

# Notice d'utilisation

# ATMOS Record 55

avec rail standard Français





# **Sommaire**

1	Introduction	4
1.1	Conseils concernant la notice d'utilisation	4
1.2	Explication des pictogrammes et des symboles	5
1.3	Utilisation	6
1.4	Fonction	7
1.5	Utilisateurs prévus	7
1.6	Livraison	8
1.7	Transport et stockage	8
2	Conseils de sécurité	9
2.1	Conseils généraux de sécurité	9
2.2	Dangers pour l'utilisateur, le patient ou des tiers	9
2.3	Éviter tout dommage sur l'appareil	
3	Installation et mise en service	12
3.1	Vue d'ensemble de l'appareil	12
4	Utilisation	13
4.1	Première mise en service	
4.2	Préparer l'appareil	13
4.3	Connexion du filtre antibactérien	
4.4	Connecter la tubulure de raccordement	
4.5	Mise en place du bocal à sécrétions	13
4.6	Connecter la tubulure d'aspiration	
4.7	Systèmes Serres®, Médi-Vac® et autres	14
4.8	Système de recueil des sécrétions	14
4.9	Prise de connexion double	14
4.10	Utilisation d'un bocal de sécurité	15
4.11	Utilisation d'un filtre à fumées	15
4.12	Aspirer	15
4.13	Contrôler le filtre antibactérien	16
4.14	Remplacer le bocal à sécrétions	16
4.15	Remplacement de systèmes Serres®, Médi-Vac® et autres	16
4.16	Options	17
5	Retraitement	18
5.1	Conseils de sécurité concernant le retraitement	18
5.1.1	Conseils généraux de sécurité	18
5.1.2	Dangers pour l'utilisateur, le patient ou des tiers	18
5.1.3	Éviter tout dommage sur l'appareil	18
5.2	Préparer et arrêter le retraitement	19
5.3	Retraiter les surfaces	19
5.3.1	Vue d'ensemble	19
5.3.2	Choisir les produits chimiques	20
5.3.3	Prénettoyage	20
5.3.4	Désinfection par essuyage	
5.4	Retraiter les accessoires	21
5.4.1	Vue d'ensemble	
5.4.2	Choisir les produits chimiques	
5.4.3	Système de recueil des sécrétions	
5.4.4	Tubulures	23



6	Maintenance et service	24
6.1	Contrôles récurrents	
6.2	Contrôle de fonctionnement	24
6.3	Renvoi de l'appareil	24
6.4	Retraitement par le fabricant	24
7	Remédier à certains problèmes	25
7.1	Régler certains problèmes de fonctionnement	25
8	Accessoires	26
9	Consommables	28
10	Élimination	29
11	Caractéristiques techniques	30
12	Conseils concernant la compatibilité électromagnétique	31

Pour toute information supplémentaire, les accessoires, les consommables ou les pièces détachées, merci de vous adresser à :

# **ATMOS**

MedizinTechnik GmbH & Co. KG Ludwig-Kegel-Str. 16 79853 Lenzkirch Allemagne

Tel. +49 7653 689-0 FAX +49 7653 689-190 E-Mail: info@atmosmed.de Web: www.atmosmed.de



# 1 Introduction

### 1.1 Conseils concernant la notice d'utilisation



Cette notice d'utilisation contient des informations importantes vous permettant d'utiliser votre appareil en toute sécurité et de manière effective.

Cette notice ne sert pas uniquement à la formation du personnel utilisateur, mais est aussi destinée à un usage régulier consultatif. Toute reproduction, même partielle, n'est possible qu'avec une autorisation écrite d'ATMOS.

La notice d'utilisation doit toujours être à disposition près de l'appareil.



L'entretien, les contrôles récurrents, le nettoyage réguliers et une utilisation adéquate sont impératifs. Ils assurent la sécurité de fonctionnement et la disponibilité opérationnelle de l'appareil.

La maintenance, les réparations et les contrôles récurrents ne doivent être effectués que par des personnes disposant des connaissances spécifiques et qui connaissent le produit. Pour l'ensemble de ces mesures, la personne doit disposer des dispositifs de contrôle et des pièces détachées d'origine.



Avant de mettre en service l'appareil, lire le chapitre "2 Conseils de sécurité" à la page 9. Vous éviterez ainsi toute situation dangereuse.

Le produit porte la certification CE 0124 selon la directive CE du Conseil sur les produits médicaux 93/42/CEE et répond aux exigences de l'annexe 1 de cette directive.

Le produit correspond à toutes les exigences applicables de la directive 2011/65/EU concernant la restriction d'utilisation de certains produits dangereux dans les appareils électriques et électroniques (« RoHS »).

Vous trouverez les certificats de conformité et nos conditions générales de vente sur notre site .

Le système de gestion de la qualité utilisé chez ATMOS est certifié selon la norme internationale EN ISO 13485.

Cette notice d'utilisation est valable pour les appareils suivants :

ATMOS Record 55 avec rail standard 230 V REF 443.0700.0 ATMOS Record 55 avec rail standard 100 V REF 443.0700.1 ATMOS Record 55 avec rail standard 115 V REF 443.0700.2 ATMOS Record 55 avec rail standard 127 V REF 443.0700.3



# **Explication des pictogrammes et des symboles**

#### Dans la notice d'utilisation

### A DANGER

Avertissement d'un danger qui pourrait vous tuer immédiatement ou vous blesser grièvement. Respecter les mesures nécessaires.

### **A** AVERTISSEMENT

Avertissement d'un danger qui pourrait vous tuer ou vous blesser gravement. Respecter les mesures nécessaires.

### ATTENTION

Avertissement d'un danger qui pourrait vous blesser légèrement. Respecter les mesures nécessaires.

#### **ATTENTION**

Avertissement d'un danger qui pourrait endommager le produit ou d'autres objets. Respecter les mesures nécessaires.

- Avertissement d'un danger qui pourrait vous blesser ou tuer. A
- Informations nécessaires à l'utilisation de l'appareil.
- Tâches à exécuter. Procéder étape par étape. 1.
- Résultat obtenu.
- Bouger ou emboîter dans cette direction.

#### Sur l'appareil et l'étiquette type



Respecter la notice d'utilisation (bleu)



Respecter la notice d'utilisation



Mise en garde, à respecter minutieusement

**(€** 0124

Ce produit répond aux exigences des directives de l'EU



Ce produit répond aux exigences des directives de l'EU



Pédale



Fabricant



Date de fabrication



Certificat GOST Russie



EHE	Conformité eurasienne
SN	Numéro de série
REF	Référence
EAN	European Article Number
IPX1	Protection contre la pénétration de liquides nuisibles (gouttes)
<b>†</b>	Pièces d'utilisation type BF
X	Pas de déchet domestique
2	Uniquement à usage unique (Symbole se trouvant sur le consommable)
NON	Non stérile
AUTOCLAVE	Autoclavable
PATIENT	Connexion tubulure d'aspiration / Patient (Système de recueil Serres®)
$\Diamond$	Compensation du potentiel
	Classe de protection II
-	Fusible
$\sim$	Courant alternatif
	Allumé, connecté au réseau d'alimentation
AP	Classe AP (pour une utilisation dans une zone exposée à un risque d'explosion)

### 1.3 Utilisation

Aspiration de sécrétions, sang, liquides séreux, liquides de **Fonction principale:** 

rinçage et collecte passagère de ces liquides.

