# MANUALE DELL'OPERATORE



# Belmont<sup>®</sup> Rapid Infuser, **RI-2**



#### Distributeur en Suisse



Mediq Suisse AG | Rosengartenstrasse 25 | 8608 Bubikon Tél 052 720 25 26 | info@mediqsuisse.ch | www.mediqsuisse.ch

# The Belmont<sup>®</sup> RAPID INFUSER, RI-2 MANUALE DELL'OPERATORE



780 BOSTON ROAD BILLERICA, MA 01821, USA

USA: 866.663.0212 WORLDWIDE: +1 978.663.0212 FAX: 978.663.0214

WWW.BELMONTMEDTECH.COM



EC REP

EMERGO EUROPE BV PRINSESSEGRACHT 20 2514 AP THE HAGUE THE NETHERLANDS +31 (0) 70 345 8570

Per Emergenza ed Assistenza: Framar Hemologix S.R.L. Via delle Macere 20 00060 Formello, Italia Tel 06-9075086 Fax 06-075083 www.hemologix.com info@hemologix.com

P/N 702-00195/Rev. I

# The Belmont<sup>®</sup> Rapid Infuser RI-2 Operator=s Manual Table of Contents

### **CAPITOLO 1: INTRODUZIONE**

| Indicazioni D'uso                     | . 1 |
|---------------------------------------|-----|
| Controindicazioni                     | . 1 |
| Generale                              | . 2 |
| Pannello Di Comando : Schermo E Tasti | . 3 |

#### **CAPITOLO 2: FUNZIONAMENTO**

| Funzionamento                                  |
|--|
| Sommario Passo – Passo Delle Procedure         |
| Ispezionare II Sistema5                        |
| Montaggio Su Asta5                             |
| Installazione Del Monouso6                     |
| Installazione Del Serbatoio Grande7            |
| Accensione II Sistema                          |
| Installare Le Sacche                           |
| Spurgo Della Linea Principale9                 |
| Spurgo Della Linea Paziente9                   |
| Collegare II Paziente                          |
| Inizio Dell'infusione                          |
| Mantenimento Dell'Infusione11                  |
| Controllo pressione11                          |
| Spurgo automatico dell'aria11                  |
| Infusione di Bolo, Infondere un volume fisso12 |
| RIcircolo12                                    |
| Stop   |

| Funzionamento A Batteria         | 13 |
|----------------------------------|----|
| Spegnimento Accidentale          | 13 |
| Fine Della Procedura             | 14 |
| Operativita' Manuale D'emergenza | 14 |

#### CAPITOLO 3: ALLARMI E TROUBLESHOOTING GUIDE

| Α. | Allarmi Operativi<br>Messaggio Di Allarme<br>Rilevata Aria<br>Porta Aperta<br>Manca Fluido<br>Pressione Alta<br>Batteria Bassa<br>Manca Monouso |    |
|----|---|----|
| В. | Allarmi Riscaldamento<br>Errore # 101 (Errore Riscaldamento)  |    |
| C. | Allarmi Hardware  |    |
|    | Errore #201 (Err Sens Aria)<br>Errore #202 (Err Sens Fluidi Uscita)   |    |
|    | Errore #203 (Heater Fault Latch)  | 19 |
|    | Errore #204 (Heater Power Read Back Fault)  | 19 |
|    | Errore #205 (Heater Over Power Fault)   | 19 |
|    | Errore #206 (Power Module Overtemp)   | 19 |
|    | Errore #207 (Err Pompa)   | 20 |
|    | Errore #208 (Err Valvola)   | 20 |
|    | Errore #210 (Difetto Interno del computer)  | 20 |
|    | Errore #210 (Difetto Interno del computer)  | 20 |
|    | Troubleshooting Altre Difficolta Operative  | 21 |

### CAPITOLO 4: CONFIGURAZIONE DEI PARAMETRI E MANUTENZIONE

| ALLAR | MI O | PERATIVI                  | 23 |
|-------|------|---------------------------|----|
| Α.    | Impo | ostazioni Di Sistema      | 24 |
|       | 1.   | Data/Ora                  | 25 |
|       | 2.   | Illuminazione del Display | 26 |
|       | 3.   | Scelta Lingua             | 26 |
|       | 4.   | Sensibilita' tasti        | 26 |
|       | 5.   | Volume Bolo               | 26 |
|       | 6.   | Limiti di Pressione       | 26 |

| В. | Sei | rvizio E Programma Di Manutenzione Preventiva | 27 |
|----|-----|---|----|
|    | Pro | ogramma 1                                     |    |
|    | Pro | ogramma 2                                     | 27 |
| C. | Ма  | nutenzione Di Routine                         |    |
|    | 1.  | Pulizia e disinfezione esterni                |    |
|    | 2.  | Sensori d'aria Manca Fluido e Aria in Linea   |    |
|    | 3.  | Cavo di Alimentazione                         |    |
|    | 4.  | Sensori Temperatura                           |    |
|    | 5.  | Filtro Ventola                                |    |
|    | 6.  | Sigilli                                       |    |
|    | 7.  | Porta e Dischi di Ceramica                    |    |
|    | 8.  | Piedini gommati                               |    |
|    |     |   |    |

| D. | Testing the System and Operational Check-Out |    |
|----|--|----|
|    | 1. Visual Inspection                         |    |
|    | 2. System Operational Checkout               |    |
|    | 3. Battery Run Time                          |    |
|    | 4. Electrical Safety Test - Leakage Current  |    |
|    | 5. Hardware Verification                     |    |
|    | 6. Clean the pump head                       |    |
| E. | Checklist                                    |    |
| F. | Electromagnetic Compatibility                |    |
| G. | Fuse   |    |
| H. | Calling for Service                          | 44 |

### CAPITOLO 5: SPECIFICHE TENICHE

| Dimensioni                   | . 45 |
|------------------------------|------|
| Portabilita'                 | . 45 |
| Batteria                     | . 45 |
| Ambiente                     | . 46 |
| Parametri                    | . 46 |
| Pannello Di Comando          | . 47 |
| Sicurezza E Monitoraggio     | . 47 |
| Stati Di Allarme E Controlli | . 48 |
| Disposable Sets              | . 48 |
| Classificazioni              | . 49 |
| Simboli E Definizioni        | . 50 |
|                              |      |

# **CAPITOLO 1: INTRODUZIONE**

#### Questo sistema deve essere operato da personale formato. E' essenziale che abbiate letto e capito questo Manuale prima di far funzionare lo strumento

Una presentazione di questo strumento in formato PowerPoint (.ppt) è disponibile sul sito <u>www.hemologix.com</u>.

Il Sistema di Gestione Fluidi della Belmont RI-2 infonde sangue, fluidi IV sostitutivi o fluidi d'irrigazione riscaldati a temperatura fisiologica a flussi selezionati da 10 a 1000 millilitri al minuto (ml/min). Sono disponibili anche flussi inferiori di 2,5 e 5,0 ml/min (150 e 300ml/ora) per mantenere la pervietà delle linee.

Il Sistema monitorizza la temperatura, la pressione nella linea e l'aria nelle linee del fluido, per assicurare un funzionamento affidabile ed allerta in tutte le condizioni di non sicurezza. Un circuito supplementare di hardware evita operazioni incorrette in caso di malfunzionamento del processore. Lo schermo touch screen espone i flussi, il fluido totale infuso, la temperatura, la pressione nella linea, gli allarmi ed i messaggi di stato, nonché le corrette procedure da seguire in caso di allarme. I pulsanti virtuali appropriati ad ogni particolare punto operativo sono anche esposti sullo schermo.

Un sistema di batterie interne consente il trasporto dello strumento con il paziente. Durante il funzionamento a batteria il riscaldamento non è attivo, mentre rimangono attivi la pompa ed il monitoraggio.

# **INDICAZIONI D'USO**

- Infusione di cristalloidi, colloidi o emoderivati, comprese PRBC, come sostitutivo volumetrico per pazienti soggetti a perdite ematiche dovute a traumi o ad interventi chirurgici.
- Infusione di fluidi riscaldati per riscaldare i pazienti dopo chirurgia o ipotermia
- Infusione di fluidi riscaldati per irrigazione in procedure urologiche

# CONTROINDICAZIONI

- Non usare il Sistema laddove si desiderino flussi inferiori a 2,5 ml/min o superiori a 1000ml/min
- Non usare il Sistema per riscaldare piastrine, crioprecipitati o sospensioni garnulocite
- Il Sistema non è concepito per la somministrazione di farmaci
- L'RI-2 non deve essere usato in presenza di una controindicazione per infusioni rapide
- Soluzioni Ringer, destrosio in acqua e soluzioni NaCl ipotoniche non si devono aggiungere ad emoderivati (AABB Technical Manual 17a ed., pag. 624)

# GENERALE

Il Sistema completo è costituito dallo Strumento di Controllo RI-2, montabile su uno stativo, e dal Set Monouso RI-2.

Il Set Monouso è pre-connesso ed ha linee sterili. **Usare per un solo paziente**. L'RI-2 può essere usato esclusivamente con i propri Set Monouso dedicati.



- Sensore di aria fluidi in entrata. Mancanza di fluidi rileva aria la pompa ed il riscaldamento si fermano, suona un allarme ed appare sullo schermo "Fluid Out."
- 2. Interruttore ON/OFF
- 3. Roller pump. La pompa rotante peristaltica è concepita per una bassa emolisi, per consumare poca energia, essere leggera e molto affidabile.
- Il display ed il pannello di controllo espongono lo stato e messaggi di allarme con tasti virtuali in basso.
- 5. Il sensore Temperatura Infrarossi (Output Probe) monitorizza la temperatura del fluido che esce dallo scambiatore di calore.
- 6. Sensore di aria in linea. Questo sensore è dislocato sopra la valvola. Se rileva dell'aria chiude immediatamente la valvola per evitare che entri nella linea del paziente e ferma la pompa ed il riscaldamento. L'allarme suona e sullo schermo appare il messaggio "Aria" Un messaggio grafico indica quale sensore è coinvolto e fornisce le istruzioni per ripristinare il funzionamento utilizzando la modalità in bypass.
- 7. La Valvola bidirezionale chiude la linea di ricircolo quando il sistema infonde e chiude la linea di infusione quando il sistema ricircola. Chiude immediatamente la linea d'infusione se si verifica una condizione di errore che richiede l'intervento dell'operatore.
- 8. Il sensore Temperatura Infrarossi (Input Probe) monitorizza la temperatura che entra nello scambiatore di calore.

### PANNELLO DI COMANDO : SCHERMO E TASTI

Il Pannello di comando consiste in uno schermo touch-screen con incorporato un luminoso display grafico e tasti virtuali. Lo schermo espone i messaggi di allarme e di stato, con i tasti virtuali sotto.

#### SOMMARIO DEL PANNELLO DI CONTROLLO

#### Messaggi di stato:

- Flusso in ml/min (II RI-2 espone ambedue il Flusso Richiesto e quello Effettivo)
- volume infuso
- temperatura dell'infusato in °C
- pressione della linea in mmHg
- Volume di Bolo (se applicabile)

Tasti virtuali di funzione:Tutte le funzioni sono controllate da tasti che appaiono sullo schermo.<br/>Ogni volta che un tasto viene premuto cambia l'esposizione su<br/>schermo, sul quale appaiono unicamente i tasti necessari a quella<br/>data fase. Il tasto attivo viene evidenziato.

