



Amika+

Pompe à nutrition entérale Version du logiciel 1.0

Notice d'utilisation



Description des symboles

MD

Dispositif médical

UDI

Identifiant unique de l'appareil



Avertissement (consulter la notice d'utilisation)



(€ 0123 Marquage CE



Consulter la notice d'utilisation



Poids du système électromédical (kg)



Numéro de référence ou de pièce du produit



Numéro de série du produit



Nom et adresse du fabricant / Date de fabrication



Nom et adresse du site de production



Spécification batterie



Protection contre les courants de fuite ; partie appliquée de type CF protégée contre les chocs de défibrillation



Courant continu (CC)



Port de communication d'entrée



Fragile, manipuler avec précaution

Port de communication de sortie



Haut



Protéger des précipitations



Limite de température

Courant alternatif (CA)



Limite d'humidité



Limite de pression atmosphérique



Protection contre les chocs électriques : classe II



Documents d'accompagnement



Pièce intégrée à un processus de recyclage



Symbole pour emballage composé de matériaux certifiés FSC



Symbole d'emballage écologique



Symbole d'emballage recyclable



UDI 01)04052682028502 21)12345678 (11)200921 (240)Z044230

(01) Identifiant produit GTIN

(21) Numéro de série du produit

(11) Date de fabrication

(240) Référence du produit

IP32 Smart Holder COM: indice de protection IP32 contre les objets solides étrangers (> 2,5 mm) et les gouttes de liquides

IP35 Pompe: indice de protection IP35 contre les objets solides étrangers (> 2,5 mm) et les jets d'eau provenant de toutes les directions



Avertissement : signale un danger potentiel qui pourrait causer des blessures patient et/ou des dommages graves sur le produit en cas de non-respect des instructions écrites.



Attention : signale un danger potentiel qui pourrait causer des blessures patient et/ou des dommages légers sur le produit en cas de non-respect des instructions écrites.



Informations: recommandations à suivre.



INFORMATION

Se référer à la section « Environnement d'utilisation » pour plus d'informations sur les limites de température, de pression et d'humidité.

Table des matières

1 Introduction	8
1.1 Application	
1.2 Principes de fonctionnement	8
1.3 Utilisation	8
1.4 Indication d'usage	8
1.4.1 Indications	8
1.4.2 Contre-indications	9
1.4.3 Utilisateurs concernés	9
1.4.4 Patients concernés	9
1.4.5 Environnement d'utilisation	9
1.5 Bénéfices cliniques	10
1.6 Effets secondaires	10
1.7 Risques pour les patients	10
1.8 Spécificités concernant les soins à domicile	10
2 Description	11
2.1 Définition du système	11
2.2 Contenu de l'emballage	
2.3 Description générale	11
2.4 Description détaillée	12
2.5 Description de l'écran	14
3 Installation et retrait	17
3.1 Installation	
3.1.1 Installation générale	
3.1.2 Utilisation de la noix d'accrochage	
3.1.3 Positionnement du support sur un rail, un mât, un lit ou un fauteu	
roulant	18
3.1.4 Positionnement du support sur une table	18
3.1.5 Positionnement de la pompe	19
3.1.6 Branchement électrique	
3.1.7 Connexion au système d'appel infirmier et retrait	19
3.1.8 Communication des données	
3.1.9 Connexion et déconnexion du câble de maintenance USB	21
3.1.10 Communication avec PDMS	21
3.2 Retrait	22
3.2.1 Retrait de la pompe de son support	22
3.2.2 Retrait du support de pompe	22
3.2.3 Déconnexion électrique	22
3.2.4 Fixation/retrait du guide de consultation rapide	23

4 Utilisation	24
4.1 Utilisation de la batterie interne	24
4.1.1 Précautions relatives à la batterie	24
4.1.2 Mode d'utilisation de la batterie	24
4.2 Utilisation de base	25
4.2.1 Allumage	25
4.2.2 Installation de la tubulure	25
4.2.3 Purge de la tubulure	28
4.2.4 Réglage des paramètres de nutrition	31
4.2.5 Lancement de la nutrition	32
4.2.6 Arrêt de la nutrition	33
4.2.7 Extinction de la pompe	
4.2.8 Retrait / remplacement de la tubulure de la pompe	35
4.2.9 Verrouillage du clavier	
4.2.10 Désactivation du son de l'alarme	36
5 Menu de la pompe	37
5.1 Menus d'accès	37
5.2 Mode de nutrition et réglages	38
5.2.1 Sélection du mode de nutrition	38
5.2.2 Réglages du mode Continu	39
5.2.3 Réglages du mode Bolus	39
5.3 Mode nuit	40
5.4 Son	41
5.5 Verrouillage des réglages	42
5.6 Compteur du volume de nutrition cumulé	42
5.7 Historique des alarmes	43
5.8 Historique de la nutrition	44
5.9 Contraste/luminosité	45
5.10 Réglage du temps entre deux sons d'alarme	45
5.11 Réglage du temps entre le message « Volume cible presque atteint » et	
l'alarme « Volume cible atteint »	
5.12 Informations techniques	
5.13 Réinitialisation des réglages d'usine	47
6 Nettoyage et désinfection	48
6.1 Agents de nettoyage ou de désinfection interdits	
6.2 Précautions	_
6.3 Agents de nettoyage et agents de désinfection recommandés	
6.4 Directives et protocole de nettoyage et de désinfection	
6.4.1 Instructions de nettoyage	
6.4.2 Instructions de désinfection	50

7 Protocole de vérification rapide	51
8 Alarmes et fonctions de sécurité	53
8.1 Alarmes / Actions	53
8.1.1 Différents types de signaux d'information ou d'alarme	
8.1.2 Descriptions des alarmes	
8.1.3 Délai maximal avant déclenchement de l'alarme	
8.2 Dépannage	
9 Informations techniques	61
9.1 Performances	61
9.1.1 Performances essentielles	61
9.1.2 Plage de débit	61
9.1.3 Plage de volume	61
9.1.4 Occlusions en amont et en aval	61
9.1.5 Précision de volume	62
9.1.6 Délai de réponse de l'alarme Poche vide / Air dans la tubulure à différents débits	62
9.1.7 Délai de génération d'alarme de tubulure, selon différents débits	
9.2 Caractéristiques techniques	
9.2.1 Mode d'utilisation	
9.2.2 Caractéristiques de la source d'alimentation	
9.2.3 Caractéristiques de la batterie	
9.2.4 Consommation électrique	
9.2.5 Caractéristiques techniques du port de communication série	
RS232	63
9.2.6 Spécifications du connecteur d'appel infirmier	
9.2.7 Dimensions - Poids	
9.2.8 Courbes en trompette	64
9.2.9 Conformité aux normes	70
10 Conditions de transport, de stockage et de recyclage	71
10.1 Conditions de stockage et de transport	71
10.2 Stockage	
10.2.1 Préparation de l'appareil au stockage	71
10.2.2 Installation de l'appareil après stockage	72
10.3 Recyclage et mise au rebut	72
11 Directives et déclaration du fabricant concernant la CEM	73
11.1 Recommandations relatives à la compatibilité électromagnétique et aux	
interférences	
11.2 Conseils et déclaration du fabricant - Immunité électromagnétique	74

11.3 Distances de séparation recommandées entre la pompe et les appareils de communication RF portables / mobiles	74
12 Services	76
12.1 Garantie	76
12.1.1 Conditions générales de garantie	76
12.1.2 Garantie limitée	76
12.1.3 Conditions de garantie pour la batterie et les accessoires	76
12.2 Contrôle qualité	76
12.3 Exigences de maintenance	77
12.4 Politique et règles relatives à la maintenance	77
12.5 Notification d'un incident grave	77
13 Informations sur les commandes	79
13.1 Notice d'utilisation	79
13.2 Tubulures	79
13.3 Accessoires	79
14 Glossaire	81

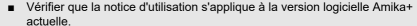
1 Introduction

La pompe à nutrition entérale Amika+, ainsi que le Smart Holder COM (appelé support) et les consommables, sont destinés à la nutrition et à l'hydratation entérales. La fonction de la pompe et des tubulures Amika+ est d'administrer des fluides de nutrition et d'hydratation au patient par l'intermédiaire d'une sonde d'alimentation de façon sûre, intuitive et pratique.

1.1 Application

La présente notice d'utilisation (IFU) s'applique à la pompe Amika+, nommée « la pompe » avec la version logicielle 1.0.