Indication médicale / **Utilisation:** 

Pour toutes les utilisations nécessitant une aspiration, comme par ex. des interventions de chirurgie générale (par ex. l'aspiration de plaies avec extension sous-cutanée, abcès), lors d'aspiration du nez et de la gorge, en endoscopie pour l'aspiration de sécrétions ou de liquides de rinçage, et en

neurochirurgie.

Pour la liposuccion.



Spécification de la fonction principale: Évacuation et collecte momentanée de sécrétions corporelles. Une dépression est créée grâce à une pompe d'aspiration électronique. Un bocal à sécrétions qu'il convient d'ajouter permet une collecte momentanée des sécrétions corporelles évacuées.

Profil d'utilisateur:

Médecin, personnel soignant sans restrictions.

Groupe de patients :

Patients de toutes tranches d'âge avec ou sans restriction.

Organe concerné:

Ouvertures corporelles naturelles ainsi que les ouvertures réalisées via une intervention chirurgicale (corps entier de

l'homme et de l'animal).

Durée d'utilisation:

Utilisation de courte durée sur le patient (< 30 jours)..

**Environnement** d'utilisation:

Domaine clinique, ambulatoire, cabinets médicaux ou vétérinaires. Seul un personnel médical formé à son

utilisation est autorisé à utiliser l'appareil.

Contre-indication:

Ne convient pas:

• aux drainages à faible dépression (par ex. drainage

thoracique ou drainage des plaies)

aux interventions en dehors du milieu médical

• l'aspiration de matières infectieuses, caustiques ou explosives

• à l'aspiration dans des domaines exposés à un risque

d'explosion

• pas d'utilisation pour l'accouchement par ventouse

Le produit est :

actif

Stérilité:

ceci n'est pas un produit stérile

Produit à usage unique / Retraitement:

L'appareil ainsi que les accessoires sont en partie réutilisables. Vous trouverez les informations concernant le retraitement, le nettoyage et la désinfection dans la notice d'utilisation.

#### 1.4 Fonction

L'ATMOS Record 55 est un aspirateur chirurgical sur secteur, dont la pièce maîtresse est une pompe à membrane ne nécessitant pas de maintenance. Elle produit un vide dans le système de tubulure et de recueil, à l'aide duquel les sécrétions peuvent être aspirées et recueillies. Un bouton de réglage de la dépression et un manomètre permettent de régler précisément la dépression finale et donc le débit d'aspiration souhaité.

Différentes tailles de bocaux sont disponibles pour la collecte des sécrétions. Une sécurité anti-débordement mécanique située au niveau de la prise de connexion double et un filtre antibactérien situé au niveau de la tubulure de raccordement entre le bocal à sécrétions et la pompe évitent que des sécrétions soient aspirées dans la pompe.

# **Utilisateurs prévus**

Seul un personnel qualifié formé est autorisé à utiliser l'appareil dans un environnement médical surveillé.



### 1.6 Livraison

Appareil de base ATMOS Record 55 avec rail standard

Dénomination	REF
1x câble secteur 5 m	008.0629.0
2x filtre antibactérien et antiviral	443.0738.0
1X Support pour tubulure	443.0003.0
1x Tubulure d'aspiration, silicone, Ø 6 mm, L = 2 m	000.0361.0
1x Tubulure d'aspiration, silicone, Ø 10 mm, L = 2 m	000.0243.0
1X Tubulure d'aspiration, silicone, Ø 7 mm, L = 0,65 m	0.8000.000

# 1.7 Transport et stockage

Ne transporter l'appareil que dans un carton d'emballage rembourré et protégeant suffisamment l'appareil.

Si vous constatez des dommages dus au transport :

- 1. Documenter et signaler les dommages dus au transport.
- 2. Renvoyer l'appareil à ATMOS, voir chapitre "6.3 Renvoi de l'appareil" à la page 24.

### Conditions environnementales pour le transport et le stockage :

• Température : -30...+50 °C

• Humidité de l'air relative : 5...90 % sans condensation

• Pression atmosphérique: 700...1060 hPa



#### Conseils de sécurité 2

#### Conseils généraux de sécurité 2.1

Seul un produit en parfait état de marche répond aux exigences de sécurité pour l'utilisateur, le patient et les tiers. Respecter pour cela les conseils suivants, concernant votre produit:

Lire et suivre les conseils de sécurité avec attention, avant d'utiliser l'appareil.

# Dangers pour l'utilisateur, le patient ou des tiers



#### Pour les enfants, risque d'étouffement avec les accessoires!

Des enfants peuvent se stranguler ou s'étouffer avec de petites pièces.

- Garder les enfants à distance des tubulures et câbles de connexion.
- Garder les enfants à distance de pièces qu'ils pourraient avaler. Ces pièces sont par exemple l'embout biconique ou les joints.



#### Risques d'explosion et d'incendie!

Risques de brûlures et de blessures.

- Ne jamais aspirer de produits ou de liquides explosifs, inflammables ou corrosifs. Respecter les utilisations listées au chapitre « 1.3 Utilisation ».
- Ne jamais utiliser l'appareil dans des domaines exposés à un risque d'explosion ou enrichis en oxygène.
- N'utiliser que des accessoires et pièces détachées d'origine d'ATMOS.

# MISE EN GARDE

#### Votre patient pourrait être gravement blessé.

Éviter toute mauvaise utilisation.

- L'appareil ne doit être utilisé que par des personnes détenant une formation médicale et formées à l'aspiration médicale.
- L'appareil ne doit être utilisé que par un personnel qualifié formé sous surveillance.
- Sélectionner la dépression en fonction du patient et de l'utilisation.
- Respecter les directives en vigueur.
- Installez toujours votre appareil de sorte que le champ d'utilisation soit facile à atteindre et que l'utilisateur en ait une bonne vue d'ensemble. L'appareil doit être installé sur une surface place ete stable.



#### A MISE EN GARDE

### Garder l'appareil prêt à fonctionner et à être utilisé.

Votre patient peut s'étouffer.

- Avant de brancher l'appareil, vérifier que le voltage et la fréquence du réseau correspondent bien avec ceux indiqués sur l'appareil.
- Positionner l'appareil à un endroit facile d'accès et garder cet accès libre.
- Veiller à ce que le câble d'alimentation soit en état de fonctionner. Remplacer immédiatement tout accessoire défectueux.
- Avant la première mise en service, il faut retirer la sécurité de transport au-dessous de l'appareil.
- ATMOS conseille d'avoir toujours à disposition une autre solution d'aspiration. Ainsi, vous pourrez aspirer même en cas de panne d'un appareil.

#### **MISE EN GARDE**

#### Risque d'infection du à des germes sur le produit!

Des maladies mortelles peuvent être transmises.