Ci sono tre (3) livelli di sensibilità dei tasti : Veloce, Media, Lenta. La sensibilità è fissata in fabbrica a Media, ma può essere cambiata in Modalità Service.

Cfr. il Capitolo 4 per la selezione della sensibilità dei tasti.

Allarmi: Messaggi grafici di allarme che indicano dove sono accaduti degli errori e suggeriscono il da farsi.

# **CAPITOLO 2: FUNZIONAMENTO**

# FUNZIONAMENTO

Questo Capitolo descrive le procedure per installare ed iniziare un sicuro ed efficace funzionamento dell' RI-2 delle **Belmont**. Per cambiare la lingua selezionare Lingua all'inizio o consulta il Capitolo 4 "SCELTA LINGUA" per impostare una lingua.

# ATTENZIONE!

Non usare questo strumento in presenza di gas infiammabili.

# ATTENZIONE!

per evitare il rischio di scosse elettriche questo dispositivo deve essere collegato solo a prese di corrente dotate di collegamento a terra.

# ATTENZIONE!

Non usare sistemi di pressione delle sacche. La pompa dello strumento è adeguata per infondere alle pressioni corrette.

# ATTENZIONE!

L' RI-2 non è concepito per il riscaldamento di piastrine, crioprecipitati o sospensioni granulocite.

# ATTENZIONE!

L' Belmont RI-2 è concepito per l'infusione di grandi volumi di fluidi sostitutivi od emoderivati, non per la somministrazione di farmaci.

# ATTENZIONE!

Non mischiare Ringer's Lattato o altre soluzioni contenti calcio con prodotti ematici citrati.

Usare solo prodotti ematici anticoagulati.

# SOMMARIO PASSO – PASSO DELLE PROCEDURE





Set monouso a 3-punte con componenti principali

# RACCOMANDAZIONE

Il set monouso e' per un solo paziente. Non riusare.

Magazzinare il set in zona ventilata ed asciutta, libera da vapori chimici. Usare sempre la tecnica primo-entrato primouscito (FIFO) per minimizzare i tempi di stoccaggio.







- 1. Posizionare il serbatoio nel suo Supporto
- 2. Aprire la porta, inserire lo scambiatore di calore con la freccia rossa verso l'alto. (**Tubo rosso** su striscia rossa)
- 3. Posizionare fermamente l'interlock nel sensore fluidi.
- guidare il tubo curvo (colore blu) sopra la testina della pompa. Controllare che il tubo piu' piccolo sia nell'incastro laterale

Non piegare o torcere i tubi

5. Posizionare il serbatoio a pressione nell'alloggio. Inserire fermamente la linea d'infusione nel rilevatore d'aria a sinistra della valvola

> Non applicare pressione eccessiva sul trasduttore, che potrebbe danneggiarsi. Non usare il sistema se il trasduttore e' danneggiato

- Posizionare il tubo piu' piccolo alla destra del rilevatore d'aria e della valvola
- Chiudere lo sportello assicurandosi di non serrare tubi. Connettere al paziente.











| MANTENIMENTO DELL'INFUSIONE                                      |  |           | Controllare periodicamente il paziente ed i dati sul display.   |  |
|--|--|-----------|---|--|
| FLUSSO = 500 <u>ml</u><br>RICHIESTO min                          | INFUSIONE  | $\oplus$  | Rispondere e regolare eventuali allarmi.  |  |
| FLUSSO = 500 <u>ml</u><br>EFFETTIVO min                          | T = 37.3°C   |           |   |  |
| VOL = 16.2 L   | P = 125  | i mmHg    | provocando un'alta concentrazione di proteine sulla<br>superficie del filtro. Se si ottura, si attiva il sensore manca  |  |
| INFUSE<br>RATE ▲ 500 <u>ml</u><br>min –<br>INFUSE RATE           | BOLUS<br>200 ml<br>RECIRC  | STOP      | fluido, suona un allarme, appare il messaggio "Manca<br>Fluido, controllare il tubo in entrata ed il filtro. Aggiungi<br>liquidi" e la pompa si ferma.  |  |
| Infus  | ione   |           |   |  |
| <b>Controllo pressione</b><br>Regola la velocità della pompa per |  |           | Il limite di pressione e' predeterminato in fabbrica al massimo di<br>300 mmHg. Per ridurre il limite vedi Capitalo IV, Parametri.<br>Mentre il sistema controlla la pressione, lo schermo espone |  |
| limiti predisposti.  |  |           | "Infusione-Controllo Pressione".  |  |
| FLUSSO = 500 <u>ml</u><br>RICHIESTO min                          | Infusione-Controllo Pressione<br>Portare il flusso richiesto a<br>quello effettivo |           | Premere Flusso Richiesto fino a portarlo a coincidere con quello effettivo, la linea di stato pressione lampeggia e il bip suona ogni 10 secondi.   |  |
| FLUSSO = 140 <u>ml</u><br>EFFETTIVO min                          | T = 37.3°C   |           |   |  |
| VOL = 16.2 L   | P = 29   | 98 mmHg   | linea e' troppo piccolo o vi sono occlusioni.   |  |
| INFUSE<br>RATE ▲ 500 <u>ml</u><br>min                            | BOLUS<br>200 ml  | STOP      |   |  |
| INFUSE RATE<br>RATE ▼  | RECIRC   | 510P      |   |  |
|  |  |           |   |  |
| Spurgo automatico  | dell'aria  |           | Il flusso di ricircolo viene temporaneamente impostato a 500ml/min durante lo spurgo automatico se il flusso e' inferiore   |  |
| FLUSSO = 500 <u>ml</u><br>RICHIESTO min                          | DEGASSIFIC   | CAZIONE 🕀 | uguale a 500ml/min. Se il flusso e' superiore il ricircolo avviene<br>al flusso impostato.  |  |
| FLUSSO = 500 <u>ml</u><br>EFFETTIVO min                          | T = 37.3°C   |           | Dopo ogni 500ml di infusione il sistema spurga automaticamente l'aria.  |  |
| VOL = 16.2 L   | P = 125 mmHg   |           | Il display espone RIMUOV ARIA durante lo spurgo. La lettura de volume resta immutata e inizia a contare nuovamente quando   |  |
| INFUSE<br>RATE ▲ 500 ml<br>min                                   | BOLUS<br>200 ml  | STOP -    | l'infusione comincia di nuovo.  |  |
| INFUSE RATE<br>RATE ▼  | RECIRC   | 5109      | Quando l'infusione riprende il sistema torna al flusso prederminato.  |  |
|  |  |           |   |  |

| Infusione di Bolo, In<br>fisso                                 | fondere un volume         | Infonde un volume fisso a 200 ml/min   |
|--|---------------------------|--|
| FLUSSO = 200 <u>ml</u><br>RICHIESTO min                        |                           | Per cambiare flusso durante un bolo premere VELOC INF ▲ o VELOC<br>INF ▼ o IL TASTO 500 ml/min   |
| FLUSSO = 200 <u>ml</u><br>EFFETTIVO min                        | T = 37.3°C                | Il volume del bolo e' predeterminato in fabbrica a 200ml/min.<br>Puo' essere cambiato in Parametri (vedi Capitolo IV) oppure   |
| VOL = 16.2 L   | P = 125 mmHg              | premendo e tenendo premuto il tasto BOLO sullo schermo. Il<br>nuovo volume appare sullos chermo sotto VOL con il prefisso<br>BOL Lasciando il tasto l'infusione inizia. Per cambiare il flusso   |
| INFUSE<br>RATE ▲ 500 <u>ml</u><br>min<br>INFUSE<br>RATE ▼ RATE | 200 ml<br>10 ml<br>RECIRC | durante l'infusione di bolo, premere le frecce o MAX.<br>Nel tasto virtuale di BOLO sono esposti due numeri. Il numero in<br>alto rappresenta il volume impostato e quello in basso il volume  |
|  |                           | pompato, contando da zero fino a quello selezionato. Al termine<br>dell'infusione di un bolo, il sistema emette un bip e ritorna al<br>flusso preselezionato se era inferiore o uguale a 50ml/min; se<br>era piu' alto torna a 50ml/min. |
| Ricircolo  |                           | Ricircola liquido, caldo, rimuovendo l'aria nel sistema principale<br>ad un flusso prefissato di 200 ml / min. Il ricircolo si arresta   |
| FLUSSO = 200 <u>ml</u><br>RICHIESTO min                        | RICIRCOLO 🕀               | automaticamente ed emette un segnale acustico dopo 5 minuti.   |
| FLUSSO = 200 <u>ml</u><br>EFFETTIVO min                        | T = 37.3°C                | Un eccessivo o prolungato ricircolo puo' danneggiare l   |
| VOL = 16.2 L   | P = 125 mmHg              | globuli rossi esponendoli ripetutamente ai cilindri della<br>pompa. Limitare I tempi di ricircolo del sangue.  |
| INFUSE<br>RATE ▲ 500 <u>ml</u><br>min<br>RATE ▼ RATE           | BOLUS<br>200 ml<br>RECIRC |  |
| Stop   |                           | Arresta temporaneamente la pompa ed il riscaldamento. Il display di stato continua ad essere attivo  |

| FUNZIONAMENTO A BATTERIA                                       |   | 1.           | Premere RECIRC per pre-riscaldare il fluido nel serbatoio   |  |
|--|---|--------------|---|--|
| FLUSSO = 500 <u>ml</u><br>RICHIESTO min                        |   |              | 2.  | Staccare il cavo di alimentazione dallo strumento. Sul display appare BATT NO RISC per indicare che lo strumento e' a        |
| FLUSSO = 500 <u>ml</u><br>EFFETTIVO min                        | T = 3   | 7.3°C        |   | batteria, il flusso massimo e' di 50ml/min e non vi e'<br>riscaldamento.   |
| VOL = 16.2 L   | P = 1;  | 25 mmHg      | 3.  | Regolare il flusso con le frecce o direttamente a 50ml/min   |
| INFUSE<br>RATE ▲ 500 <u>ml</u><br>min                          | BOLUS<br>200 ml   | STOP         | 4.  | Quando si ricollega lo strumento all'alimentazione di rete, il<br>flusso torna a 50ml/min od a quello inferiore se era stato |
| INFUSE RATE<br>RATE ▼  | RECIRC  | 310          |   | selezionato.   |
|  |   |              | 5.  | La durata della batteria e' di circa 30 minuti   |
| Infusione  | a batteria  |              |   |  |
| ATTEN  | ZIONE   |              |   |  |
| Operare a batteria s<br>bassi flussi per<br>riscaldar          | Operare a batteria solo brevemente o a<br>bassi flussi perche' non vi e'<br>riscaldamento |              |   |  |
|  |   |              | BAT   | ITERIA BASSA   |
|  |   | 1.           | Quando la batteria e' quasi scarica appare sullo schermo<br>BATT BAS e allarma. Ricollegare to strumento alla rete per<br>continuare il funzionamento e ricaricare le batterie. |  |
|  |   |              | 2.  | Il tempo di ricarica e' di 8 ore.  |
| SPEGNIMENTO ACC  |   | .E           |   |  |
| FLUSSO = 0 <u>ml</u><br>RICHIESTO min                          |   | Sev          | viene spento l'interruttore mentre il sistema pompa, il sistema   |  |
| FLUSSO = 0 <u>ml</u><br>EFFETTIVO min                          | T = 37.3°C<br>P = 125 mmHg  |              | si fe<br>spe  | erma, allarma ed espone questa schermata per impedire lo gnimento accidentale durante la procedura.                          |
| VOL = 16.2 L   |   |              | Per   | spegnere il sistema occorre premere il tasto SPEGNE.   |
| FERMA LA POMPA PI<br>TOGLIERE L'ALIMENT<br>RIMETTI INTERRUTTOI | RIMA DI<br>AZIONE.<br>RE SU ON  | POWER<br>OFF | Per<br>ripre  | continuare la procedura riposizionare l'interruttore su ON e<br>endere l'operazione.   |
| Interruttore spento durante il<br>funzionamento                |   |              |   |  |

