERT Carte Wi-Fi non prise en charge Vérifier installation carte Wi-Fi</p>	<p>La carte installée dans l'emplacement CF n'est pas une carte R Series Data COMM ou Data COMM II.</p> <p>Action: Vérifier que la carte Wi-Fi est compatible et qu'elle est correctement insérée dans l'appareil.</p>
<p>ÉCHEC TRANSFERT Erreur d'authentification</p>	<p>La phrase de passe/touche de chiffrement est incorrecte.</p> <p>Action: Contactez l'administrateur réseau pour demander de l'aide.</p>

Message d'information	Description
<p><i>ÉCHEC TRANSFERT</i> <i>Certificat non valide</i> <i>Contactez l'administrateur réseau</i></p>	<p>Impossible d'associer à un SSID à l'aide de la sécurité d'entreprise WPA/WPA2 car un ou plusieurs des certificats ne sont pas valides ou sont périmés. (Data COMM II uniquement)</p> <p>Action: Contactez l'administrateur réseau pour demander de l'aide.</p>
<p><i>ÉCHEC TRANSFERT</i> <i>ID non valides</i> <i>Contactez l'administrateur réseau</i></p>	<p>Impossible d'associer à un SSID à l'aide de la sécurité d'entreprise WPA/WPA2 car un ou plusieurs des ID n'étaient pas valides. (Data COMM II uniquement)</p> <p>Action: Contactez l'administrateur réseau pour demander de l'aide.</p>

Chapitre 12

Maintenance

Les équipements de défibrillation doivent être entretenus de manière à pouvoir être utilisés immédiatement. Le défibrillateur doit être testé quotidiennement. Le défibrillateur R Series propose les deux options de test de disponibilité suivantes :

- Automatique
- Manuel

Remarque : Les résultats des tests automatiques et manuels sont automatiquement enregistrés dans la mémoire interne.

Fréquence de maintenance	
Inspection visuelle	Inspectez quotidiennement le témoin de disponibilité des codes.
Test de disponibilité des codes (automatique)	Quotidiennement, sauf si le test est désactivé, dans ce cas, procédez tous les jours à un test manuel du défibrillateur.
Test manuel du défibrillateur	Une fois par semaine ; quotidiennement si le test de disponibilité des codes est désactivé.

Lorsque ZOLL expédie l'appareil R Series, il est possible que le témoin de disponibilité des codes affiche un « X » rouge. Un test de disponibilité manuel (en plus de tests applicables dans l'établissement tels que les essais diélectriques et le test de fuite) doit être effectué avant la mise en service de l'appareil. Respectez les procédures décrites à la page 12-3 et vérifiez que le témoin de disponibilité des codes affiche le symbole « ✓ » vert.

Procédures régulières de maintenance

Inspection visuelle quotidienne

Équipement

Assurez-vous que l'unité est propre (sans fuites de liquides) et vérifiez qu'elle n'est pas endommagée.

Vérifiez que tous les câbles, cordons et connecteurs sont en bon état (pas d'entailles, de craquelures ou de broches coudées).

Vérifiez que la surface des palettes est propre sans traces de gel électrolyte ni de contaminant.

Consommables et accessoires

Vérifiez la présence, le bon état et la quantité de tous les consommables (tels que les électrodes de surveillance ECG, le gel électrolytique, la bande d'impression, les tampons imbibés d'alcool, les rasoirs et les produits antitranspirants).

Vérifiez que deux jeux d'électrodes de traitement ZOLL sont disponibles dans des emballages hermétiques. Vérifiez la date d'expiration sur les emballages de toutes les électrodes de traitement ZOLL.

Batteries

Vérifiez qu'un bloc-batterie complètement chargé est installé dans l'unité.

Vérifiez qu'une batterie de secours complètement chargée est fournie avec l'unité.

État de disponibilité des codes

Consultez le témoin de disponibilité des codes ✓/x sur le défibrillateur R Series. Si le témoin de disponibilité des codes affiche un « X » rouge alors l'unité n'est pas prête pour une utilisation thérapeutique.

Si le test automatique de disponibilité des codes échoue, le témoin de disponibilité des codes de l'unité R Series devient un « X » rouge. Si l'unité non disponible en raison de l'échec du test est alimentée en courant alternatif, elle affiche également un rapport de l'état de disponibilité des codes signalant toute fonction ou accessoire du défibrillateur qui serait compromis. Si l'unité défaillante n'est pas alimentée en courant alternatif, seul le « X » rouge s'affiche. Branchez l'unité sur une alimentation en courant alternatif. Placez l'unité sur le mode MONITEUR, puis appuyez sur la touche de fonction **Journal test** pour identifier le problème. Les rapports de test de disponibilité peuvent être affichés et imprimés comme indiqué à la section « Journal de disponibilité des codes », page 12-6.

Prenez des mesures correctives (par exemple, remplacez les électrodes) ou mettez l'unité hors service et consultez la section « Dépannage », page 13-1.

Le « X » rouge indique que l'unité n'est pas disponible pour une utilisation thérapeutique mais l'utilisateur peut tenter de fournir des soins thérapeutiques. Par exemple, lorsque des électrodes périmées sont connectées à l'unité, il est toujours possible de fournir des soins thérapeutiques.

Test de disponibilité des codes

Le défibrillateur R Series procède automatiquement à des tests de disponibilité des codes pour vérifier son intégrité et sa disponibilité pour utilisation en cas d'urgence. Ces tests procèdent aux vérifications suivantes :

- Batterie — Vérifie si l'état de charge de la batterie est suffisant pour au moins une heure de surveillance continue et dix chocs délivrés à l'énergie maximale.
- Électrodes de traitement — Vérifie que les électrodes OneStep Pacing, RCP ou Complete sont raccordées à l'appareil et que leur date de péremption n'est pas dépassée.

Remarque : Le système de disponibilité des codes vérifie l'intégrité des électrodes spécifiques répertoriées ci-dessus. Le branchement, l'état et la date de péremption des autres électrodes (notamment les électrodes de la gamme OneStep) doivent être vérifiés manuellement.

- Circuit ECG — Vérifie que l'acquisition du signal ECG et l'électronique relative au traitement du signal sont fonctionnelles.
- Circuit de charge et décharge du défibrillateur — Vérifie que le système électronique du défibrillateur est fonctionnel et permet d'assurer la charge et la décharge à 30 joules via le câble patient et les palettes, les électrodes OneStep ou le port de test.
- Microprocesseur et logiciel — Vérifie l'électronique du microprocesseur de l'unité et l'intégrité du logiciel.
- Circuit et capteur CPR — Vérifie que les circuits Real CPR Help fonctionnent (lorsque des électrodes OneStep CPR ou Complete sont connectées).

Procédez comme suit pour préparer les tests de disponibilité des codes :

1. Branchez l'unité R Series sur le secteur.
 2. Suivez une des procédures suivantes :
 - Connectez les électrodes OneStep non déballées sur le câble OneStep, (les électrodes OneStep non déballées fonctionnent comme un port de test. La fonction de port de test n'est plus valide lorsque l'emballage des électrodes a été ouvert et que les électrodes sont en service.)
 - Connectez le câble OneStep aux palettes et placez les palettes dans leurs supports, (vérifiez que les palettes pour adultes sont complètement enfoncées dans leurs supports).
- Ou
- Connectez le câble OneStep au port de test.

Après la réussite de tous les contrôles de disponibilité, le témoin de disponibilité des codes affiche une marque de pointage (coche) verte, indiquant que l'unité est prête pour une utilisation thérapeutique. S'il est configuré ainsi, le R Series imprime un enregistrement de test à la fin du test automatique.

L'unité procède à un contrôle automatique de l'appareil, si elle a été configurée dans ce sens, quotidiennement à l'heure configurée. Pour plus d'informations, reportez-vous au *ZEUS Configuration Guide* (Guide de configuration ZEUS).

Test manuel du défibrillateur

Les tests suivants sont effectués :

- Contrôle de la séquence de mise sous tension
- Contrôle du bouton **CHOC** et de l'énergie délivrée
- Contrôle du stimulateur
- Contrôle de l'enregistreur

Si le message *BATTERIE BASSE* apparaît pendant les tests, cela signifie que la batterie est presque entièrement déchargée et qu'elle doit être remplacé ou rechargée.

Avant de commencer

1. Branchez l'unité R Series sur le secteur.
 2. Suivez une des procédures suivantes :
 - Connectez les électrodes OneStep non déballées sur le câble OneStep, (les électrodes OneStep non déballées fonctionnent comme un port de test. La fonction de port de test n'est plus valide lorsque l'emballage des électrodes a été ouvert et que les électrodes sont en service.)
 - Connectez le câble OneStep aux palettes et placez les palettes dans leurs supports, (vérifiez que les palettes pour adultes sont complètement enfoncées dans leurs supports.)
- Ou
- Connectez le câble OneStep au port de test.

Suivez les instructions de la section suivante « Procédure de test des palettes » ou de la section « Test du défibrillateur avec des électrodes de traitement mains libres », page 12-5.

Test du défibrillateur avec les palettes

AVERTISSEMENT ! Lors de ce contrôle, manipulez les boutons **CHOC** avec les pouces pour éviter tout choc accidentel. Aucune partie de la main ne doit se trouver à proximité des plaques des électrodes des palettes.

Pour tester la fonction manuelle de défibrillation à l'aide des palettes, effectuez les opérations suivantes :

1. Mettez l'appareil hors tension pendant au moins 10 secondes.
2. Placez le sélecteur de mode sur **DEFIB**.

L'unité émet 4 bips sonores signalant la fin réussie de l'autotest de mise sous tension. La source ECG est PAL EXT et l'amplitude ECG est X1. « *DEFIB 120 J SEL* » s'affiche à l'écran. Le tracé ECG forme une ligne continue lorsque les palettes sont installées dans leurs supports.
3. Appuyez sur les boutons **SÉLECTION D'ÉNERGIE** pour définir l'énergie sur 30 joules.
4. Appuyez sur le bouton **CHARGE** sur la poignée « apex ».
5. Lorsque la tonalité indiquant que la charge est prête retentit, appuyez sur les boutons **SÉLECTION D'ÉNERGIE** afin de régler la sélection d'énergie sur 20 joules.

Le défibrillateur se désactive automatiquement.
6. Appuyez sur les boutons **SÉLECTION D'ÉNERGIE** pour réinitialiser l'énergie sur 30 joules.

Remarque : Pour le test, l'unité décharge le défibrillateur uniquement si l'énergie est réglée sur 30 joules.

7. Appuyez sur le bouton **CHARGE**.

Lorsque la tonalité indiquant que la charge est prête retentit, le message *DEFIB 30J PRET* s'affiche.

8. Appuyez avec les pouces sur les palettes pour les enfoncer entièrement dans leurs supports et appuyez simultanément sur les boutons **CHOC** (un bouton par palette) en les maintenant enfoncés jusqu'à ce que le choc soit délivré.

L'unité affiche le message *TEST OK* et imprime une bande indiquant *TEST OK* et l'énergie délivrée.

Si le message *ÉCHEC TEST* s'affiche, contactez le personnel technique approprié ou le service technique de maintenance ZOLL.

Test du défibrillateur avec des électrodes de traitement mains libres

Pour tester la fonction manuelle de défibrillation à l'aide des électrodes de traitement mains libres, effectuez les opérations suivantes :

1. Mettez l'appareil hors tension pendant au moins 10 secondes.
2. Placez le sélecteur de mode sur **DEFIB**.

L'unité émet 4 bips sonores signalant la fin réussie de l'autotest de mise sous tension. La source ECG est *ÉLECTR* et l'amplitude ECG est X1. « *DEFIB 120 J SEL.,* » et *COURTCICUIT ÉLECTR.* s'affichent à l'écran. Le tracé ECG forme une ligne continue lorsque le câble OneStep est connecté au port de test ou aux électrodes OneStep.

3. Appuyez sur les boutons **SÉLECTION D'ÉNERGIE** pour définir l'énergie sur 30 joules.
4. Appuyez sur le bouton **CHARGE** sur le panneau avant.
5. Lorsque la tonalité indiquant que la charge est prête retentit, appuyez sur les boutons **SÉLECTION D'ÉNERGIE** afin de régler la sélection d'énergie sur 20 joules.

Le défibrillateur se désactive automatiquement.

6. Appuyez sur les boutons **SÉLECTION D'ÉNERGIE** pour réinitialiser l'énergie sur 30 joules.

Remarque : Pour le test, l'unité décharge le défibrillateur uniquement si l'énergie est réglée sur 30 joules.

7. Appuyez sur le bouton **CHARGE** sur le panneau avant.
8. Lorsque la tonalité indiquant que l'unité est prête retentit, appuyez sur le bouton **CHOC** sur le panneau avant jusqu'à ce que le choc soit délivré.

L'unité affiche le message *30J TEST OK* et imprime une bande indiquant *TEST OK* et l'énergie délivrée.

Si le message *ÉCHEC TEST* s'affiche, contactez le personnel technique approprié ou le service technique de maintenance ZOLL.

Test du stimulateur

1. Placez le Sélecteur de mode sur **STIMULATEUR**.
2. Définissez la **FREQUENCE STIMULATEUR** sur 150 ppm, puis appuyez sur le bouton **ENREGISTREUR**.
Sur la bande, vérifiez que les marqueurs de stimulation (\square) sont disposés à peu près tous les centimètres (10 petites divisions ou 2 grandes divisions).
3. Maintenez le bouton **4:1** enfoncé.
La fréquence des marqueurs de stimulation diminue et ils sont disposés à peu près tous les 4 centimètres (40 petites divisions ou 8 grandes divisions).
4. Réglez le **STIMULATEUR DE CHARGE** sur 0 mA.
Aucun message *VERIFIER ÉLECTROD.* ou *IMPEDANCÉ ESCESSIVE* ne doit apparaître.
5. Déconnectez le câble OneStep du port de test ou des électrodes OneStep et réglez lentement le **STIMULATEUR DE CHARGE** sur 16 mA ou une valeur supérieure.
Les messages *VERIFIER ELECTRODES* et *IMPEDANCÉ ESCESSIVE* s'affichent en alternance. L'alarme du stimulateur retentit et la touche de fonction **Effacer alarme stimul.** clignote.
6. Reconnectez le câble OneStep et appuyez sur la touche de fonction **Effacer alarme stimul.**
Les messages *VERIFIER ELECTRODES* et *IMPEDANCÉ ESCESSIVE* disparaissent et la tonalité de l'alarme s'arrête.

Contrôle de l'enregistreur

1. Vérifiez que l'imprimante est suffisamment alimentée en papier, puis appuyez sur le bouton **ENREGISTREUR**.
2. Maintenez le bouton **AMPLITUDE** enfoncé pendant au moins 2 secondes.
Une impulsion de calibrage de 1 mV s'affiche sur l'écran lorsque le bouton est maintenu enfoncé. L'amplitude de l'impulsion de calibrage ne dépend pas du réglage de l'amplitude.
3. Vérifiez que le tracé de l'enregistreur est uniforme et que l'encre s'imprime bien.
4. Vérifiez que les caractères d'annotation sont uniformes et que les mots sont reproduits en entier.
5. Contrôlez la vitesse d'impression en vous assurant que les dimensions du tracé imprimé sont les suivantes :
 - 2,5 mm \pm 0,5 mm en largeur
 - 10 mm \pm 1,0 mm en hauteur

Journal de disponibilité des codes

Chaque résultat des tests de défibrillation automatique et manuel est stocké dans la mémoire non volatile interne, le journal des codes. 1 000 enregistrements de test de disponibilité des codes peuvent être stockés au total dans la mémoire interne. Lorsque le journal de disponibilité des codes est plein, les enregistrements les plus anciens sont effacés selon le mode de traitement des données premier entré, premier sorti.

Le journal de disponibilité des codes peut être transféré vers un appareil informatique externe (reportez-vous à la section « Transfert de fichiers vers un appareil externe », page 11-1).

S'il est configuré ainsi, le R Series imprime un rapport de test de disponibilité des codes à la fin de chaque test automatique du défibrillateur.

Pour imprimer le journal de disponibilité des codes, effectuez les opérations suivantes :

1. En mode MONITEUR, appuyez sur la touche de fonction **Données rapport** puis sur la touche de fonction **Journal test**.

Un menu apparaît avec les options d'impression.

2. Pour imprimer un test spécifique, utilisez les touches de fonction **Test Préc.** et **Test Suiv.** pour sélectionner le test, puis appuyez sur **Imprimer Test** ou sur **Imprimer Journal** pour imprimer le journal de tous les tests.