- Toujours porter des gants à usage unique quand il y a risque de contact avec des sécrétions.
- Toujours porter des gants à usage unique quand vous utilisez l'appareil.
- Ne jamais utiliser plusieurs fois des composants portant le sigle ②. Ces composants sont prévus pour un usage unique.
- Utiliser des composants stériles uniquement si leur emballage est intact.
- Ne jamais utiliser l'appareil sans filtre antibactérien.
- Utiliser toujours un cathéter d'aspiration, un embout d'aspiration ou un ensemble d'aspiration médical. La tubulure d'aspiration ne doit jamais entrer en contact avec la zone à aspirer.
- Nettoyer et désinfecter l'appareil après chaque utilisation.
- Nettoyer et désinfecter en respectant les indications d'utilisation.
- L'appareil ne doit plus être utilisé s'il a subi une sur-aspiration.

#### ATTENTION

#### Risque de chute en raison des câbles.

Risque de blessures.

Disposer les câbles de connexion de manière adéquate.



#### A MISE EN GARDE

### Choc électrique en raison d'une connexion secteur qui ne convient pas, d'une mauvaise utilisation du produit ou de pièces endommagées

Risques de brûlures et d'arythmies cardiaques allant jusqu'à la mort.

- Avant chaque utilisation, vérifier que ni l'appareil ni le câble d'alimentation ne sont endommagés. Ne pas utiliser l'appareil si vous constatez des dommages. Dans ce cas, nettoyer l'appareil et le renvoyer en réparation.
- Débrancher l'appareil du réseau d'alimentation électrique avant de procéder à son nettoyage ou la désinfection.
- Vous ne pouvez séparer l'appareil du secteur qu'en retirant la prise secteur du réseau électrique.
- Positionner l'appareil de manière à pouvoir à tout moment le séparer facilement du réseau d'alimentation.
- Ne brancher l'appareil que sur une prise d'alimentation avec mise à la terre.
- Ne jamais toucher la prise ou le câble d'alimentation avec des mains humides.
- Utiliser le câble d'alimentation uniquement dans un environnement sec. L'environnement ne doit pas être conducteur.
- Veiller à ce qu'aucun liquide ne pénètre l'appareil. Si du liquide a pénétré l'appareil, celui-ci ne doit plus être utilisé. Dans ce cas, nettoyer l'appareil et le renvoyer en réparation.
- N'utiliser que des câbles d'alimentation et les rallonges règlementaires.
- Ne jamais être en contact simultanément avec les interfaces de l'appareil et le patient!
- N'utiliser que des accessoires et pièces détachées d'origine d'ATMOS.
- Veuillez tenir compte des données concernant les contrôles récurrents au chapitre « 6.0 Maintenance préventive et curative ».
- Seules les personnes autorisées peuvent procéder aux montage, nouveaux réglages, modifications et réparations.
- Ne modifier pas l'appareil sans autorisation du fabricant.

# **Eviter tout dommage sur l'appareil**

Stockage et utilisation dans un environnement non convenable.

Le produit risquerait d'être abîmé.

- Respecter les conditions d'utilisation concernant le transport le stockage et l'utilisation.
- Après un transport dans un environnement froid, l'appareil doit être entreposé environ six heures à température ambiante avant sa première utilisation. Si l'appareil n'a pas pu s'acclimater, il ne doit pas être utilisé, la membrane de l'agrégat pourrait être endommagée.



#### Installation et mise en service 3

# 3.1 Vue d'ensemble de l'appareil

#### **Vue avant**



- Manomètre
- Régulateur de vide
- Interrupteur M/A
- 4 Filtre et embout de connexion
- **5** Support pour tubulure
- 6 Connexion pour pédale, ou pédale (en option)

#### **Vue arrière**



- Connexion prise de terre
- 2 Fusible
- 3 Alimentation secteur

A Risque de blessure et risque d'infection en raison de résidus de production.

1. Retraiter l'appareil avant la première utilisation, selon la notice d'utilisation.



# 4 Utilisation

### 4.1 Première mise en service

- ☼ Avant la première mise en service, respecter les consignes de sécurité!
- Retirer la sécurité de transport au-dessous de l'appareil en dévissant les deux vis à six pans marquées en rouge.
- Avant un renvoi de l'appareil, il faut remettre en place les vis assurant la sécurité de transport.
- Après un transport à faible température, l'appareil doit être entreposé durant six heures à température ambiante avant sa première utilisation, sans quoi il ne faut pas faire fonctionner l'appareil.

# 4.2 Préparer l'appareil

- Avant de raccorder l'appareil, veuillez vous assurer que la fréquence et le voltage du réseau correspondent bien aux caractéristiques de l'appareil.
- » L'appareil est prêt à fonctionner.

### 4.3 Connexion du filtre antibactérien



- Fixer le filtre antibactérien sur l'embout de connexion de l'appareil à l'aide d'un morceau de tubulure.
- Veiller à positionner le filtre antibactérien dans le bon sens. L'inscription du type doit être sur l'avant.

### 4.4 Connecter la tubulure de raccordement



• Connecter la tubulure de raccordement au filtre antibactérien.

# 4.5 Mise en place du bocal à sécrétions

- 1. Accrocher le bocal à sécrétions au rail standard.
- 2. Connecter le couvercle du bocal à sécrétions ou la prise de connexion double au filtre antibactérien via la tubulure.
- 3. Veiller à placer les bocaux d'abord sur l'avant de l'appareil. Si des bocaux à sécrétions supplémentaires sont nécessaires, ceux-ci peuvent être accrochés sur les côtés.



# 4.6 Connecter la tubulure d'aspiration

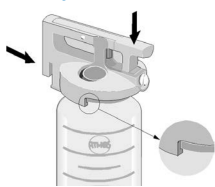


• Raccorder le tuyau d'aspiration au raccord coudé.

# 4.7 Systèmes Serres®, Médi-Vac® et autres

- Respecter les indications contenues dans la notice d'utilisation concernant le système de recueil.
- ☼ Ne jamais utiliser l'appareil sans filtre antibactérien.

# 4.8 Système de recueil des sécrétions



- Glissez le couvercle sur le vase à sécrétions (veiller à ce que le bord du couvercle soit audessus du bord du bocal) puis presser la bride de fermeture vers le bas jusqu'à ce qu'elle s'enclenche..
- Le couvercle doit fermer hermétiquement le bocal à sécrétions, afin que la dépression requise puisse se mettre en place.

### 4.9 Prise de connexion double



Avant la mise en place de la prise de connexion double, vérifier que le flotteur pour la sécurité antidébordement soit légèrement mobile. Placer ensuite la prise de connexion double sur le couvercle du bocal à sécrétions. Veiller à ce que la prise soit bien fixe.

- Connexion pour tubulure de raccordement
- 2 Connexion pour tubulure d'aspiration
- 3 Flotteur pour sécurité anti-débordement



### 4.10 Utilisation d'un bocal de sécurité



Si le filtre antibactérien est trop souvent bouché, ATMOS conseille d'intégrer une sécurité anti-débordement supplémentaire (REF 444.0646.0) entre le bocal à sécrétions et le filtre antibactérien. Celle-ci recueillera l'humidité et les bulles de mousse.

Il est possible d'utiliser dans la sécurité anti-débordement un filtre antibactérien DDS supplémentaire. Remplacer le filtre antibactérien (REF 340.0054.0) par un filtre neuf en cas de coloration, salissure ou sur-aspiration. En cas d'utilisation régulière, il est conseillé de remplacer le filtre au moins tous les 14 jours.