AVERTISSEMENT





- La version logicielle de la pompe s'affiche dans le menu d'informations techniques décrit dans *Informations techniques* à la page 46.
- L'utilisateur doit suivre les instructions décrites dans la présente notice d'utilisation. Un non-respect de ces instructions peut entraîner des dommages à l'équipement, des blessures pour les patients ou les utilisateurs. Les textes spécifiques sont mis en évidence à l'aide des symboles décrits dans Description des symboles à la page 2.

1.2 Principes de fonctionnement

L'appareil consiste en une pompe péristaltique destinée à la nutrition entérale.

La pompe sert à administrer aux patients (humains uniquement) un volume de nutrition à un débit programmé.

La nutrition peut être administrée en continu (mode Continu) ou de façon séquentielle (mode Bolus).

1.3 Utilisation

Pompe à nutrition entérale et accessoires pour administration par voie entérale (à l'aide d'une sonde d'alimentation) de liquides de nutrition et d'hydratation.

1.4 Indication d'usage

1.4.1 Indications

La pompe est indiquée pour administrer les produits par des voies cliniquement acceptées. Parmi ces produits figurent notamment : de l'eau, du thé, du soda et des poches de nutrition prêtes à l'emploi.

Voies d'administration :

La pompe permet l'administration via les sondes suivantes et les voies d'accès associées :

Sondes transnasales

Sondes d'alimentation percutanées

1.4.2 Contre-indications

NE PAS UTILISER:

- pour l'administration intraveineuse de fluides de perfusion ;
- si la nutrition entérale est contre-indiquée par une prescription médicale ;
- sur les prématurés (nés à moins de 37 semaines de grossesse) et les nouveau-nés (de moins d'1 mois);
- dans un environnement d'imagerie par résonance magnétique (IRM) ;
- dans les ambulances, les hélicoptères, les avions et les caissons hyperbares;
- dans des zones présentant des risques d'explosion.

1.4.3 Utilisateurs concernés



AVERTISSEMENT

Tenir la pompe, les tubulures et le cordon d'alimentation à l'écart des enfants (et animaux) sans surveillance.

L'utilisation et le nettoyage de la pompe sont réservés aux professionnels de santé, patients ou proches des patients qui sont qualifiés et qui ont été formés à cet effet.

Nous recommandons aux utilisateurs de suivre une session de formation unique d'environ 60 minutes (pour la formation, contacter un représentant Fresenius Kabi).

1.4.4 Patients concernés

La pompe est destinée à être utilisée sur des adultes et des enfants.

La pompe peut être utilisée par un patient à la fois et par plusieurs patients au cours de sa durée de vie.

La pompe peut être utilisée sur des patients nécessitant une nutrition et/ou une hydratation entérales.

La population de patients concernés comprend les patients recevant une nutrition entérale parallèlement à une administration d'insuline par intraveineuse (IV). Ces patients nécessitent une attention particulière lors de la procédure de nutrition.

1.4.5 Environnement d'utilisation

Elle est destinée à être utilisée dans les établissements de soins cliniques, en ambulatoire avec un sac à dos Amika, lors de transports routiers médicalisés avant l'arrivée à l'hôpital et pour des soins à domicile.

Le cordon d'alimentation de l'Amika+ ne doit pas être utilisé en extérieur (par exemple, dans un jardin, un patio).



AVERTISSEMENT

La pompe doit être éloignée des sources de chaleur, ne doit pas être en contact avec de la poussière ou une matière duveteuse et ne doit pas être exposée directement au soleil pendant une période prolongée.

- La pompe doit être utilisée dans les conditions opérationnelles, de stockage et de transport spécifiées ci-dessous pour garantir les performances de la pompe.
- Au niveau de la limite de la plage de température de fonctionnement, les propriétés physiques de la tubulure peuvent changer ; dans ces conditions, les alarmes peuvent être plus fréquentes.
- Plage des températures de fonctionnement : 10°C à 40°C
- Température de stockage et de transport : -20 °C à +45 °C
- Plage des pressions de fonctionnement : 700 hPa à 1 060 hPa
- Pression de stockage et de transport : 500 hPa à 1 060 hPa
- Plage d'humidité de fonctionnement : 30 % à 85 %, sans condensation
- Humidité lors du stockage et du transport : 10 % à 90 %, sans condensation
- Altitude : moins de 3 000 m

En cas d'utilisation de produits réfrigérés, attendre qu'ils soient à température ambiante avant de les utiliser.

Lorsque la pompe est stockée à une température extrême (-20 °C et +45 °C), attendre 2 heures pour laisser le produit atteindre la plage de températures de fonctionnement avant d'utiliser la pompe. Une alarme peut se déclencher de façon intempestive si la température de la pompe/tubulure est trop basse ou trop élevée.

1.5 Bénéfices cliniques

Le bénéfice thérapeutique de la pompe à nutrition entérale Amika+ pour le patient est de permettre une alimentation entérale contrôlée, sûre et mobile dans un cadre clinique et ambulatoire. L'objectif de la nutrition entérale est la prévention et le traitement de la malnutrition pour améliorer les résultats.

1.6 Effets secondaires

Il n'y a pas d'effet secondaire directement associé à l'utilisation de la pompe Amika+.

1.7 Risques pour les patients

Le non-respect de toutes les instructions décrites dans le présent document ou la perte ou la dégradation des performances essentielles (voir *Performances essentielles* à la page 61) peut entraîner : sous-alimentation, suralimentation, retard de traitement, embolie gazeuse, traumatisme, traitement incorrect, choc électrique, toxicité ou infection.

1.8 Spécificités concernant les soins à domicile

La responsabilité de l'utilisation de la pompe se partage entre le professionnel de la santé et le patient. Tous les réglages de la pompe doivent être effectués conformément à la prescription médicale.

En cas de doute, le patient ou ses proches devraient contacter un professionnel de la santé pour confirmer la bonne manipulation de l'appareil.

2 Description

2.1 Définition du système

Le système Amika+ est composé des éléments suivants :

- Pompe Amika+: pompe à nutrition entérale avec support de pompe et cordon d'alimentation.
- Élément jetable Amika+ (partie appliquée) : tubulures.
- Accessoires Amika+.

Pour plus d'informations sur les accessoires, consulter les documents les accompagnant.

2.2 Contenu de l'emballage

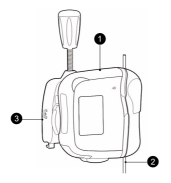
Le carton Amika+ contient les éléments suivants :

- 1 pompe Amika+
- 1 Smart Holder COM
- 1 cordon d'alimentation
- 1 câble du dispositif d'appel infirmier
- Documents utilisateur

L'emballage est composé de : carton recyclé.

Les symboles utilisés sur l'emballage de la pompe Amika+ sont décrits dans *Description des symboles* à la page 2.

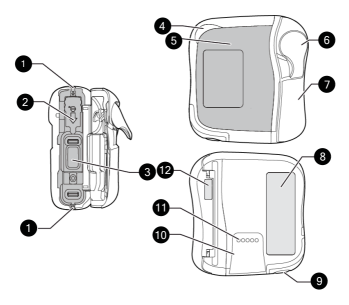
2.3 Description générale



- 1 Pompe
- 2 Tubulure (vendue séparément)
- 3 Support de pompe

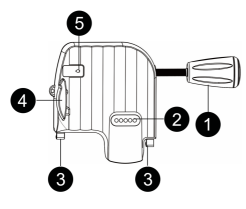
2.4 Description détaillée

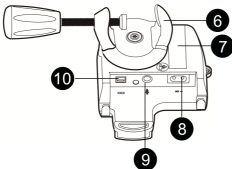
Description de la pompe



- Guides de la tubulure
- 2 Logement du clamp de sécurité
- Mécanisme de pompage
- 4 Voyant lumineux de statut
- 6 Panneau de contrôle (clavier)
- 6 Levier de porte
- Porte de la pompe
- Étiquette d'identification de la pompe
- Haut-parleur
- Rails d'installation sur le support de pompe
- Broches de contact assurant la liaison avec le support de pompe
- Étiquette d'identification de la porte de la pompe

