# SURVEILLER EN TOUTE CONFIANCE



Système individuel de surveillance de la SPO₂ Nellcor™ PM100N

## **Précision**

Conçu pour évaluer avec précision la fréquence cardiaque et la  ${\sf SpO}_2$  du patient.

# Tolérance au mouvement

Oxymètre de pouls tolérant au mouvement qui est également conforme à la norme ISO 80601-2-61.

# Flexible. Intuitif

- Affiche en temps réel la SpO<sub>2</sub> et la fréquence cardiaque, la courbe pléthysmographique et l'amplitude du pouls
- Gestion de l'alarme SatSeconds Nellcor™
- Mode Étude du sommeil
- Mode Soins à domicile
- Modes Adulte, Pédiatrique et Néonatal
- Interface utilisateur intuitive, facile à lire, en couleur, avec des messages d'aide à l'écran
- Interface conviviale
- Conception compacte, portable et durable avec poignée intégrée
- Signal sonore à tonalité variable pour une différenciation point par point de la SpO<sub>2</sub>
- Mémoire de tendances sur 96 heures

# Système individuel de surveillance de la SpO₂ Nellcor™

- Intègre la technologie de traitement numérique des signaux la plus récente de Nellcor™Oximax™
- Fournit aux cliniciens des informations en temps réel sur l'état respiratoire de leurs patients, notamment des mesures continues des tendances et de surveillance de la  $SpO_2$  et de la fréquence cardiaque
- Intègre la gestion de l'alarme SatSeconds, une fonction contrôlée par le clinicien qui permet de distinguer les événements réels, cliniquement significatifs et les événements transitoires en prenant en compte à la fois la gravité et la durée de tout événement de désaturation
- Les modes Soins à domicile et Étude du sommeil peuvent être réglés par les cliniciens afin de minimiser les perturbations causées par l'alarme

Avec le système individuel de surveillance de la SpO₂ Nellcor™, les cliniciens peuvent être en confiance lors de la détection de complications respiratoires.





# Fonctions et caractéristiques techniques

Plage de mesure SpO<sub>2</sub>: 1 % à 100 %

Fréquence cardiaque 20 à 250 battements par minute (bpm)

Amplitude de la fréquence cardiaque 0,03 à 20 %

#### Précision de la mesure

#### Saturation

Adulte 70 à 100 % ±2 chiffres Faible saturation pour adulte et 60 % à 80 % ±3 chiffres nouveau-né Nouveau-né 70 à 100 % ±2 chiffres Faible perfusion 70 à 100 % ±2 chiffres Adulte et nouveau-né avec mouvements 70 à 100 % ±3 chiffres

Fréquence cardiaque

Adulte et nouveau-né 20 à 250 bpm ±3 chiffres Faible perfusion 20 à 250 bpm ±3 chiffres Adulte et nouveau-né avec mouvements 20 à 250 bpm ±5 chiffres

#### Électrique

#### Instrument

Exigences en matière d'alimentation 100 à 240 VCA, 50/60 Hz, 45 VA 2 A 32 VCA/CC, Puissance du fusible 500 mA 32 VCA/50 CC

#### **Batterie**

Type

Minimum de cinq heures en Autonomie de la batterie utilisant une batterie entièrement chargée sans alarme ; batterie de

10 heures en option

 $5\,^{\circ}\text{C}$  à  $40\,^{\circ}\text{C}$  ( $41\,^{\circ}\text{F}$  à  $104\,^{\circ}\text{F}$ )

-20 °C à +60 °C (-4° F à +140 °F)

15 % à 93 %, sans condensation

-170 m à 4877 m (-557 à 16 000 pi)

Lithium ion

#### **Conditions ambiantes**

Température de fonctionnement

Instrument

Température de transport/stockage (dans le carton d'expédition)

Humidité de fonctionnement Altitude de fonctionnement

Caractéristiques physiques

**Poids** 1,5 kg

Taille 82 H x 255 L x 155 P (mm)