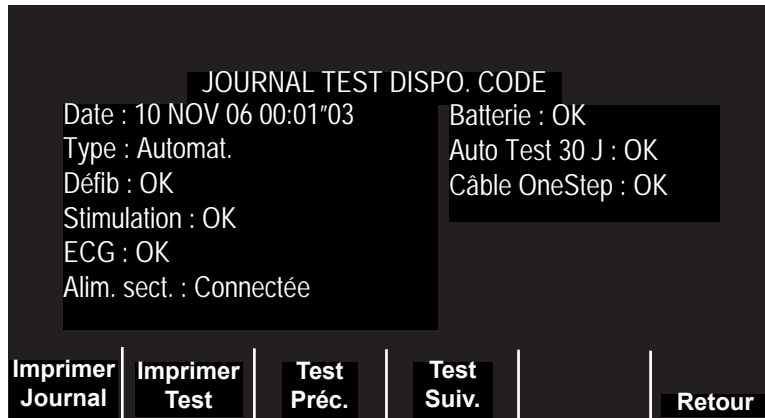


Figure 12-1. Écran d'impression du journal de test de la disponibilité des codes

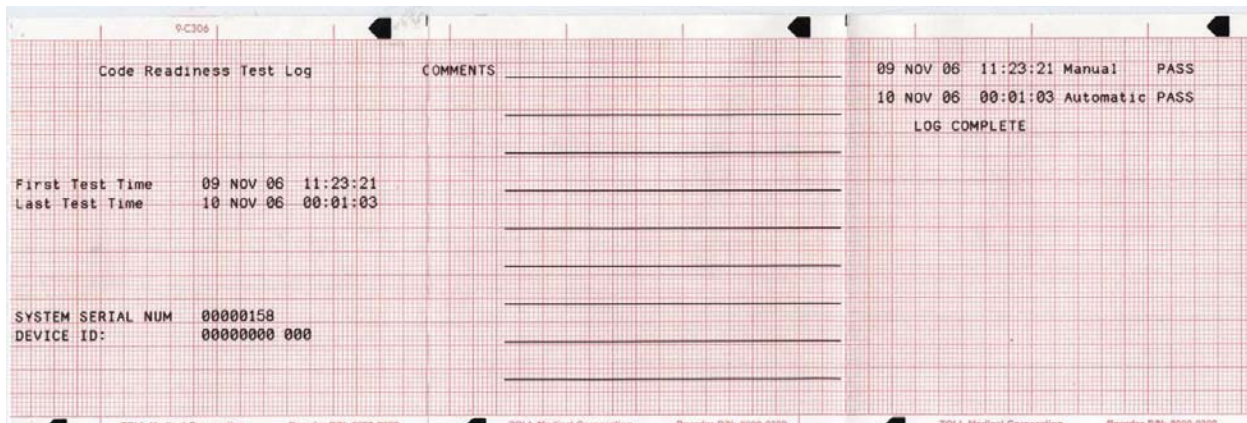


Figure 12-2. Journal de test de la disponibilité des codes

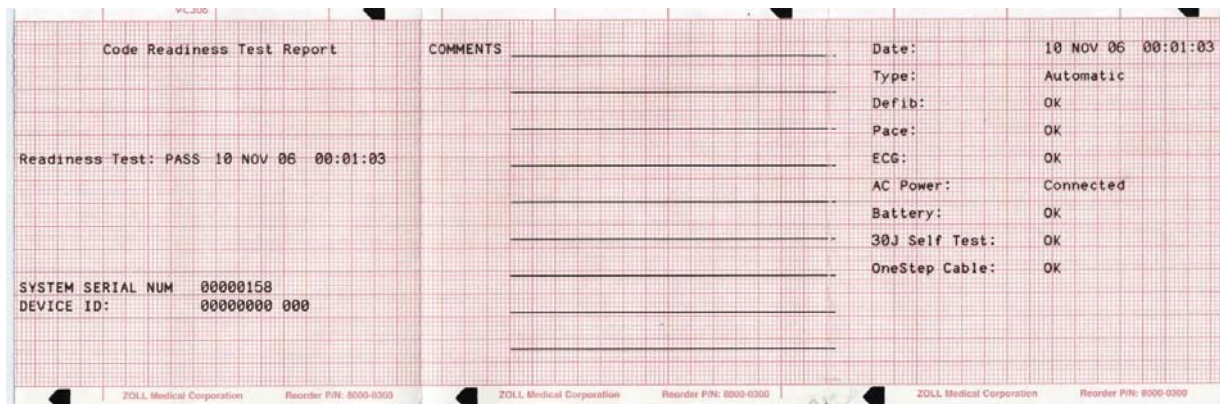


Figure 12-3. Rapport de test de disponibilité des codes

Réglage de la date et de l'heure

Pour régler l'heure et la date de l'unité, effectuez les opérations suivantes :

1. Placez le sélecteur de mode sur **MONITEUR**.
2. Appuyez sur la touche de fonction **Options**.
3. Appuyez sur **Encore**.
4. Appuyez sur **Régler Horloge**.

Le champ du mois s'affiche en surbrillance.

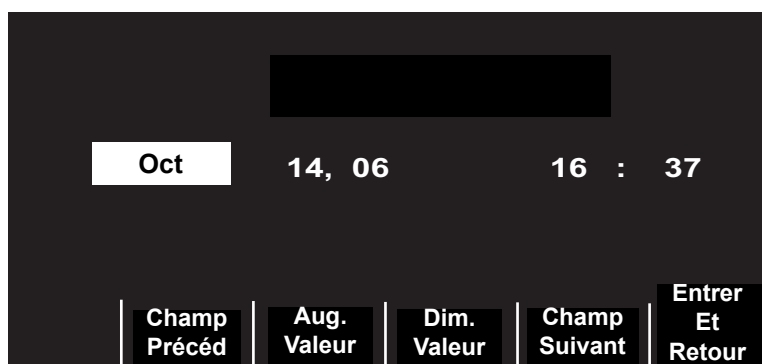


Figure 12-4. Écran de réglage de l'heure

5. Appuyez sur les touches de fonction **Aug. Valeur** ou **Dim. Valeur** pour sélectionner le mois approprié.
6. Appuyez sur la touche de sélection **Champ Suivant** pour valider le mois sélectionné et passer au champ suivant (jour).
7. Répétez les étapes 5 et 6 pour définir correctement les valeurs du jour, de l'année, des heures et des minutes.

Remarque : Le dernier champ ne revient pas automatiquement au début. Vous devez appuyer sur la touche de fonction **Champ Précéd** pour entrer les valeurs dans le champ précédent. Pour corriger un champ, appuyez sur la touche de fonction **Champ Précéd.** pour mettre en surbrillance le champ précédemment renseigné.

8. Appuyez sur les touches de fonction **Entrer et Retour** pour valider tous les paramètres et revenir au mode de surveillance normal.

Remarque : L'unité R Series peut être configurée de manière à synchroniser l'heure automatiquement avec un serveur de données dans les paramètres de configuration du transfert de données Wi-Fi. Pour plus de détails, voir R Series Configuration Guide (Guide de configuration R Series).

Nettoyage de l'unité R Series

Les produits et accessoires R Series sont chimiquement résistants à la plupart des solutions de nettoyage courantes et aux détergents non caustiques. Les solutions de nettoyage suivantes sont approuvées :

- Alcool isopropylique à 90 % (hormis sur les adaptateurs et le câble patient et la carte Data COMM Wi-Fi)
- Eau et savon
- Solution d'eau de javel à 30 millilitres par litre d'eau (hormis sur le connecteur Entree Sync/Sortie Marqueur et sur les broches du compartiment de la batterie)

ZOLL recommande de nettoyer l'appareil, les palettes et les câbles avec un chiffon doux humide en utilisant les produits de nettoyage approuvés. Les éléments de l'imprimante externe doivent être nettoyés uniquement avec un chiffon doux humide.

N'immergez pas le défibrillateur (ou ses accessoires) dans l'eau, ni aucun de ses éléments. N'appliquez pas de cétones (telles que la méthyléthylcétone ou l'acétone) sur le défibrillateur. Ne stérilisez pas le défibrillateur. Évitez d'utiliser des produits abrasifs (notamment des serviettes en papier) sur l'écran.

Veillez plus particulièrement à nettoyer les palettes de défibrillation après chaque utilisation. L'accumulation de gel peut perturber la surveillance ECG avec les palettes, diminuer l'énergie délivrée et la sécurité de l'opérateur. Gardez également les poignées des palettes propres.

Chargement de la bande d'impression

L'unité affiche le message *VÉRIFIER ENREGIST.* lorsque l'imprimante est activée sans papier ou s'il n'y a plus de papier lors de l'impression.

Utilisez la bande d'impression ZOLL (n° de référence 8000-0300).

Pour charger la bande d'impression dans l'imprimante, effectuez les opérations suivantes :

1. Appuyez sur le bouton de déverrouillage du volet de l'imprimante, puis retirez le papier le cas échéant.

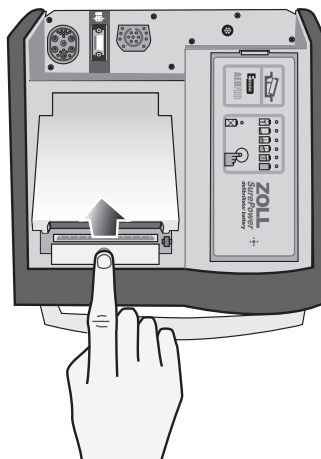


Figure 12-5. Ouverture du volet de l'imprimante

2. Reportez-vous à l'illustration à l'intérieur du compartiment à papier pour orienter correctement le papier et placez un nouveau bloc de bande d'impression dans le bac.

Remarque : L'alimentation en papier s'effectue à partir du haut de la pile avec le quadrillage orienté vers le bas.

3. Retirez suffisamment de papier du bloc pour que le papier sorte de l'unité lorsque le volet de l'imprimante est fermé.
4. Fermez le volet de l'imprimante en appuyant délicatement sur le bord du volet à côté du bouton de déverrouillage. Vérifiez que le volet est en contact avec la partie supérieure de l'appareil.

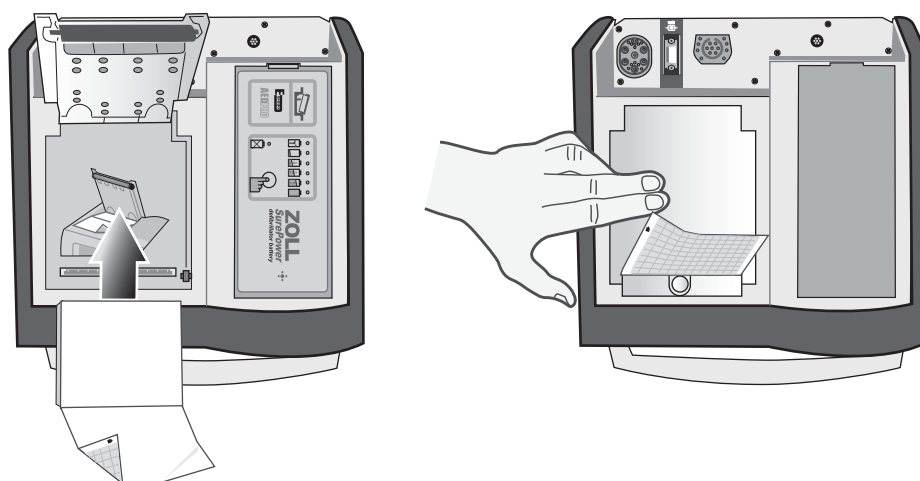


Figure 12-6. Insertion du papier et fermeture du volet de l'imprimante

Lorsque le papier est chargé, appuyez sur le bouton **ENREGISTREUR** pour reprendre l'impression.

Remarque : Pour contrôler si vous avez correctement chargé le papier, vérifiez si les flèches imprimées sur le côté rouge et quadrillé du papier sont orientées vers le haut.

Nettoyage de la tête d'impression

Pour nettoyer la tête d'impression de l'enregistreur, effectuez les opérations suivantes :

1. Appuyez sur le bouton de déverrouillage pour ouvrir le volet de l'imprimante (voir Figure 12-5), puis retirez le papier le cas échéant.
2. Localisez la tête d'impression le long du fond avant du compartiment de l'imprimante, sous le bouton de déverrouillage.
3. Nettoyez délicatement la tête d'impression à l'aide d'un coton tige imbibé d'alcool isopropylique et essuyez les traces d'alcool avec un autre coton tige sec.

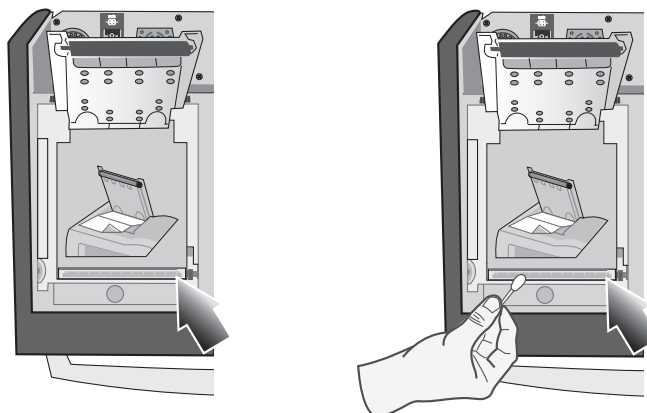


Figure 12-7. Nettoyage de la tête d'impression

4. Remplacez le papier dans l'unité et fermez le volet (voir Figure 12-6).

Liste de vérification des opérateurs pour les produits R Series

Procédures et contrôles quotidiens et hebdomadaires recommandés en fonction de la configuration des tests automatiques.

Date _____
 Emplacement _____
 Numéro de série de l'unité _____

1. État Remarques

Unité propre, pas de fuites, aucun objet placé dessus, boîtier intact		
2. Électrodes de traitement mains libres		
1 jeu préconnecté/1 jeu de rechange		
3. Palettes		
Palettes propres, sans impact		
Détachement facile des palettes de leurs supports		
4. Inspection des câbles pour identifier d'éventuelles fissures, des fils ou connecteurs cassés		
A Câble, connecteur d'électrode ECG		
B Câbles des palettes du défibrillateur		
C Câble, connecteur OneStep		
D Autres câbles patient		
5. Batteries		
A Batterie rechargée dans l'unité		
B Batterie de secours, rechargée et disponible		
6. Consommables		
A Gel pour la défibrillation ou patches de gel		
B Électrodes de traitement mains libres dans des emballages hermétiques — 2 jeux		
C Électrodes ECG		
D Papier pour enregistreur		
E Lingettes imbibées d'alcool		
F Rasoirs		
7. Contrôles de fonctionnement		
A Séquence de mise sous tension		
Placez l'unité sur MONITEUR, 4 bips retentissent		
Affichage du message « MONITEUR »		
Amplitude ECG X 1		
« PAL EXT » ou « ÉLECTR. » sélectionnées comme dérivation		
B Palettes		
Palettes dans leurs supports : réglez le niveau d'énergie du défibrillateur sur 30 joules, appuyez sur les palettes pour les enfoncer entièrement dans leurs supports et appuyez simultanément sur les deux boutons de décharge du défibrillateur en les maintenant enfoncés. Affichage du message « 30J TEST OK » sur l'enregistreur.		
C Défibrillateur		
Câble OneStep connecté au connecteur de test ou aux électrodes OneStep. Réglez le niveau d'énergie du défibrillateur sur 30 joules, appuyez sur le bouton CHOC . Affichage du message « 30J TEST OK » sur l'enregistreur.		
D Fonctionnement du stimulateur (s'il est installé)		
Câble OneStep non connecté au connecteur de test ou aux électrodes OneStep		
Placez sur STIMULATEUR, paramétrez la fréquence du stimulateur sur 150 ppm, appuyez sur le bouton ENREGISTREUR		
Les impulsions du stimulateur se produisent toutes les 2 grandes divisions (soit 10 petites divisions)		
Appuyez sur le bouton 4:1 , les impulsions se produisent toutes les 8 grandes divisions		
Réglez STIMULATEUR DE CHARGE sur 0 mA, pas de message VÉRIFIER ÉLECTRODES		
Réglez STIMULATEUR DE CHARGE sur 16 mA, message et alarme VÉRIFIER ÉLECTRODES		
Reconnectez le câble OneStep au connecteur de test ou aux électrodes OneStep. Appuyez sur la touche de fonction Effacer Alarme Stimul. ; le message VÉRIFIER ÉLECTRODES disparaît et l'alarme s'arrête.		
E Enregistreur		
Appuyez sur le bouton ENREGISTREUR . L'enregistreur se met en marche. Appuyez à nouveau, l'enregistreur s'arrête.		
Contrôlez l'impression de l'enregistreur.		
8. Cochez la case correspondante à chaque élément vérifié.		
Aucune action requise		
Problème(s) mineur(s) corrigé(s)		
Remplacement des consommables		
Problème(s) majeur(s) identifié(s) — UNITÉ HORS SERVICE		

Signature _____

(Page blanche)

Chapitre 13

Dépannage

Les informations relatives aux pannes, présentées dans ce chapitre, sont destinées au personnel médical non technique amené à utiliser cet appareil. Ce chapitre répond à la plupart des questions ou problèmes qui peuvent se poser lors du fonctionnement de l'appareil.

Si le problème persiste après consultation de ce guide, contactez le personnel technique approprié ou appelez le Service technique de maintenance ZOLL. Reportez-vous au *R Series Service Manual* (Manuel d'entretien du R Series) pour des informations plus détaillées relatives aux pannes.

Systeme Code-Ready

Symptôme	Action recommandée
1. Le témoin de disponibilité des codes affiche un « X » rouge lorsque l'unité est hors tension.	Mettez l'unité en marche. Imprimez le journal de disponibilité des codes tel que décrit à la page page 12-6. Conformez-vous aux messages pour résoudre le problème.
2. Le témoin de disponibilité des codes affiche un « X » rouge lorsque l'unité est sous tension.	Éteignez puis allumez l'unité. Conformez-vous aux messages pour résoudre le problème. Lancez un test manuel du défibrillateur tel que décrit à la section « Test manuel du défibrillateur », page 12-4. Si l'unité ne fonctionne toujours pas, mettez-la hors service et contactez le service technique de maintenance ZOLL.

Symptôme	Action recommandée
3. Electrodes périmées. Remplacez les électrodes.	Vérifiez la date de péremption sur les électrodes OneStep et remplacez-les si la date est dépassée.
4. Mauvais état des électrodes. Remplacez les électrodes.	Le détecteur d'état des électrodes OneStep indique si le gel électrolytique est desséché ou si sa date d'utilisation est dépassée. Il est possible que les électrodes ne permettent plus de fournir un traitement optimal. Remplacez les électrodes de traitement. Si une défibrillation d'urgence est nécessaire et que les électrodes de traitement mains libres ou les palettes de secours ne sont pas disponibles immédiatement, il est conseillé d'utiliser les électrodes en question plutôt que de retarder le traitement.

Moniteur


Symptôme	Action recommandée
1. L'unité ne s'allume pas ou s'éteint intempestivement.	<ul style="list-style-type: none"> • Vérifiez que la batterie est correctement installée. • Vérifiez que l'unité est raccordée à une alimentation en courant alternatif. • Remplacez le bloc-batterie par une batterie complètement chargée.
2. Message <i>DÉFAUT X XX</i>	<ul style="list-style-type: none"> • Un défaut a été détecté. • Essayez d'effacer le message <i>DÉFAUT X XX</i> en réglant le sélecteur de mode sur ARRÊT pendant plus de 10 secondes, puis en revenant au mode de fonctionnement désiré. <p>Remarque : Il sera peut-être nécessaire de rétablir certains réglages (par exemple, alarmes, sélection de dérivations, amplitude ECG).</p>
3. Message <i>RÉGLER HEURE</i>	<ul style="list-style-type: none"> • Réglez l'heure et la date. • Vérifiez que la batterie interne au lithium a été remplacée au cours des 5 dernières années. Contactez le Service technique de maintenance ZOLL.
4. Message <i>CABLE ECG</i>	<ul style="list-style-type: none"> • Vérifiez que le câble ECG ou le câble OneStep Pacing est connecté au patient et aux instruments. • Vérifiez que les électrodes ECG, OneStep Pacing ou Complete adhèrent bien et qu'elles ne sont pas desséchées. • Si vous passez d'un câble ECG patient à 5 dérivations à un câble à 3 dérivations, enlevez le câble à 5 dérivations et réglez l'unité en position ARRÊT pendant au moins 10 secondes. • Remplacez le câble ECG ou OneStep.