| FINE DELLA PROCEDURA   | 1. | Se la pompa è accesa, premere STOP   |
|--|----|--|
| ATTENZIONE   | 2. | Chiudere la linea paziente e i tubi dalle sacche.  |
| Con il cistema anosta o con fluidi nel   | 3. | Spegnere con l'interruttore.   |
| circuito monouso, assicurarsi che la<br>linea paziente sia pinzata chiusa<br>prima di aprire la porta dello<br>strumento per evitare flussi  | 4. | Aprire la porta e togliere il monouso. Usare le procedure istituzionali per la gestione e smaltimento di bio materiali pericolosi.   |
| incontrollati di caduta.   | 5. | Seguire le procedure di pulizia del Capitolo 4 per pulire e disinfettare il sistema.   |
| ΟΡΕΒΑΤΙΛΙΤΑ' ΜΑΝΙΙΔΙ Ε   |    |  |
| D'EMERGENZA  |    | Bypassare il sistema spegnendo l'interuttore.  |
| Nel caso in cui lo strumento non sia<br>operativo durante una procedura, I fluidi<br>possono essere infusi manualmente<br>come emergenza usando pressione o<br>gravita'.   |    | Aprire la porta.   |
|  |    | Staccare la linea d'infusione dalla sua posizione nella<br>valvola, il restante del circuito puo' restare nello strumento<br>oppure puo' essere tolto. L'apertura della porta consente<br>al fluido di bypassare la pompa. |
| ATTENZIONE   |    |  |
| In operativita' manuale d'emergenza<br>tutti i sistemi di sciurezza del sistema<br>sono stati bypassati. Monitorare la<br>linea paziente per accertarsi che non<br>entri aria nel paziente. Non applicare<br>forza eccessiva sulle sacche per<br>evitare la rottura del circuito o danni<br>ai globuli rossi |    | Applicare pressione alle sacche per aiutare il deflusso.<br>Assicurarsi che le pinze delle sacche e della linea paziente<br>siano aperte.  |
|  |    | Non usare troppa forza sulle sacche per evitare la rottura del set monouso o di danneggiare I globuli rossi.   |
|  |    |  |

# CAPITOLO 3: ALLARMI E TROUBLESHOOTING GUIDE

Questo Capitolo descrive possibili cause per messaggi di allarme e diffcolta possibili con suggerimenti per correggerli. Quando l'FMS2000 incontra una situazione che compromette l'efficienza dell'infusione, non solo emette allarmi, espone messaggi ed istruzioni correttive, ma anche blocca l'infusione, il riscaldamento e attiva la ricircolazione. Per silenziarlo premere MUTO sullo schermo e la selezione rimarrà evidenziata

# A. ALLARMI OPERATIVI

| MESSAGGIO DI ALLARME  | POSSIBILE<br>CONDIZONE   | L'AZIONE DELL'OPERATORE  |
|---|--|--|
| RILEVATA ARIA<br>RILEVATA ARIA. APRI PORTA. STRIZZA<br>TUBO SOTTO SENSORE PER | Aria nella linea.<br>Il tubo nel sensore<br>d'aria non é               | Apri la porta e silenzia l'allarme.<br>Controlla per bolle d'aria e possibili<br>perdite.  |
| MUTO  | appoggiato bene.<br>Perdite nel<br>monouso.<br>Sensore aria<br>sporco. | Strizza il tubo subito sotto al sensore<br>d'aria per liberare eventuale aria<br>intrappolata nel sensore. Non deve<br>restare aria intrappolata nel sensore.                  |
| Il messaggio di allarme appare sull<br>schermo.                               | Elettronica del  | Controlla che il sensore d'aria sia pulito e<br>non ostruito.  |
| PREMI RISPURG PER PULIRE.   | sensore difettosa.   | Riposiziona il tubo sul sensore d'aria<br>assicurandosi che sia ben bloccato nel<br>sensore.   |
| RISPURG   |  | Premi RISPURG per rispurgare la linea<br>principale del fluido. Controlla che non vi<br>sia aria nel circuito monouso e nella linea<br>paziente prima di infondere nuovamente. |
| Rispurg schermo   |  | Se persiste spegni e chiedi intervento tecnico.  |

| MESSAGGIO DI ALLARME  | POSSIBILE<br>CONDIZONE   | L'AZIONE DEL'OPERATORE  |
|---|--|---|
| PORTA APERTA<br>CHIUDI PORTA<br>I PRIMI X<br>APRIRE<br>VALVOA<br>MUTO<br>Porta Aperta allarme   | La porta è aperta.<br>Manca il magnete<br>sul blocco porta.  | Chiudi porta per silenziare allarme e<br>continua.<br>Controlla magnete della porta.<br>Il sistema non consente il funzionamento<br>con la porta aperta. Se porta viene<br>aperta durante il funzionamento, il sistem<br>blocca immediatamentem la pompa ed il<br>riscaldamento. La valvola entra in<br>posizione di ricircolo e suona un allarme.  |
| MANCA FLUIDO, CONTROLLA TUBO E   FILTRO. AGGIUNGI FLUDI   MUTO   RISPURG   MANCA FLUIDO, CONTROLLA TUBO E FILTRO. AGGIUNGI FLUDI INTO RISPURG MUTO RISPURG MUTO RISPURG | <ul> <li>Manca infusato.</li> <li>Morse delle sacche<br/>non aperte bene.</li> <li>Sacche non<br/>perforate bene.</li> <li>Il tubo del sensore<br/>in uscita non<br/>posizionato bene<br/>nel sensore, o tubo<br/>del sensore in<br/>uscita tirato o in tiro<br/>dal sensore per<br/>vuoto nella linea.</li> <li>Filtro aria sacche<br/>occluso o filtro<br/>sangue occluso.</li> <li>Linea serbatoio o di<br/>ricircolo occlusa.</li> <li>Elettronica del<br/>sensore difettosa.</li> </ul> | <ul> <li>Premere MUTO per silenziare l'allarme.</li> <li>Se manca fluido, aggiungerlo e premere RISPURG</li> <li>Controlla che le sacche siano perforate a fondo e le morse completamente aperte.</li> <li>Il serbatoio deve essere nel supporto. Controlla che il tubo non sia in trazione nella pompa e che sia ben posizionato nel sensore di uscita.</li> <li>Se il serbatoio resta vuoto durante il rispurgo, il filtro aria delle sacche può essere ostruito. In questo caso, perfora le sacche ed apri completamente le morse per consentire all'aria nel serbatoio di uscire nelle sacche e di riempirsi di fluido.</li> <li>Elevate quantità di particolato nel sangue provocano l'ostruzione del filtro nel serbatoio. Sostituire il serbatoio od il set ogni 4 ore di funzionamento.</li> <li>Se persiste spegni e chiedi intervento tecnico.</li> </ul> |

| MESSAGGIO DI ALLARME  | POSSIBILE<br>CONDIZONE  | L'AZIONE DEL'OPERATORE  |  |
|---|---|---|--|
| PRESSIONE ALTA<br>RILEVATA ALTA PRESSIONE. CONTROLLA<br>IN.PAZ. PER BLOCCO.<br>MUTO<br>NEXT<br>RILEVATA ALTA PRESSIONE. CONTROLLA<br>IN. RICIRCOLO. PER BLOCCO.<br>MUTO<br>NEXT<br>Alta Pressione allarme | Linea paziente<br>bloccata .<br>Linea di ricircolo<br>bloccata.<br>Il sito di infusione<br>non é ideale.<br>Il lume del catetere<br>é troppo piccolo.<br>Il limite max di<br>pressione e'<br>impostato troppo<br>basso. | Assicurarsi che il flusso non sia bloccato.<br>Controlla che la linea di ricircolo sia<br>libera.<br>Controlla che il sito di infusione sia<br>appropriato ed usa accessi appropriati<br>come da guida. Controlla che lumi di<br>accesso, flussi e tipo di infusato siano<br>corrispondenti. Come da Guida in<br>Capitolo 2.<br>Aumenta il limite di pressione nelle<br>impostazioni.<br>Premi NEXT per silenziare l'allarme e<br>continua.<br>Controlla la funzionalità del trasduttore di<br>pressione premendolo leggermente. la<br>pressione indicata sullo schermo deve<br>cambiare, altrimenti é difettoso. |  |
| BATTERIA BASSA<br>Per continuare ad usare lo<br>strumento occorre collegarsi alla<br>rete ed effetuare la ricarica. Il<br>tempo di ricarica normale é di 8<br>ore.  | Voltaggio della<br>batteria è basso   | Quando la carica della batteria é bassa si<br>attivano questo messaggio ed un allarme<br>sonoro. – DOES THE ALARM RING<br>WHEN THE BATTERY IS TOO LOW?<br>Se la batteria si scarica completamante,<br>spegnere il sistema e collegare il cavo<br>all'alimentazione elettrica per ricaricarla.<br><u>Attendere almeno 30 secondi prima di</u><br><u>riaccendere il sistema !!!.</u>  |  |
| MANCA MONOUSO   | Manca il set<br>monouso nel<br>sistema.   | Installa correttamente il monouso.<br>Premere NEXT per continuare.  |  |