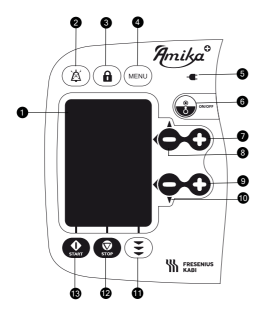
Description du Smart Holder COM





- Poignée du clamp
- 2 Broches de contact assurant la liaison avec le support de pompe
- 3 Logement des câbles
- 4 Levier de verrouillage gris
- 5 Voyant lumineux d'alimentation
- 6 Noix d'accrochage
- ftiquette d'identification du support
- 8 Connecteur du cordon d'alimentation
- Port appel infirmier
- 10 Port de communication série RS232
- CA~ À proximité de la prise d'alimentation du support, description dans Caractéristiques de la source d'alimentation à la page 63

Description du panneau de contrôle (clavier)



Légende

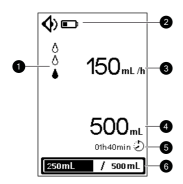
- 1 Écran
- 2 Touche Muet
- 3 Touche Verrouillage du clavier
- 4 Touche d'accès au Menu
- 5 Voyant lumineux d'alimentation
- 6 Touche Marche / Arrêt
- Augmentation du débit
- Diminution du débit / Défilement du menu vers le haut
- 9 Augmentation du volume cible
- Diminution du volume cible /
 Défilement du menu vers le bas
- Touche d'accès à la fonction de purge
- Touche Arrêt / Annuler / Retour
- Touche Démarrer / Entrer / OK

2.5 Description de l'écran

Icônes de la barre d'état

4))(4)	Icônes du niveau sonore	Ф	Icône de l'alarme
	Icône de la batterie	A	Icône du silence alarme
<u></u>	Icône clavier verrouillé	¢ <u>a</u>	Icône de verrouillage des réglages

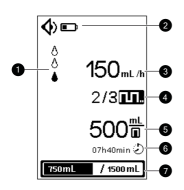
Affichage de l'écran de réglage du mode Continu



Légende

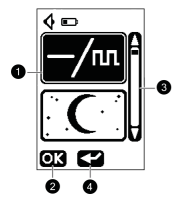
- État de la nutrition :
 - **♥** La nutrition est en arrêt
 - 8
 - La nutrition est en cours
- 2 Barre d'état
- Débit
- 4 Volume cible
- Temps de nutrition restant
- 6 Barre de progression indiquant le volume administré/le volume total

Affichage de l'écran de réglage du mode Bolus



- État de la nutrition :
 - **A** La nutrition est en arrêt
 - Ģ
 - La nutrition est en cours
- Barre d'état
- Débit
- Bolus actuel / Nombre de Bolus
 - Le mode Bolus est activé.
- Volume par bolus
- 6 Temps de nutrition restant de tous les bolus
- Barre de progression indiquant le volume administré/le volume total

Affichage du menu



- 1 Liste de menus
- 2 Accès au menu
- 3 Barre de défilement
- 4 Retour

3 Installation et retrait

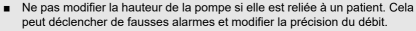
Cette procédure ne doit être appliquée que lorsque le patient n'est pas connecté.

3.1 Installation

3.1.1 Installation générale

Vérifier que les positions adéquates entre le patient, la pompe, la tubulure et le contenant sont maintenues.

AVERTISSEMENT





- Vérifier la stabilité de l'ensemble du système. Si le contenant est positionné à plus de 0,5 m au-dessous de la pompe, cela peut générer une modification du débit.
- Prêter une attention particulière au risque d'étranglement avec les câbles et les tubulures ainsi qu'avec les petites pièces qui pourraient être avalées ou inhalées.



Figure 1 : Installation recommandée

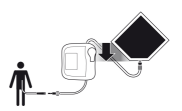


Figure 2: Installation possible

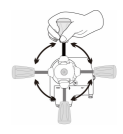
Positionner le contenant au-dessus de la pompe

Le contenant peut être positionné jusqu'à 0,5 mètre au-dessous de la pompe

Ne pas placer la pompe sous le patient ou à plus de 1,3 m au-dessus du patient.

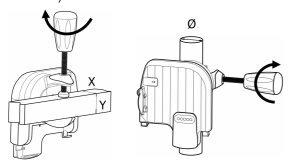
3.1.2 Utilisation de la noix d'accrochage

Le support peut être fixé universellement, à la verticale ou à l'horizontale. Faire pivoter manuellement la noix d'accrochage dans la position correcte.



3.1.3 Positionnement du support sur un rail, un mât, un lit ou un fauteuil roulant

Contrôler le positionnement du support de sorte que l'écran soit à une hauteur correcte permettant une bonne visibilité et orienté dans la direction de lecture (les broches de contact vers le bas).



- X. Y minimum = 10 mm
- X, Y maximum = 35 mm
- Ø minimum = 8 mm
- Ø maximum = 40 mm

- 1. Fixer fermement la noix d'accrochage sur le mât ou le rail pour éviter tout mouvement de la pompe.
- 2. Vérifier que la pompe est fixée et positionnée correctement.

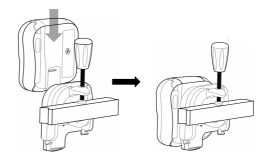
3.1.4 Positionnement du support sur une table

Le support peut être placé sur une table plate et horizontale comme indiqué sur la figure. S'assurer que la pompe est placée loin des bords de la table pour éviter toute chute accidentelle.



3.1.5 Positionnement de la pompe

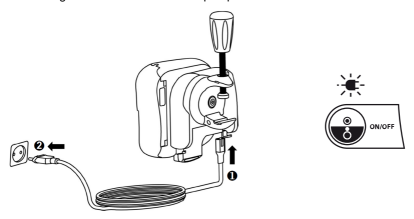
Glisser la pompe vers le bas jusqu'à ce que le levier de verrouillage gris bloque la pompe.



3.1.6 Branchement électrique

Vérifier que le cordon d'alimentation n'est pas endommagé et qu'il est compatible à la plage de tension locale.

Pour charger la batterie ou utiliser la pompe sur la source d'alimentation secteur :



- Connecter le câble d'alimentation au support, pincer le câble dans l'emplacement prévu à cet effet.
- 2. Brancher le cordon d'alimentation sur la prise murale.

Lors du branchement sur secteur, vérifier que le cordon d'alimentation et la prise murale sont facilement accessibles.

L'alimentation secteur est signalée par un voyant vert sur le panneau de contrôle de la pompe (clavier).

3.1.7 Connexion au système d'appel infirmier et retrait

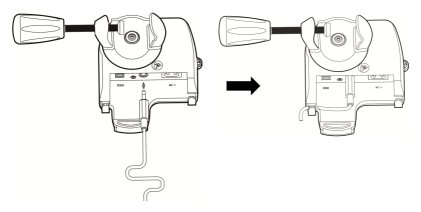
Le Smart Holder COM ainsi que le câble d'appel infirmier permettent la connexion d'une pompe Amika+ à un système d'appel infirmier externe pour transmettre un état d'alarme de la pompe Amika+.

Le raccordement du dispositif d'appel infirmier est opérationnel uniquement si :

- La pompe est correctement installée sur le support.
- Le support est raccordé au secteur.
- Le câble du dispositif d'appel infirmier est correctement branché.

Si le système d'appel infirmier n'est pas opérationnel, l'état d'alarme de la pompe Amika+ ne sera pas transmis.

L'hôpital est entièrement responsable de la disponibilité du dispositif d'appel infirmier et de sa conformité technique.



- Brancher le câble du dispositif d'appel infirmier équipé sur le port du support d'appel infirmier.
- 2. Pincer le câble dans le logement prévu à cet effet.
- 3. S'assurer que le système d'appel infirmier fonctionne correctement en générant une alarme (par ex. : démarrer la pompe sans tubulure installée). S'assurer que l'alarme de la pompe est transmise au système d'appel infirmier connecté.
- 4. Pour déconnecter le câble du dispositif d'appel infirmier, le débrancher simplement.



INFORMATION Le câble d'appel infirmier est livré avec une extrémité sans port. Il est donc nécessaire qu'il soit adapté au système d'appel infirmier de l'établissement par un technicien formé. Pour plus d'informations, voir le manuel technique d'Amika+.

3.1.8 Communication des données

INFORMATION



- S'assurer que tous les systèmes d'informations de l'hôpital ont été approuvés par Fresenius Kabi. Pour toute information supplémentaire, contacter le support technique.
- Avant de connecter la pompe à un système d'informations hospitalier, contacter votre service informatique ou biomédical.
- Ne pas débrancher les câbles de communication lorsque des données sont en cours de transfert.