Symptôme	Action recommandée
5. Message <i>CONTACT DÉRIV INSUF.</i>	<ul style="list-style-type: none"> • Vérifiez que le câble ECG ou le câble OneStep Pacing est connecté au patient et aux instruments. • Vérifiez que les électrodes ECG, OneStep Pacing ou Complete adhèrent bien et qu'elles ne sont pas desséchées. • Si vous passez d'un câble ECG patient à 5 dérivations à un câble à 3 dérivations, enlevez le câble à 5 dérivations et réglez l'unité en position ARRÊT pendant au moins 10 secondes. • Remplacez le câble ECG ou OneStep.
6. ECG parasité, artéfact, variations de la ligne isoélectrique	<ul style="list-style-type: none"> • Envisagez une bande passante de filtre comprise entre 1 et 21 Hz (consulter le <i>R Series Configuration Manual</i> (Manuel de configuration du R Series)). • Préparez la peau du patient avant d'appliquer les électrodes. • Vérifiez que les électrodes adhèrent bien. • Réduisez ou éliminez les artéfacts provoqués par les mouvements des électrodes ou du câble patient. Disposez les câbles de manière à éviter toute tension sur les électrodes ou un balancement excessif. • Assurez-vous que le patient est immobile. • Vérifiez la présence éventuelle de perturbations radioélectriques excessives.
7. Signal ECG de faible amplitude, impulsion de calibrage normale	<ul style="list-style-type: none"> • Choisissez une autre dérivation. • Appliquez de nouvelles électrodes à des endroits différents.
8. Inconstance dans le bip QRS ou la fréquence cardiaque	<ul style="list-style-type: none"> • Choisissez une autre dérivation. • Modifiez le positionnement des électrodes ECG.
9. Le marqueur de synchronisation est absent ou incompatible avec la forme d'onde QRS affichée à l'écran et sur l'enregistreur.	<ul style="list-style-type: none"> • Vérifiez que l'appareil est en mode Sync. • Vérifiez que l'appareil n'est PAS en mode Sync Distant. • Modifiez la sélection des dérivations ECG. • Modifiez le positionnement des électrodes ECG. • Papier trop étroit. Il doit mesurer 90 mm de large.
10. Absence de tracé ECG ou de tirets à l'écran	<ul style="list-style-type: none"> • L'appareil est en mode Sync Distant. Appuyez sur la touche de fonction Sync M/A pour quitter le mode Sync Distant.

Enregistreur

Symptôme	Action recommandée
1. Message <i>VÉRIFIER ENREGIST.</i>	<ul style="list-style-type: none"> • Enregistreur à cours de papier. • Enlevez le papier, vérifiez le type de papier et l'absence de bourrage, puis remettez du papier. • Le volet de l'enregistreur est ouvert. • Le papier est chargé à l'envers.
2. L'enregistreur émet des bruits intermittents lorsqu'il est activé.	<ul style="list-style-type: none"> • Vérifiez l'absence de bourrage papier dans l'enregistreur.
3. Impression trop claire ou de qualité médiocre	<ul style="list-style-type: none"> • Vérifiez que le type de papier requis est utilisé. • Vérifiez que la face quadrillée du papier est placée contre la tête d'impression de l'enregistreur. • La tête d'impression de l'enregistreur doit être nettoyée.
4. L'impression du rapport de résumé ne se déclenche pas lorsque les touches de fonction Rapport / Imprimé Diag. sont activées.	<ul style="list-style-type: none"> • 15 secondes ne se sont pas écoulées depuis la réalisation d'un des événements de déclenchement d'un enregistrement dans un rapport de synthèse. Patientez 15 secondes, puis recommencez.

Stimulateur

Symptôme	Action recommandée
1. Message <i>VÉRIFIER ÉLECTROD.</i>	<ul style="list-style-type: none"> • Assurez-vous que les électrodes de traitement sont connectées au câble OneStep. • Vérifiez que le gel électrolytique n'est pas sec. Remplacez les électrodes de traitement si nécessaire. • Vérifiez la bonne adhérence de l'électrode sur le patient. • Vérifiez l'intégrité du câble OneStep en le raccordant au connecteur de test. Le message <i>VÉRIFIER ÉLECTRODES</i> devrait disparaître.
2. Absence de marqueur de stimulation () sur le tracé ECG.	<ul style="list-style-type: none"> • Vérifiez que l'unité est en mode STIMULATEUR. • Vérifiez que la FRÉQUENCE DU STIMULATEUR (ppm) est supérieure à la fréquence cardiaque du patient.
3. L'affichage ECG ne présente pas de contraction de capture ventriculaire après le marqueur de stimulation.	<ul style="list-style-type: none"> • Contrôlez le pouls du patient. • Augmentez le courant de sortie. • Vérifiez que les électrodes de traitement sont bien en contact avec la peau du patient. • Choisissez une autre configuration de dérivation ECG. • Contrôlez le positionnement des électrodes de traitement.

Symptôme	Action recommandée
4. Pendant une stimulation en mode « Veille », le patient reçoit des stimulations intermittentes.	<ul style="list-style-type: none"> • Vérifiez que les électrodes ECG ou OneStep Pacing/Complete sont bien connectées et positionnées. Si le fil de dérivation ECG se détache, le stimulateur passe automatiquement en mode asynchrone. • Vérifiez que le câble ECG n'est pas endommagé. • Variations de l'intervalle R à R chez le patient. La fréquence de stimulation est proche de la fréquence cardiaque du patient. • Vérifiez que la fréquence a été correctement réglée.
5. L'écran affiche 0 comme valeur de fréquence cardiaque alors qu'une capture de stimulation correcte est affichée sur le tracé ECG.	<ul style="list-style-type: none"> • Contrôlez le pouls du patient. • Choisissez une autre configuration de dérivation ECG.
6. L'affichage ECG lit/terminal central/télémetrie devient erratique pendant la stimulation.	Aucune, les entrées de la surveillance ECG du patient sont surchargées par les signaux du stimulateur. L'ECG peut être surveillé par l'unité R Series ou l'appareil de stimulation uniquement pendant la stimulation.

Défibrillateur

Symptôme	Action recommandée
1. Artéfact excessif détecté lorsque les palettes sont utilisées comme source ECG.	<ul style="list-style-type: none"> • Vérifiez que « PAL. EXT. » est sélectionné. • Appliquez fermement les palettes contre la peau du patient. • Appliquez du gel sur les palettes. • Nettoyez la surface des palettes. • Contrôlez et nettoyez lorsque vous passez d'un usage adulte à un usage pédiatrique. • Vérifiez que le câble n'est pas endommagé. • Utilisez des électrodes ECG.
2. Le défibrillateur ne charge pas (le niveau d'énergie n'augmente pas à l'écran).	<ul style="list-style-type: none"> • Vérifiez que les boutons CHOC sur les palettes ou le panneau avant ne sont pas coincés. • Remplacez le bloc-batterie.
3. La charge à 200 J prend plus de 10 secondes.	<ul style="list-style-type: none"> • Caractéristique d'une batterie faible (jusqu'à 20 secondes). • Raccordez l'appareil à une alimentation en courant alternatif. • Installez un bloc-batterie complètement chargé.

Symptôme	Action recommandée
<p>4. Aucune décharge d'énergie n'est déclenchée par l'appui sur les boutons CHOC.</p>	<ul style="list-style-type: none"> • 60 secondes se sont écoulées en mode manuel depuis que la charge initiale est prête. L'énergie a été déchargée en interne. • L'appareil est en mode Sync ou Sync Distante et aucun complexe QRS n'est détecté. • L'énergie s'est déchargée en interne car la sélection d'énergie a été modifiée pendant la charge ou après la disponibilité de l'appareil. • La charge de l'unité était incomplète au moment où vous avez appuyé sur les boutons CHOC. Attendez l'apparition du message et de l'alarme <i>DÉFIB XXX J PRÊT</i>. • Maintenez les bouton(s) CHOC enfoncés jusqu'à ce que l'énergie soit délivrée au patient. • Les électrodes ou les palettes ne sont pas bien en contact avec la peau du patient.
<p>5. Impossible d'administrer le CHOC lorsque l'unité est en mode Sync.</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Vérifiez que le message <i>SYNC XXX J SEL.</i> est affiché sur le moniteur. • Vérifiez que les signaux ECG sont bien affichés. • Vérifiez les marqueurs sync (flèche au-dessus de l'onde R). S'ils sont absents, modifiez la sélection de la dérivation ou le positionnement des électrodes. • Maintenez les bouton(s) CHOC enfoncés jusqu'à ce que l'énergie soit délivrée au patient. • Modifiez le positionnement des électrodes ECG.
<p>6. Impossible d'administrer le CHOC lorsque l'unité est en mode Sync Distante.</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Vérifiez que le message <i>SYNC DISTANTE</i> est affiché à la place du tracé ECG et que le message <i>SYNC DISTANTE XXX J SEL.</i> est affiché. • Vérifiez qu'un appareil distant conforme aux spécifications Entrée Sync/Sortie Marqueur de l'annexe A est correctement connecté. • Vérifiez que les marqueurs de synchronisation apparaissent avec chaque onde R sur l'écran de l'appareil distant. Si les marqueurs de synchronisation n'apparaissent pas sur l'écran de l'appareil distant ou ne semblent pas être quasi simultanés avec chaque onde R, ne procédez pas à la cardioversion synchronisée. • Maintenez les bouton(s) CHOC enfoncés jusqu'à ce que l'énergie soit délivrée au patient.
<p>7. Aucun signe apparent d'administration d'énergie au patient.</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Dans certaines circonstances, certains patients n'ont pas de réaction physique lorsque l'énergie est délivrée. • Effectuez un autotest du défibrillateur. • Vérifiez l'alternance des messages <i>VERIFIER ELECTRODES</i> et <i>IMPEDANCÉ ESCESSIVE</i> sur le moniteur. • En cas d'utilisation d'électrodes mains libres, vérifiez leur positionnement et leur adhérence. • Contrôlez les joules délivrés/le courant délivré indiqués sur la bande d'impression de décharge.

Symptôme	Action recommandée
8. Message <i>VERIFIER ELECTRODES</i>	<ul style="list-style-type: none"> • Vérifiez la connexion du câble OneStep et des électrodes de traitement mains libres en les déconnectant et en les reconnectant. • Vérifiez la bonne adhérence des électrodes de traitement mains libres et que le torse du patient ne présente pas une pilosité excessive aux endroits où sont positionnées les électrodes. • Le câble OneStep est défectueux. Si le message persiste, débranchez le câble OneStep des électrodes de traitement et branchez le câble au connecteur de test. Le message <i>VERIFIER ELECTRODES</i> doit être remplacé par <i>COURTCICUIT ELECTR.</i> (mode manuel uniquement). • Essayez d'utiliser des palettes pour la défibrillation.
9. Message <i>CHOISIR ÉLECTRODES</i>	<ul style="list-style-type: none"> • L'analyse ECG ne fonctionne que si des électrodes de traitement mains libres sont appliquées sur le patient. • Déconnectez la palette et connectez les électrodes de traitement mains libres pour un usage en défibrillation en mode conseil. • Activez le mode manuel pour utiliser les palettes.
10. Message <i>ECG PARASITÉ RE-ANALYSER</i>	<ul style="list-style-type: none"> • Vérifiez le bon positionnement et l'adhérence des électrodes de traitement mains libres. • Assurez-vous que personne ne touche le patient et que ce dernier est immobile.
11. Aucun message <i>30J TEST OK</i> ne s'affiche pendant l'autotest manuel du défibrillateur.	<ul style="list-style-type: none"> • Vérifiez que la charge de l'unité est réglée sur 30 joules. • Si le test est effectué avec des électrodes OneStep, vérifiez que le câble OneStep de connexion du patient est bien enfoncé dans le connecteur des électrodes. Vérifiez que l'emballage des électrodes OneStep est fermé hermétiquement. • Si le test est effectué avec le port de test, vérifiez que le câble OneStep est fermement inséré dans le port de test. • Si le test est effectué avec les palettes, veillez à enfoncer fermement les palettes dans leurs supports pendant la décharge.
12. Message <i>MAINT. PROG. NEC.</i>	<ul style="list-style-type: none"> • Contactez le Service technique de maintenance ZOLL.

Chargeur CA

Symptôme	Action recommandée
1. Le témoin de batterie s'allume en alternance en vert, puis en jaune.	<ul style="list-style-type: none">• Vérifiez que la batterie est installée.• Réglez l'unité sur MARCHE pour identifier la condition d'erreur.• Remplacez le bloc-batterie par une batterie complètement chargée.• Si le problème persiste, remplacez la batterie, débranchez la prise d'alimentation secteur de l'appareil pendant plus de 10 secondes puis rebranchez-la.
2. Message <i>BATTERIE BASSE</i> s'affiche sur le moniteur lorsque l'unité est branchée sur l'alimentation secteur.	<ul style="list-style-type: none">• Vérifiez que le témoin d'alimentation électrique CA est allumé.• Dans le cas contraire, vérifiez la connexion du câble d'alimentation c.a. à la prise murale et à l'arrière de l'appareil.• Remplacez le bloc-batterie par une batterie complètement chargée.• Débranchez la prise d'alimentation c.a. de l'appareil puis rebranchez-la sur le secteur.• Vérifiez que l'alimentation c.a. fonctionne correctement.
3. Ni le témoin de batterie ni le témoin d'alimentation c.a. ne s'allume lorsque l'appareil est branché sur l'alimentation c.a.	<ul style="list-style-type: none">• Débranchez la prise d'alimentation c.a. de l'appareil puis rebranchez-la sur le secteur.• Vérifiez que l'alimentation c.a. fonctionne correctement.

Annexe A

Caractéristiques techniques

Cette section décrit les caractéristiques techniques du défibrillateur R Series, ainsi que celles de l'algorithme d'analyse du rythme ECG.

- « Caractéristiques techniques du défibrillateur », page A-2
- « Caractéristiques techniques du bloc-batterie », page A-7
- « Caractéristiques techniques CEI 60601-1-2 », page A-8
- « Caractéristiques de l'onde biphasique rectiligne R Series », page A-14
- « Résultats des essais cliniques de l'onde biphasique », page A-26
- « Précision de l'algorithme d'analyse ECG », page A-30

Caractéristiques techniques du défibrillateur

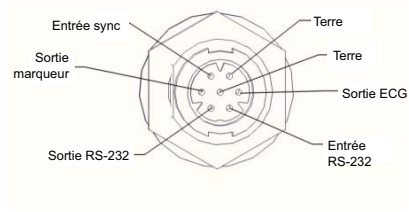
Caractéristiques générales	
Taille (hauteur • largeur • longueur)	20,8 cm • 26,7 cm • 31,7 cm poignée comprise, ou 25,4 cm poignée non comprise.
Poids	6,17 kg avec câble OneStep et bloc-batterie. 6,89 kg palettes comprises.
Alimentation	Bloc-batterie rechargeable au lithium-ion. Courant alternatif : 100 à 120 ~ 50/60 Hz, 220 à 240 ~ 50 Hz, 275 VA.
Classification de l'appareil	Classe I et alimentation interne selon EN 60601-1.
Normes de conception	Respecte ou dépasse les normes applicables UL 60601, AAMI DF80, CEI 60601-2-4, EN 60601-2-25 et EN 60601-2-27.
Sécurité du patient	Toutes les connexions au patient sont isolées électriquement.
Caractéristiques ambiantes	
Température de fonctionnement	0° C à 40° C
Température de stockage et de transport	-20° C à 60° C
Humidité	Humidité relative, sans condensation, 5 à 95 %
Vibration	CEI 68-2-6 et CEI 68-2-34
Choc	CEI 68-2-27, 50 g, onde semi-sinusoïdale de 6 ms
Pression de fonctionnement	594 à 1 060 millibars (- 382 m à 4281 m)
Protection particules et eau	CEI 529, IP 22
Compatibilité électromagnétique (CEM)	CISPR 11 Classe B - émissions rayonnées et conduites
Immunité électromagnétique	AAMI DF80 ; EN 61000-4-3 à 10 V/m
Décharge électrostatique	AAMI DF80 ; EN 61000-4-2
Susceptibilité conduite	EN 61000-4-4, 61000-4-5, 61000-4-6
Affichage	
Type d'écran	Haute résolution, écran à cristaux liquides (LCD).
Taille de l'écran	16,5 cm en diagonale
Format de l'affichage	Affichage d'une barre mobile rémanente.
Vitesse de balayage	25 mm/s

Temps d'affichage	5 secondes 4 secondes avec certaines options de paramètres de surveillance.
Messages	RAPPORT EFFACE, INSÉRER CARTE, REMPLACER BATTERIE, BATTERIE BASSE, EFFEC RCP, ECG PARASITÉ, RE-ANALYSER, VÉRIFIER PATIENT, ANALYSE AVORTÉE, PRESSER ANALYSE, CHOC DÉCONSEILLE, CHOC CONSEILLE, PRESSER CHARGE, CHOISIR ÉLECTRODES, CHOISIR DÉRIV. PERIPH, CHOISIR MODE DÉFIB., ARRET ALARMES FV, SUPPRIMER SYNC, VÉRIFIER ÉLECTROD., IMPEDANCÉ ESCESSIVE, COURTCICUIT ÉLECTR., DÉFAUT PALETTE, CÂBLE ECG, DÉCHARGE PALETTE, CHARGE IMPOSSIBLE, RELÂCHER CHOC, APPUYER CHOC, 30J TEST OK, 30J ÉCHEC TEST, DÉSACTIVER STIMUL, DÉSACTIVER DÉFIB, RÉGLER STIMUL MA, VÉRIFIER ENREGIST., ANALYSE ECG, DÉGAGER MAINS
Électrodes	
Électrodes de traitement mains libres	<ul style="list-style-type: none"> • Électrodes OneStep • Pro-padz • Stat-padz • Stat-padz II adulte • Pedi-padz enfant
Défibrillateur	
Onde	Onde biphasique rectiligne
Sélection d'énergie (délivrée à une charge de 50 Ω)	<ul style="list-style-type: none"> • ADULTE : 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 15, 20, 30, 50, 75, 100, 120, 150, 200 joules (en utilisant les boutons sur l'appareil ou ceux sur les palettes) • ENFANT : 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 15, 20, 30, 50, 70, 85, 100, 120, 150, 200 joules (en utilisant les électrodes pédiatriques OneStep seulement)
Temps de charge	<ul style="list-style-type: none"> • Moins de 7 secondes avec une batterie neuve chargée au maximum (15 premières charges à 200 joules), en utilisant ou pas l'alimentation secteur à la tension nominale. • Pour la quinzième décharge avec énergie maximale, le temps de charge est inférieur à 10 secondes, en utilisant ou pas l'alimentation secteur à la tension nominale. Lorsque les batteries sont déchargées, le temps de charge du défibrillateur est plus long. • Moins de 15 secondes lors d'une utilisation sans batterie, en utilisant seulement l'alimentation secteur à 90 % de la tension nominale. • Moins de 25 secondes à partir de la mise sous tension initiale, avec une batterie neuve chargée au maximum (jusqu'à 15 charges de 200 joules) ou lors de l'utilisation sans batterie, en utilisant seulement l'alimentation secteur à 90 % ou 100 % de la tension nominale. • Moins de 30 secondes à partir de la mise sous tension initiale et après l'analyse du rythme (mode conseil), avec une batterie neuve chargée au maximum (jusqu'à 15 charges de 200 joules), en utilisant seulement l'alimentation secteur à 90 % de la tension nominale.
Plage d'impédance du patient	15 - 300 ohms
Affichage de l'énergie	Affichage de l'énergie sélectionnée et de l'énergie délivrée.