## 4.11 Utilisation d'un filtre à fumées

L'appareil est utilisé, selon sa finalité, pour l'aspiration de liquides et de tissus. En combinaison avec un appareil laser, HF ou de radiochirurgie, on assiste à un développement de fumées qui ne restent pas dans le bocal à sécrétions, mais qui sont attirés avec le flux d'air vers la pompe et qui bloquent très rapidement le filtre antibactérien prépositionné pour une protection micro biologique et anti-débordement. Pour améliorer la longévité du filtre antibactérien, il est possible de prépositionner un filtre à charbon actif (REF 008.0758.0) ou un filtre à fumées spécifique (HM 57524928). Celui-ci filtre les aérosols / les particules fines dans le flux d'air et protège le filtre antibactérien.

#### ATTENTION! LE FILTRE À FUMÉES NE REMPLACE PAS LE FILTRE ANTIBACTÉRIEN!

Mais il évite une trop rapide perte de capacité d'aspiration due à un filtre antibactérien bouché.

# 4.12 Aspirer

- 1. Assurez-vous que pour chaque nouveau patient, les pièces suivantes ont été retraitées :
  - Tubulure d'aspiration incluant embout d'aspiration ou instrument d'aspiration
  - Bocal à sécrétions incluant couvercle et prise de connexion double
  - Tubulure de raccordement.
- 2. Avant chaque utilisation, vérifiez si le filtre antibactérien doit être remplacé.
- 3. Remplacer le filtre antibactérien par un filtre neuf en cas de coloration, salissure ou sur-aspiration.
- 4. Allumer l'appareil.
- 5. Boucher la tubulure d'aspiration et régler la dépression souhaitée.
- 6. Connecter le cathéter d'aspiration, l'embout ou l'instrument d'aspiration
- Pendant l'aspiration, contrôler régulièrement le niveau de remplissage du vase à sécrétions. La sécurité anti-débordement mécanique et le filtre antibactérien évitent que du liquide ne soit aspiré dans la pompe. Malgré cela il est conseillé de remplacer ou de vider le bocal quand son remplissage atteint les 2/3 (incluant la mousse).
- Si, malgré la sécurité anti-débordement et le filtre antibactérien, du liquide a pénétré dans la pompe, vous ne pourrez remettre en fonction l'unité qu'après une vérification par notre SAV.



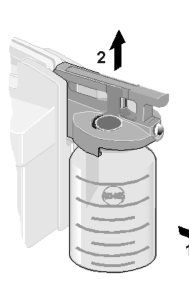
### 4.13 Contrôler le filtre antibactérien

#### ATTENTION

Le filtre antibactérien est un article à usage unique et ne peut ni être autoclavé ni désinfecté.

- · Régler le bouton de réglage de la dépression sur « max ».
- Dès que le manomètre indique un vide supérieur à -0,3 bars, le tuyau d'aspiration étant ouvert, vous devez remplacer le filtre.
- Pour cela, retirer le filtre antibactérien de ses connexions et fixer un nouveau filtre. Veiller à positionner le filtre antibactérien dans le bon sens.
- Éliminer le filtre antibactérien utilisé.
- ☼ Toujours avoir quelques filtre de rechange à disposition!

# 4.14 Remplacer le bocal à sécrétions



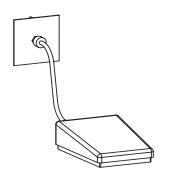
- 1. Interrompre le processus d'aspiration et arrêter la pompe.
- 2. Retirer la prise de connexion double du bocal rempli. Si vous avez mis en place un bocal de remplacement, connectez la prise de connexion double à ce bocal.
- 3. Pour enlever le bocal à sécrétions, le faire basculer légèrement (1) et ensuite le tirer vers le haut (2).
- 4. Remplacer ou vider le bocal à sécrétions. Pour ouvrir la bride de fermeture, poser le bocal à sécrétions et appuyer sur la touche de déverrouillage. Recycler convenablement le liquide aspiré.
- 5. Après utilisation, éteindre l'appareil et nettoyer l'appareil et les accessoires selon les données de la notice d'utilisation.

# 4.15 Remplacement de systèmes Serres®, Médi-Vac® et autres

Respecter les indications contenues dans la notice d'utilisation concernant le système de recueil.



# 4.16 Options



#### Pédale, 443.0755.0

Pédale pneumatique avec protection contre les explosions, pour allumer et éteindre l'appareil.

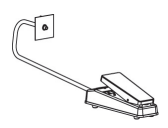
- 1. Connecter la pédale.
- 2. Passer l'interrupteur principal au niveau des commandes sur la position Fonctionnement par pédale (OFF).
- 3. En actionnant la pédale, l'appareil s'allume.
- 4. En actionnant une deuxième fois la pédale, l'appareil s'éteint.
  - Si l'interrupteur principal au niveau des commandes est placé sur fonctionnement continu (ON), la pédale ne fonctionne pas.







- 2. Pour faire monter la dépression, appuyer sur la pédale.
  - La pédale de réglage reste dans la position dans laquelle elle a été placée avec le pied.





#### Retraitement 5

#### Conseils de sécurité concernant le retraitement 5.1

### 5.1.1 Conseils généraux de sécurité

Nous conseillons de consigner par écrit toute procédure de maintenance et de remplacement.

L'utilisateur est responsable du résultat du nettoyage et de la désinfection. Habituellement, la validation et une surveillance de routine du processus sont

Seules des personnes disposant des connaissances techniques nécessaires sont autorisées à procéder au retraitement. Pour l'ensemble de ces mesures, la personne doit disposer des équipements nécessaires.

### 5.1.2 Dangers pour l'utilisateur, le patient ou des tiers

#### Risque d'infection en raison d'outils inadaptés.

Des maladies mortelles peuvent être transmises.

- Toujours porter un équipement de protection individuel. L'équipement de protection, pour toutes les étapes durant lesquelles les différentes parties sont encore contaminées, se compose de gants de protection, de vêtements de protection, de lunettes de protection ainsi que d'une protection pour la bouche et le nez.
- N'utiliser que des outils qui se laissent facilement retraiter ou qui sont des produits à usage unique.

#### Risque d'infection en raison d'un retraitement non adapté.

Des maladies mortelles peuvent être transmises.

- Veiller à ce que tous les endroits des accessoires soient bien accessibles.
- Pour le retraitement mécanique, n'utiliser que des supports de chargement adaptés. Cela vaut particulièrement pour les cavités et les parties intérieures des tubulures difficilement accessibles.
- Veiller à ce que ne se forment pas de bulles d'air dans les cavités et les parties intérieures des tubulures lorsque les articles sont plongés dans la solution de retraitement.

# 5.1.3 Éviter tout dommage sur l'appareil

### Dommages sur l'appareil dus à un nettoyage fixant.

Les salissures ne peuvent alors plus être retirées.

- Avant et pour le nettoyage, ne pas utiliser d'aldéhydes.
- Ne pas exposer l'appareil avant et pour le nettoyage à des températures > 40 °C / 104°F.

#### Outils non adaptés.

Respecter le mode d'emploi de tous les outils et appareils utilisés.