La fonction de communication des données Amika+ permet ce qui suit :

- La communication de données entre le serveur d'un système d'informations hospitalier et 1 pompe.
- La connexion d'une pompe à un PC aux fins suivantes : maintenance (à l'aide du logiciel Amika et Ambix nova Partner).

3.1.9 Connexion et déconnexion du câble de maintenance USB

INFORMATION

- Le câble de maintenance USB n'est utilisé que pour raccorder la pompe au logiciel Amika et Ambix nova Partner pour des activités de service.
- Utiliser UNIQUEMENT des câbles recommandés par Fresenius Kabi. Voir Informations sur les commandes à la page 79.



- Toute opération de connexion et déconnexion doit être réalisée par du personnel qualifié et proprement formé à ces tâches.
- Tout dispositif informatique (y compris ordinateurs, concentrateurs et commutateur) placé à proximité du patient (< 1,5 m) doit être conforme à la norme CEI/EN 60601-1 (courant de fuite).
- Les dispositifs informatiques situés à l'extérieur de la zone patient (> 1,5 m) doivent être conformes à la norme CEI/EN 60950.
- Ne pas débrancher les câbles de communication lorsque des données sont en cours de transfert.



- Connecter le câble de maintenance USB au port de communication série RS232 du support.
- 2. Connecter l'autre extrémité du câble de maintenance USB au système tiers.
- 3. Vérifier l'état de la communication.
- 4. Pour déconnecter le système, débrancher le câble de maintenance USB.

3.1.10 Communication avec PDMS

INFORMATION



- Avant de connecter la pompe à un système d'informations hospitalier (PDMS), contacter votre service informatique ou biomédical.
- Fresenius Kabi n'est pas responsable de la fourniture du câble de communication série. Si nécessaire, prière de contacter votre fournisseur PDMS pour connaître les caractéristiques techniques de ce câble de communication (DB9, USB...).
- L'interface série sera automatiquement opérationnelle dès que la pompe sera installée sur le Smart Holder COM et fonctionnera.



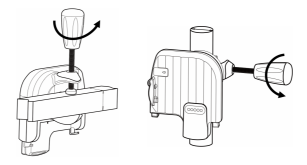
3.2 Retrait

3.2.1 Retrait de la pompe de son support

- 1. Appuyer sur le levier de verrouillage gris.
- 2. Tirer la pompe vers le haut.

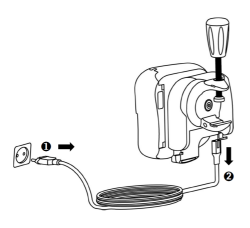


3.2.2 Retrait du support de pompe



3.2.3 Déconnexion électrique

- 1. Débrancher le cordon d'alimentation de la prise murale.
 - Un bip est émis par la pompe avec le voyant d'alimentation secteur éteint lorsque le câble d'alimentation est déconnecté.
 - Voir Stockage à la page 71 pour le stockage de la pompe.





2. Débrancher le cordon d'alimentation du support.

3.2.4 Fixation/retrait du guide de consultation rapide

Le guide de consultation rapide se fixe et se retire facilement du support de pompe.



4 Utilisation

4.1 Utilisation de la batterie interne

4.1.1 Précautions relatives à la batterie

Avant la première utilisation de la pompe sur batterie, charger entièrement la batterie (environ 6 heures).

Lorsqu'elle n'est pas utilisée, il est conseillé de laisser la pompe branchée sur le secteur afin de maintenir la charge de la batterie. La batterie charge en continu, assurant sa capacité maximale.

4.1.2 Mode d'utilisation de la batterie

L'icône est affichée en permanence dans la barre d'état. L'appareil peut être utilisé pendant le chargement de la batterie.

Autonomie de la batterie	Au minimum 24 heures jusqu'à 125 mL/h et au minimum 8 heures pour des débits supérieurs à 125 mL/h (dans des conditions de nutrition standard, à 22,5 °C \pm 2,5 °C)
(voyant vert)	Lorsque la pompe est branchée sur le secteur (voir <i>Branchement électrique</i> à la page 19) ▶La batterie charge automatiquement, même pendant l'utilisation
•	Lorsque la pompe n'est pas raccordée au secteur (voir <i>Déconnexion électrique</i> à la page 22) ▶ La pompe passe automatiquement en Mode batterie.
	Batterie chargée entièrement
	Batterie chargée partiellement
(voyant clignotant)	La batterie est presque vide. ▶ Une information visuelle est générée (voir <i>Alarmes / Actions</i> à la page 53). Lorsque la batterie est vide (moins de 10 minutes restantes), une alarme se déclenche (voir <i>Alarmes / Actions</i> à la page 53).

INFORMATION



- Pour optimiser l'autonomie de la batterie, régler le débit sur 125 mL/h maximum et utiliser la pompe en mode Batterie plusieurs fois jusqu'à ce que la batterie soit déchargée (☐ clignotant).
- En cas de défaillance de la batterie, ne pas utiliser l'appareil. Renvoyer l'appareil au représentant Fresenius Kabi dès que possible.
- Le remplacement de la batterie doit être effectué par du personnel technique qualifié et formé conformément au manuel et aux procédures techniques.

 Dans des conditions d'utilisation normale, il se peut que l'autonomie de la batterie passe de 24 heures à 20 heures à la fin de la troisième année d'utilisation.

4.2 Utilisation de base

Avant l'utilisation de la pompe, suivre le Protocole de Vérification Rapide (voir *Protocole de vérification rapide* à la page 51).

4.2.1 Allumage

Lors de l'utilisation d'une pompe sur des patients nécessitant une attention particulière, veiller à ce qu'une pompe de secours ou une tubulure soient disponibles pour utilisation immédiate.

Lors de l'allumage de la pompe, vérifier que le test automatique se déroule comme décrit ci-dessous.

Avant d'allumer la pompe, installer le support et la pompe, voir Installation à la page 17.



Figure 3: Test automatique

Pendant le test automatique de 2 secondes :

- les LED rouges, jaunes et vertes clignotent ;
- un bip retentit (si le son est réglé sur bas, le son de la mélodie sera bas, si le son est réglé sur haut, le son de la mélodie sera haut).

4.2.2 Installation de la tubulure

4.2.2.1 Préparation de la tubulure

Afin de protéger la santé de l'utilisateur, respecter la procédure stérile d'élimination du contenant, de la tubulure ou de la sonde d'alimentation.



AVERTISSEMENT

Seules les tubulures Fresenius Kabi garantissent la fiabilité de la pompe. Se référer aux tubulures compatibles (voir *Tubulures* à la page 79) et aux fluides de nutrition compatibles (voir *Indication d'usage* à la page 8).

- L'utilisation de tubulures inappropriées peut causer des préjudices aux patients tels que la suralimentation ou la sous-alimentation.
- Vérifier l'utilisation prévue de la tubulure conformément au protocole d'alimentation, particulièrement pour les patients nécessitant une attention particulière.
- Vérifier l'intégrité de la tubulure et de la connexion du patient avant utilisation.



ATTENTION

La température du fluide dans la tubulure et dans la poche / bouteille doit être dans la plage de conditions de température normales : +10 °C / +40 °C.

4.2.2.2 Description du clamp de sécurité











INFORMATION

Le patient ne doit pas être relié à la tubulure lorsque le clamp de sécurité est ouvert.

4.2.2.3 Installation de la tubulure dans la pompe

Pour brancher / débrancher / changer le contenant et la sonde d'alimentation sur la tubulure, voir la « notice d'utilisation » de la tubulure sur l'emballage primaire.



AVERTISSEMENT

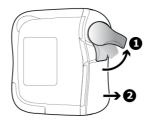
Pour les patients nécessitant une attention particulière, une autre tubulure doit toujours être disponible.

1. Tirer le levier d'ouverture vers le haut pour déverrouiller la porte

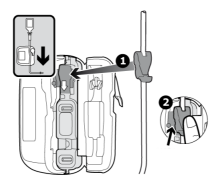
Ouvrir la porte



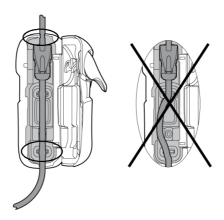




2. Positionner le clamp de sécurité en suivant les flèches indiquant la direction du débit ①. Insérer le clamp de sécurité jusqu'à entendre le CLIC ②.