Mode synchronisé	Synchronise la décharge du défibrillateur sur l'onde R du patient. SYNC apparaît sur l'écran avec des marqueurs d'onde R au-dessus du tracé ECG sur l'écran et sur la bande d'impression. Lorsque l'ECG est surveillé par l'appareil, conforme aux exigences de la norme DF-80:2003 définissant un délai maximal de 60 ms entre le pic de l'onde R et la libération de l'énergie.
Commandes de charge	Bouton CHARGE sur le panneau avant et la palette apex.
Palettes	Palettes apex/sternum standard. Les plaques pour adulte se retirent pour laisser apparaître les plaques plus petites, d'usage pédiatrique.
Test automatique de défibrillateur	Permet la vérification du chargement et du déchargement du défibrillateur sans enlever les palettes des supports de rangement ou avec le Câble OneStep connecté au port de test ou aux électrodes OneStep.
Conseil de défibrillation	Évalue la connexion des électrodes et l'ECG du patient pour établir si une défibrillation est nécessaire. Rythmes traitables par choc : <ul style="list-style-type: none"> • Fibrillation ventriculaire (FV) avec amplitude > 100 µV • Tachycardie ventriculaire (TV) à complexe large avec des fréquences supérieures à 150 battements/minute (adultes), ou 200 battements/minute (enfants). Pour plus de détails concernant les performances de sensibilité et de spécificité, reportez-vous à la section « Précision de l'algorithme d'analyse ECG », page A-30.
Surveillance RCP	
Amplitude des compressions	0,75 à 3 pouces ±0,25 pouces 1,9 à 7,6 cm ±0,6 cm
Rythme de compression	50 à 150 compressions par minute
Surveillance ECG	
Connexion du patient	Câble 3 dérivations, câble 5 dérivations, palettes ou électrodes de traitement mains libres.
Protection d'entrée	Protection complète vis-à-vis de la défibrillation. Un circuit spécial empêche la distorsion de l'ECG pendant l'impulsion par le stimulateur.
Affichage des pics du stimulateur implanté	Le circuit spécialisé détecte la plupart des pics de stimulateur implanté et affiche un marqueur de pic standard sur le tracé ECG.

Détection d'impulsions implantées	<p>Amplitude ± 2 mV à ± 700 mV, largeur 0,1 à 2 ms, avec un temps de charge constant de 0 à 100 ms.</p> <p>Remarque : La capacité de rejet des impulsions du stimulateur pour le R Series à impulsions de stimulateur uniquement comprend des impulsions d'amplitude comprise entre ± 2 mV et ± 700 mV, de largeur comprise entre 0,1 et 2 ms et un dépassement de 0 à 100 ms.</p> <p>La capacité de rejet des impulsions du stimulateur pour le R Series à impulsions de stimulateur, avec un QRS stimulé normalement et une onde T comprend des impulsions d'amplitude comprise entre ± 2 mV et ± 700 mV, de largeur comprise entre 0,1 et 2 ms et un dépassement de 0 à 100 ms.</p> <p>La capacité de rejet des impulsions du stimulateur pour le R Series à impulsions de stimulateur avec un QRS inefficacement stimulé comprend des impulsions d'amplitude comprise entre ± 2 mV et ± 700 mV, de largeur comprise entre 0,1 et 2 ms et un dépassement de 0 à 100 ms.</p> <p>Le R Series n'est pas capable de rejeter des impulsions de stimulateur A-V séquentielles.</p>
Bande passante	0,5 Hz à 21 Hz standard ; 0,05 Hz à 150 Hz diagnostic 0,5 Hz à 40 Hz et 1 Hz à 21 Hz pour les options configurables
Sélection de dérivation :	I, II, III, aVR, aVL, aVF, V, ÉLECTR., PAL. EXT., PAL. INT. P1, P2, P3 avec électrodes OneStep Pacing
Facteur de démultiplication relatif de l'amplitude de l'ECG	x 0,5; x 1; x 1,5; x 2 ou x 3 Valeur actuelle affichée sur l'écran
Plage de fréquence cardiaque	30 à 300 battements/minute
Précision de fréquence cardiaque	± 5 %
Alarme de fréquence cardiaque	<p>L'icône affichée à l'écran indique l'état activé/désactivé. Sélectionnable par l'utilisateur.</p> <p>Tachycardie : 60 à 280 battements/minute. Bradycardie : 20 à 100 battements/minute.</p>
Rejet d'ondes T hautes	$\leq 0,8$ mV
Moyenne de la fréquence cardiaque	<p>Le R Series établit une moyenne des intervalles entre les 6 derniers battements détectés. Au démarrage, le R Series établit une moyenne des intervalles entre les battements à partir du moment où deux battements ont été détectés, jusqu'à ce qu'une série complète de 6 battements ait été détectée. La fréquence est actualisée à chaque battement. Une fois cette condition remplie, le compteur est actualisé à chaque battement, sur la moyenne des 6 derniers battements.</p> <p>Si plus de 5 secondes s'écoulent sans qu'un battement soit détecté, le compteur de fréquence cardiaque indique une fréquence de 0 bpm, répétée toutes les 5 secondes.</p>

Précision et temps de réponse à un rythme irrégulier	Moyenne sur 5 intervalles R-R, par AAMI CEI 13:2002 : <ul style="list-style-type: none"> • Bigéminisme ventriculaire (Figure 3a) - 80,5 bpm • Bigéminisme ventriculaire lent alternatif (Figure 3b) - 60,5 bpm • Bigéminisme ventriculaire lent alternatif (Figure 3c) - 120,5 bpm • Systoles bidirectionnelles (Figure 3d) - 93,3 bpm
Temps de réponse aux changements de fréquence cardiaque	<ul style="list-style-type: none"> • 3 secondes maximum pour une augmentation comprise entre 80 bpm et 120 bpm • 6 secondes maximum pour une diminution comprise entre 80 bpm et 40 bpm
Temps de réaction de l'alarme de tachycardie	entre RSN à 80 et TV à 195 à 1 mV : 4 secondes entre RSN à 80 et TV à 195 à 2 mV : 4 secondes entre RSN à 80 et TV à 195 à 4 mV : 4 secondes entre RSN à 80 et TV à 206 à 0,5 mV : 4 secondes entre RSN à 80 et TV à 206 à 1 mV : 4 secondes entre RSN à 80 et TV à 206 à 2 mV : 4 secondes
Détection de câbles débranchés	Un courant direct de 0,04 uA par câble de dérivation est transmis au patient.
Suppression active du bruit	La somme de tous les courants des câbles de dérivation est restituée via le câble de suppression active du bruit : <ul style="list-style-type: none"> • 0,08 uA CC en mode à 3 dérivations • 0,16 uA CC en mode à 5 dérivations
Option stimulateur cardiaque	
Type	VVI sentinelle ; asynchrone (fréquence fixe) lors d'une utilisation sans dérivation ECG ou en mode de stimulation asynchrone (Async)
Type d'impulsion	Rectiligne, à courant constant
Durée d'impulsion	40 ms \pm 2 ms
Amplitude d'impulsion (sortie)	Variable 0 mA à 140 mA \pm 5 % ou 5 mA, selon la valeur la plus grande. Incréments/décréments de 2 mA
Fréquence de stimulation	30 à 180 impulsions/minute (ppm) \pm 1,5 % Incréments/décréments de 2 ppm
Protection de sortie	Protection et isolement complets vis-à-vis de la défibrillation.
Enregistreur et imprimante de bande	
Papier	Thermique 80 mm (largeur de grille). 90 mm (largeur de papier)
Vitesse	25 mm/s.
Délai	6 secondes
Annotations	Heure, date, énergie de défibrillation, fréquence cardiaque, stimulateur de charge, marqueur de synchronisation QRS, amplitude ECG, dérivation ECG, alarme, résultat du test du défibrillateur, analyse ECG, bande passante de diagnostic. Messages : <i>ANALYSE AVORTEE, ECG PARASITÉ, CHOC CONSEILLE, CHOC DECONSEILLE</i>
Méthode d'impression	Tête d'impression thermique, haute résolution.
Modes d'impression	Manuel ou automatique ; configurable par l'utilisateur.

Carte de données	
Type	Carte Compact Flash
Entrée sync/Sortie marqueur/Sortie ECG	
Entrée sync	<p>Impulsion 0 à 5 V (Niveau TTL), active haute, durée de 5 à 15 ms, écart minimum 200 ms. Le transfert d'énergie commence dans un délai de 25 ms par rapport à la limite avant de l'impulsion sync. externe.</p> <p>Impulsion de 0 à 5 V (niveau TTL), active haute, durée de 10 ms. La limite avant de l'impulsion se produit dans un délai de 35 ms par rapport au pic de l'onde R.</p> <p>1,0 volt/cm de déflexion sur l'enregistreur à bande.</p> <p>< Délai de 25 ms à partir de l'entrée ECG patient.</p>
Sortie marqueur	
Sortie ECG	
<p>Brochage connecteur R Series</p>  <p>SWITCHCRAFT CONXALL 17982-7SG-300 Connecteur correspondant : SWITCHCRAFT CONXALL 16982-7PG-522</p>	
Carte Wi-Fi	
ZOLL R Series Data COMM	Modèle : carte Compact Flash 802..11 abgn WLAN

Caractéristiques techniques du bloc-batterie

Type	Lithium-ion rechargeable
Poids	0,77 Kg
Tension nominale	10,6 V
Temps de charge	4 heures ou moins avec chargeur R Series.
Durée d'utilisation	<p>Pour des batteries neuves, chargées au maximum, à 20° C :</p> <ul style="list-style-type: none"> • 100 décharges de défibrillation, énergie maximum (200 J) ou • 4 heures de surveillance ECG continue ou • 3,5 heures de surveillance ECG continue et de stimulation à 60 mA, 80 impulsions par minute.
Témoin de batterie basse	<p>Le message <i>BATTERIE BASSE</i> s'affiche sur l'écran lorsqu'il reste environ 15 minutes de temps de surveillance ECG sur la batterie. Un double bip sonore de batterie basse est émis toutes les minutes, puis toutes les 2 secondes lorsque l'arrêt est imminent.</p> <p>Le temps écoulé entre le message <i>BATTERIE BASSE</i> ou <i>REPLACER BATTERIE</i> et l'arrêt du défibrillateur varie selon l'état et l'ancienneté de la batterie.</p>
Durée de vie d'une batterie	3 mois avant de retester et de recharger la batterie.

Caractéristiques techniques CEI 60601-1-2

Cette section contient les tableaux de caractéristiques techniques du R Series conformément à la norme CEI 60601-1-2.

Déclaration d'émissions électromagnétiques

Directives et déclaration du fabricant - émissions électromagnétiques pour le R Series

Le R Series est conçu pour une utilisation dans l'environnement électromagnétique spécifié ci-dessous. L'acheteur ou l'utilisateur du R Series doit veiller à ce qu'il soit utilisé dans ce type d'environnement.		
Test d'émissions	Conformité	Environnement électromagnétique - directives
Émissions RF CISPR 11	Groupe 1	Le R Series utilise une énergie RF pour son fonctionnement interne uniquement. Par conséquent, ses émissions RF sont très faibles et ne sont pas susceptibles de provoquer des interférences avec le matériel électronique à proximité.
Émissions RF CISPR 11	Classe B	Le R Series est indiqué pour tous types d'établissements, notamment les établissements publics et ceux directement connectés au réseau public d'alimentation en courant à basse tension qui alimente les immeubles à usage résidentiel.
Émissions de courant harmonique CEI 61000-3-2	Classe A	
Fluctuations de tension Émissions flicker CEI 61000-3-3	Conforme	


Déclaration d'immunité électromagnétique (DIE)

Directives et déclaration du fabricant - immunité électromagnétique pour le R Series

Le R Series est conçu pour une utilisation dans l'environnement électromagnétique spécifié ci-dessous. L'acheteur ou l'utilisateur du R Series doit veiller à ce qu'il soit utilisé dans ce type d'environnement.			
Essai d'immunité	Niveau d'essai CEI 60601	Niveau de conformité	Environnement électromagnétique - directives
Décharge électrostatique (DES) CEI 61000-4-2	± 6 kV par contact ± 8 kV dans l'air	± 6 kV par contact ± 8 kV dans l'air	Le sol doit être en bois, en béton ou carrelé. Si le sol est revêtu de matières synthétiques, l'humidité relative doit atteindre 30 % au moins.
Salves/transitoires électriques rapides CEI 61000-4-4	± 2 kV (lignes d'alimentation) ± 1 kV (lignes entrée/sortie)	± 2 kV (lignes d'alimentation) Sans objet	La qualité de l'alimentation secteur doit correspondre à celle d'un environnement commercial ou hospitalier type.
Onde de choc CEI 61000-4-5	± 1 kV mode différentiel ± 2 kV mode courant	± 1 kV mode différentiel ± 2 kV mode courant	La qualité de l'alimentation secteur doit correspondre à celle d'un environnement commercial ou hospitalier type.
Baisses de tension, coupures brèves et variations de tension sur les lignes d'alimentation secteur. CEI 61000-4-11	< 5 % U_T (baisse > 95 % U_T) pendant 0,5 cycle. 40 % U_T (baisse 60 % U_T) pendant 5 cycles 70 % U_T (baisse 30 % U_T) pendant 25 cycles < 5 % U_T (baisse > 95 % U_T) pendant 5 secondes.	< 5 % U_T (baisse > 95 % U_T) pendant 0,5 cycle. 40 % U_T (baisse 60 % U_T) pendant 5 cycles. 70 % U_T (baisse 30 % U_T) pendant 25 cycles. < 5 % U_T (baisse > 95 % U_T) pendant 5 secondes.	La qualité de l'alimentation secteur doit correspondre à celle d'un environnement commercial ou hospitalier type. Si le R Series doit fonctionner en continu pendant les coupures d'alimentation secteur, il est recommandé de l'équiper d'un onduleur ou d'une batterie.
Champ magnétique à la fréquence du réseau (50/60 Hz) CEI 61000-4-8	3 A/m	3 A/m	Les niveaux des champs magnétiques à la fréquence du réseau doivent correspondre à ceux d'un environnement commercial ou hospitalier de type.
REMARQUE : U_T représente la tension de l'alimentation secteur avant l'application du niveau d'essai.			

DIE des fonctions de maintien des fonctions vitales

Déclaration et directives du fabricant – immunité électromagnétique - équipement et systèmes destinés au maintien des fonctions vitales.

Les fonctions de maintien des fonctions vitales ^a du R Series sont conçues pour une utilisation dans l'environnement électromagnétique spécifié ci-dessous. L'acheteur ou l'utilisateur du R Series doit veiller à ce qu'il soit utilisé dans ce type d'environnement.			
Essai d'immunité	Niveau d'essai CEI 60601	Niveau de conformité	Environnement électromagnétique - directives
Perturbations conduites induites par les champs radioélectriques CEI 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz à 80 MHz en dehors des bandes ISM ^b	3 Vrms	<p>Les appareils de communication RF portables et mobiles ne doivent pas être utilisés à proximité du R Series et de ses éléments, y compris les câbles ; à cet effet, il importe de respecter la distance de séparation recommandée, calculée à partir de l'équation applicable à la fréquence du transmetteur.</p> <p>Distance de séparation recommandée</p> $d = 1,17 \sqrt{P}$ $d = 1,2 \sqrt{P}$ $d = 1,2 \sqrt{P} \quad 80 \text{ MHz à } 800 \text{ MHz}$ $d = 2,3 \sqrt{P} \quad 800 \text{ MHz à } 2,5 \text{ GHz}$ <p>où P est la puissance de sortie nominale maximale du transmetteur en watts selon le fabricant du transmetteur et d la distance de séparation recommandée en mètres.^c</p> <p>Les forces des champs produits par des transmetteurs RF fixes, établies par une étude électromagnétique du site,^d doivent être inférieures au niveau de conformité libellé pour chaque plage de fréquence.^e</p> <p>Des interférences peuvent apparaître à proximité de tout équipement portant le symbole suivant :</p> 
	10 Vrms 150 kHz à 80 MHz dans les bandes ISM ^b .	10 Vrms	
Rayonnements RF CEI 61000-4-3	10 V/m 80 MHz à 2,5 GHz	10 V/m	
<p>REMARQUE 1 : à 80 MHz et 800 MHz, la plage de fréquence la plus élevée est applicable.</p> <p>REMARQUE 2 : ces directives ne sont pas applicables dans toutes les situations. La propagation électromagnétique est affectée par l'absorption et la réflexion des structures, objets et personnes.</p>			

- Les fonctions de maintien des fonctions vitales du R Series sont définies comme étant toute fonction associée à la surveillance ECG, à la stimulation, à la défibrillation et à l'analyse de choc. En particulier, ces fonctions incluent, mais ne se limitent pas à, la surveillance de tracé ECG au moyen de dérivations ou d'électrodes, la sortie de l'impulsion de stimulation, la détection de QRS, la décharge d'énergie de défibrillation et les fonctions de conseil de choc.
- Les bandes ISM (industrielles, scientifiques et médicales) entre 150 et 80 MHz sont comprises entre 6,765 et 6,795 MHz ; 13,553 MHz à 13,567 MHz ; 26,957 MHz à 27,283 MHz et 40,66 MHz à 40,70 MHz.
- Les niveaux de conformité dans les bandes passantes ISM entre 150 kHz et 80 MHz et la plage de fréquences de 80 MHz à 2,5 GHz sont conçus pour diminuer la probabilité que les appareils de communication mobiles/portables provoquent des interférences s'ils étaient placés par inadvertance dans un secteur patient. Pour cette raison, un facteur supplémentaire de 10/3 est utilisé pour calculer la distance de séparation recommandée pour les transmetteurs dans ces plages de fréquences.
- Les forces de champs émises par des transmetteurs fixes tels que les stations de base des radiotéléphones (cellulaires/sans fil) et des radios mobiles, les radios amateurs, les émissions de radio AM et FM et les émissions TV ne sont pas théoriquement prévisibles avec précision. Pour évaluer l'environnement électromagnétique imputable aux transmetteurs RF fixes, une étude électromagnétique du site doit être envisagée. Si la force de champs mesurée à l'emplacement d'utilisation du R Series dépasse le niveau de conformité RF applicable cité ci-dessus, il importe de vérifier que l'appareil fonctionne normalement. En cas d'anomalie, d'autres mesures peuvent être nécessaires, comme la réorientation ou le changement d'emplacement de l'appareil.
- Dans la plage de fréquences de 150 kHz à 80 MHz, la force des champs doit être inférieure à 3 V/m.