#### Produits de nettoyage et de désinfection déconseillés.

Le produit risquerait d'être abîmé.

- N'utiliser **pour les pièces en plastique aucun** produit chimique contenant l'un des composants suivants:
  - · Chloramide ou dérivés de phénole
- N'utiliser **pour l'acier inoxydable aucun** produit chimique contenant l'un des composants suivants:
  - Base organique ou inorganique
  - Solutions alcalines

### Mauvais nettoyage et désinfection en machine.

Corrosion due à l'humidité.

• Retirer les produits immédiatement à la fin du programme.

# 5.2 Préparer et arrêter le retraitement

#### **Avant le retraitement**

- 1. Démonter l'appareil pour le retraitement en respectant les étapes suivantes :
  - Appareil
  - Tubulures
  - Système de recueil des sécrétions

#### Après le retraitement

1. Effectuer un contrôle de fonctionnement.

### **5.3** Retraiter les surfaces

#### 5.3.1 Vue d'ensemble

Surface	Après chaque utilisation	Après chaque patient	Quotidien	Hebdomadaire	Tous les 14 jours	Mensuel	Prénettoyage	Nettoyage par essuyage	Désinfection par essuyage	Désinfection par vaporisation	Remarque
Coffrage	Χ						Χ		Χ		



# 5.3.2 Choisir les produits chimiques

Respecter pour cela les données du fabricant du produit chimique.

Produit (fabricant)	Principes actifs p. 100 g	Туре	Coffrage
Désinfection			
Green & Clean SK (Metasys)	1 g Chlorure d'ammonium dialkyl diméthyl, 1 g Chlorure d'ammonium dialkyldiméthylethylbenzyl, 1 g Chlorure d(ammonium dialkyldiméthylebenzyl	Mousse prête à l'emploi	Χ
Dismozon® plus (Bode Chemie)	95,8 g Magnésium Péroxyphtalate Héxahydrate	Granulé	Х
Kohrsolin® FF (Bode Chemie)	5 g Glutaral, 3 g Chlorure d'alkyl(C12-C18)diméthylbenzyl ammonium, 3 g Chlorure de didécyldiméthylammonium	Liquide Concentré	Х
Korsolex® extra (Bode Chemie)	14,1 g (Éthylendioxy)diméthanol, 5 g Glutaral, 8 g Chlorure de didécyldiméthylammonium	Liquide Concentré	Χ
Perform® (Schülke & Mayr)	45 g Pentapotassium bis (péroxumonosulfate)-bis(sulfate)	Poudre	Х
Mikrobac® forte (Bode Chemie)	19,9 g Chlorure d'alkyl(C12-C18)diméthylbenzyl ammonium, 5 g N-(3-Aminopropyl)-N-dodecylpropane-1,3-diamin	Liquide Concentré	Х
Bacillol® 30 Foam (Bode Chemie)	14 g Éthanol, 10 g Propane-2-ol, 6 g Propane-1-ol, 0,5 g N-Alkyl-aminopropylglycine	Mousse prête à l'emploi	Х
Incidin® Active (Ecolab)	Acide péracétique	Poudre	Χ
Mikrozid® Sensitive Wipes (Schülke & Mayr)	0,26 g Chlorure dialkyldiméthylbenzyl C 12-16, 0,26 g Chlorure dialkyl[(éthyl-phényl)méthyl]diméthyle-C12-C14, 0,26 g Chlorure d'ammonium didécyl diméthyle	Lingettes	X

# 5.3.3 Prénettoyage

- 1. Retirer la prise d'alimentation de l'appareil.
- 2. Nettoyer la surface de manière uniforme avec un chiffon adapté et de l'eau claire. Veiller surtout aux endroits difficiles d'accès.
- » Plus de salissures visibles.

# 5.3.4 Désinfection par essuyage

Respecter pour cela les données du fabricant du produit chimique.



# **5.4** Retraiter les accessoires

### 5.4.1 Vue d'ensemble

Acc	essoires	Produit à usage unique	Nombre max. de cycles de retraitement	Après chaque utilisation	Après chaque patient	Quotidien	Hebdomadaire	Tous les 14 jours	Mensuel	Prétraitement	Prénettoyage	Nettoyage et désinfection manuels	Nettoyage et désinfection en machine	Stérilisation
Sys	tème de recueil des sécrétions													
•	Bocal à sécrétions <sup>2</sup>		-	Х						Χ	Χ		Χ	Х
•	Couvercle pour bocal à sécrétions <sup>2</sup>		-	Х						Χ	Χ		Χ	Х
•	Prise de connexion double <sup>2</sup>			Х						Χ	Χ		Χ	Х
•	Filtre antibactérien DDS <sup>1</sup>	Χ						Χ						
Tub	Tubulures													
•	Tubulure d'aspiration		60	χ						Χ	Χ		Х	Х
•	Tubulure de vide		60	Х						Χ	Χ		Χ	Х
•	Tubulure de raccordement		60	Χ						Χ	Χ		Χ	Х

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Remplacer le filtre antibactérien DDS quand il est coloré, souillé ou en cas de sur aspiration, voir chapitre 4.3.

# **5.4.2** Choisir les produits chimiques

Respecter pour cela les données du fabricant du produit chimique.

Produit (fabricant)	Principes actifs p. 100 g	Туре	Bocal et couvercle	Tubulures			
Produit nettoyan	t -Retraitement manuel						
neodisher® MediClean forte (Dr. Weigert)	<5% tensides non ioniques et anioniques, enzymes	Liquide Concentré		X			
neodisher® An (Dr. Weigert)	<5 % tensides non ioniques, > 30% Phosphates, Enzymes	Poudre	Х				
Agent de neutralisation							
neodisher® Z (Dr. Weigert)	<5% tensides non ioniques et anioniques, enzymes	Liquide Concentré	Х				

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> En cas de dommages/dégradations visibles, il faut remplacer les accessoires.



# 5.4.3 Système de recueil des sécrétions

### **Particularités**

Les accessoires ont des endroits difficiles d'accès qui sont les suivants :

• Prise de connexion double (Lumina)

Retraiter très soigneusement les endroits difficiles d'accès.