3. Sur les côtés de la pompe, positionner le tube tout droit dans les guides de la tubulure.

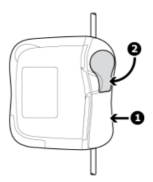




AVERTISSEMENT

Vérifier que la tubulure est installée correctement pour éviter tout dommage pour le patient, par ex., nutrition excessive ou insuffisante.

4. Fermer la porte **1**. Appuyer sur le levier pour verrouiller la porte **2**.





INFORMATION

Lors de l'ouverture de la porte de la pompe, le clamp de sécurité est automatiquement fermé (système de protection contre l'écoulement libre).

4.2.3 Purge de la tubulure



AVERTISSEMENT

Le patient ne doit pas être relié à la pompe lors de la purge.

INFORMATION



- Pour procéder à la purge de la tubulure, remplir à moitié la chambre compte-gouttes en appuyant doucement.
- Vérifier l'écoulement du fluide dans la chambre compte-gouttes après démarrage de la pompe.
- Pour les tubulures sans chambre compte-gouttes, utiliser uniquement la purge automatique.
- Un bip retentira toutes les 30 secondes pendant la purge.

4.2.3.1 Purge avec la pompe

La pompe Amika+ permet deux modes de purge :

- Purge automatique : la pompe Amika+ remplit automatiquement la tubulure au débit maximum en appuyant sur la touche de purge automatique ;
- Purge semi-automatique : la pompe Amika+ remplit la tubulure au débit maximum tant que la touche de purge semi-automatique est maintenue enfoncée.

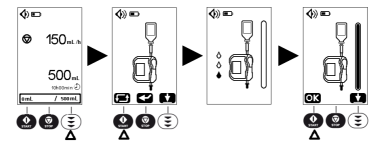
INFORMATION



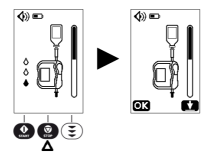
- Les purges automatiques et semi-automatiques remplissent la tubulure à un débit de 600 mL/h et sont interrompues après 17,6 ± 10 % mL (configuration d'usine).
- Pendant la purge, l'alarme Air dans la tubulure est désactivée.

S'assurer que la purge est complète avant de démarrer l'administration.

Purge automatique

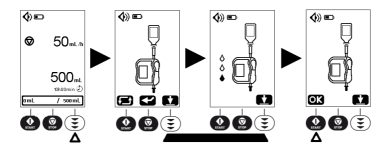


La purge automatique peut être interrompue à tout moment :



À la fin de la purge automatique, il est possible de poursuivre la purge à l'aide de la fonction de purge semi-automatique présentée ci-dessous.

Purge semi-automatique



Appuyer sur la touche pour accéder aux modes de purge. Appuyer sur pour lancer la purge. Maintenir la touche appuyée pendant la purge. Lâcher le bouton à la fin de la purge.

Appuyer sur pour revenir à l'écran de réglage.



AVERTISSEMENT

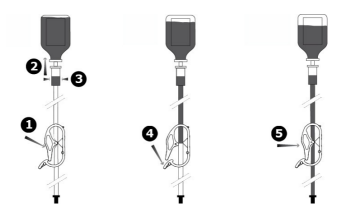
À la fin de la purge, vérifier que la tubulure est correctement purgée.

4.2.3.2 Purge sans la pompe (purge manuelle)

Retirer la tubulure de la pompe (voir Retrait / remplacement de la tubulure de la pompe à la page 35).

- 1. Fermer le clamp de sécurité.
- 2. Brancher le contenant alimentaire à la tubulure et le suspendre.
- 3. Remplir à moitié la chambre compte-gouttes en appuyant doucement.
- 4. Ouvrir le clamp de sécurité et purger jusqu'à l'extrémité de la tubulure.
- 5. Fermer le clamp de sécurité.

Installer la tubulure dans la pompe pour lancer la nutrition (voir *Installation de la tubulure* à la page 25).

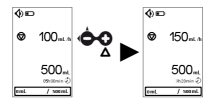


4.2.4 Réglage des paramètres de nutrition



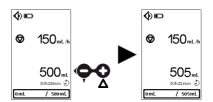
INFORMATION

- Maintenir la touche appuyée pour accélérer le défilement.
- Le débit d'administration doit être adapté individuellement au patient. Des contrôles réguliers sont nécessaires.
- Adapter le débit de nutrition (mL/h)



Appuyer sur la touche + ou - pour régler le débit de nutrition.

• Ajuster le volume cible (mL)



Appuyer sur la touche + ou - pour régler le volume cible.



INFORMATION

En mode bolus, le volume cible est ajusté par bolus.

Résoudre les valeurs incompatibles (pour la nutrition en mode bolus)



Si la nutrition du patient est impossible en raison de valeurs incompatibles lors de la programmation des paramètres Bolus (les valeurs de débit et du volume ne sont pas compatibles avec l'intervalle de temps entre les bolus programmés dans le menu Bolus) :

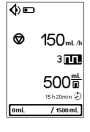
- Le volume et le débit du bolus clignotent
- La touche de démarrage est inactive et un bip indiquant une touche non autorisée retentit
- Le temps restant n'est pas affiché

Dans le cadre de soins à domicile, les valeurs de prescription peuvent être confirmées en appelant votre établissement ou professionnel de santé

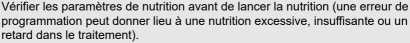
Modifier les paramètres de nutrition du bolus ou modifier les paramètres de bolus. Pour modifier les réglages de bolus, voir *Réglages du mode Bolus* à la page 39.

Lorsque les réglages sont bons et que les bonnes valeurs ont été définies, conformément à la prescription :

- La touche de démarrage est active.
- Le temps restant est affiché.
- La nutrition peut commencer.

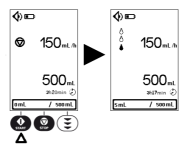


AVERTISSEMENT



4.2.5 Lancement de la nutrition

- Relier la tubulure à la sonde d'alimentation entérale du patient. S'assurer que la tubulure n'est pas coincée.
- 2. S'assurer que la purge est complète avant de démarrer l'administration.
- 3. Vérifier l'alimentation électrique avant de lancer la nutrition.
 - Voyant lumineux vert si la pompe est branchée sur secteur, ou
 - Icône batterie pleine si fonctionnement sur batterie.
- 4. Lancer la nutrition.



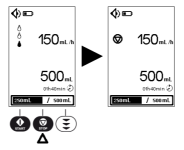


AVERTISSEMENT

Le clavier doit être verrouillé pendant la nutrition pour éviter toute erreur d'utilisation.

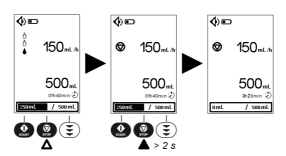
4.2.6 Arrêt de la nutrition

Arrêt de la nutrition



Une fois la nutrition arrêtée, les paramètres de débit et du volume cible peuvent être ajustés. La nutrition peut ensuite recommencer.

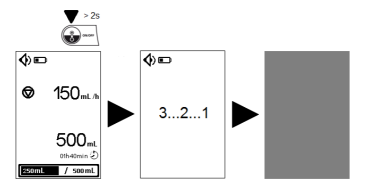
· Réinitialisation de la barre de progression.



Lorsque la pompe est arrêtée, la barre de progression peut être remise à zéro en appuyant sur la touche pendant 2 secondes.

4.2.7 Extinction de la pompe

Interrompre la nutrition avant d'éteindre la pompe.



INFORMATION

- Lorsque la nutrition est en cours, la touche est inactive : le bip indiquant une touche non autorisée retentit, mais la nutrition continue.
- Une fois éteinte, la pompe conserve les informations suivantes :
 - débit, volume et barre de progression sur l'écran de réglage ;
 - volume de nutrition cumulé ;
 - réglages du bolus ;
 - temps restant :
 - mode de nutrition ;
 - niveau sonore, activation / désactivation du bip des touches ;
 - contraste et luminosité :
 - historique de la nutrition et des alarmes ;
 - activation / désactivation du verrouillage des réglages ;
 - temps entre 2 sons d'alarme ;
 - temps entre le message « Volume cible presque atteint » et l'alarme « Volume cible atteint » ;
 - informations techniques.
- Ces informations sont sauvegardées sans limite de temps même si la batterie est débranchée.
- L'historique de la nutrition permet d'enregistrer les 150 derniers événements et l'historique des alarmes les 200 derniers événements de chaque historique.
- En cas de déconnexion de l'alimentation secteur et de la batterie, l'heure de l'événement historique existant n'est pas conservée.