Distances de séparation recommandées entre les équipements de communications RF et les fonctions de l'appareil R Series destinées au maintien des fonctions vitales

Distances de séparation recommandées entre les appareils de communication RF portables ou mobiles et le R Series.

Les fonctions^a de l'appareil R Series destinées au maintien des fonctions vitales sont conçues pour être utilisées dans un environnement électromagnétique dans lequel les perturbations dues aux rayonnements RF sont contrôlées. L'acheteur ou l'utilisateur du R Series peut contribuer à empêcher la survenue d'interférences électromagnétiques en respectant une distance minimale entre les appareils de communication RF portables ou mobiles (transmetteurs) et le R Series conformément aux recommandations ci-dessous, selon la puissance de sortie maximale de l'appareil de communication.

Puissance de sortie maximale estimée de l'appareil (en watts)	Distance de séparation selon la fréquence du transmetteur (en mètres)			
	150 kHz à 80 MHz en dehors des bandes ISM $d = 1,2 \sqrt{P}$	150 kHz à 80 MHz dans les bandes ISM $d = 1,2 \sqrt{P}$	80 MHz à 800 MHz $d = 1,2 \sqrt{P}$	800 MHz à 2,5 GHz $d = 2,3 \sqrt{P}$
0,01	0,12	0,12	0,12	0,23
0,1	0,38	0,38	0,38	0,73
1	1,2	1,2	1,2	2,3
10	3,8	3,8	3,8	7,3
100	12	12	12	23

Pour les transmetteurs dont la puissance de sortie nominale maximale estimée n'est pas répertoriée ci-dessus, la distance de séparation recommandée d en mètres (m) peut être établie en utilisant l'équation applicable à la fréquence du transmetteur, où P est la puissance de sortie nominale maximale estimée du transmetteur en watts (W), selon le fabricant du transmetteur.

REMARQUE 1 : à 80 MHz et 800 MHz, la distance de séparation correspondant à la plage de fréquences la plus élevée est applicable.

REMARQUE 2 : Les bandes ISM (industrielles, scientifiques et médicales) entre 150 kHz et 80 MHz sont comprises entre 6,765 MHz et 6,795 MHz ; 13,553 MHz à 13,567 MHz ; 26,957 MHz à 27,283 MHz et 40,66 MHz à 40,70 MHz.


REMARQUE 3 : un facteur supplémentaire de 10/3 est utilisé pour calculer les distances de séparation recommandées pour les transmetteurs dans les bandes de fréquence ISM entre 150 kHz et 80 MHz et la plage de fréquences entre 80 MHz et 2,5 GHz, pour diminuer la probabilité que les appareils de communication mobiles/portables provoquent des interférences s'ils étaient placés par inadvertance dans un secteur patient.

REMARQUE 4 : ces directives ne sont pas applicables dans toutes les situations. La propagation électromagnétique est affectée par l'absorption et la réflexion des structures, objets et personnes.

- a. Les fonctions de maintien des fonctions vitales du R Series sont définies comme étant toute fonction associée à la surveillance ECG, à la stimulation, à la défibrillation et à l'analyse de choc. En particulier, ces fonctions incluent, sans que la liste soit limitative, la surveillance de tracé ECG au moyen de dérivations ou d'électrodes, la sortie de l'impulsion de stimulation, la détection de QRS, la décharge d'énergie de défibrillation et les fonctions de conseil.

DIE des fonctions non destinées au maintien des fonctions vitales

Déclaration et directives du fabricant – immunité électromagnétique - équipement et systèmes non destinés au maintien des fonctions vitales.

Les fonctions non destinées au maintien des fonctions vitales ^a du R Series sont conçues pour une utilisation dans l'environnement électromagnétique spécifié ci-dessous. L'acheteur ou l'utilisateur du R Series doit veiller à ce qu'il soit utilisé dans ce type d'environnement.			
Essai d'immunité	Niveau d'essai CEI 60601	Niveau de conformité	Environnement électromagnétique - directives
Perturbations conduites induites par les champs radioélectriques CEI 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz à 80 MHz	3 Vrms	<p>Les appareils de communication RF portables et mobiles ne doivent pas être utilisés à proximité du R Series et de ses éléments, y compris les câbles ; à cet effet, il importe de respecter la distance de séparation recommandée, calculée à partir de l'équation applicable à la fréquence du transmetteur.</p> <p>Distance de séparation recommandée</p> $d = 1,2 \sqrt{P}$ <p>$d = 1,2 \sqrt{P}$ 80 MHz à 800 MHz</p> $d = 2,3 \sqrt{P}$ 800 MHz à 2,6 GHz <p>où P est la puissance de sortie nominale maximale du transmetteur en watts (W) selon le fabricant du transmetteur et d la distance de séparation recommandée en mètres (m).</p> <p>Les forces des champs produits par des transmetteurs RF fixes, établies par une étude électromagnétique du site,^b doivent être inférieures au niveau de conformité libellé pour chaque plage de fréquence.^c</p> <p>Des interférences peuvent apparaître à proximité de tout équipement portant le symbole suivant :</p> <div style="text-align: center;">  </div>
Rayonnements RF CEI 61000-4-3	3 V/m 80 MHz à 2,5 GHz	3 V/m	
REMARQUE 1 : à 80 MHz et 800 MHz, la plage de fréquence la plus élevée est applicable.			
REMARQUE 2 : ces directives ne sont pas applicables dans toutes les situations. La propagation électromagnétique est affectée par l'absorption et la réflexion des structures, objets et personnes.			

- Les fonctions du R Series non destinées au maintien des fonctions vitales sont définies comme étant toute fonction non répertoriée comme fonction de maintien des fonctions vitales dans le tableau « DIE des fonctions de maintien des fonctions vitales » (Remarque a). Il s'agit en particulier de la fonction SpO₂.
- Les forces de champs émises par des transmetteurs fixes tels que les stations de base des radiotéléphones (cellulaires/sans fil) et des radios mobiles, les radios amateurs, les émissions de radio AM et FM et les émissions TV ne sont pas théoriquement prévisibles avec précision. Pour évaluer l'environnement électromagnétique imputable aux transmetteurs RF fixes, une étude électromagnétique du site doit être envisagée. Si la force de champs mesurée à l'emplacement d'utilisation du R Series dépasse le niveau de conformité RF applicable cité ci-dessus, il importe de vérifier que l'appareil fonctionne normalement. En cas d'anomalie, d'autres mesures peuvent être nécessaires, comme la réorientation ou le changement d'emplacement de l'appareil.
- Dans la plage de fréquences de 150 kHz à 80 MHz, la force des champs doit être inférieure à 3 V/m.

Distances de séparation recommandées entre les équipements de communications RF et les fonctions de l'appareil non destinées au maintien des fonctions vitales

Distances de séparation recommandées entre les appareils de communication RF portables ou mobiles et le R Series.

Les fonctions ^a du R Series non destinées au maintien des fonctions vitales sont conçues pour être utilisées dans un environnement électromagnétique dans lequel les perturbations dues aux rayonnements RF sont contrôlées. L'acheteur ou l'utilisateur du R Series peut contribuer à empêcher la survenue d'interférences électromagnétiques en respectant une distance minimale entre les appareils de communication RF portables ou mobiles (transmetteurs) et le R Series conformément aux recommandations ci-dessous, selon la puissance de sortie maximale de l'appareil de communication.			
Puissance de sortie maximale estimée de l'appareil (en watts)	Distance de séparation selon la fréquence du transmetteur (en mètres)		
	150 kHz à 80 MHz $d = 1,2 \sqrt{P}$	80 MHz à 800 MHz $d = 1,2 \sqrt{P}$	800 MHz à 2,5 GHz $d = 2,3 \sqrt{P}$
0,01	0,12	0,12	0,23
0,1	0,38	0,38	0,73
1	1,2	1,2	2,3
10	3,8	3,8	7,3
100	12	12	23
<p>Pour les transmetteurs dont la puissance de sortie nominale maximale estimée n'est pas répertoriée ci-dessus, la distance de séparation recommandée d en mètres (m) peut être établie en utilisant l'équation applicable à la fréquence du transmetteur, où P est la puissance de sortie nominale maximale estimée du transmetteur en watts (W), selon le fabricant du transmetteur.</p> <p>REMARQUE 1 : à 80 MHz et 800 MHz, la distance de séparation correspondant à la plage de fréquences la plus élevée est applicable.</p> <p>REMARQUE 2 : ces directives ne sont pas applicables dans toutes les situations. La propagation électromagnétique est affectée par l'absorption et la réflexion des structures, objets et personnes.</p>			

- a. Les fonctions du R Series non destinées au maintien des fonctions vitales sont définies comme étant toute fonction non répertoriée comme fonction de maintien des fonctions vitales dans le tableau « DIE des fonctions de maintien des fonctions vitales » (Remarque a). Il s'agit en particulier de la fonction SpO₂.

Caractéristiques de l'onde biphasique rectiligne R Series

Le tableau A-1 présente les caractéristiques de l'onde Rectilinear Biphasic™ du R Series pour la libération de charges de 25 ohms, 50 ohms, 100 ohms, 125 ohms, 150 ohms et 175 ohms à une énergie maximale configurée à 200 Joules.

Tableau A-1. Caractéristiques de l'onde biphasique rectiligne du R Series

	Libération en charge de 200 J					
	25 Ω	50 Ω	100 Ω	125 Ω	150 Ω	175 Ω
Première phase						
Courant initial maximal	31,4 A	30,4 A	19,7 A	19,4 A	16,7 A	15,6 A
Courant moyen	27,1 A	24,9 A	17,5 A	16,2 A	14,4 A	13,2 A
Durée	6 ms	6 ms	6 ms	6 ms	6 ms	6 ms
Durée de l'interphase (entre la première et la seconde phase)						
	200 μs	200 μs	200 μs	200 μs	200 μs	200 μs
Seconde phase						
Courant initial	29,2 A	18,8 A	15,1 A	13,2 A	12,1 A	11 A
Courant moyen	14,7 A	13 A	12,5 A	11,3 A	10,7 A	9,9 A
Durée	4 ms	4 ms	4 ms	4 ms	4 ms	4 ms

Tableau A-2. Énergie délivrée pour chaque réglage du défibrillateur dans une plage de charges

Énergie sélectionnée	Charge							Précision
	25 Ω	50 Ω	75 Ω	100 Ω	125 Ω	150 Ω	175 Ω	
1 J	1 J	1 J	1 J	1 J	1 J	1 J	1 J	±3 J
2 J	1 J	2 J	2 J	2 J	2 J	2 J	2 J	±3 J
3 J	2 J	3 J	3 J	3 J	3 J	3 J	3 J	±3 J
4 J	3 J	4 J	4 J	5 J	5 J	5 J	4 J	±3 J
5 J	3 J	5 J	6 J	6 J	6 J	6 J	6 J	±3 J
6 J	4 J	6 J	7 J	7 J	7 J	7 J	7 J	±3 J
7 J	5 J	7 J	8 J	8 J	8 J	8 J	8 J	±3 J
8 J	5 J	8 J	9 J	9 J	10 J	9 J	9 J	±3 J
9 J	6 J	9 J	10 J	11 J	11 J	11 J	10 J	±3 J
10 J	7 J	10 J	12 J	12 J	12 J	12 J	12 J	±3 J
15 J	10 J	16 J	17 J	18 J	18 J	18 J	17 J	±3 J
20 J	14 J	21 J	23 J	24 J	24 J	24 J	23 J	±15 %
30 J	21 J	32 J	35 J	36 J	37 J	36 J	35 J	±15 %
50 J	35 J	54 J	59 J	61 J	62 J	61 J	59 J	±15 %
70 J	49 J	76 J	83 J	85 J	87 J	86 J	83 J	±15 %
75 J	53 J	81 J	89 J	91 J	93 J	92 J	89 J	±15 %
85 J	60 J	92 J	101 J	104 J	106 J	104 J	101 J	±15 %
100 J	71 J	109 J	119 J	122 J	125 J	123 J	119 J	±15 %
120 J	85 J	131 J	143 J	147 J	150 J	147 J	143 J	±15 %
150 J	107 J	164 J	180 J	183 J	188 J	184 J	179 J	±15 %
200 J	142 J	230 J	249 J	253 J	269 J	261 J	260 J	±15 %

L'onde biphasique rectiligne du R Series emploie la même temporisation à deux phases, des tensions et courants similaires pour la première et la seconde phase et essentiellement les mêmes mécanismes pour le contrôle de l'onde de défibrillation que le défibrillateur ZOLL M Series[®]. Les ondes de défibrillation du M Series et du R Series sont donc considérées comme équivalentes.

Les Figure A-1 à Figure A-21 montrent les ondes biphasiques rectilignes générées lorsque le défibrillateur R Series produit des décharges de 25, 50, 75, 100, 125, 150 et 175 ohms à chaque énergie configurée.

L'axe vertical représente le courant en ampères (A). L'axe horizontal représente la durée en millisecondes (ms).