Prétraitement sur le lieu d'utilisation • Rinçage : 60 secondes • Rinçage : 60 secondes	<ul> <li>Vider le bocal</li> <li>Nettoyer les accessoires sous l'eau froide.</li> <li>Rincer soigneusement les espaces vides et les lumina des accessoires sous l'eau courante.</li> </ul>
	Plus de salissures visibles.
Collecter et transporter	<ul> <li>Marquer les accessoires endommagés.</li> <li>Déposer les accessoires dans un contenant.</li> <li>Transporter le contenant jusqu'au lieu de retraitement.</li> </ul>
Démontage	<ul><li>Voir chapitre « 5.2 Préparer et terminer le retraitement »</li><li>Éliminer les produits à usage unique</li></ul>
Prénettoyage • Rinçage : 1x /30s • Rinçage : 60 secondes  Brosse : brosse ronde  Taille : 7 mm, matière : nylon  Brosse : brosse ronde  Taille : 11 mm, matière : nylon  Brosse : brosse ronde  Taille : 15 mm, matière : nylon  Brosse : carrée  Taille : 40 x 10 mm, matière : nylon, particularités : avec tête coudée	<ul> <li>Rendre accessible les cavités suivantes :         <ul> <li>Prise de connexion double</li> <li>Couvercle pour bocal à sécrétions</li> </ul> </li> <li>Rendre accessible les cavités suivantes :         <ul> <li>Prise de connexion double</li> </ul> </li> <li>Nettoyer la surface de manière uniforme avec une brosse adaptée sous l'eau courante</li> <li>Rincer soigneusement les espaces vides et les lumina des accessoires sous l'eau courante.</li> </ul>
Nettoyage et désinfection en machine Pré-rinçage : 1 min Nettoyage : 5 min, 50°C / 122°F Neutralisation : 2 min Rinçage intermédiaire : 1 min Désinfection : 5 min, 93 C / 199 F Désinfection : 12 min, 110 °C / 230 °F	<ul> <li>Fixer les accessoires sur un support adapté.</li> <li>Nettoyer et désinfecter les avec un programme adapté:         <ul> <li>Rinçage à l'eau froide</li> <li>Nettoyage avec produit nettoyant</li> <li>Neutralisation avec un agent neutre</li> <li>Rinçage intermédiaire avec de l'eau douce froide</li> <li>Désinfection à l'eau déminéralisée</li> <li>Séchage</li> </ul> </li> <li>Appareil de nettoyage et de désinfection selon EN ISO 15883-1</li> <li>Programme: Miele Vario TD</li> </ul>
Contrôler et entretenir	<ul> <li>Contrôler le résultat du retraitement avec une loupe lumineuse adaptée. Les pièces doivent être libres de toutes particules et de toute matière organique.</li> <li>Si le retraitement n'a pas été efficace, retraiter à nouveau l'appareil.</li> <li>Éliminer ou faire réparer les accessoires endommagés.</li> </ul>
Montage	Non nécessaire.
Contrôle de fonctionnement	Non nécessaire.
Emballage	<ul> <li>Marquer les accessoires.</li> <li>Emballer les accessoires avec un système d'emballage selon DIN EN ISO 11607.</li> </ul>



Stérilisation Dépression préfractionnée : 3x Température : 134 C / 273°F Durée : 5 min Séchage : 10 min	<ul> <li>Stériliser les accessoires avec un procédé adapté :</li> <li>Stérilisation à la vapeur / Autoclavage</li> <li>Stérilisateur : selon EN 285</li> </ul>
Stocker	• Respecter les conditions environnementales, voir chapitre « 11 Caractéristiques techniques ».

# **5.4.4 Tubulures**

▽ Retraiter très soigneusement les endroits difficiles d'accès.

Prétraitement sur le lieu d'utilisation	- Mottovar los associares carre l'acrification
Pretraitement sur le lieu d'utilisation	<ul> <li>Nettoyer les accessoires sous l'eau froide.</li> <li>Rincer soigneusement les cavités des accessoires sous l'eau courante.</li> </ul>
	Plus de salissures visibles.
Collecter et transporter	<ul> <li>Marquer les accessoires endommagés.</li> <li>Déposer les accessoires dans un contenant.</li> <li>Fermer le bocal.</li> <li>Transporter le contenant jusqu'au lieu de retraitement.</li> </ul>
Prénettoyage	<ul> <li>Nettoyer les accessoires sous l'eau courante.</li> <li>Rincer soigneusement les lumina des accessoires sous l'eau courante.</li> </ul>
Démontage	Non nécessaire.
Nettoyage et désinfection en machine Pré-rinçage : 1 min Nettoyage : 5 min, 55 °C / 131 °F Neutralisation : 2 min Rinçage intermédiaire : 1 min Désinfection : 5 min, 93 C / 199 F Désinfection : 12 min, 110 °C / 230 °F  Contrôler et entretenir	<ul> <li>Fixer les accessoires sur un support adapté.</li> <li>Nettoyer et désinfecter les avec un programme adapté:  — Rinçage à l'eau froide  — Nettoyage avec produit nettoyant  — Neutralisation à l'eau froide  — Rinçage intermédiaire avec de l'eau douce froide  — Désinfection à l'eau déminéralisée  — Séchage  • Appareil de nettoyage et de désinfection selon EN ISO 15883-1  • Adaptateur : Mile E366/E446  • Programme : Miele Vario TD</li> <li>Contrôler le résultat du retraitement avec une loupe lumineuse adaptée.</li> <li>Si le retraitement n'a pas été efficace, retraiter à nouveau l'appareil.</li> </ul>
	Éliminer ou faire réparer les accessoires endommagés.
Montage	Non nécessaire.
Contrôle de fonctionnement	Non nécessaire.
Emballage	<ul> <li>Marquer les accessoires.</li> <li>Emballer les accessoires avec un système d'emballage selon DIN EN ISO 11607.</li> </ul>
Stérilisation Dépression préfractionnée : 3x Température : 134 C / 273°F Durée : 5 min Séchage : 10 min	Stériliser les accessoires avec un procédé adapté :     — Stérilisation à la vapeur / Autoclavage Stérilisateur : selon EN 285.
Stocker	Respecter les conditions environnementales, voir chapitre     « 11 Caractéristiques techniques ».



#### Maintenance et service 6

La maintenance, les réparations et les contrôles récurrents ne doivent être effectués que par des personnes disposant des connaissances spécifiques et qui connaissent le produit. Pour l'ensemble de ces mesures, la personne doit disposer des dispositifs de contrôle et des pièces détachées d'origine.

ATMOS conseille : mandater un partenaire de maintenance autorisé par ATMOS. Vous avez ainsi l'assurance que les réparations et contrôles seront fait correctements, que les pièces détachées utilisées seront des pièces d'origine, et que vos droits à garantie sont préservés. La maintenance, les réparations et les contrôles récurrents **nde doivent pas** se faire quand l'appareil est utilisé sur le patient.

#### 6.1 Contrôles récurrents

Effectuer un test répétitif de la sécurité électrique tous les 12 mois selon IEC 62353. ATMOS conseille d'effectuer en même temps une révision selon les données constructeur.

#### 6.2 Contrôle de fonctionnement

- Avant chaque utilisation, effectuer un contrôle visuel de l'appareil, incluant les tubulures, le bocal à sécrétions et les câbles.
- · Remplacer immédiatement toute pièce endommagée.

#### Renvoi de l'appareil 6.3

- 1. Retirer et éliminer les consommables de manière professionnelle.
- 2. Nettoyer et désinfecter l'appareil et les accessoires selon les indications figurant dans la notice d'utilisation.
- 3. Joindre également les accessoires utilisés avec l'appareil.
- 4. Compléter le formulaire QD 434 « Réclamation / Bon de retour » ainsi que la preuve de décontamination.
- Le formulaire est joint à l'appareil et est disponible sur www.atmosmed.fr.
- 5. Remettre en place la sécurité de transport au bas de l'appareil.
- 6. Emballer l'appareil avec les protections nécessaires et un emballage adéquat.
- 7. Joindre le formulaire QD 434 « Réclamation / Bon de retour » ainsi que la **preuve de** décontamination.
- 8. Coller la pochette d'envoi sur l'extérieur de l'emballage.
- 9. Renvoyer l'appareil à ATMOS ou à votre fournisseur.