4.2.8 Retrait / remplacement de la tubulure de la pompe

Les propriétés mécaniques de la tubulure associées à la pompe permettent de maintenir la performance du pompage de 5 L de liquide ou pendant une période de 24 heures au maximum.

Remplacer la tubulure conformément au protocole de l'établissement de soins ou aux directives des CDC.

Les tubulures sont fournies stériles et à usage unique.

AVERTISSEMENT



- L'utilisation de la même tubulure pendant plus de 24 heures peut entraîner des problèmes thérapeutiques, par ex. des infections, et un débit non contrôlé.
- Pour les patients nécessitant une attention particulière, une autre tubulure doit toujours être disponible.
- 1. Tirer le levier d'ouverture vers le haut pour déverrouiller la porte ①.
- 2. Ouvrir la porte 2.
- 3. Retirer la tubulure 3.

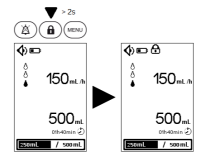




Installer une nouvelle tubulure dans la pompe (voir Installation de la tubulure à la page 25).

4.2.9 Verrouillage du clavier

Le verrouillage clavier permet d'éviter toute modification accidentelle des réglages de la pompe.



Le clavier peut être verrouillé/déverrouillé en appuyant sur la touche de verrouillage du clavier pendant 2 secondes.

Lorsque le clavier est verrouillé :

- s'affiche dans la barre d'état ;
- est la seule touche active. Si une autre touche est enfoncée, des bips indiquant une touche non autorisée se déclenchent, aucune action n'est entreprise et la nutrition continue.

Pour interrompre la nutrition, modifier les réglages de nutrition et accéder au menu, il est nécessaire de déverrouiller le clavier.

4.2.10 Désactivation du son de l'alarme

Pour couper temporairement le son de l'alarme, appuyer sur la touche

Lorsqu'une alarme de priorité moyenne est désactivée :

- l'icône de désactivation s'affiche dans la barre d'état ;
- le symbole de l'alarme est affiché et la LED jaune continue de clignoter jusqu'à ce qu'une action corrective soit entreprise ;
- le son de l'alarme est coupé pendant 2 minutes.

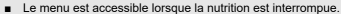
Lorsqu'une alarme de priorité faible est désactivée :

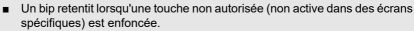
- l'icône de désactivation s'affiche dans la barre d'état ;
- le symbole de l'alarme est affiché et la LED jaune est allumée ;
- le son de l'alarme est coupé et un son de signal d'information (1 bip) est émis toutes les 30 minutes.

Pour plus d'informations sur les alarmes, voir Alarmes / Actions à la page 53.

5 Menu de la pompe

INFORMATION







- Lors d'une procédure, appuyer sur (OK) pour valider la sélection et retourner à l'écran de réglage.
- Appuyer sur (❤) pour revenir à l'écran précédent (sans validation).

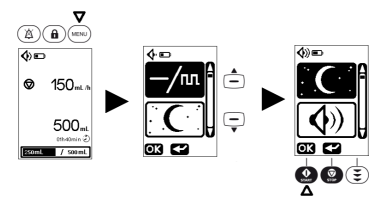
5.1 Menus d'accès

Description des menus

Menus	Description	
Sélection du mode de nutrition et réglages	Mode Continu activé : Désactiver/activer le volume cible (le code d'accès est nécessaire, si le verrouillage des paramètres est activé)	
	Mode Bolus activé : Désactiver / Activer l'information de rinçage Saisir les réglages de bolus (nombre de bolus, intervalle de temps entre chaque bolus) (le code d'accès est requis si le verrouillage des réglages est activé)	
Mode nuit	Désactiver / Activer le mode Nuit	
Son	Régler le niveau sonore	
	Désactiver / Activer le bip des touches	
Verrouillage des réglages	Désactiver / Activer le verrouillage des réglages	
Compteur du volume de	Afficher le volume de nutrition cumulé	
nutrition cumulé	Effacer le volume de nutrition cumulé	
Historique des alarmes	Consulter les 150 derniers événements d'alarmes	
Historique de la nutrition	Consulter les 200 derniers événements de nutrition	
Contraste/luminosité	Réglage du contraste	
	Réglage de la luminosité	
Temps entre 2 sons d'alarme	Consulter le temps entre 2 sons d'alarme	
	Régler le temps entre 2 sons d'alarme (le code d'accès est demandé)	

Menus	Description	
Temps entre le message « Volume cible presque	Consulter le temps entre le message « Volume cible presque atteint » et l'alarme « Volume cible atteint »	
atteint » et l'alarme « Volume cible atteint »	Régler le temps entre le message « Volume cible presque atteint » et l'alarme « Volume cible atteint » (le code d'accès est demandé)	
Informations techniques	Consulter les informations techniques de la pompe	
Réinitialisation des réglages d'usine	Régler les pompes sur la configuration d'usine (code d'accès requis)	

Navigation dans le menu



pour défiler en haut / en bas entre les sous-menus.

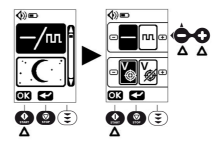


Appuyer sur spart pour entrer dans le sous-menu.

5.2 Mode de nutrition et réglages

5.2.1 Sélection du mode de nutrition

Sur cet écran, le mode Continu est activé

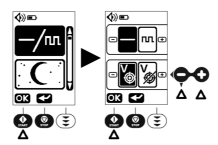


Appuyer sur pour sélectionner le mode de nutrition et les réglages.

Appuyer sur oppour activer le mode Continu ou sur oppour activer le mode Bolus.

5.2.2 Réglages du mode Continu

Sur cet écran, le volume cible est activé (). Si vous programmez une nutrition sans volume cible et une nutrition avec volume cible ayant respectivement des débits différents, les débits respectifs sont enregistrés.



Appuyer sur pour sélectionner le mode de nutrition dans le menu. Appuyer sur

ou v pour désactiver/activer le volume cible (paramètre par défaut : activé). Appuyer sur

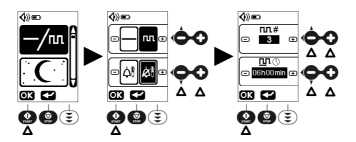
INFORMATION



- Lorsque le volume cible est désactivé, le volume cible et la barre de progression disparaissent de l'écran.
- Si le verrouillage des réglages est activé, le code d'accès est requis pour activer / désactiver le volume cible.

5.2.3 Réglages du mode Bolus

Dans ce menu du mode bolus III, l'information de rinçage est désactivée AI



Appuver sur la touche odu haut pour activer le mode Bolus dans le menu du mode de nutrition. Appuyer sur ou pour désactiver/activer l'information de rinçage (paramètre par défaut : désactivé). Appuyer sur pour valider.

Appuyer sur **O** ou **O** pour régler le nombre de bolus.



INFORMATION

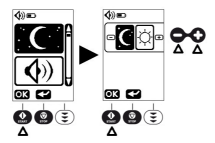
Le nombre de bolus peut être compris entre 1 et 24. Si ∞ est sélectionné, la pompe réalise des Bolus jusqu'à ce que le contenant soit remplacé. Dans un tel cas de figure, si la pompe est mise en arrêt pendant un bolus, le volume total sera administré lors de la reprise de la nutrition.

ou O pour régler l'intervalle de temps entre les bolus. Appuyer sur Appuyer sur pour valider.



5.3 Mode nuit

Sur cet écran, le mode Nuit est activé .



Appuyer sur pour sélectionner le mode Nuit ou Jour. Appuyer sur pour activer le

mode Jour ou sur pour activer le mode Nuit. Appuyer sur pour valider le mode Nuit ou Jour.

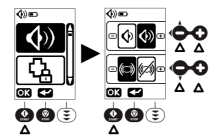
INFORMATION



- Lorsque le mode Nuit est activé, la luminosité du voyant d'alimentation secteur et de l'écran est diminuée.
- En cas d'alarme, la luminosité redevient normale.
- Le mode Nuit est automatiquement désactivé une fois la pompe éteinte.

5.4 Son

Par défaut, la pompe est réglée au niveau sonore le plus haut . Il est possible de passer au niveau sonore inférieur .



Appuyer sur pour sélectionner le niveau sonore et le bip des touches.

Appuyer sur pour sélectionner le niveau sonore haut ou bas. Appuyer sur pour désactiver le bip des touches ou appuyer sur pour activer le bip des touches.