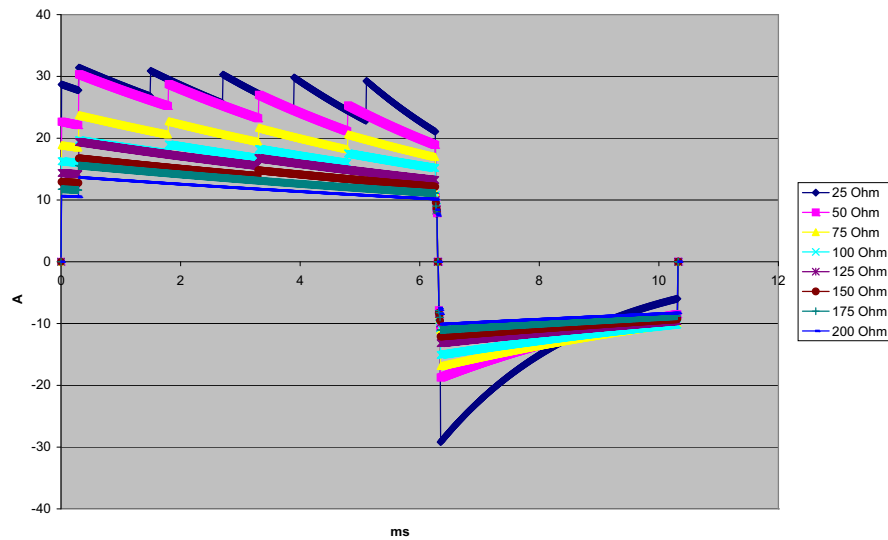


Figure A-1. Onde biphasique rectiligne à 200 Joules

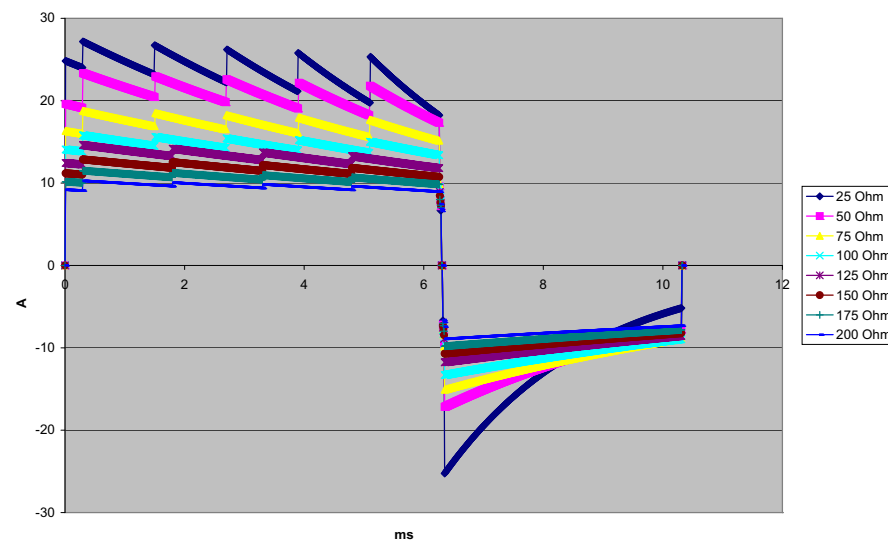


Figure A-2. Onde biphasique rectiligne à 150 Joules

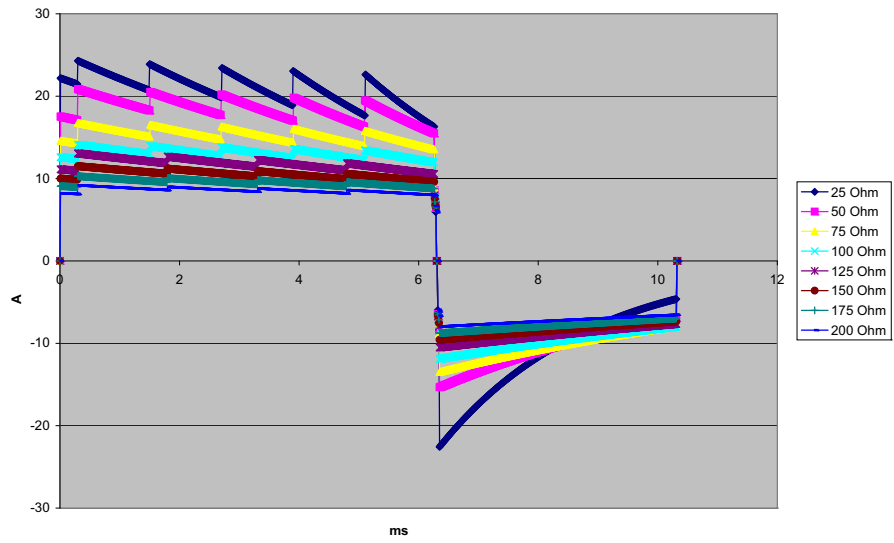


Figure A-3. Onde biphasique rectiligne à 120 Joules

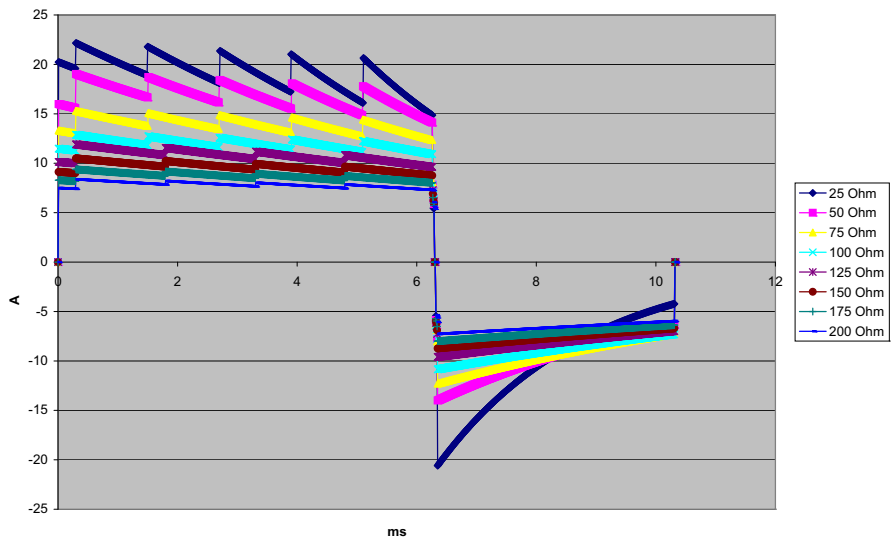


Figure A-4. Onde biphasique rectiligne à 100 Joules

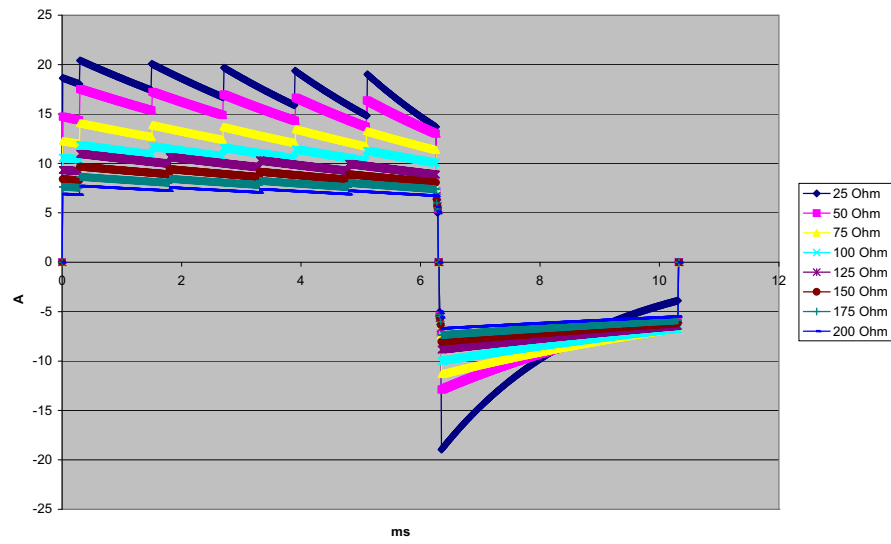


Figure A-5. Onde biphasique rectiligne à 85 Joules

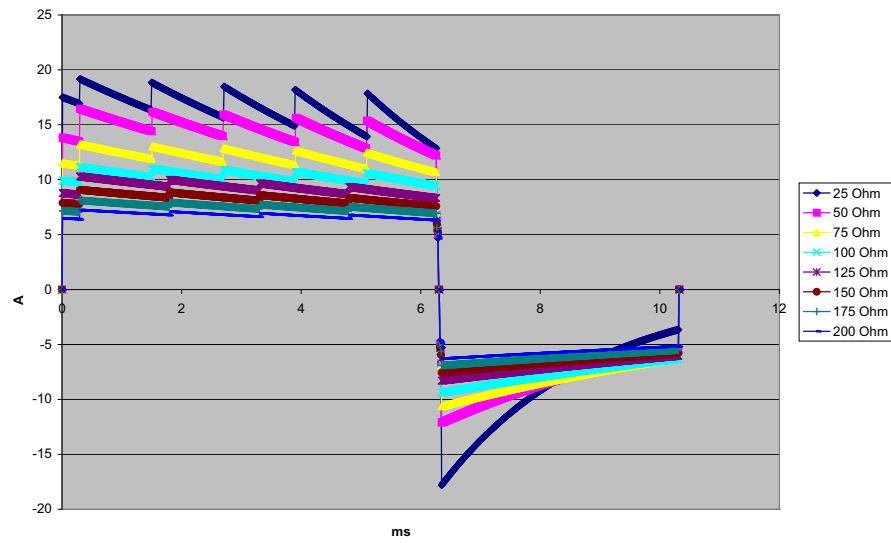


Figure A-6. Onde biphasique rectiligne à 75 Joules

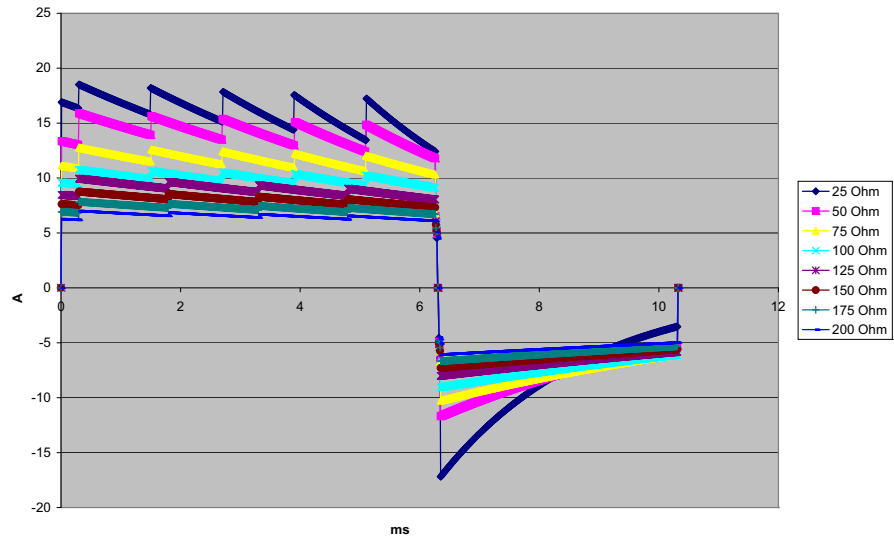


Figure A-7. Onde biphasique rectiligne à 70 Joules

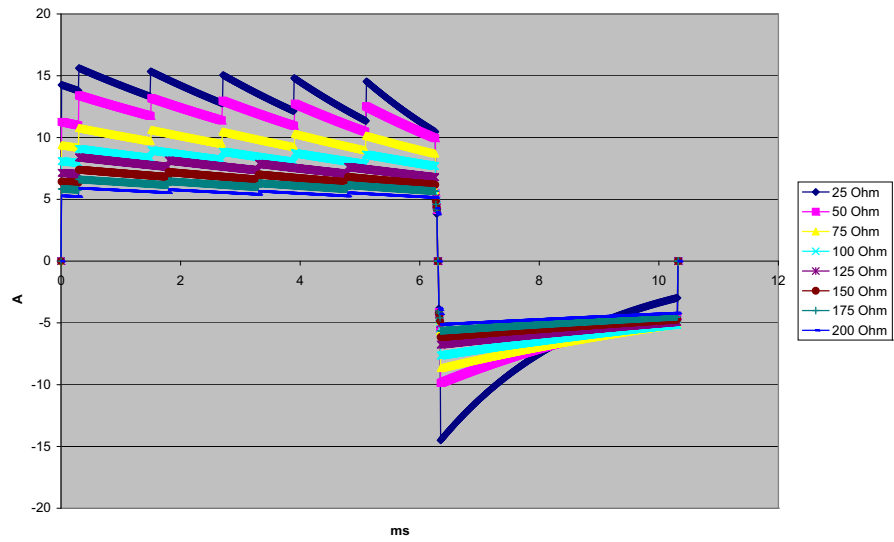


Figure A-8. Onde biphasique rectiligne à 50 Joules

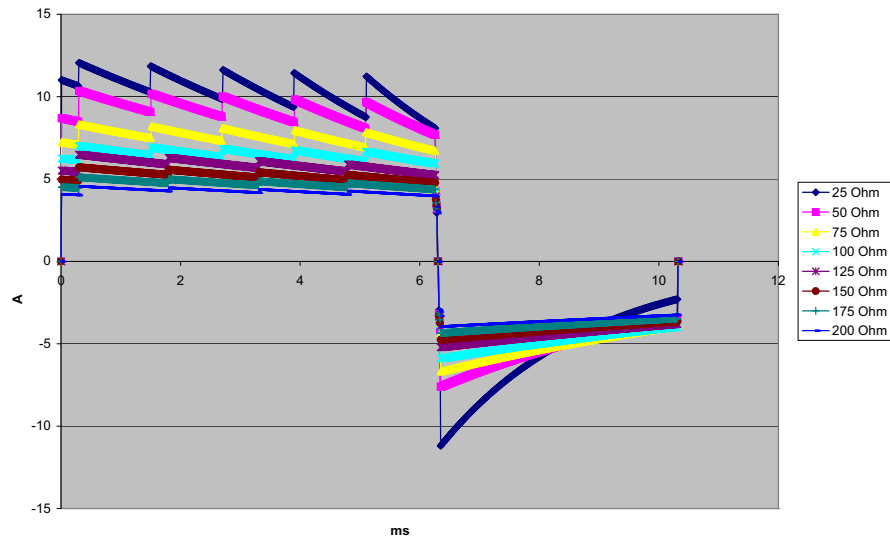


Figure A-9. Onde biphasique rectiligne à 30 Joules

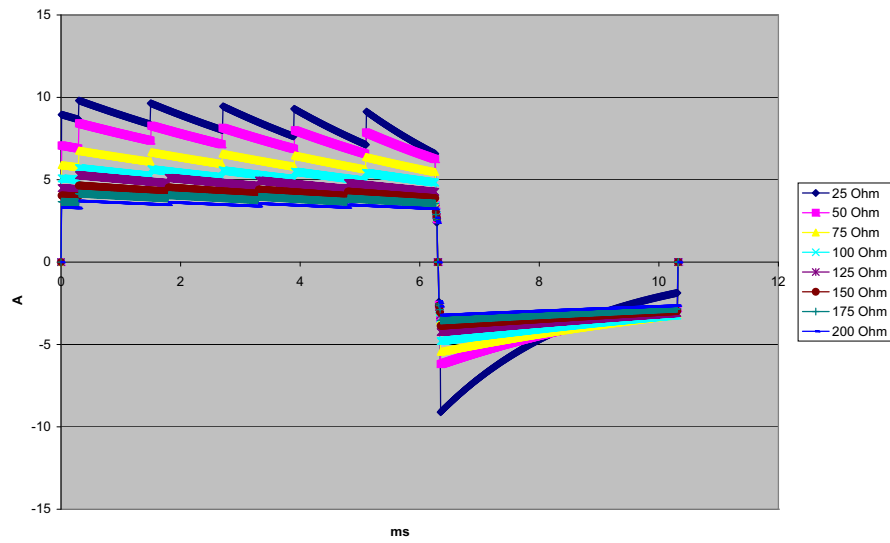


Figure A-10. Onde biphasique rectiligne à 20 Joules

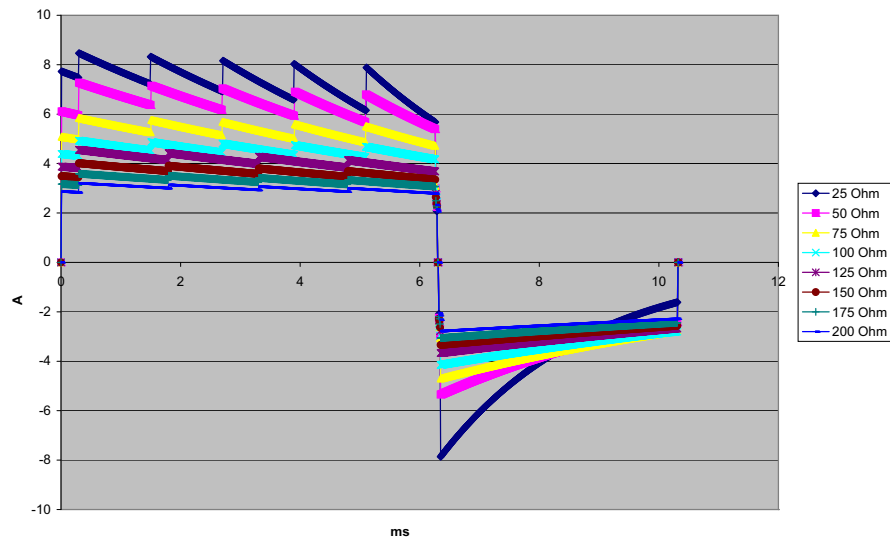


Figure A-11. Onde biphasique rectiligne à 15 Joules

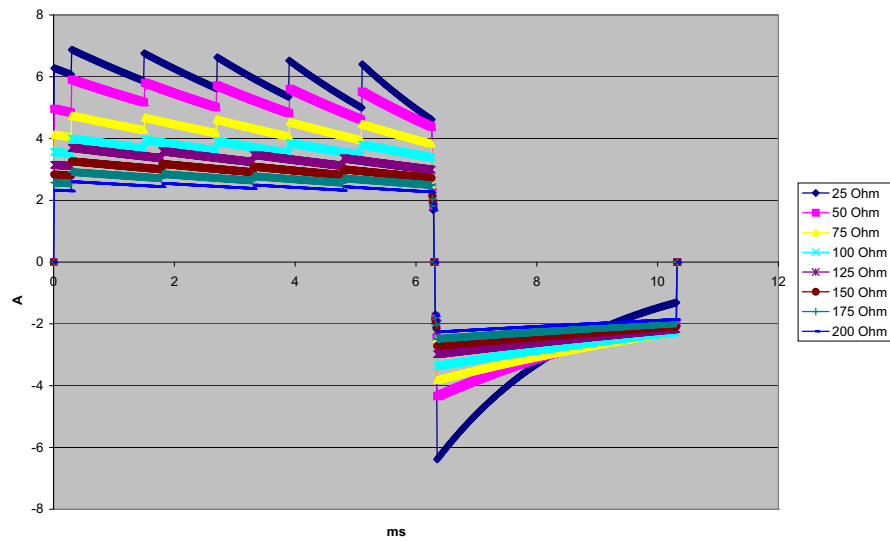


Figure A-12. Onde biphasique rectiligne à 10 Joules

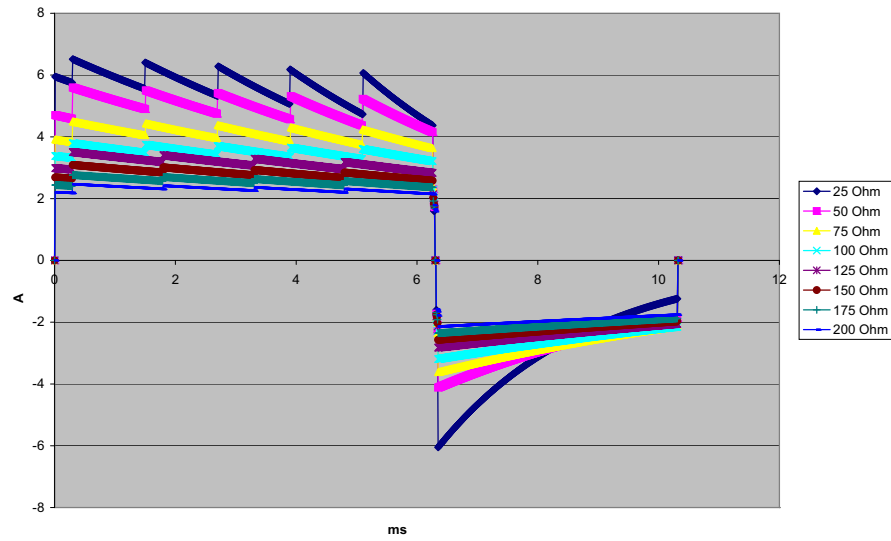


Figure A-13. Onde biphasique rectiligne à 9 Joules

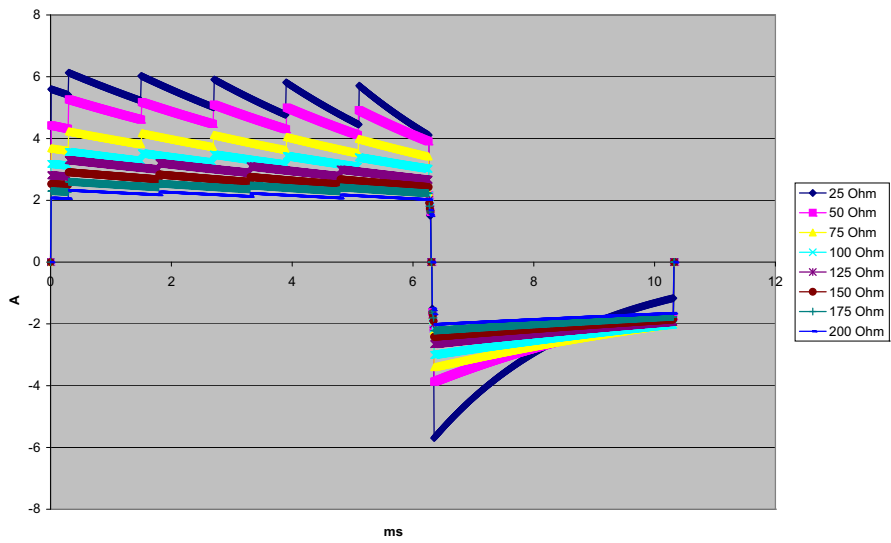


Figure A-14. Onde biphasique rectiligne à 8 Joules

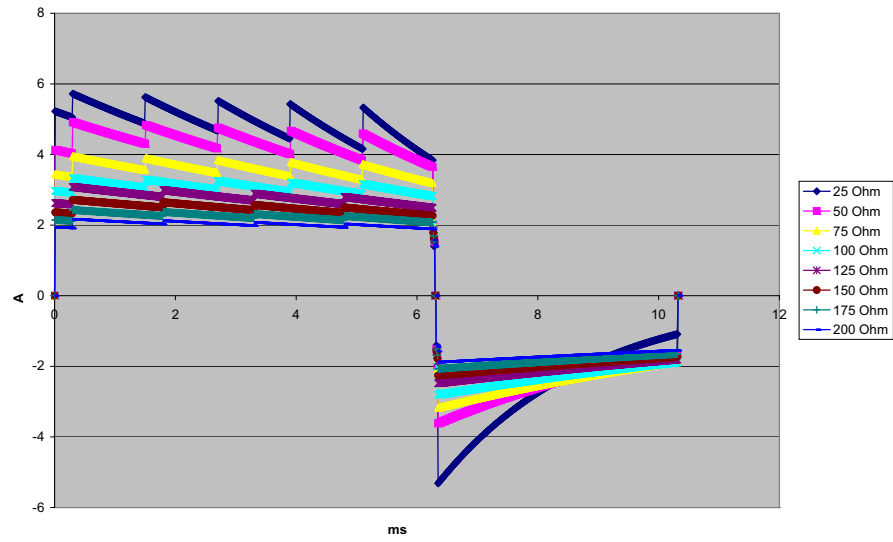


Figure A-15. Onde biphasique rectiligne à 7 Joules

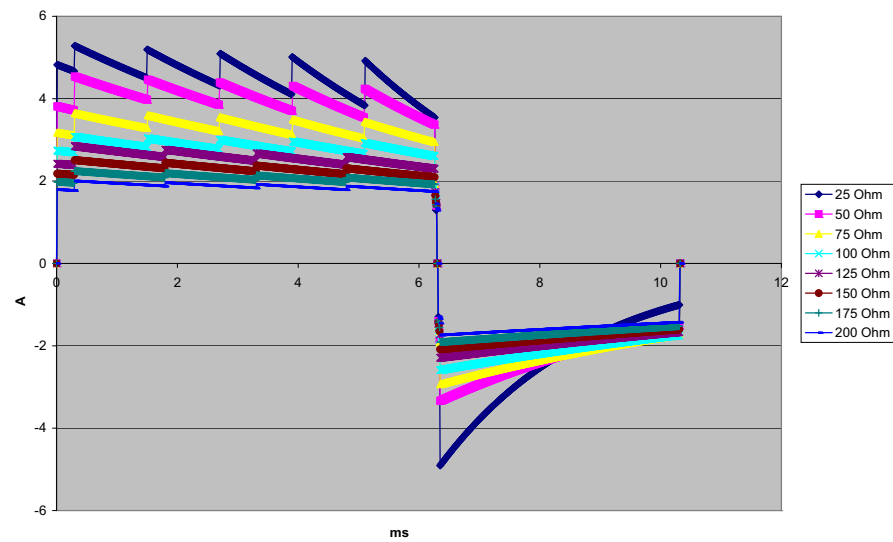


Figure A-16. Onde biphasique rectiligne à 6 Joules

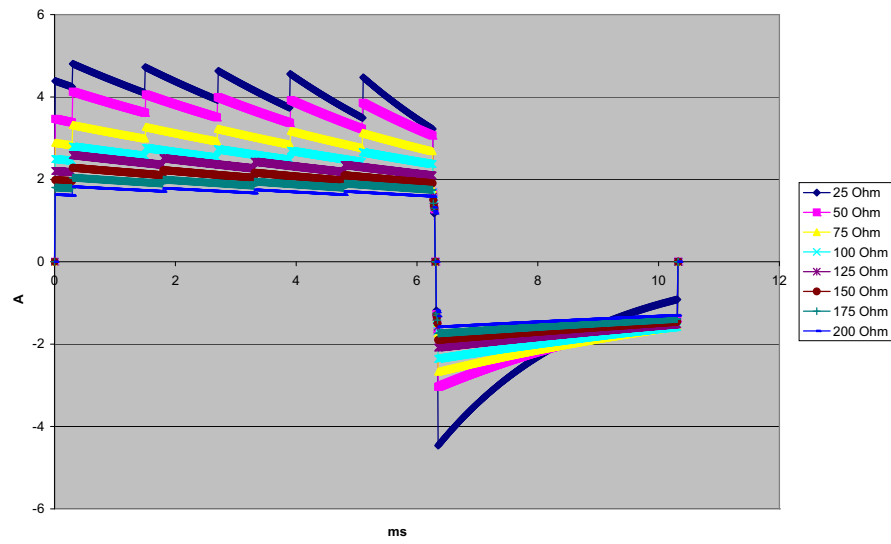


Figure A-17. Onde biphasique rectiligne à 5 Joules

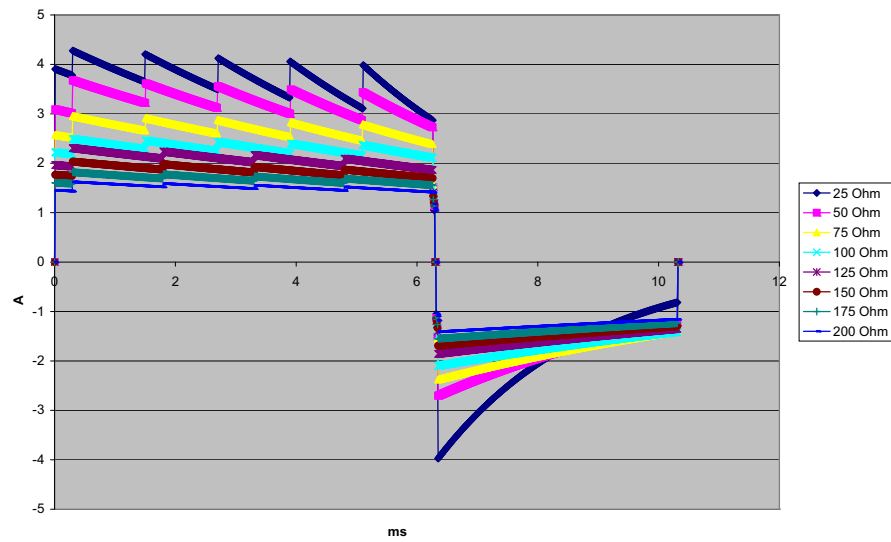


Figure A-18. Onde biphasique rectiligne à 4 Joules

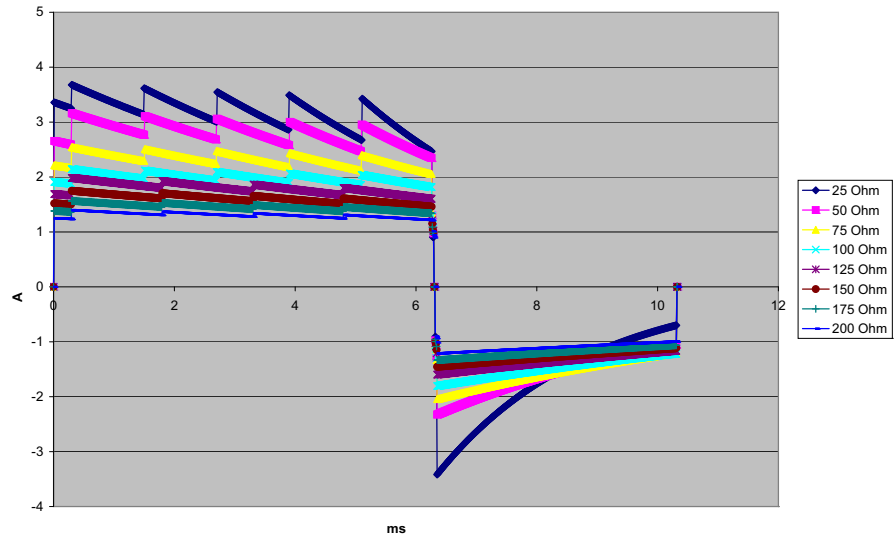


Figure A-19. Onde biphasique rectiligne à 3 Joules

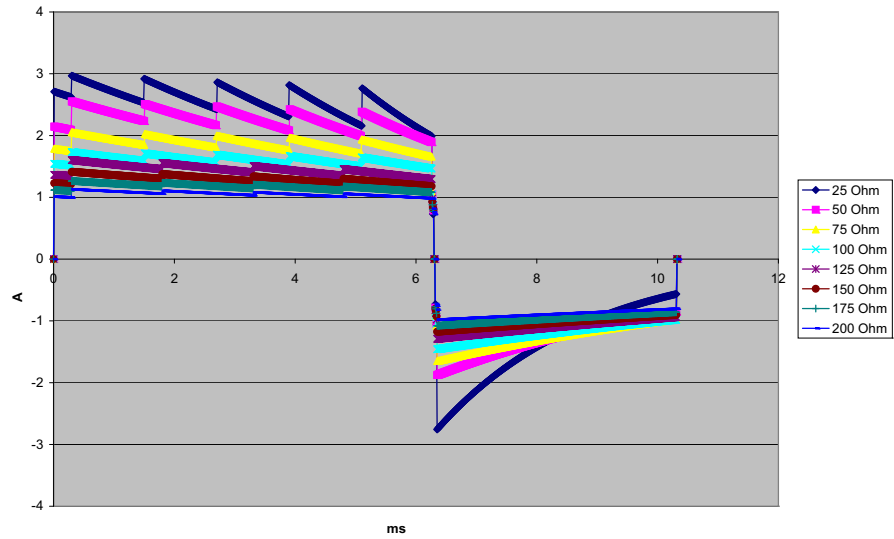


Figure A-20. Onde biphasique rectiligne à 2 Joules

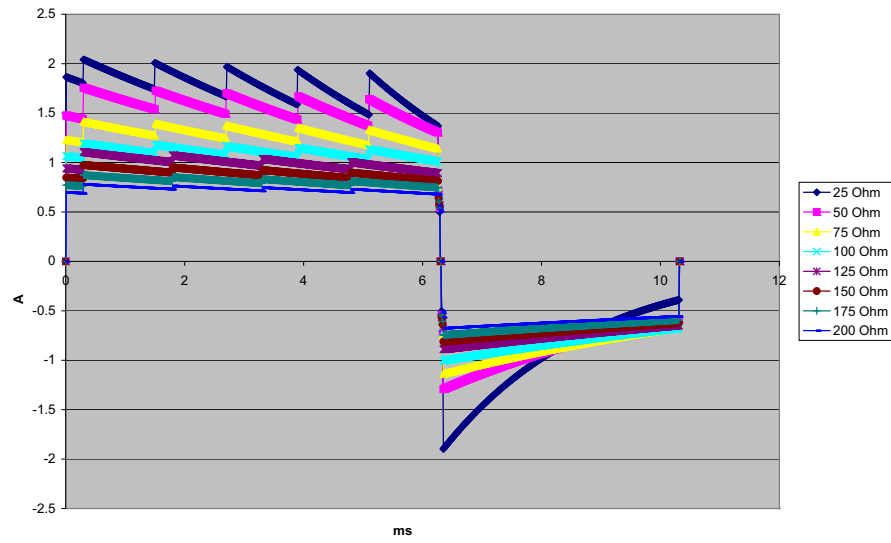


Figure A-21. Onde biphasique rectiligne à 1 Joule

Résultats des essais cliniques de l'onde biphasique

L'efficacité de l'onde biphasique rectiligne ZOLL a été cliniquement démontrée au cours d'une étude de défibrillation de la fibrillation ventriculaire (FV) et de la tachycardie ventriculaire (TV). Une étude de faisabilité a été réalisée au préalable sur la défibrillation FV/TV (n=20), portant sur deux groupes distincts de patients, afin de garantir la sécurité de l'onde et la sélection de l'énergie. Ensuite, un essai clinique séparé, multicentrique, randomisé a été réalisé afin de vérifier l'efficacité de l'onde. Une description de cette étude est donnée ci-après. L'étude réalisée a utilisé les systèmes de défibrillation ZOLL, composés de défibrillateurs ZOLL, de l'onde biphasique rectiligne ZOLL et d'électrodes de défibrillation ZOLL.

Essai clinique multicentrique randomisé de défibrillation de la fibrillation ventriculaire (FV) et de la tachycardie ventriculaire (TV)

Présentation : l'efficacité de la défibrillation de l'onde biphasique rectiligne ZOLL a été comparée à celle d'une onde sinusoïdale amortie monophasique lors d'une étude prospective multicentrique randomisée sur des patients soumis à une défibrillation ventriculaire pour FV/TV au cours d'études électrophysiologiques, d'essais et d'implants ICD. L'étude a été réalisée sur un total de 194 patients. Dix (10) patients qui ne répondaient pas à tous les critères du protocole d'étude ont été exclus de l'analyse, ramenant le groupe de patients soumis à l'étude au nombre de 184.

Objectifs : l'objectif primaire de cette étude était de comparer l'efficacité du premier choc d'une onde biphasique rectiligne de 120 J avec celle d'une onde monophasique de 200 J. L'objectif secondaire était de comparer l'efficacité de trois chocs consécutifs (120, 150 et 170 J) d'une onde biphasique rectiligne avec celle de trois chocs consécutifs (200, 300 et 360 J) d'une onde monophasique. Un niveau de signification de $p = 0,05$ ou inférieur était considéré comme statistiquement significatif selon le test de Fischer. De même, les différences entre les deux ondes ont été considérées comme statistiquement significatives lorsque l'intervalle de confiance personnalisé de 95 % ou recommandé par l'AHA de 90 %¹ entre les deux ondes était supérieur à 0 %.