# B. ALLARMI RISCALDAMENTO

| MESSAGGIO DI ALLARME   | POSSIBILE<br>CONDIZONE   | L'AZIONE DELL'OPERATORE   |
|--|--|---|
| ERRORE #101<br>CONTROLLARE SE BLOCCO<br>SENSORI TEMPERATURA.<br>PULISCI. PREMERE RIPROV PER<br>CONTINUARE. SE PERSISTE<br>CHIAMARE L'ASSISTENZA                          | Finestra del<br>monouso bagnata,<br>sporca o bloccata.<br>Sensore IR sporco<br>o bloccato.<br>Difetto del<br>sensore IR<br>Difetto<br>riscaldatore                                 | Controlla il monouso ed il percorso per<br>occlusioni. Assicurati che le finestre sul<br>monouso e sul sensore IR siano puliti ed<br>asciutti e liberi da contaminanti. Se<br>necessario pulisci le superfici con panno<br>umido. Asciuga le superfici prima di<br>continuare.<br>Premere RIPROV per continuare.<br>Se persiste spegni e chiedi intervento<br>tecnico.  |
| ERRORE #102<br>TEMPERATURA ECCESSIVA<br>DELL'INFUSATO. SMALTIRE<br>CIRCUITO MONOUSO E<br>SANGUE. RIPROVARE CON<br>NUOVO MONOUSO. SE<br>PERSISTE CHIAMARE<br>L'ASSISTENZA | II fluido ha una<br>temperatura piu<br>alta del limite<br>I sensori<br>temperatura sono<br>bagnati, sporchi o<br>bloccati.<br>Flusso<br>parzialmente<br>occluso o senza<br>fluidi. | Controlla monouso e linea per occlusioni.<br>Assicurarsi che le finestre sul monouso e<br>sul sensore IR siano pulite, asciutte e<br>libere da contaminanti. Se necessario<br>pulire con panno soffice inumidito.<br>Asciugare prima di continuare.<br>Assicurarsi che le morse delle sacche<br>siano aperte ed il flusso libero.<br>Assicurarsi che il filtro non sia otturato.<br>Aggiungere fluido se manca.<br>Clampare le sacche e la linea paziente,<br>togliere il monouso. Spegnere il sistema e<br>ripartire con un nuovo monouso. Se<br>persiste chiedere intervento tecnico.<br>Se persiste spegni e chiedi intervento<br>tecnico.<br><b>ATTENZIONE</b><br>Non infondere sangue che si trovi nel<br>monouso dopo un allarme di eccesso<br>di temperatura. Globuli rossi esposti<br>ad alte temperature non sono sicuri<br>per infusioni. |

# C. ALLARMI HARDWARE

| MESSAGGIO DI ALLARME   | POSSIBILE<br>CONDIZONE  | L'AZIONE DELL'OPERATORE  |  |
|--|---|--|--|
| ERRORE #201<br>SPEGNERE E REINIZIA SISTEMA.<br>SE PERSISTE CHIAMARE<br>L'ASSISTENZA.   | Difetto sensore<br>aria   | Spegnere e chiedere intervento tecnico.  |  |
| ERRORE #202<br>SPEGNERE E REINIZIA SISTEMA.<br>SE PERSISTE CHIAMARE<br>L'ASSISTENZA.   |   | Spegnere e chiedere intervento tecnico.  |  |
| ERRORE #203<br>PREMERE RIPROV PER<br>CONTINUARE. SE PERSISTE<br>CHIAMARE L'ASSISTENZA  | Rumori eccessivi<br>sulla linea di<br>alimentazione o<br>difetto interno.                         | Premere RIPROVA per provare di nuovo.<br>Spegni e chiedi intervento tecnico se<br>persiste.  |  |
| ERRORE #204<br>SPEGNERE E REINIZIA SISTEMA.<br>SE PERSISTE CHIAMARE<br>L'ASSISTENZA.   | Rilevamento<br>aperto del<br>riscaldatore ad<br>induzione.<br>Difetto circuito di<br>rilevamento. | Ripartenza e riprova del sistema.<br>Se persiste spegni e chiedi intervento.   |  |
| ERRORE #205<br>PREMERE RIPROV PER<br>CONTINUARE. SE PERSISTE<br>CHIAMARE L'ASSISTENZA  | Difetto riscaldatore  | Premi RIPROVA per provare di nuovo.<br>Se persiste spegni e chiedi intervento.   |  |
| ERRORE #206<br>CONTROLLARE SE BLOCCO<br>PRESA D'ARIA, FAR<br>RAFFREDDARE IL SISTEMA. SE<br>PERSISTE CHIAMARE<br>L'ASSISTENZA | ll driver del<br>modulo<br>sovrarisalcalda  | Assicurarsi che le prese d'aria sotto lo<br>strumento siano libere.<br>Attendere che il sistema corregga il<br>problema. Il display ritorna allo schermo<br>di infusione quando l'errore si é corretto.<br>Premere MUTO per silenziare l'allarme.<br>Se persiste spegni e chiedi intervento. |  |

| MESSAGGIO DI ALLARME   | POSSIBILE<br>CONDIZONE  | L'AZIONE DELL'OPERATORE  |
|--|---|--|
| ERRORE #207<br>CONTROLLARE SE BLOCCO<br>POMPA. PREMERE RIPROV PER<br>CONTINUARE. SE PERSISTE<br>CHIAMARE L'ASSISTENZA        | IL tubo non è<br>installato<br>correttamente<br>nella pompa<br>Difetto della<br>pompa<br>Difetto rilevamento<br>velocità pompa.<br>Pompa fuori<br>controllo o non<br>controllata. | Controlla che I tubi monouso siano<br>posizionati correttamente nella pompa.<br>Controlla che la pompa giricorrettamente<br>e che la testa sia pulita.<br>Premere RIPROVA per provare di nuovo.<br>Se persiste spegni e chiedi intervento.   |
| ERRORE #208<br>CONTROLLARE SE BLOCCO<br>VALVOLA. SPEGNERE E<br>REINIZIA SISTEMA. SE<br>PERSISTE CHIAMARE<br>L'ASSISTENZA.    | Difetto valvola<br>Difetto sensore<br>posizione valvola   | Controlla che la valvola non sia bloccata.<br>Riprova a partire con il sistema.<br>Se persiste spegni e chiedi intervento<br>tecnico.<br><b>ATTENZIONE</b><br>In condizone di errore valvola e con<br>fluido all'interno del set monouso,<br>mantenere la linea paziente chiusa<br>(clampata) quando si apre la porta<br>dello strumento per evitare flussi<br>incontrollati di liguidi al paziente. |
| ERRORE #209<br>CONTROLLARE SE BLOCCO<br>PRESA D'ARIA, FAR<br>RAFFREDDARE IL SISTEMA. SE<br>PERSISTE CHIAMARE<br>L'ASSISTENZA | Printed Circuit<br>Board eccesso<br>potenza riscald   | Assicurarsi che le prese d'aria sotto lo<br>strumento siano libere.<br>Attendere che il sistema corregga il<br>problema. Il display ritorna allo schermo<br>di infusione quando l'errore si é corretto.<br>Premere MUTO per silenziare l'allarme.<br>Se persiste spegni e chiedi intervento.   |
| ERRORE #210<br>SPEGNERE E REINIZIA SISTEMA.<br>SE PERSISTE CHIAMARE<br>L'ASSISTENZA.   | Difetto Interno del<br>computer   | Reiniziare il sistema. Se persiste chiedere<br>intervento.<br>ATTENZIONE<br>In condizone di errore Watch Dog e<br>con fluido all'interno del set monouso<br>mantenere la linea paziente chiusa<br>(clampata) quando si apre la porta<br>dello strumento per evitare flussi<br>incontrollati di liquidi al paziente.  |

# TROUBLESHOOTING ALTRE DIFFICOLTA OPERATIVE

Alle volte si producono problemi non controllabili dal sistema di sorveglianza. Possono essere dovuti ad errori di impostazione, accessori impropri o difetto di componenti interni. Questa tabella descrive alcuni di questi problemi, i relativi allarmi e le azioni correttive necessarie

| ALLARME  | CONDIZONE<br>POSSIBILE   | AAZIONE DEL'OPERATORE   |  |
|--|--|---|--|
| Batteria non carica  | Cavo di alimentazione<br>non connesso.   | Connetti cavo all'alimentazione di rete; controlla<br>il cavo. Mantieni il sistema collegato alla rete<br>per caricare la batteria.   |  |
| Display scuro  | L'illuminazione del<br>Display e' stata<br>impostata al minimo<br>nella routine Setup.               | Aumenta l'illuminazione In Setup, Capitolo 4.   |  |
| La velocita' di flusso<br>scende o non va' a<br>quella impostata | Il sistema mantiene la<br>pressione nella linea<br>sotto al Limite impostato<br>riducendo il flusso. | Controlla ed elimina ginocchi ed ostruzioni della<br>linea.<br>Controlla che il sito di infusione sia appropriato<br>ed usa accessi appropriati come da guida.<br>Controlla che lumi di accesso, flussi e tipo di<br>infusato siano corrispondenti. Come da Guida ir<br>Capitolo 2.<br>Per aumentare il flusso aumenta il limite di<br>pressione. Per cambiarlo vai in<br>Calibrazione/Setup impostandolo piu' alto |  |
| La tastiera non<br>accetta comandi                               | La tastiera e' sempre in<br>uso continuo.<br>Difetto tastiera  | Rilasciare la tastiera ed il bip si arresta.<br>Se persiste, spegnere e chiedere intervento   |  |
| La tastiera e' troppo<br>sensibile o non<br>risponde             | La sensibilita' della<br>tastiera in Setup Routine<br>e' stata impostata Fast<br>or Slow.            | Resetta la sensibilita' della tastiera in Setup,<br>Capitolo 4.   |  |
| Non ci sono<br>messaggi, bip                                     | Interruttore non aperto<br>bene o membrana<br>difettosa.   | Premere a fondo l'interruttore. Se persiste sostituire la membrana.   |  |
| Manca alimentazione<br>o batteria<br>insufficiente               | Cavo di alimentazione<br>non connesso. Batterie<br>scaricate per<br>funzionamento.                   | Controlla l'alimentazione di rete, spina ed il<br>cavo.<br>Ricarica le batterie collegando il cavo di<br>alimentazione alla rete. Se la batteria dura<br>meno di 30 minuti dopo una ricarica completa o<br>8 ore, chiedi sostituzione.  |  |

| ALLARME  | CONDIZONE<br>POSSIBILE  | AAZIONE DEL'OPERATORE  |
|--|---|--|
| SI spegne<br>immediatamente<br>dopo aver acceso.<br>II sistema si<br>accende per 2-3<br>secondi, poi si<br>spegne<br>automaticamente | IGBT's sui Driver 'A' e<br>'B' cortocircuitati.<br>EPROM non fissata<br>bene sullo zoccolo.   | Se il problema persiste, spegnere e chiedere<br>intervento.<br>Reinserisci la EPROM nella scheda Computer.   |
| La pompa gira con<br>troppo rumore   | Il Roller della pompa<br>tocca la porta oppure il<br>tubo non e' installato<br>bene.  | <ol> <li>Apri la porta e reinstalla il tubo del set nella<br/>pompa.</li> <li>Controlla che non ci sia sangue o detriti<br/>attorno alle cerniere della porta che<br/>causano un innalzamento della porta per cui<br/>il roller la tocca.</li> </ol>   |
| Il sistema non<br>riscalda a<br>temperatura<br>fisiologica   | Le finestre sul set o sul<br>sensore IR sono<br>bagnate o sporche.<br>Il modulo di<br>alimentazione non e'<br>calibrato bene.<br>Difetto del modulo di<br>alimentazione o sensori<br>di temperatura non<br>calibrati. | Esamina le finestre sul set per contaminanti o<br>acqua.<br>Pulisci le finestre con un panno soffice ed alcol<br>se necessario.<br>La temperatura imput è troppo basso e la<br>portata è troppo alta<br>Se persiste chiedi intervento.   |
| II sistema non<br>spurga   | Vedi Allarme MANCA<br>FLUIDO in questo<br>capitolo  | Controlla il serbatoio e la linea di ricircolo ed<br>assicurati che non sia ostruita, che le sacche<br>sono perforate completamente e che le morse<br>siano aperte. Il tubo nella pompa non deve<br>essere tirato e deve sedere bene nel sensore.<br>Vedi Allarme MANCA FLUIDO in questo<br>Capitolo |
| Impossibile calibrare<br>il sensore<br>temperatura   | Difetto sensore<br>temperatura<br>Temperatura del fluido di<br>calibrazione non<br>corretta.  | Controlla la temperatura del fluido ed assicurati<br>che sia corretta.<br>Se il probl1ema persiste chiedi intervento.  |
| Impossibile spegnere<br>il sistema   | Difetto di un componente sulla scheda figlia.   | Chiedi intervento.   |

# CAPITOLO 4: CONFIGURAZIONE DEI PARAMETRI E MANUTENZIONE

# **ALLARMI OPERATIVI**

Lo strumento RI-2 necessita di manutenzioni e cure minime. La manutenzione preventiva ha lo scopo di ottimizzare le funzioni e di ridurre il rischio di fermo. Di seguito sono elencati le manovre di manutenzione di routine (se necessario), la manutenzione periodica (una volta l'anno) e l'impostazione dei parametric. Lo strumento non necessita di calibrazione periodica.