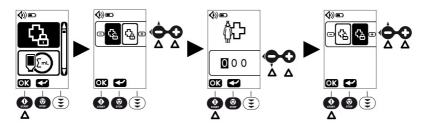
Appuyer sur pour valider le niveau sonore et l'activation ou désactivation du bip des touches (activé par défaut).



AVERTISSEMENT

Le niveau sonore des alarmes est réglable. Il convient toutefois de s'assurer que l'utilisateur peut entendre les alarmes, notamment lorsque la pompe fonctionne sur batterie.

5.5 Verrouillage des réglages



Appuyer sur la touche pour configurer le verrouillage des réglages. Appuyer sur la touche et pour accéder à l'interface du code d'accès.

Saisir le code d'accès en réglant chaque chiffre (0 à 9) à l'aide des touches vet et valider chaque chiffre en appuyant sur Si le code saisi est erroné, il est réinitialisé à 0 0 0 0

Appuyer sur ou sur pour désactiver/activer la fonction de verrouillage des paramètres. Appuyer sur pour valider.

Lorsque le verrouillage des réglages est activé :

- s'affiche dans la barre d'état ;
- le volume cible et le débit ne peuvent pas être changés ;
- les touches accessibles sont :



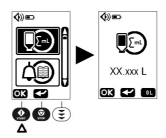
INFORMATION



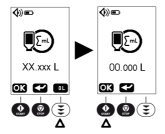
- Pour obtenir le code d'accès, contacter le représentant Fresenius Kabi.
- L'activation / la désactivation du verrouillage des réglages n'est pas modifiée par l'arrêt de la pompe.
- Lorsque le verrouillage des réglages est activé, le verrouillage du clavier peut toujours être activé/désactivé.

5.6 Compteur du volume de nutrition cumulé

Appuyer sur pour afficher le volume de nutrition cumulé. Le volume de nutrition total depuis la dernière remise à zéro s'affiche.

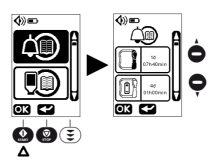


Si nécessaire, appuyer sur pour effacer le volume de nutrition cumulé (paramètre par défaut), puis appuyer sur pour accéder à l'écran des paramètres de nutrition.



5.7 Historique des alarmes

Les événements d'alarme sont automatiquement sauvegardés dans la mémoire de la pompe.



Appuyer sur pour afficher les événements d'alarme.

Appuyer sur O, pour passer d'un événement d'alarme à l'autre.



INFORMATION

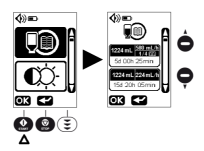
 L'historique des alarmes indique le type d'alarme et le temps écoulé depuis l'événement.



Exemple: une alarme de batterie vide a eu lieu il y a 4 jours, 1 heure et 0 minute.

 Lorsque l'historique est complet, le système remplace l'événement le plus ancien par un nouvel événement.

5.8 Historique de la nutrition



Appuyer sur pour afficher les événements de nutrition.

1224 mL | 580 mL/h | 1/4 ml

Appuyer sur

pour passer d'un événement de nutrition à l'autre.

INFORMATION

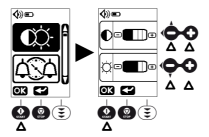
■ L'historique de la nutrition indique les volumes administrés, le débit associé et le temps écoulé depuis l'administration.



Exemple: 5d 00h 25min un volume 1 224 mL a été administré à un débit de 580 mL/h, en 4 bolus, il y a 5 jours et 25 minutes.

 Lorsque l'historique est complet, le système remplace l'événement le plus ancien par un nouvel événement.

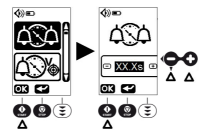
5.9 Contraste/luminosité



Appuyer sur la touche pour configurer le contraste ou la luminosité. Appuyer sur pour régler le contraste ou la luminosité.

Appuyer sur pour valider.

5.10 Réglage du temps entre deux sons d'alarme



Appuyer sur la touche pour régler le temps entre deux tonalités d'alarme. Appuyer sur pour régler le temps entre 2 sons d'alarme. Appuyer sur pour valider.



INFORMATION

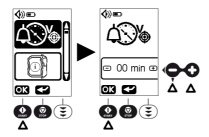
- Le paramètre ne s'applique pas à l'alarme de faible priorité.
- Le code d'accès est demandé pour régler le temps entre deux sons d'alarme.



AVERTISSEMENT

Le temps entre 2 alarmes peut être compris entre 2,5 et 30 secondes avec des paliers de 0,5 seconde. Ce réglage peut modifier la perception d'une alarme (la valeur par défaut est de 2,5 secondes).

5.11 Réglage du temps entre le message « Volume cible presque atteint » et l'alarme « Volume cible atteint »



Appuyer sur la touche pour régler le temps entre le message « Volume cible presque atteint » et l'alarme « Volume cible atteint ». Appuyer sur ou pour régler le temps entre le message « Volume cible presque atteint » et l'alarme « Volume cible atteint ».

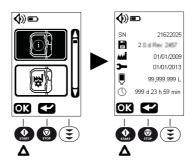
Appuyer sur pour valider

INFORMATION



- Le temps entre le message « Volume cible presque atteint » et l'alarme « Volume cible atteint » peut être compris entre 0 et 59 minutes, par paliers d'une minute (paramètre par défaut : 5 minutes).
- Un code d'accès est demandé pour régler le temps entre le message « Volume cible presque atteint » et l'alarme « Volume cible atteint ».

5.12 Informations techniques



Appuyer sur pour accéder au menu des informations techniques.

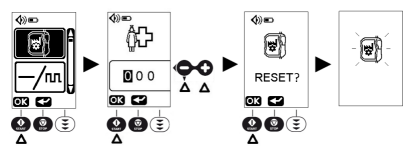
NOTE : le menu d'informations techniques affiche les données suivantes :

SN Numéro de série de la pompe

- Version du logiciel
- Date de production (mm/jj/aaaa)
- Date de la dernière maintenance (mm/jj/aaaa)
- Volume total administré
- Durée totale de fonctionnement

5.13 Réinitialisation des réglages d'usine

Le rétablissement des paramètres d'usine est recommandé pour faciliter la transition d'un patient à un autre.



Appuyer sur la touche pour accéder à l'interface du code d'accès.

Saisir le code d'accès en réglant chaque chiffre (0 à 9) à l'aide des touches et et valider chaque chiffre en appuyant sur . Si le code saisi est erroné, il est réinitialisé à 0 0 0.

Appuyer sur pour rétablir les réglages d'usine. Le symbole « Reset » (Réinitialiser) clignote pendant 2 secondes.

- Tous les réglages précédents sont effacés
- Tous les réglages d'usine de la pompe sont rétablis



INFORMATION

Le code d'accès est requis pour rétablir les réglages d'usine.

6 Nettoyage et désinfection

6.1 Agents de nettoyage ou de désinfection interdits

Ne pas utiliser d'agents de nettoyage ou de désinfection contenant les substances suivantes, car ces agents agressifs peuvent endommager les parties en plastique de l'appareil et générer un dysfonctionnement de l'appareil.

- trichloréthylène
- détergents abrasifs

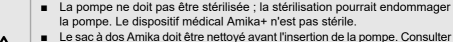
6.2 Précautions

Nettoyer la pompe et le support de pompe dès qu'ils sont contaminés par un écoulement de la tubulure ou par les médicaments, et au moins une fois par semaine.

Après nettoyage, laisser sécher la pompe pendant environ 5 minutes avant de la redémarrer ou de la rebrancher sur le secteur.

La pompe doit être nettoyée après chaque utilisation sur un patient par du personnel infirmier ou aide-soignant qualifié.

AVERTISSEMENT





- Le sac a dos Arrika doit etre riettoye avant insertion de la pompe. Consulter les documents spécifiques fournis avec le produit.
 S'assurer de replacer la porte d'origine sur la pompe (vérifier que le numéro
- S'assurer de replacer la porte d'origine sur la pompe (vérifier que le numéro de série de la pompe est identique à celui indiqué sur la porte). Un changement de porte entre deux pompes peut générer des erreurs de pompage graves.

6.3 Agents de nettoyage et agents de désinfection recommandés

Chlorure de didécyldiméthylammonium (exemple : Wip'Anios Excel d'Anios).