# Retraitement par le fabricant

Si vous souhaitez transmettre l'appareil à un nouveau propriétaire, l'appareil doit être retraité de manière professionnelle. L'appareil ne doit être transmis que dans un étét hygiénique et technique irréprochable. Respectez la réglementation spécifique au pays.

En Allemagne, seuls ATMOS ou des spécialistes sont autorisés à retraiter l'appareil pour sa transmission.



# 7 Remédier à certains problèmes

#### Régler certains problèmes de fonctionnement 7.1

Le produit a subi un contrôle de qualité sur le site de fabrication. Si toutefois vous constatez un dysfonctionnement, vous devriez pouvoir le régler vous-même en suivant les conseils suivants.

Problème constaté	Cause possible	Solution
L'appareil ne marche pas	<ul> <li>La prise de courant n'est pas correctement connectée</li> <li>Pas de tension secteur</li> <li>Fusible défectueux</li> </ul>	<ul> <li>Vérifier la connexion du câble d'alimentation à la prise et à l'appareil</li> <li>Contrôler les fusibles du local</li> <li>Remplacer le fusible</li> </ul>
Performance trop faible	Endroits non     étanches dans les     tubulures ou dans le     système de recueil	<ul> <li>Contrôler la bonne mise en place du couvercle du bocal à sécrétions et des tubulures, et si nécessaire remplacer le joint au niveau du bocal à sécrétions</li> </ul>
Pas d'aspiration	<ul> <li>Filtre antibactérien bouché (le manomètre indique une dépression)</li> <li>Le flotteur de la sécurité antidébordement bouche la prise de connexion double</li> <li>Des sécrétions ou du sang ont été aspirés et les membranes de la pompe sont collées</li> </ul>	<ul> <li>Remplacer le filtre antibactérien</li> <li>Contrôler le niveau de liquide dans le bocal à sécrétions; si nécessaire, vider le bocal à sécrétions. Nettoyer la sécurité anti-débordement et contrôler que le flotteur est mobile</li> <li>Dans ce cas, l'appariel doit être envoyé en réparation</li> </ul>



# **8** Accessoires

Accessoires	REF
Pédale	443.0755.0
Set Pédale de réglage pour ATMOS Record 55	443.0770.0
Câble d'égalisation du potentiel	008.0596.0
Bocal à sécrétions 1,5 l, (PC)	444.0100.0
Bocal à sécrétions 3 l, (PC)	444.0099.0
Vase à sécrétion, gradué 1,5 l	444.0032.0
Vase à sécrétion, gradué 3 l	444.0033.0
Vase à sécrétion, gradué 5 l	444.0034.0
Couvercle pour bocal à sécrétions	444.0650.0
Couvercle pour bocal à sécrétions, incluant support rail standard	444.0015.0
Prise de connexion double	444.0640.0
Prise de connexion double avec électrode de débordement	444.0012.0
Bocal extérieur Serres® 1 l	312.0465.0
Bocal extérieur Serres® 2 l	310.0402.0
Bocal extérieur Serres® 3 l	310.0403.0
Support rail standard pour Serres® complet	444.0484.0
Bocal extérieur Serres® 1,5 l	310.0221.0
Bocal extérieur Serres® 2 l	443.0256.0
Bocal extérieur Serres® 3 l	444.0157.0
Support Receptal® complet pour rail standard 1 x 2 l	444.0160.0
Support Receptal® complet pour rail standard 1 x 3 l	444.0170.0
Support Receptal® complet pour rail standard (simple)	444.0150.0
Support Receptal® complet pour rail standard (double)	444.0156.0
Support pour bocal Receptal®, avec crochet de fixation	HM57525661
Ensemble Receptal 1 x 2 l à monter sur rail standard	444.0030.0
Ensemble Receptal 1 x 3 l à monter sur rail standard	444.0031.0
Ensemble Receptal 2 x 1,5 l à monter sur rail standard	444.0027.0
Ensemble Receptal 2 x 2 l à monter sur rail standard	444.0028.0
Ensemble Receptal 2 x 3 l à monter sur rail standard	444.0029.0
Adaptateur Receptal® pour collecteur de tissus	444.0148.0
Bocal extérieur Médi-Vac® 1 l	312.0473.0
Support pour rail standard Médi-Vac®	444.0451.0
Sélecteur de bocaux	HM57522049
Pince de fixation, plastique	HM57522540
Pince de fixation, métal	HM57522048
Bocal de sécurité 250 ml (sans filtre antibactérien hydrophobe DDS)	444.0646.0
Bocal de sécurité 250 ml (avec filtre antibactérien hydrophobe DDS)	444.0646.1
Support tubulure, à fixer au rail standard	444.0450.0
Support tubulure, acier inoxydable	320.0611.0
Support pour filtre à charbon actif, non autoclavable	444.0660.0



Accessoires	REF
Tablette, acier inoxydable	443.0790.0
Bol, diamètre 20 cm	HM57524538
Panier, dimensions 170 x 130 x 85 mm	HM57508012
Support cathéters pour trolley, dimensions 150 x 100 x 480 mm	HM57508002
Support cathéters, dimensions 90 x 90 x 350 mm	HM57505157
Réservoir à cathéters	HM57525150
Couvercle pour réservoir à cathéters	HM57525151



# 9 Consommables

Pièce détachée	REF
Filtre antibactérien pour bocal ATMOS® DDS, Paquet de 10 pces.	340.0054.0
Filtre antibactérien et antiviral hydrophobe, Ø 11 mm	443.0738.0
Filtre antibactérien et antiviral hydrophobe, Ø 8 mm	444.0628.0
Filtre à fumées	HM57524928
Tubulure d'aspiration, PVC, usage unique, Ø 8 mm, L = 2,10 m, 50 pces.	006.0059.0
Tubulure d'aspiration, silicone, Ø 6 mm, L = 1,30 m, 1 pce.	000.0013.0
Tubulure d'aspiration, silicone, Ø 6 mm, L = 2 m, 1 pce.	000.0361.0
Tubulure d'aspiration, silicone, Ø 6 mm, 1 m (minimum de commande 5 m)	006.0009.0
Tubulure d'aspiration, silicone, Ø 10 mm, L = 1,30 m, 1 pce.	318.1012.0
Tubulure d'aspiration, silicone, Ø 10 mm, L = 2 m, 1 pce.	000.0243.0
Tubulure d'aspiration, silicone, Ø 10 mm, 1 m (minimum de commande 5 m)	006.0026.0
Poche d'aspiration Serres® 1 l, sans gélifiant, 36 pces.	312.0466.0
Poche d'aspiration Serres® 1 l, avec gélifiant, 32 pces.	312.0467.0
Poche d'aspiration Serres® 2 l, sans gélifiant, 24 pces.	310.0410.0
Poche d'aspiration Serres® 2 l, avec gélifiant, 22 pces.	310.0400.0
Poche d'aspiration Serres® 3 l, sans gélifiant, 24 pces.	310.0411.0
Poche d'aspiration Serres® 3 l, avec gélifiant, 20 pces.	310.0401.0
Tubulure 287 mm avec connexion angulée bleue	HM57522085
Tubulure silicone, 175 mm	HM57522084
Poche d'aspiration Receptal® 1,5 l, sans sécurité anti-débordement,	310.0222.1
50 pces	
Poche d'aspiration Receptal® 1,5 l, avec sécurité anti-débordement, 50 pces.	310.0222.2
Poche d'aspiration Receptal® 2 l, sans sécurité anti-débordement, 50 pces.	443.0257.0
Poche d'aspiration Receptal® 2 l, avec sécurité anti-débordement, 50 pces.	443.0257.2
Poche d'aspiration Receptal® 3 l, sans sécurité anti-débordement, 50 pces.	444.0153.0
Poche d'aspiration Receptal® 3 l, avec sécurité anti-débordement, 50 pces.	444.0154.0
Poche d'aspiration Médi-Vac® 1 l, 50 pces.	312.0474.0
Collecteur de tissus 50 ml, usage unique	401.0555.0
Collecteur de tissus 300 ml, usage unique	340.0061.0
Filtre à charbon actif	008.0758.0
Réducteur de diamètre de Ø 10 mm à Ø 6 mm	000.0239.0
Joint pour couvercle pour bocal à sécrétions	055.0070.0