#### ATTENZIONE!

Usare le precauzioni dovute nella manipolazione di sangue. Trattare tutto uil sangue come se fosse infetto e pulire tutto immediatamente.

#### ATTENZIONE!

Controllare periodicamente le perdite di corrente per evitare rischi di shock elettrico.

### ATTENZIONE!

Spegnere il sistema o staccare il cavo di alimentazione prima di procedere alla pulizia per evitare rischi di shock elettrico.

#### ATTENZIONE!

Asciugare immediatamente qualsiasi perdita dal dispositivo.

### A. IMPOSTAZIONI DI SISTEMA

Si possono esguire I seguenti cambiamenti di Setup:

- Data e ora Imposta il tempo reale
- Illuminazione Display Cambia l'intensita' luminosa del display
- Sensibilita' tasti Imposta la reazione dei tasti
- Volume Bolo Imposta il volume di bolo
- Limiti di Pressione per l'allarme Alta Pressione Imposta la pressione massima consentita nella linea. Il range e' tra 100 300 mm Hg.

I cambiamenti di impostazioni dei Parametri vengono fatti in modalita' Service.



Premere il tasto SERVICE per accedere al menu Calibration/Set-up. Questo tasto appare solo quando si accende lo strumento e rimane attivo per 4,5 secondi, prima di entrare in modalita' Spurgo.

| CALIBRATION/SET-UP<br>TIME 23:59 DATE: 12-31-14<br>BOLUS 200 ML PRESS LIMIT 300MMHG<br>AC POWER PRESENT |              |                   |                |
|---|--------------|-------------------|----------------|
|   | DATE<br>TIME | DISPLAY<br>BRIGHT | LANG.<br>SETUP |
| TEMP  | PRESS        | POWER             | FAST           |
| CAL   | CAL          | CAL               | KEYRATE        |
| PRESS   | HARD-        | SETUP             | EXIT           |
| LIMIT   | WARE         | BOLUS             | SERVICE        |

#### 1. Data/Ora

Premi DATA/ORA per impostarli. Premi uno o l'altro.

| TIME HH:MM |      | DATE N | IM-DD-YY |
|------------|------|--------|----------|
|            |      |        |          |
|            | TIME | DATE   | NEXT     |

Display dopo premuto DATE / TIME

Appare una tastiera numerica. Imposta l'informazione appropriata di data od ora. L'ora deve essere impostata in fromato 24 ore (1:00 PM = 13:00). CANCEL cancella il valore impostato e ritorna allo schermo precedente. Premi UPDATE per salvare I nuovi valori e ritornare allo schermo iniziale di DATA/ORA. **Premi NEXT per tornare allo schermo di Calibrazione/Setup.** 

| DATE | MM-DD-YY |   |        |
|------|----------|---|--------|
| 1    | 2        | 3 |        |
| 4    | 5        | 6 |        |
| 7    | 8        | 9 | CANCEL |
|      | 0        |   | UPDATE |

Display dopo premuto DATA

| ТІМЕ НН:ММ |   |   |        |
|------------|---|---|--------|
| 1          | 2 | 3 |        |
| 4          | 5 | 6 |        |
| 7          | 8 | 9 | CANCEL |
|            | 0 |   | UPDATE |

Display dopo premuto ORA

#### 2. <u>Illuminazione del Display</u>

Ci sono quattro livelli di intensita' di illuminazione del display. Premi DISPLAY BRIGHT per passare dal livello attuale a quello successivo.

#### 3. Scelta Lingua

Premi qui per impostare lo strumento con la lingua desiderata.

#### 4. Sensibilita' tasti

Questo tasto imposta la sensibilita' dei tasti tra tre livelli possibili : Fast , Medium e Slow. Il livello attuale e' indicato sul tasto stesso. Il livello Fast imposta un tempo minimo di reazione tra tocco ed input; il Medium e' un poco piu' lento e Slow imposta un tempo massimo di reazione. Questa sensibilita' e' impostata a Medium in fabbrica. Nota che questa impostazione cambia il tempo di reazione necessario al riconoscimento del comando, non la pressione necessaria sul tasto che resta immutata.

#### 5. Volume Bolo

Il volume del bolo può' essere selezionato tra 100 e 1000ml e può essere cambiato tra 100,200,400,500 e 1000 ml ogni volta che si preme il tasto SETUP BOLUS. Il volume di bolo attivo viene indicato sul display nello schermo Calibrazione/Setup, ed anche sul tasto BOLO del display di infusione. (vedi Cap II sotto schermata principale).

#### 6. Limiti di Pressione

L'operatore puo' impostare la pressione massima consentita nella linea. Il range e' tra 100 e 300 mm Hg. Il valore attivo viene esposto sul display nello schermo Calibrazione/Set-Up. Premi e tieni premuto per cambiare in incrementi di 50 mm Hg. Durante l'infusione, il sistema mantiene la pressione nella linea al di sotto del limite impostato riducendo la velocita' d'infusione man mano che pressione si avvicina al limite. Il sistema resetta automaticamente la pressione massima a 300 mm Hg ogni volta che si accende lo strumento.

# **B. SERVIZIO E PROGRAMMA DI MANUTENZIONE PREVENTIVA**

#### Programma 1

Da eseguirsi da parte dell'operatore clinico o da un tecnico della Bioingegneria/Ing.Clinica .

|    |   |                                | Intervallo |                |
|----|---|--------------------------------|------------|----------------|
|    | Manutenzione di Routine                         | Prima o<br>dopo<br>ciascun uso | Ogni mese  | Ogni 6<br>Mesi |
| 1. | Pulizia e disinfezione esterni se necessari.    | •                              |            |                |
| 2. | Pulizia dei due sensori d'aria.                 | •                              |            |                |
| 3. | Controllo del cavo alimentazione.               | •                              |            |                |
| 4. | Pulizia dei sensori temperatura.                | •                              |            |                |
| 5. | Controllo/Pulizia del filtro ventola            |                                | •          |                |
| 6. | Controllo dei sigilli.                          |                                |            | •              |
| 7. | Controllo della porta e dei dischi di ceramica. |                                |            | •              |
| 8. | Controllo dei piedini gommati.                  |                                |            | ٠              |

### Programma 2

Da eseguirsi da parte di un tecnico della Bioingegneria o da altro personale qualificato.

|    | Test/Verifica richiesti                                 |             | Intervallo |  |  |
|----|---|-------------|------------|--|--|
|    | resuvernica richiesti                                   | Ogni 6 Mesi | Ogni Anno  |  |  |
| 1. | Ispezione visiva.                                       | •           |            |  |  |
| 2. | Controllo operativo del sistema, compreso test allarme. | •           |            |  |  |
| 3. | Controllo voltaggio batterie e durata di carica.        | •           |            |  |  |
| 4. | Test di sicurezza elettrica.                            |             | •          |  |  |
| 5. | Verifica Hardware.                                      |             | •          |  |  |
| 6. | Pulizia della testa della pompa                         |             | •          |  |  |

# C. MANUTENZIONE DI ROUTINE

#### 1. <u>Pulizia e disinfezione esterni</u>

Pulire le superfici esterne e l'interno della porta dopo ogni uso.

- a. Spegni lo strumento e disconnetti il cavo di alimentazione.
- b. Passare un panno soffice sulle superfici, bagnato con alcol od acqua.

#### Nota: Non usare acetone o altri solventi che possono danneggiare.

- c. Per togliere macchie di sangue asciutto e disinfettare la pompa, pulire con perossido d'idrogeno o bassa soluzione di candeggina, ed asciugare.
- d. Pulire anche attorno alle cerniere della porta, assicurandosi che la porta sia abbassata completamente dentro le cerniere.

#### 2. <u>Sensori d'aria Manca Fluido e Aria in Linea</u>

Mantieni I sensori puliti ed asciutti. Se diventano sporchi o bagnati, pulisci con un bastoncino cotonato umido ed asciuga. Le superfici dei sensori sono delicate, usa molta attenzione durante questa procedura.

#### 3. <u>Cavo di Alimentazione</u>

Ispeziona il cavo su tutta la lunghezza ed I connettori per escludere tagli ed aperture. Se danneggiato sostituisci (P/N 118-00085 International).

#### 4. <u>Sensori Temperatura</u>

Mantieni I sensori puliti ed asciutti. Se diventano sporchi o bagnati, pulisci con un bastoncino cotonato umido ed asciuga. Le superfici dei sensori sono delicate, usa molta attenzione durante questa procedura.

#### 5. Filtro Ventola

Ispeziona I filtri della ventola sul fondo dello strumento per evitare il deposito di sporco che impedisca il flusso d'aria. Se necessario smonta I filtri svitando le 4 viti e lavali con acqua e sapone. Accertati che non siano danneggiati (sostituisci con P/N 399-00033). Lascia che si asciughino prima di rimontarli.

#### 6. <u>Sigilli</u>

Ispeziona il sigillante sul perimetro dello strumento per accertarsi che sia in buono stato. Controlla anche il sigillante attorno allo schermo ed ai dischi di ceramica. Se necessario usa sigillante RTV della Dow Corning 732 multipurpose o equivalente per mantenere l'isolamneto da fluidi

#### 7. Porta e Dischi di Ceramica

Perche' lo strumento funzioni correttamente la porta deve essere allineata. La porta deve essere correttamente allineata con la pompa.

- a. Controlla che le cerniere non siano sporche di sangue, pulisci le macchie di sangue secco dalle cerniere. Accertati che la porta sia abbassata a fondo sulle cerniere.
- b. Controlla l'integrita' della porta e che la controporta non sia piegatas. Nel caso sostituire.
- c. Ispeziona I dischi di ceramica sulla porta e nel mezzo dello strumento per cercare eventuali spaccature o lesioni. Se sono danneggiati restituire al fabbricante per la sostituzione.



#### 8. Piedini gommati

Ispeziona I piedini per vedere se mancano o sono danneggiati. Sostituisci con #599-0314 Rubber feet & #510-00349 6-32 x 1 1/8" screw).