# Conformité des équipements

# Conformité aux normes

- CEI 60601-1:2005+A1:2012, EN 60601-1:2006/AC:2010
- CEI 60601-1:1998 + A1:1991 + A2:1995, EN 60601-1:1990 + A11:1993 + A12:1993 + A13:1996
- CEI 60601-1-2:2007, EN 60601-1-2:2007
- CEI 60601-1-6:2010, EN 60601-1-6:2010 + A1:2013
- CEI 60601-1-8:2006, EN 60601-1-8:2006 + A1:2012
- CEI 60601-1-11:2010, EN 60601-1-11:2010
- ISO 9919:2005. EN ISO 9919:2009
- ISO 80601-2-61:2011, EN ISO 80601-2-61:2011
- CAN/CSA C22.2 nº 601.1 M90
- UL 60601-1: 1e édition
- 802.11 B/G/N connectivité WLAN

Réservé aux professionnels de santé. Créé en Novembre 2020. Tous droits

UC202111592 FF © Medtronic France 2020. réservés. Crédit photos: Medtronic

www.medtronic.fr

Medtronic France S.A.S.

Tél.: 01 55 38 17 00

Fax: 01 55 38 18 00

RCS Paris 722 008 232

75014 Paris

9. boulevard Romain Rolland

#### Classifications de l'appareil

- Type de protection contre les chocs électriques : Classe 2 (alimentation
- Degré de protection contre les chocs électriques : pièce appliquée de type BF
- Mode de fonctionnement : continu
- Compatibilité électromagnétique : CEI 60601-1-2:2007
- Étanchéité: IP 22
- Degré de sécurité : utilisation non conforme en présence d'anesthésiques inflammables

#### Sortie

Téléchargement de données par câble ou USB pour l'archivage ou l'analyse des données

#### Affichage/Indicateurs

- Indicateur d'amplitude du pouls (huit segments)
- Indicateurs visuels : recherche du pouls, alarmes sonores coupées ou désactivées, indicateur d'interférence, charge de la batterie et horloge de gestion de l'alarme SatSeconds, courbe pléth

#### **Alarmes**

- Gestion de l'alarme SatSeconds
- Alarmes sonores et visuelles pour saturation et fréquence cardiaque élevées/faibles, batterie faible, capteur désactivé et capteur déconnecté
- · Catégories : état du patient et état du système
- Priorités : faible, moyenne et élevée
- Notification : sonore et visuelle
- Réglage: paramètre par défaut, institutionnel et dernier paramètre
- Temporisation du système d'alarme : <10 s</li>

#### Accessoires en option

- Batterie de 10 heures
- Plaque d'adaptation
- Bras et canal GCX pour montage mural
- Support sur roues GCX
- Mallette de transport

#### **Modes disponibles**

- Standard Hôpital, établissements de type hospitalier et transport intrahospitalier.
- · Soins à domicile Surveillance simplifiée pour une utilisation à domicile par les soignants
- Étude du sommeil Indications sonores et visuelles désactivées pour faciliter les études sur le sommeil

### Connectivité

- Prend en charge l'exportation des données de tendances par câble et USB vers un ordinateur personnel externe à des fins d'archivage ou d'analyse des données
- Fonction d'appel du personnel infirmier
- Compatible avec le système de surveillance respiratoire à distance OxiNet III de Nellcor™, la plate-forme virtuelle de surveillance des patients Vital Sync<sup>T</sup>

#### Installation et maintenance simples

Le système individuel de surveillance de la SpO₂ Nellcor™ répond aux normes relatives aux équipements électriques médicaux, est conforme au RoHs et permet au personnel hospitalier de saisir les paramètres par défaut de l'établissement, de remplacer la batterie, d'effectuer des diagnostics pour résoudre les problèmes de performance et d'effectuer la maintenance du moniteur sur site.

À destination des anesthésistes, pneumologues, réanimateurs, prestataires de service et infirmières.

. Le Moniteur SPO2 NELLCOR™ OXIMAX™ PM100N est un dispositif médical de Classe IIb, fabriqué par Covidien IIc, CE 0123. Ce dispositif est un appareil de monitorage permettant la mesure et le suivi de la saturation pulsée en oxygène (SPO2) ainsi que les pulsations cardiaques. Appareil utilisé pour tous types de patients (de la néonatalogie à l'adulte). Lire attentivement la notice du produit avant utilisation.