Résultats : le groupe de 184 patients soumis à l'étude avait un âge moyen de 63 ± 14 ans. Sur ces 184 patients, 143 étaient de sexe masculin. Le groupe biphasique était constitué de 98 patients (fibrillation/flutter ventriculaire, $n = 80$; tachycardie ventriculaire $n = 18$) et le groupe monophasique était constitué de 86 patients (fibrillation/flutter ventriculaire $n = 76$; tachycardie ventriculaire, $n = 10$). Il n'a été rapporté aucun effet, ni lésion indésirable au cours de l'étude.

1. Kerber RE, et al., « Automated External Defibrillators for Public Access Defibrillation : Recommendations for Specifying and Reporting Arrhythmia Analysis Algorithm Performance, Incorporating New Waveforms, and Enhancing Safety, » *Circ J Am Heart Assoc.* 1997;95:1677-1682.

« ... the task force suggests that to demonstrate superiority of an alternative waveform over standard waveforms, the upper boundary of the 90% confidence interval of the difference between standard and alternative waveforms must be $< 0\%$ (ie, alternative is greater than standard). » (« ... l'équipe suggère que pour démontrer la supériorité d'une onde alternative sur une onde standard, la limite supérieure de l'intervalle de confiance de 90 % de la différence entre les ondes standard et alternative doit être de $< 0\%$ (c'est-à-dire que l'onde alternative est supérieure à l'onde standard). »)

L'efficacité de la première induction du premier des chocs biphasiques à 120 J a été de 99 % contre 93 % pour les chocs monophasiques à 200 J ($p = 0,0517$; intervalle de confiance 95 % de la différence entre $-2,7$ % et $16,5$ % et intervalle de confiance 90 % de la différence entre $-1,01$ % et $15,3$ %).

	Monophasique	Biphasique
Efficacité du premier choc	93 %	99 %
Valeur p	0,0517	
Intervalle de confiance 95 %	$-2,7$ % à $16,5$ %	
Intervalle de confiance 90 %	$-1,01$ % à $15,3$ %	

La défibrillation effective obtenue avec les chocs biphasiques rectilignes a été atteinte avec une administration de courant inférieure de 58 % à celle des chocs monophasiques (14 ± 1 A contre 33 ± 7 A ; $p = 0,0001$).

La différence d'efficacité entre les chocs biphasiques rectilignes et monophasiques était plus importante chez les patients à forte impédance transthoracique (supérieure à 90 ohms). L'efficacité de la première induction du premier des chocs biphasiques a été de 100 % contre 63 % pour les chocs monophasiques chez les patients à forte impédance ($p = 0,02$; intervalle de confiance 95 % de la différence entre $-0,0217$ % et $0,759$ %, et intervalle de confiance 90 % de la différence entre $0,037$ % et $0,706$ %).

	Monophasique	Biphasique
Efficacité du premier choc (patient à forte impédance)	63 %	100 %
Valeur p	0,02	
Intervalle de confiance 95 %	$-0,021$ % à $0,759$ %	
Intervalle de confiance 90 %	$0,037$ % à $0,706$ %	

Un seul patient a nécessité un second choc biphasique à 150 J pour atteindre 100 % d'efficacité de défibrillation contre six patients ayant nécessité des chocs monophasiques allant jusqu'à 360 J pour atteindre 100 % d'efficacité totale de défibrillation.

Conclusion : les données collectées démontrent une efficacité équivalente des chocs biphasiques rectilignes à faible énergie comparée à celle des chocs monophasiques à haute énergie standard chez tous les patients soumis à une défibrillation transthoracique à un niveau de confiance de 95 %. Les données démontrent également une efficacité supérieure des chocs biphasiques rectilignes à faible énergie comparée à celle des chocs monophasiques à haute énergie standard chez les patients à forte impédance thoracique à un niveau de confiance de 90 %. Il n'a été rapporté aucun effet secondaire indésirable ou dangereux consécutif à l'utilisation de l'onde biphasique rectiligne.