# PARTE TECNICA IN LINGUA ORIGINALE

# D. TEST/SYSTEM OPERATIONAL CHECK-OUT

The device should be serviced periodically, in accordance to schedule 1 and 2, by a qualified technician.

#### Material Required:

- Rapid Infuser Disposable Set, REF 903-00006
- Bio-Tek Safety Analyzer or equivalent
- Saline or other crystalloid for testing
- 2 liters of 35°-42°C fluid
- Manometer (2 mm Hg resolution)
- Pressure source
- Thermometer with thermocouple (0.1°C resolution)
- Graduated cylinders (ASTM Class B accuracy)
- Timer
- Tachometer (optional)

#### 1. <u>Visual Inspection</u>

- a. Door Open/Right Hand Side:
  - i. Check that air and fluid out detectors are clean.
  - ii. Check that all the plastic push pins on the door are in-place.
  - iii. Check that the valve pincher set screw is tight.
  - iv. Check that there are no cracks in the ferrite on either the door or the right hand side.
  - v. Check that the pressure transducer diaphragm has no tears or rips.
  - vi. Check that each pump roller spins freely. If not, remove and clean.
  - vii. Check that the door is pushed all the way down and there is no dried blood or fluid inside or around the hinges.
- b. Back:
  - i. Check that the AC connector (IEC connector) is clean. If there is some saline residue, clean.
- c. Verify Latch/Unlatch Mechanism:
  - i. Check the rubber pads on the pole clamp assembly. If they feel slick/polished, clean and scrub with isopropyl alcohol.
  - ii. Mount and un-mount the system on an IV pole, verify that the latch and unlatch work properly and the system will not move down the pole unexpectedly.

#### 2. <u>System Operational Check-Out</u>

- a. Install Disposable set.
- b. Turn power switch ON. Wait for PRIME screen to appear.
- c. Close bag clamps. Hang and spike fluid bag.
- d. Open bag clamp(s). Press PRIME to prime the system (circulate 100 ml of fluid at 500 ml/min.) Prime volume (100 ml) countdown is displayed on screen. Stop automatically when countdown reaches 0 ml.
- e. Press PT. LINE PRIME once to pump at 50 ml/min or press and hold to pump at 200 ml/min. Press STOP when line is free of air bubbles.
- f. Press INFUSE to start infusion at 10 ml/min. Press INFUSE RATE ▲ ▼ to change flow rate.
- g. Increase flow rate to 500 ml/min and verify that the output temperature, on the display, is  $37.5^{\circ} \pm 1^{\circ}$ C.
- h. Remove the power cord. Verify that the system automatically switches to battery when AC is disconnected. BATTERY NO HEATING message displays to indicate the system is now in battery mode and heating is suspended.
- i. Connect back to AC power and verify the operation is uninterrupted. Adjust the flow rate by pressing INFUSE RATE  $\blacktriangle \bigtriangledown$ .
- j. Infuse until the fluid bag is empty, verify that the system stops pumping and sounds an audible alarm with 'FLUID OUT' message displays on screen.

#### 3. <u>Battery Run Time Test</u>

- a. Prior to performing the battery run test, plug the system into an AC wall outlet for at least 8 hours to fully charge the batteries.
- b. Follow directions in Step 2, a-g. Infuse at 50 ml/min. Start the timer.
- c. The system should run for at least 30 minutes with fully charged battery. If not, replace the batteries.

#### 4. <u>Electrical Safety Test - Leakage Current</u>

**Equipment required:** Fluke Safety Analyzer, Model 505 or equivalent 2 Liters of room temperature saline

Setup: Plug the RI-2 into AC outlet on the panel of the Safety Analyzer.

### CAUTION:

Before applying voltage to Safety Analyzer, make sure input line voltage is correct for the **VOLTAGE OF UNIT UNDER TEST**.

#### a. Earth Leakage Currents:

- i. Plug the Safety Analyzer into an appropriate power source, turn Analyzer power ON. Turn the RI-2 power switch to Standby.
- Switch selector on Analyzer to CHASSIS or LEAKAGE (μA). Connect a single red lead to the SINGLE LEAD input jack, and attach large clamp to equipotential ground terminal on the RI-2.
- iii. Record the leakage current displayed for each of the following conditions, with Neutral switch in NORM position. Tests should be performed in the following order.

| Polarity - NORM;    | Ground – NORM |
|---------------------|---------------|
| Polarity - REVERSE; | Ground – NORM |
| Polarity - REVERSE; | Ground – OPEN |
| Polarity - NORM;    | Ground - OPEN |

- iv. Repeat the first two (Normal Polarity and Reverse Polarity Grounded) with Neutral switch in OPEN position.
- v. Install the disposable set and prime with saline and proceed to the Infuse screen. Press STOP to set the pump at 0 ml/min, not heating or pumping.
- vi. Repeat iii & iv with the RI-2 in ON mode (power switch ON, infuse screen displayed, not pumping or heating).
- vii. Repeat iii & iv with the RI-2 infusing and heating at maximum rate.
- viii. All measurements should be <300  $\mu$ A (for Domestic unit) and <500  $\mu$ A (for 230 V unit).

#### b. Patient Leakage Current:

- i Install the disposable set and prime with saline and proceed to the Infuse screen.
- ii. Attach 12 to 16 gauge stainless steel cannula or hypodermic needle tip to the end of patient line and attach the Safety Analyzer large clamp to the cannula or needle tip.
- iii. Prime the RI-2 with saline. Make sure that the entire patient line including the cannula has been primed.
- iv. Repeat a.iii, and a.iv with the RI-2 in the STANDBY (ON) and pumping at 750 ml/min modes.
- v. Maximum leakage allowable is as follows:

#### With NORMAL NEUTRAL

Normal Polarity - Grounded (10 µA)

Reverse Polarity - Grounded (10 µA)

Reverse Polarity - Not Grounded (50 µA)

Normal Polarity - Not Grounded (50 µA)

With OPEN NEUTRAL (Note: the system automatically switches to battery at 50 ml/min.)

Normal Polarity - Grounded (50 µA)

Reverse Polarity - Grounded (50 µA)

#### 5. <u>Hardware Verification</u>

Install and prime the disposable set before beginning the Hardware Verification process.

#### Hardware mode verifies:

- a. Valve operation
- b. Fluid Out and Air Detectors
- c. Battery voltage.
- d. Flow Rate (Pump speed)
- e. Input and Output Temperature Probes including "Over Temperature" alarm test, and
- f. Pressure sensor.

A password is required to access the SERVICE screen, to insure that this mode is not accessed accidentally.

Press the SERVICE key, at power-up, to access the Calibration/Set-up screen. This screen remains active for 4.5 seconds before the system enters the Prime mode screen.

#### WARNING!

Do not access hardware verification while the instrument is patient connected.

- Press HARDWARE from the Calibration/Set-Up screen.
- Enter the Password 013192.

| TIME 23:59<br>BOLUS 20<br>AC POWER | CALIBRA <sup>-</sup><br>) [<br>)0 ML F<br>R PRESENT | FION/SET-UP<br>DATE: 12-31-′<br>PRESS LIMIT | 14<br>300MMHG  |
|------------------------------------|---|---|----------------|
|                                    | DATE<br>TIME  | DISPLAY<br>BRIGHT                           | LANG.<br>SETUP |
| TEMP                               | PRESS   | POWER                                       | FAST           |
| CAL                                | CAL   | CAL   | KEYRATE        |
| PRESS                              | HARD-   | SETUP                                       | EXIT           |
| LIMIT                              | WARE  | BOLUS                                       | SERVICE        |

Calibration/Setup Screen

| PUMP SPE<br>INPUT T<br>OUTPUT T<br>PRESSURE | ED<br>EMPERATU<br>EMPERATU | 0<br>RE 23.0<br>RE 23.0<br>0 m | ml/min<br>(23.0)<br>(23.0)<br>mHg |
|---|----------------------------|--------------------------------|-----------------------------------|
| AIR DETE<br>BATTERY                         | CTOR STA                   |                                | ÂÎR                               |
| BOARD TE                                    | MPERATUR                   | E 23 C                         | PUMP<br>SPEED                     |
| LEFT<br>VALVE                               | OPEN<br>VALVE              | RIGHT<br>VALVE                 | CANCEL                            |

Hardware Status Screen

| Status Line                  | Reading   |
|------------------------------|---|
| Pump Speed                   | 0, 10, 100, 500, 750, and an optional 1000 ml/min         |
| Input Temperature            | Temperature in °C, probe ambient reference in parentheses |
| Output Temperature           | Temperature in °C, probe ambient reference in parentheses |
| Pressure                     | Pressure in mmHg  |
| Fluid Out Detector<br>Status | Air or Fluid  |
| Air Detector Status          | Air or Fluid  |
| Battery Voltage              | Battery charge level in volts                             |
| Board Temperature            | Temperature of the circuit board inside the case.         |

| Function Key | Action  |
|--------------|---|
| PUMP SPEED   | Change pump speed.  |
| LEFT VALVE   | Move the valve to the left or recirculate position.               |
| OPEN VALVE   | Move the valve to the middle or load position.                    |
| RIGHT VALVE  | Move the valve to the right or infuse position.                   |
| CANCEL       | Exit Hardware status and return to the Calibration/Set-Up screen. |

#### Hardware Verification:

#### a. <u>Valve</u>

- i. Press LEFT VALVE, confirm that the valve wand (valve pincher) moves to the left.
- ii. Press OPEN VALVE, confirm that valve wand moves to the middle position.
- iii. Press RIGHT VALVE, confirm that the valve wand moves to the right. Leave the valve in the LEFT VALVE position before continuing to the next step.

#### b. Fluid Out and Air Detectors

- i. Confirm that the Fluid Out Detector and the Air Detector status lines display FLUID when the system is primed and no air is in the detectors.
- ii. Open the door and pull out the tubing from the detectors. Close the door and confirm that the status line display AIR when the tubing is removed from the sensor.

#### c. <u>Battery Voltage</u>

Unplug the unit from the wall outlet. 'Battery voltage' displayed in HARDWARE screen, should be approximately 24 volts. If not, recharge the battery for at least 8 hours and recheck. Plug the unit back into the wall outlet.

#### d. Flow Rate

The flow rate can be verified by actually measuring the flow using a graduated cylinder and timer or by using a tachometer. Choose the method that best serves your setup.

#### Directly measure the flow:

- i. Make certain the patient line and entire disposable is fully primed before measuring. Set the pump speed to 10 ml/min. Press RIGHT VALVE to set the valve into the infuse position and fill the patient line. Use a graduated cylinder to measure flow at the patient line for ten minutes and verify the average flow rate over that period. The volume collected should be  $100 \pm 25$  ml for an averaged flow rate of  $10 \pm 2.5$  ml/min.
- ii. Press PUMP SPEED again to change the pump speed to 100 ml/min and measure the flow with a graduated cylinder for one minute. The accepted tolerance is  $100 \pm 10$  ml/min.
- iii. Press once more to change speed to 500 ml/min and repeat the measurement. The accepted tolerance is  $500 \pm 50$  ml/min.
- iv. Press once more to change speed to 750 ml/min and repeat the measurement. The accepted tolerance is  $750 \pm 75$  ml/min.
- v. For 1000 ml/min option, press once more to change speed to 1000 ml/min and repeat the measurement. The accepted tolerance is 1000 ± 100 ml/min.