# 10 Élimination

#### **Emballage**

1. Mettre l'emballage au recyclage.

#### Sécrétions et sang

1. Éliminer les sécrétions, le sang, les pièces contaminées selon les directives de votre pays.

#### Système de recueil

Les produits à usage unique ne doivent pas être retraités ni réutilisés. Éliminer les produits à usage unique selon la règlementation.

Les conseils suivants ne concernent que les produits réutilisables.

- 1. Nettoyer et désinfecter les produits réutilisables du système de recueil.
- 2. Mettre les produits réutilisables, une fois désinfectés, au recyclage.

#### **ATMOS Record 55**

Ne pas éliminer l'appareil avec les déchets domestiques.

Le produit ne contient pas de produits dangereux.

- 1. Nettoyer et désinfecter l'appareil.
- 2. Respecter la réglementation spécifique au pays concernant l'élimination des déchets

Le coffrage peut être entièrement recyclé. Respecter les lois et réglementations spécifiques à chaque pays.





# 11 Caractéristiques techniques

Puissance d'aspiration	55 ± 3 l/min		
Dépression maximale	-98 kPa (-980 mbar ou -735 mmHg) *		
Affichage de la dépression	-10 bar ± 25 mbar		
Réglage d'air secondaire	Soupape de régulation mécanique		
Tubulure d'aspiration	Ø 6 mm, Longueur 2 m		
	Ø 10 mm, Longueur 2 m		
Tension nominale	230 V~, 50/60 Hz		
Capacité nominale	env. 0,45 A bei 230 V~		
Puissance absorbée	env 100 W		
Câble d'alimentation	5 m		
Durée d'utilisation	> 8 h Utilisation en continu (dépendant des conditions environnementales)		
Fusible	630 mA/H pour 230 V~		
Courant de fuite	< 0,1 Ω		
Courant de fuite de mise à la terre	N.C. < 0,5 mA		
Courant de fuite du coffrage	N.C. < 0,1 mA		
Courant de fuite patient			
Chaleur émise	100 J/s		
Niveau sonore	Free flow:		
	46 dB (A) @ 1m (selon ISO 7779)		
	Dépression finale :		
	39 dB (A) @ 1m (selon ISO 7779)		
Conditions environnementales	-30 +50 °C		
Transport / Stockage	5 90 % d'humidité de l'air sans condensation		
	Pour une pression atmosphérique 700 1060 hPa		
Conditions environnementales	+10 +32 °C		
Utilisation	20 80 % d'humidité de l'air sans condensation		
	Pour une pression atmosphérique 700 1060 hPa		
Dimensions	H 940 x L 500 x P 390 (sans bocal d'aspiration)		
Poids	24 kg (sans bocal d'aspiration)		
Contrôles récurrents	Test répétitif de la sécurité électrique tous les 12 mois. Conseillé : révision selon données constructeur		
Classe de protection	I		
Degré de protection	Type BF		
Catégorie de protection	IPX 1		
Classification selon Annexe IX directive CE 93/42/CEE	Ila		
Certification CE	CE 0124		
	Sous réserve de modifications techniques (État Janvier 2017)!		

<sup>\* 1</sup> bar  $\cong$  750,06 mm Hg  $\cong$  1000 hPa / en fonction de la pression atmosphérique du jour



# 12 Conseils concernant la compatibilité électromagnétique

Les appareils médicaux électriques doivent répondre à des mesures de sécurité spéciales concernant la compatibilité électromagnétique et doivent être installés dans le respect des conseils concernant la compatibilité électromagnétique listés ci-après.

#### Directives et explications du constructeur - conditions environnementales

L'ATMOS Record 55 est conçu pour une utilisation dans les milieux suivants :

- Installations professionnelles du secteur médical, par ex. cabinets médicaux, cliniques, installations de premier secours et blocs opératoires. L'environnement d'appareil de chirurgie HF ne convient pas, ni un environnement d'IRM non protégé.
- Environnements particuliers telles qu'usines ou installations millitaires et environnenets médicaux à proximité d'appareils de chirurgie HF, d'appareils de thérapie à ondes courtes ou à l'intérieur d'un environnement IRM protégé.

Le client ou l'utilisateur de l'ATMOS Record 55 doit s'assurer que l'appareil est bien utilisé dans un tel milieu.

#### Directives et explications du constructeur - caractéristiques principales

Se référer aux caractéristiques techniques dans cette notice. Les caractéristiques techniques principales sont aussi totalement utilisables en cas de perturbations électromagnétiques.

#### Directives et explications du constructeur - pour les accessoires, convertisseur et câbles

L'ATMOS Record 55 dispose des éléments électriques suivants :

Туре	REF	longueur max. du câble
Câble d'alimentation	008.0629.0	5 m

### Directives et explications du constructeur - mises en garde

#### **A** AVERTISSEMENT

L'utilisation d'accessoires, convertisseurs et câbles étrangers autres que ceux définis ou mis à disposition par le fabricant peuvent entrainer une augmentation des émissions électromagnétiques ou une diminution à la résistance électromagnétique et ainsi entrainer un fonctionnement défectueux.

#### **A** AVERTISSEMENT

Des appareils portables de communication HF (par ex. équipement radio, câble d'antenne) ne doivent pas être utilisés à moins de 30 cm des pièces et câbles décrits par le fabricant de l'ATMOS Record 55. Le non-respect de ces consignes peut entrainer une diminution des caractéristiques techniques de l'appareil.

→ \*Pour des niveaux de contrôle de la résistance plus élevés, il est possible de réduire la distance.

### **A** AVERTISSEMENT

Le placement sur ou à côté d'un autre appareil est à éviter. Cela pourrait engendrer des défauts de fonctionnement. Si cela ne peut être évité, il faut régulièrement contrôler le bon fonctionnement de l'appareil. Veuillez, si possible, éteindre les appareils environnants non utilisés.



ATMOS MEDICAL France 3 Allée des Maraîchers 13013 MARSEILLE / France

Tel.: + 33 4 91 44 32 94 info@atmosfrance.fr