Essai clinique multicentrique randomisé de cardioversion de la fibrillation auriculaire (FA)

Présentation : l'efficacité de la défibrillation de l'onde biphasique rectiligne ZOLL a été comparée à celle d'une onde sinusoïdale amortie monophasique au cours d'une étude prospective multicentrique randomisée sur des patients soumis à une cardioversion de la fibrillation auriculaire. L'étude a été réalisée sur un total de 173 patients. Sept (7) patients qui ne répondaient pas à tous les critères du protocole d'étude ont été exclus de l'analyse. Des électrodes ZOLL à gel jetables, dotées d'une surface de 78 cm² (antérieures) et de 113 cm² (postérieures) ont été utilisées de manière exclusive au cours de cette étude.

Objectif : l'objectif primaire de l'étude était de comparer l'efficacité totale de quatre chocs biphasiques rectilignes consécutifs (70 J, 120 J, 150 J et 170 J) avec celle de quatre chocs monophasiques consécutifs (100 J, 200 J, 300 J et 360 J). La signification de l'efficacité des chocs multiples a été testée statistiquement au moyen de deux procédures, le test logarithmique par rangs et le test statistique de Mantel-Haenszel ; un niveau de signification de $p = 0,05$ ou inférieur a été considéré comme statistiquement significatif. Les données collectées sont totalement analogues à la comparaison de deux courbes « de survie » basées sur un tableau de vie dans lequel le nombre de chocs remplace la valeur de temps.

L'objectif secondaire était de comparer l'effet du premier choc des ondes biphasiques rectilignes et monophasiques. Un niveau de signification de $p = 0,05$ ou inférieur était considéré comme statistiquement significatif selon le test de Fischer. De même, les différences entre les deux ondes étaient considérées comme statistiquement significatives lorsque l'intervalle de confiance de 95 % entre les deux ondes était supérieur à 0 %.

Résultats : le groupe de 165 patients de l'étude avait un âge moyen de 66 ± 12 ans et comprenait 116 patients de sexe masculin.

L'efficacité totale des chocs biphasiques rectilignes a été significativement supérieure à celle des chocs monophasiques. Le tableau ci-dessous affiche les courbes « de survie » Kaplan-Meier (produit – limite) de chacune des deux ondes. L'ensemble des patients étant initialement en mode d'échec, les estimations de probabilité de la table de survie se réfèrent au risque d'être encore en mode d'échec après le $k^{\text{ème}}$ choc ($k = 1, 2, 3, 4$).

Tableau A-3. Estimation Kaplan-Meier de la probabilité d'échec de choc

Nombre de chocs	Biphasique	Monophasique
0	1,000	1,000
1	0,318	0,792
2	0,147	0,558
3	0,091	0,324
4	0,057	0,208

Comme le montre ce tableau, le résultat du groupe biphasique est supérieur sur l'ensemble du déroulement d'administration des chocs. Le degré de liberté de la statistique χ^2 pour le test de Mantel-Haenszel est de 30,39 ($p < 0,0001$). De manière similaire, le degré de liberté de la statistique χ^2 du test logarithmique par rangs est de 30,38 ($p < 0,0001$). Le pourcentage résiduel des patients dont la cardioversion a échoué après quatre chocs est de 5,7 % pour le groupe biphasique contre 20,8 % pour le groupe monophasique.

Une différence significative a été constatée entre l'efficacité de 68 % du premier des chocs biphasiques à 70 J et celle de 21 % des chocs monophasiques à 100 J ($p = 0,0001$, intervalle de confiance de 95 % de la différence entre 34,1 et 60,7 %).

La cardioversion effective obtenue avec les chocs biphasiques rectilignes a été atteinte avec une administration de courant inférieure de 48 % à celle des chocs monophasiques (11 ± 1 A contre 21 ± 7 A ; $p < 0,0001$).

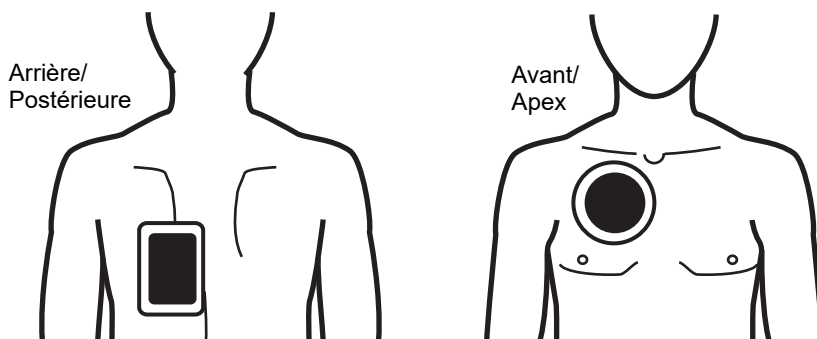
La moitié des patients dont la cardioversion avait échoué après quatre chocs monophasiques consécutifs progressifs a été ultérieurement traitée avec succès par un choc biphasique à 170 J. Aucun patient n'a été traité avec succès avec un choc monophasique à 360 J après un échec de la cardioversion avec des chocs biphasiques.

Conclusion : les données collectées démontrent l'efficacité supérieure des chocs biphasiques rectilignes à faible énergie comparée à celle des chocs monophasiques à haute énergie administrés au cours de la cardioversion transthoracique d'une fibrillation auriculaire. Il n'a été rapporté aucun effet secondaire indésirable ou dangereux consécutif à l'utilisation de l'onde biphasique rectiligne.

Cardioversion synchronisée de la fibrillation auriculaire

L'efficacité clinique globale et la cardioversion d'une fibrillation auriculaire (FA) sont renforcées par la mise en place correcte de l'électrode. Des études cliniques (voir ci-dessus) portant sur l'option d'onde biphasique du défibrillateur ont démontré que des taux de conversion élevés sont atteints lorsque les électrodes de défibrillation sont placées comme illustré dans le diagramme ci-dessous.

Mise en place antérieure/postérieure recommandée



Placez l'électrode avant (apex) sur le troisième espace intercostal, au niveau de la ligne claviculaire médiane de la partie antérieure droite du thorax. L'électrode arrière/postérieure doit être placée en position postérieure standard sur la gauche du patient, comme illustré.

Précision de l'algorithme d'analyse ECG

Sensibilité et spécificité sont les expressions qui qualifient les performances d'un algorithme d'analyse de rythme ECG comparativement à une interprétation faite par un clinicien ou un spécialiste. Le terme « sensibilité » caractérise la capacité de l'algorithme à identifier correctement les rythmes traitables par choc (elle est exprimée en pourcentage du nombre total de rythmes traitables par choc). Le terme « spécificité » caractérise la capacité de l'algorithme à identifier correctement les rythmes non traitables par choc (elle est exprimée en pourcentage du nombre total de rythmes non traitables par choc).

Les données présentées dans les Tableau A-4 et Tableau A-5 donnent un aperçu de la précision de l'algorithme d'analyse de rythme ECG, testé par rapport à la base de données de rythmes ECG de ZOLL. Les sources de rythmes incluaient des enregistrements de données issus d'appareils ZOLL et de bases de données du domaine public, enregistrées avec des systèmes d'électrode et des caractéristiques de traitement du signal similaires à ceux des appareils R Series. La longueur des enregistrements de données était suffisante pour permettre une analyse satisfaisante.

La séquence algorithmique dure environ 9 secondes et effectue les opérations suivantes :

- Divise le rythme ECG en segments de trois secondes.
- Filtre et mesure le bruit parasite, les artéfacts et les variations de la ligne de base.
- Mesure le contenu de la ligne de base (« caractère ondulatoire » aux fréquences correctes – analyse des domaines de fréquences) du signal.
- Mesure la fréquence des complexes QRS, leur largeur et leur variabilité.
- Mesure l'amplitude et la régularité temporelle (« auto-corrélation ») des ondes maximales et minimales.
- Détermine si les multiples segments de 3 secondes sont traitables par choc, puis invite l'utilisateur à traiter le patient.

Tableau A-4. Résultats relatifs aux performances cliniques (patients adultes)

Rythmes	Taille échantillon	Objectifs de performance	Performance observée	Limite inférieure de l'intervalle de confiance à 90 % unilatéral
Traitable par choc		Sensibilité		
FV brute	536	> 90 %	100,0 %	99,4 %
TV rapide	80	> 75 %	100,0 %	96,3 %
Non traitable par choc		Spécificité		
RSN	2210	> 99 %	100,0 %	99,9 %
FA, BS, TSV, bloc cardiaque, idioventriculaire, ESV	819	> 95 %	99,9 %	99,4 %
Asystolie	115	> 95 %	100,0 %	97,4 %
Intermédiaire				
FV fine	69	Uniquement rapportées	89,9 %	81,8 %
Autres TV	28	Uniquement rapportées	96,4 %	84,2 %

Tableau A-5. Résultats relatifs aux performances cliniques (patients enfants)

Rythmes	Taille échantillon (enregistrements de 9 secondes)	Objectifs de performance	Performance observée	Limite inférieure de l'intervalle de confiance à 90 % unilatéral
Traitable par choc (49 patients)		Sensibilité		
FV brute	42	> 90 %	100,0 %	93,1 %
TV rapide	79	> 75 %	100,0 %	96,3 %
Non traitable par choc (155 patients)		Spécificité		
RSN	208	> 99 %	100,0 %	98,6 %
FA, BS, TSV ^a , bloc cardiaque, idioventriculaire, ESV	348	> 95 %	99,4 %	98,2 %
Asystolie	29	> 95 %	100 %	90,2 %
Intermédiaire (16 patients)				
FV fine	0	Uniquement rapportées	—	—
Autres TV	44	Uniquement rapportées	84,1 %	72,2 %

a. 161 des 348 rythmes anormaux enregistrés étaient TSV (72 patients). Les fréquences cardiaques TSV étaient comprises entre 152 et 302 battements par minute.

Les performances relatives aux arythmies sont rapportées conformément à l'article, Kerber RE, Becker LB, Bourland JD, Cummins RO, Hallstrom AP, Michos MB, Nichol G, Ornato JP, Thies WH, White RD, Zuckerman BD. « Automated External Defibrillators for Public Access Defibrillation : Recommendations for Specifying and Reporting Arrhythmia Analysis Algorithm Performance, Incorporating New Waveforms, and Enhancing Safety, » *Circ J Am Heart Assoc.* 1997;95:1677-1682.

Références

Young KD, Lewis RJ. « What is confidence ? Part 2 : Detailed definition and determination of confidence intervals ». *Ann Emerg Med.* September 1997 ; 30:311-318.

Beyer WH. Percentage Points, F-Distribution Table. *CRC Standard Mathematical Tables.* 28th ed. Boca Raton, Fla : CRC Press ; 1981:573.

(Page blanche)

Annexe B

Accessoires R Series

Les accessoires ci-dessous sont compatibles avec les produits R Series. Pour commander l'un de ces articles, contactez votre représentant ZOLL local.

UU = Usage unique

Électrodes, palettes et connecteurs
Électrodes de réanimation OneStep
Électrodes de stimulation/défibrillation OneStep avec stimulation sous surveillance (SSS)
Électrodes de réanimation OneStep avec RCP
Électrodes de stimulation/défibrillation OneStep avec CPR et stimulation sous surveillance (CPR/SSS)
Électrodes, pédiatriques OneStep
Électrodes pédiatriques OneStep avec RCP
Électrodes multifonction de stimulation/défibrillation adultes Stat-padz® (12 paires/boîte)
Individuel, Stat-padz
Électrodes multifonction de stimulation/défibrillation pédiatriques Pedi-padz®
CPR-D-padz
CPR-Stat-padz
Poignées externes autoclavables
Poignées internes autoclavables, sans interrupteur
Poignées internes autoclavables, avec interrupteur
Poignées internes autoclavables moulées, sans interrupteur
Poignées internes autoclavables moulées, avec interrupteur

Câbles
Câble OneStep (100-240V, 50/60Hz)
Câble de stimulation OneStep (100-240V, 50Hz)
Connecteur CPRD-câble de choc multifonction
Adaptateur CPRD-câble de choc multifonction
Câble patient ECG à 3 fils de dérivation AAMI
Câble patient ECG à 3 fils de dérivation AAMI, ESU
Câble patient ECG à 3 dérivation IEC
Câble patient ECG à 5 fils de dérivation AAMI
Câble patient ECG à 5 fils de dérivation IEC
Rallonge pour cordon d'alimentation (3,6 m)
Cordon d'alimentation secteur
Batteries et chargeurs
Chargeur SurePower
Batterie SurePower
Capteurs et câbles de SpO₂
LNCS Amtx Capteur à usage unique pour patients > 30 kg
LNCS Pmtx Capteur à usage unique pour enfants et adultes minces 10-50 kg
LNCS Inf-L Capteur à usage unique pour enfants 3 - 20 kg
LNCS Neo-L Capteur à usage unique pour nouveau-nés < 3 kg
LNCS NeoPt-L Capteur à usage unique pour nouveau-nés < 1kg (Prématurés)
LNCS DCI Capteur réutilisable pour adultes et enfants > 30 kg
LNCS DCIP Capteur réutilisable pour enfants 10-50 kg
Câble patient réutilisable LNC-4 (1,2 m)
Câble patient réutilisable LNC-10 (3,0 m)
Rallonge LNC, extrémité DB-9, 1,2 m
Câble adaptateur LNCS-LNOP, capteur LNCS à câble patient LNOP
Câble adulte LNOP DC-12 LNOP réutilisable à connexion directe de 3,6 m
Capteurs et câbles de EtCO₂
Flux principal
Câble et capteur CAPNOSTAT 5 CO ₂ Sensor

Adaptateur pour voies aériennes, enfants/adultes, UU
Adaptateur pour voies aériennes, nouveau-nés/enfants, UU
Adaptateur pour voies aériennes, adultes, réutilisable
Adaptateur pour voies aériennes, nouveau-nés/enfants, réutilisable
Adaptateur pour voies aériennes avec embout buccal, enfants/adultes, UU
Masque CAPNO ₂ mask, adulte grand
Masque CAPNO ₂ mask, adulte standard
Masque CAPNO ₂ mask, enfant
Flux secondaire
Câble et module LoFlo
UU, canule de prélèvement du CO ₂ nasal (adultes)
UU, canule de prélèvement du CO ₂ nasal (enfants)
UU, canule de prélèvement du CO ₂ nasal (nourrissons/nouveau-nés)
UU, canule de prélèvement du CO ₂ naso-buccal (adultes)
UU, canule de prélèvement du CO ₂ naso-buccal (enfants)
UU, prélèvement du CO ₂ nasal avec canule d'apport en O ₂ (adultes)
UU, prélèvement du CO ₂ nasal avec canule d'apport en O ₂ (enfants)
UU, prélèvement du CO ₂ naso-buccal avec canule d'apport en O ₂ (adultes)
UU, prélèvement du CO ₂ naso-buccal avec canule d'apport en O ₂ (enfants)
UU, kit d'adaptateurs pour voies aériennes pour adultes/enfants (pour tubes ET > 4,0 mm)
UU, kit d'adaptateurs pour voies aériennes pour adultes/enfants avec tuyau Nafion (pour tubes ET > 4,0 mm)
UU, kit d'adaptateurs pour voies aériennes pour enfants/nourrissons (pour tubes ET ≤ 4,0 mm)
UU, kit d'adaptateurs pour voies aériennes pour enfants/nourrissons avec tuyau Nafion (pour tubes ET ≤ 4,0 mm)
Brassards et tuyaux PNI
Cuisse, réutilisable, 38 à 50 cm
Adulte grand, réutilisable, 31 à 40 cm
Adulte, réutilisable, 23 à 33 cm
Adulte petit, réutilisable, 17 à 25 cm
Enfant, réutilisable, 12 à 19 cm
Nouveau-né n° 5, usage unique: 8,0 cm à 15,0 cm
Nouveau-né n° 4, usage unique: 7,0 cm à 13,0 cm
Nouveau-né n° 3, usage unique: 6,0 à 11,0 cm
Nouveau-né n° 2, usage unique: 4,0 à 8,0 cm
Nouveau-né n° 1, usage unique: 3,0 à 6,0 cm
Tuyau d'air avec équipement pneumatique 3 m
Tuyau d'air avec équipement pneumatique 1,5 m

Divers
Papier pour enregistreur, 80 mm en accordéon
Carte Data COMM R Series
Carte Data COMM II R Series
Gel de défibrillation

Annexe C

Informations relatives au module radio Wi-Fi

Si ce défibrillateur comporte un module radio Wi-Fi facultatif à faible puissance, celui-ci transmet des informations entre le défibrillateur et un réseau sans fil (mode infrastructure). Ce module est conforme aux normes suivantes :

- Article 15 de la réglementation de la FCC. Le fonctionnement de cet appareil est soumis aux deux conditions suivantes : (1) cet appareil ne doit pas provoquer d'interférences nuisibles ; et (2) il doit accepter toutes les interférences reçues, y compris celles susceptibles d'être à l'origine d'un fonctionnement non approprié (de la fonction radio).
- Article RSS 247 de la norme Industrie et Sciences Canada. Le fonctionnement de cet appareil est soumis aux deux conditions suivantes : (1) cet appareil ne doit pas provoquer d'interférences nuisibles ; et (2) il doit accepter toutes les interférences reçues, y compris celles susceptibles d'être à l'origine d'un fonctionnement non approprié (de la fonction radio). (RSS 247 of Industry & Science Canada. Operation is subject to the following two conditions: (1) this device may not cause harmful interference, and (2) this device must accept any interference received including interference that may cause undesired operation (of the radio function).)

Les modifications des paramètres Wi-Fi sur des accessoires de communication sans fil R Series non explicitement approuvées par l'administrateur responsable de la conformité pourraient annuler l'autorisation de l'utilisateur à employer l'équipement. (Changes or modifications to Wi-Fi settings on R Series wireless communication accessories not expressly approved by the administrator responsible for compliance could void the user's authority to operate the equipment.)

L'utilisateur est informé de conserver une distance de 20 cm à partir du produit pour garantir la conformité aux normes de la FCC. (The user is cautioned to maintain 20cm of space from the product to ensure compliance with FCC requirements.)

FCC/IC/UE: Cet appareil est limité à une utilisation à l'intérieur dans une plage de fréquence située entre 5 150 et 5 250 MHz. (FCC/IC/EU: This device is limited to indoor use in the 5150MHz to 5250MHz band.)

(Page blanche)