#### Measure by using a tachometer, optional:

- i. Close the door. Set the pump speed to 10 ml/min. Use a tachometer to measure the rotational speed of the pump head. The accepted tolerance is 1.95 rpm  $\pm$  25%.
- ii. Press PUMP SPEED again to change the pump speed to 100 ml/min. The accepted tolerance is 19.65 rpm  $\pm$  10%.
- iii. Press once more to change speed to 500 ml/min and repeat the measurement. The accepted tolerance is 97 rpm  $\pm$  10%.
- iv. Press once more to change speed to 750 ml/min and repeat the measurement. The accepted tolerance is  $146 \text{ rpm} \pm 10\%$ .
- v. For 1000 ml/min option, press once more to change speed to 1000 ml/min and repeat the measurement. The accepted tolerance is 195 rpm ± 10%.

#### e. Input and Output Temperature Probes and "Over Temperature" Alarm

Prepare at least 2 liters of 37° - 43°C fluid

- i. Connect the fluid supply to the disposable. Remove the patient line from the luer connector. Insert the thermocouple approximately 2" into the connector previously connected to the patient line.
- ii. Press the RIGHT VALVE key to set the valve to the infuse position. Open the fluid supply and set the pump speed to 500 ml/min.
- iii. Let the temperature stabilize, wait at least 2 minutes. The INPUT TEMPERATURE and OUTPUT TEMPERATURE value readings (the values not between the parentheses) should be within (2°C).
- iv. Compare the numbers displayed, on screen, to the thermocouple reading. The accepted tolerance is 1°C for fluid temperature between 30°C to 40°C and 2°C outside this range.
- v. Press PUMP SPEED to set the pump speed back to 0 ml/min.
- vi. Press CANCEL to return to the Calibration/Set-Up screen.
- vii. Press EXIT SERVICE to return to PRIME screen.
- viii. Prime the unit and the patient line with room temperature water.

Prepare at least 2 liters of 43° - 45°C fluid.

- ix. Connect this fluid supply to the disposable. Infuse at 500 ml/min.
- x. Compare the numbers displayed, on screen, to the thermocouple reading. The alarm sounds when the screen reads between  $42^{\circ} 42.5^{\circ}$ C.
- xi. Record the temperature when the "Over Temperature" alarm occurs. The accepted tolerance of the temperature between the thermocouple and on the screen should be within 1° to 2°C of each other.

#### f. <u>Pressure Transducer</u>

#### WARNING!

Do not apply excessive pressure to the pressure chamber or pressure transducer. The pressure transducer is a precision electromechanical device and can be damaged with excessive force. **Do not use the system if the pressure transducer is damaged**.

# i. Inspect the pressure transducer for damage. Make certain the surface of the transducer is not cut or punctured. The pressure transducer must be replaced if the surface is damaged.

- ii. Make certain the pressure chamber is properly installed (see Chapter 2: Installing the Disposable) and the flow path is not blocked.
- iii. Make certain the fluid is warm (37° 42°C). The pressure chamber of the disposable is less compliant when it is at room temperature. <u>Verification must</u> <u>be performed with a warm disposable.</u> If the fluid is not warm, go to the Main Infuse screen and warm the fluid and disposable by pressing the RECIRC key (Chapter 2: Main Operating Screen: Recirculating Mode). Let the fluid recirculated for at least two minutes in AC power before returning to the Hardware mode for verification.
- iv. In the Hardware mode: close the door, the bag clamps and block the air vent on top of the reservoir chamber. Disconnect the patient line and connect the pressure source to the luer fitting at the patient line port of the disposable set and apply pressure while monitoring the amount of pressure with a manometer.
- v. Verify the accuracy of the pressure transducer. Apply 300 mm Hg into the disposable. The pressure status line should read 300 mm Hg (± 50 mm Hg). Repeat the same pressure verification for 200 and 100 mm Hg.

### 6. <u>Clean Pump Head</u>



The pump head can be removed and cleaned if needed.

- a. Turn the pump to STANDBY and unplug the power cord.
- b. Unscrew the retaining screw that holds the pump head.
- c. Remove the pump head and clean with water and soap. Hydrogen peroxide or a mild bleach solution can be used to disinfect.
- d. Let pump head dry before replacing and make certain the pump head is securely fastened with the retaining screw.
- e. If the pump head squeaks, spray the roller with Silicone spray (Heavy Duty Pure Silicone.)

# E. CHECKLIST

|  | RI-2 S/N: | Tested By: | Date: |
|--|-----------|------------|-------|
|--|-----------|------------|-------|

| Equipment<br>Used: | Safety Analyzer S/N: | Cal Due Date: |
|--------------------|----------------------|---------------|
|                    | Pressure Source S/N: | Cal Due Date: |
|                    | Thermometer S/N:     | Cal Due Date: |
|                    | Tachometer S/N:      | Cal Due Date: |

|    |     |  | Results |                     |
|----|-----|--|---------|---------------------|
| 1. | Vis | sual Inspection:                                   |         |                     |
|    | a.  | Right Hand Side                                    |         |                     |
|    | b.  | Back   |         | VIION               |
|    | c.  | Latch/Unlatch                                      |         |                     |
| 2. | Ор  | erational Check-Out                                |         |                     |
|    | d.  | PRIME  |         |                     |
|    | e.  | PT. LINE PRIME                                     |         |                     |
|    | f.  | INFUSE ▲ ▼   |         |                     |
|    | g.  | Output Temperature @ 500 ml/min                    |         | VIION               |
|    | h.  | AC to DC switch over                               |         |                     |
|    | i.  | DC to AC switch                                    |         |                     |
|    | j.  | FLUID OUT audible alarm                            |         |                     |
| 3. | Ва  | ttery Run Time test                                |         | >30 min.            |
| 4. | Ele | ectrical Safety Check (See attached Results Sheet) |         |                     |
|    | a.  | Earth Leakage Current                              |         | √ if OK             |
|    | b.  | Patient Leakage Current                            |         |                     |
| 5. | На  | rdware verification:                               |         |                     |
|    | a.  | Valve Operation                                    |         | $\sqrt{1}$ if OK    |
|    | b.  | Fluid Out and Air Detectors                        |         | $\sqrt{1}$ if OK    |
|    | C.  | Battery Voltage                                    |         | approx. 24 V        |
|    | d.  | Flow Rate  |         | $\sqrt{10}$ if OK   |
|    | e.  | Input and Output Temperature Probes                |         | $\sqrt{10}$ if OK   |
|    |     | Temp. when "Over Temp" alarm: On screen            |         | 42º to 42.5ºC       |
|    |     | Thermocouple                                       |         | 1º to 2ºC of screen |
|    | f.  | Pressure Sensor                                    |         | $\sqrt{10}$ if OK   |
| 6. | Cle | ean Pump Head                                      |         | if done             |

#### Electrical Safety Test - Leakage Current Results Sheet

a. <u>Earth Leakage Currents</u> (all measurements are in  $\mu A$ )

|                                       | Polarity - N;<br>Ground - N | Polarity - R;<br>Ground - N | Polarity - R;<br>Ground - O | Polarity - N;<br>Ground - O |
|---------------------------------------|-----------------------------|-----------------------------|-----------------------------|-----------------------------|
| Unit in STANDBY                       |                             |                             |                             |                             |
| Neutral - NORM                        |                             |                             |                             |                             |
| Neutral - OPEN                        |                             |                             |                             |                             |
| Unit in ON, not pumping               |                             |                             |                             |                             |
| <ul> <li>Neutral - NORM</li> </ul>    |                             |                             |                             |                             |
| <ul> <li>Neutral - OPEN</li> </ul>    |                             |                             |                             |                             |
| Unit in ON, infusing @<br>750 ml/min. |                             |                             |                             |                             |
| Neutral - NORM                        |                             |                             |                             |                             |
| Neutral - OPEN                        |                             |                             |                             |                             |

### **b.** <u>Patient Leakage Currents</u> (all measurements are in μA)

|                                       | Polarity - N;<br>Ground - N | Polarity - R;<br>Ground - N | Polarity - R;<br>Ground - O | Polarity - N;<br>Ground - O |
|---------------------------------------|-----------------------------|-----------------------------|-----------------------------|-----------------------------|
| Unit in STANDBY                       |                             |                             |                             |                             |
| Neutral - NORM                        |                             |                             |                             |                             |
| Neutral - OPEN                        |                             |                             |                             |                             |
| Unit in ON, not pumping               |                             |                             |                             |                             |
| Neutral - NORM                        |                             |                             |                             |                             |
| Neutral - OPEN                        |                             |                             |                             |                             |
| Unit in ON, infusing @<br>750 ml/min. |                             |                             |                             |                             |
| <ul> <li>Neutral - NORM</li> </ul>    |                             |                             |                             |                             |
| Neutral - OPEN                        |                             |                             |                             |                             |

# F. ELECTROMAGNETIC COMPATIBILITY

#### WARNING!

Medical Electrical Equipment needs special precautions regarding EMC and needs to be installed and put into service according to the Electromagnetic Compatibility [EMC] information provided in the accompanying documents.

#### WARNING!

Portable and Mobile RF Communications Equipment can affect Medical Electrical Equipment.

#### WARNING!

The equipment or system should not be used adjacent to or stacked with other equipment and that if adjacent or stacked use is necessary, the equipment or system should be observed to verify normal operation in the configuration in which it will be used.

**NOTE**: The EMC tables and other guidelines that are included in the Instruction Manual provide information to the customer or user that is essential in determining the suitability of the Equipment or System for the Electromagnetic Environment of use, and in managing the Electromagnetic Environment of use to permit the Equipment or System to perform its intended use without disturbing other Equipment and Systems or non-medical electrical equipment.

| Table 201           Guidance and Manufacturer's Declaration – Emissions All Equipment and Systems   |                            |   |
|---|----------------------------|---|
| The <b>Belmont<sup>®</sup> Rapid Infuser</b> , <b>RI-2</b> is intended for use in the electromagnetic environment specified below. The customer or user of the <b>Belmont<sup>®</sup> Rapid Infuser</b> , <b>RI-2</b> should assure that it is used in such an environment. |                            |   |
| Emissions Test  | Compliance                 | Electromagnetic Enforcement – guidance  |
| RF Emissions<br>CISPR 11  | Group 1, Class A           | The <b>Belmont<sup>®</sup> Rapid Infuser, RI-2</b> uses RF energy only for its internal function. Therefore, its RF emissions are very low and are not likely to cause any interference in nearby electronic equipment. |
| Harmonics IEC<br>61000-3-2  | Complies or Not applicable | Complies  |
| Flicker<br>IEC 61000-3-3  | Complies or Not applicable | Complies  |

| Table 202<br>Guidance and Manufacturer's Declaration—Immunity All Equipment and Systems   |  |   |  |
|---|--|---|--|
| The <b>Belmont<sup>®</sup> Rapid Infuser, RI-2</b> is intended for use in the electromagnetic environment specified below. The customer or user of the <b>Belmont<sup>®</sup> Rapid Infuser, RI-2</b> should assure that it is used in such an environment. |  |   |  |
| Immunity Test   | IEC 60601 Test Level   | Compliance Level  | Electromagnetic Environment -<br>Guidance  |
| Electrostatic<br>Discharge<br>(ESD) IEC<br>61000-4-2  | ±6kV contact<br>±8kV air   | ±6kV contact<br>±8kV air  | Floors should be wood, concrete or<br>ceramic tile. If floors are synthetic,<br>the relative humidity should be at<br>least 30%.   |
| Radiated RF<br>IEC 61000-4-3  | 3 V/m  | 3 V/m   | Radiated RF frequency is negligible at any single frequency  |
| Electrical Fast<br>Transient/burst<br>IEC 61000-4-4   | ±2kV on AC Mains   | ±2kV on AC Mains  | Mains power quality should be that of<br>a typical commercial or hospital<br>environment.  |
| Surge<br>IEC 61000-4-5  | ±1kV Differential<br>±2kV Common   | ±1kV Differential<br>±2kV Common  | Mains power quality should be that<br>of a typical commercial or hospital<br>environment.  |
| Conducted RF<br>IEC 61000-4-6   | 3 Vrms from<br>150 kHz to 80 MHz   | V1 = 3 Vrms   | If interference occurs, it may be<br>necessary to position the <b>Belmont</b> <sup>®</sup><br><b>Rapid Infuser</b> , <b>RI-2</b> further from<br>sources of power frequency magnetic<br>field.   |
| Power<br>Frequency<br>50/60Hz<br>Magnetic Field<br>IEC 61000-4-8  | 3A/m   | 3A/m  | Power frequency magnetic fields<br>should be that of a typical location in<br>a typical commercial or hospital<br>environment.   |
| Voltage dips,<br>short<br>interruptions<br>and voltage<br>variations on<br>power supply<br>input lines<br>IEC 61000-4-11  | <ul> <li>&gt;95% Dip for 0.5 Cycle</li> <li>60% Dip for 5 Cycles</li> <li>30% Dip for 25 Cycles</li> <li>&gt;95% Dip for5 Seconds</li> </ul> | >95% Dip for 0.5 Cycle<br>60% Dip for 5 Cycles<br>30% Dip for 25 Cycles<br>>95% Dip for 5 Seconds | Mains power quality should be that of<br>a typical commercial or hospital<br>environment. If the user of the<br><b>Belmont® Rapid Infuser, RI-2</b><br>requires continued operation during<br>power mains interruptions, it is<br>recommended that the <b>Belmont®</b><br><b>Rapid Infuser, RI-2</b> be powered from<br>an uninterruptible power supply or<br>battery. |

# G. FUSE

The fuse on the AC/DC supply marked F1 is rated as 1.25A, 250V, fast acting, 5x20mm.

# H. CALL FOR SERVICE

1-855-397-4547 US/Canada 1-978-663-0212 Worldwide

Prior to returning any product, please obtain a Return Goods Authorization (RGA) number.

Before calling, please have the serial number of the unit. The serial number is located on the label above the power receptacle.

# **CAPITOLO 5: SPECIFICHE TENICHE**

# Specifiche tecniche della pompa Belmont RI-2

| DIMENSIONI   |   |
|--------------|---|
| Misure       | 34,29cm x 30,48cm x 19,05cm<br>(13,5" x 12" x 7,5") |
| Peso         | 12,7 Kg (28 lbs)                                    |
| PORTABILITA' |   |

| A mano   | Maniglia superiore                      |
|----------|---|
| Su ruote | Montabile su asta flebo con dia. cm. 30 |

| ALIMENTAZIONE          |   |
|------------------------|---|
| Alternata<br>Voltaggio | 115-120 V~ 20 amp dedicato<br>or 230 V~ 16 amp dedicato   |
| Fusibile               | 1,25A, 250V, Fast Acting, 5x20mm  |
| Frequenze              | 50/60 Hz  |
| Ass. Massimo           | 1440 VA   |
| Isolamento linea       | 1500 V to ground  |
| Perdite a terra        | < 300 μA (For Domestic unit)<br>< 500 μA (For 230 V~ unit)                                      |
| Conformita' elettriche | EN 60601-1, CSA/C22.2 - No. 601.1-M90   |
| Interruttore           | 15Amp, 125VAC/250VAC, 50/60 Hz  |
| Cavo di alimentazione  | U.S.: 3 conductors, 14 AWG type SJT Cord with<br>Hospital grade plug                            |
|                        | Outside U.S.: 3 x 1.5 mm <sup>2</sup> International Harmonized Cordage with Hospital grade plug |
| BATTERIA               | Al piombo ricaricabile  |
| Durata                 | > 30 minuti a 50ml/min. senza riscaldamento   |
| Ricarica               | 8 ore   |

| AMBIENTE          |   |
|-------------------|---|
| Temp. operativa   | 10°C to 32°C  |
| Temp. stoccaggio  | -15ºC to 40ºC   |
| Umidita' Relativa | 10% to 90%  |
| Pressione         | 49 -103 kPa   |
| Urti e Vibrazioni | Conforme a MIL STD.810E method 514.4 (Basic Transportation) |

| PARAMETRI             |  |
|-----------------------|--|
| Flussi                | 10 -750 ml/min, con opzione 1000 ml/min, in passi di<br>10 ml/min piu 2.5 and 5.0ml/min con fluidi di<br>viscosita' da 1 a 8 centipoise (Acqua, cristalloidi fino<br>a packed red cells)   |
|                       | Tolleranze: ± 10% da 20 - 1000 ml/min<br>± 25% per 2.5, 5.0,10 ml/min  |
| Temperatura in uscita | 37.5ºC per flussi ≥ 60ml/min; 39ºC a 50ml/min o<br>meno.   |
|                       | Tolleranze: 1ºC per fluidi tra 30ºC - 40ºC e 2ºC fuori<br>da questa gamma  |
| Potenza riscaldante   | Min. 1400 watts al fluido (aumento di 20ºC a 1000 ml/min)  |
| Pressione nella linea | 0 - 300 mm Hg, via trasduttore di pressione  |
| Modalita' Operative   | <ul> <li>a) Installare circuito monouso</li> <li>b) Spurgare il sistema</li> <li>c) Spurgare la linea paziente</li> <li>d) Infondere a flusso controllato riscaldando</li> <li>e) Infondere bolo riscaldando</li> <li>f) Stop del sistema</li> </ul> |

| PANNELLO DI COMANDO   |  |
|-----------------------|--|
| Display               | Touch screen antispruzzi   |
| Display Area          | Diagonale schermo 14,5 cm  |
| Paramentri su display | Flusso (ml/min)<br>Volume totale infuso (ml)<br>Pressione in linea (mmHg)<br>Temperatura dell'infusione (ºC)<br>Volume Boloe (ml)<br>Messaggi di allarme |
| Tasti funzionali      | I tasti appaiono in funzione della fase operativa in cui<br>ci si trova  |
| Display caratteri     | Messaggi Grafici dil Allarme – indica dove si e'<br>verficato l'errore   |

| SICUREZZA E<br>MONITORAGGIO |   |
|-----------------------------|---|
| Temperatura infuzione       | Via sensore infra-rossiall'entrata ed uscita dello scambiatore di calore.   |
| Pressione della linea       | Un trasduttorer monitorizza la pressione nella linea<br>al paziente. Se la pressione raggiunge il limite<br>impostato, la pompa rallenta fino a far scendere la<br>pressione sotto tale limite. Se la pressione nella linea<br>aumenta più di 40 mmHg/ml o eccede 400 mm Hg,<br>suona l'allarme ed appare il messaggio "ALTA<br>PRESS", viene chiusa la linea paziente e la pompa<br>si ferma immediatamente. |
| Rilevamento aria            | Due rilevatori d'aria ad ultrasuoni monitorizzano l'aria<br>nel circuito del fludio. Uno si trova vicino alle sacche<br>e suona se non entra fluido nel sistema. L'altro<br>sensore controlla che non vi sia aria nella linea del<br>fluido prima che entri nella linea del paziente.<br>Rileva 0.8ml di aria in entrata<br>Rileva 0.1ml di aria nella linea del fluido                                       |
| Valvola bidirezionale       | Determina se il fluido circola verso il paziente o<br>ricircola nel sistema La ricircolazione viene usata<br>per spurgare il sistema eliminando l'aria presente<br>dopo un allarme di rilevamento aria. Il ricircolo viene<br>attivato sempre in qualsiasi condizione di allarme.   |

| STATI DI ALLARME E<br>CONTROLLI      | MESSAGGI DI ALLARME   |
|--------------------------------------|---|
| Stati correggibili<br>dall'Operatore | MANCA MONOUSO<br>PORTA APERTA<br>MANCA FLUIDO<br>RILEV ARIA<br>PRESS ALTA |
| Stato del sistema                    | BATT BASSA  |
| Errore Riscaldamento                 | Errore #101 & 102   |
| Errori del Sistema                   | Errore #201, 202, 203, 204, 205, 206, 207, 208, 209 & 210                 |

| DISPOSABLE SETS                          |                         |
|--|-------------------------|
| 3 Spike Disposable Set<br>REF: 903-00006 | Filter Size: 250 micron |
| 3.0 Liter Reservoir<br>REF: 903-00018    | Filter Size: 160 micron |
| 4.4 Liter Reservoir<br>REF: 902-00034    | Filter Size: 250 micron |

| CLASSIFICAZIONI                                      |  |
|--|--|
| Tipo di protezione elettrica                         | Classe I, o alimentazione interna  |
| Grado di protezione elettrica                        | CF defibrillator-proof   |
| Protezione liquidi                                   | IPX2, Drip proof   |
| Metodo di Sterilizzazione                            | Ethylene Oxide. circuiti forniti sterili con lume sterile apirogeno, per uso singolo (monouso)   |
| Sicurezza in presenza di<br>anestetici infiammibili  | Non adatto   |
| Modo Operativo                                       | Continuo   |
| Dispositivo Medico                                   | Medicali – Apparecchiature Medicali in Generale<br>Per sicurezza elettrica, fuoco e pericoli meccanici solo in<br>conformita' con<br>UL 60601-1,<br>CAN/CSA-C22.2 No. 601.1,<br>ANSI/AAMI/ES60601-1 (2005, 3 <sup>rd</sup> ed.),<br>CAN/CSA- C22.2 No. 60601-1 (2008). |
| Medical Device Directive:<br>direttiva del Consiglio | Hardware: Class IIb  |
| 93/42/EEC  | Monouso: Class Ila   |

| SIMBOLI E DEFINIZIONI     |  |
|---------------------------|--|
| Simbolo                   | Descrizione  |
| <b>CE</b> <sup>1434</sup> | Conformità con la Direttiva 93/42/CEE e 2011/65/UE       |
| $\sim$                    | Corrente Alternata                                       |
| \<br>↓                    | Equipotenziale   |
| Ċ                         | Standby  |
|                           | ON   |
| $\triangle$               | Attenzione   |
| ° i                       | Consultare la documentazione e manuale<br>accompagnatori |
|                           | Dispositivo defibrillator-proof tipo CF                  |
| IPX2                      | Protetto contro spruzzi                                  |
| SN                        | Serial Number  |
|                           | Prodotto da  |
| EC REP                    | Rappresentante europeo autorizzato                       |