Contacter le service approprié, responsable des produits de nettoyage et de désinfection dans votre établissement pour plus de détails.

6.4 Directives et protocole de nettoyage et de désinfection

INFORMATION



■ Ne pas plonger la pompe et le support de pompe dans des liquides et ne pas laisser des liquides pénétrer dans le boîtier de l'appareil.



 La pompe et le support de pompe résistent aux agents de nettoyage recommandés (voir Agents de nettoyage et agents de désinfection recommandés à la page 48).

6.4.1 Instructions de nettoyage

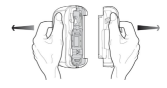
Prérequis

- La pompe est éteinte.
- Le cordon d'alimentation et tous les autres câbles sont débranchés.
- La pompe est déconnectée du support.
- L'air est à température ambiante (20 à 25 °C).
- L'opérateur porte un équipement de protection adapté.

Protocole

1. Placer la pompe et le support sur une surface propre ou une sous-couche jetable. Il est possible de retirer la porte de la pompe pour faciliter le nettoyage.





NOTE: la porte peut être immergée. Nettoyer séparément à l'eau courante.

- 2. Pendant le nettoyage, ne pas retourner la pompe pour éviter une fuite de liquide dans le compartiment de la batterie.
- **3.** Utiliser une lingette prête à l'emploi pour éliminer toute salissure importante.
- **4.** Essuyer soigneusement toutes les surfaces exposées de la pompe (boîtier, clavier, zone de la vis, zone de connexion au support, etc.), de haut en bas. Essuyer doucement la partie exposée du mécanisme de la pompe et la zone du capteur (guide de la tubulure, insert violet).

La durée recommandée de nettoyage est de 1 minute minimum (l'humidité doit rester visible pendant 1 minute) jusqu'à ce que la totalité des matières organiques ait été dissoute et éliminée. Ne pas laisser de liquide couler, fuir ni goutter à l'intérieur du boîtier de la pompe. Utiliser un coton-tige pour nettoyer les broches.





- 5. Répéter l'étape 4 pour la porte de la pompe (boîtier, levier, porte intérieure) et le support (vis de la noix d'accrochage, boîtier, etc.)
- 6. Avec une lingette neuve, essuyer soigneusement toutes les surfaces exposées. La durée recommandée de nettoyage est de 1 minute minimum (l'humidité doit rester visible pendant 1 minute) jusqu'à ce que la totalité des matières organiques ait été dissoute et éliminée.
- 7. Essuyer le cordon d'alimentation.
- 8. Laisser l'appareil sécher complètement à température ambiante.
- 9. S'assurer de replacer la porte d'origine sur la pompe (vérifier que le numéro de série de la pompe est identique à celui indiqué sur la porte).

6.4.2 Instructions de désinfection

Prérequis

- Le protocole de nettoyage a été appliqué.
- La pompe est éteinte.
- Le cordon d'alimentation et tous les autres câbles sont débranchés.
- La pompe est déconnectée du support.
- L'air est à température ambiante (20 à 25 °C).
- L'opérateur porte un équipement de protection adapté.

Protocole

- Placer la pompe et le support précédemment nettoyés sur une surface propre ou une sous-couche jetable. Il est possible de retirer la porte de la pompe pour faciliter la désinfection.
- 2. Pendant la désinfection, ne pas retourner la pompe pour éviter une fuite de liquide dans le compartiment de la batterie.
- 3. Utiliser une lingette prête à l'emploi pour essuyer toutes les surfaces exposées de la pompe, du support et de la porte de la pompe (comme décrit dans le protocole de nettoyage) en prenant soin de couvrir toutes les fentes, crevasses et zones difficiles d'accès. Ne pas laisser de liquide couler, fuir ni goutter à l'intérieur du boîtier de la pompe.
- 4. À l'aide d'une nouvelle lingette prête à l'emploi, recommencer l'étape 3. S'assurer que le temps de contact minimum pour chaque étape est de 3 minutes pour l'activité bactéricide (les surfaces doivent rester visiblement humides pendant 3 minutes). Respecter le temps de contact indiqué dans les recommandations du fabricant pour l'activité antimicrobienne requise.
- **5.** Essuyer le cordon d'alimentation.
- **6.** Laisser la pompe sécher complètement à température ambiante.
- 7. S'assurer de replacer la porte d'origine sur la pompe (vérifier que le numéro de série de la pompe est identique à celui indiqué sur la porte).

7 Protocole de vérification rapide

AVERTISSEMENT



- Les contrôles suivants permettent aux utilisateurs de vérifier que le comportement de l'appareil est conforme aux instructions d'utilisation. Fresenius Kabi recommande de procéder à ces essais avant de relier des patients à la pompe Amika+.
- Si un ou plusieurs des points ci-dessus indiquent un comportement incorrect de la pompe, contacter le service approprié ou le représentant Fresenius Kabi pour des vérifications supplémentaires.

Action	Oui	
Avant utilisation		
1 - Vérifier que la pompe Amika+, le support et le cordon d'alimentation ne sont pas endommagés de quelque façon que ce soit		
2 - Vérifier l'état général de l'écran		
3 - Installer la pompe Amika+ sur son support		
4 - Brancher le support sur secteur		
5 - Allumer la pompe		
6 - Vérifier la séquence de test automatique (écran LCD intact, haut-parleur, LED et rétro-éclairage). Ne pas utiliser avec un écran endommagé.		
7 - Vérifier que la LED d'alimentation s'allume		
8 - Retirer la pompe Amika+ du support et vérifier la présence du symbole de la batterie sur l'écran		
9 - Installer la pompe Amika+ sur son support		
10 - Vérifier que la pompe et son support sont correctement fixés ou positionnés		
11 - Vérifier que tous les réglages du menu sont adaptés pour le patient suivant		
12 - Connecter une tubulure à un contenant plein, installer la tubulure dans la pompe et fermer la porte		
13 - Purger la tubulure		
14 - Régler la pompe au débit et volume cible prescrits		
15 - Lancer la nutrition		
16 - Vérifier les informations de nutrition (animation gouttelette)		
17 - Vérifier que la nutrition est effective		
Après utilisation		

Action	Oui	
1 - Vérifier que la pompe, le support et le cordon d'alimentation ne sont pas endommagés de quelque façon que ce soit		
2 - Nettoyer la pompe, le support et le cordon d'alimentation		
3 - Vérifier que la membrane de la pompe Amika+ est intacte (absence de fissures et d'usure)		
Une fois par an		
Vérifier les alarmes et messages suivants (symbole sur l'écran, bip sonore, voyant de statut clignotan et débit.		
1 - Alarme d'installation de tubulure		
2 - Alarme de porte		
3 - Alarme d'occlusion en amont		
4 - Alarme d'occlusion en aval		
5 - Alarme Poche vide / Air dans la tubulure		
6 - Message Volume cible presque atteint		
7 - Message Batterie presque vide		
8 - Contrôler le débit en mesurant le volume administré	П	

8 Alarmes et fonctions de sécurité

8.1 Alarmes / Actions

La pompe Amika+ est équipée d'un système d'inspection continu qui fonctionne dès que la pompe est utilisée.

Il est préférable que l'utilisateur soit devant la pompe Amika+ pour une meilleure visibilité des alarmes.

S'assurer d'avoir la réaction correcte à une alarme. Une réaction incorrecte ou tardive peut retarder la thérapie.



AVERTISSEMENT

La pompe émet des signaux d'alarme sonores. Les signaux d'alarme sonores émis par des dispositifs médicaux peuvent être masqués par le bruit ambiant. S'assurer que le niveau sonore de l'alarme est audible par l'utilisateur, en tenant compte de l'environnement.

Les niveaux sonores de toutes les alarmes sont compris entre 45 et 85 dB(A).

Deux niveaux sonores d'alarme différents sont disponibles : bas et haut. Pour régler le niveau sonore de l'alarme, se reporter à la section *Son* à la page 41.

NOTE: dB(A) correspond à la pression moyenne du niveau mesuré selon la norme ISO 3744.

8.1.1 Différents types de signaux d'information ou d'alarme

Signal sonore d'information (2 bips)	(3) (a)	Signal d'information	La nutrition est interrompue
Signal sonore d'information (1 bip)	(3) (8)	Signal d'information	La nutrition continue
LED jaune clignotante et alarme sonore (séquences de 2 bips)	(2)	Signal d'information	La nutrition continue/ Pas de nutrition, veille continue
LED jaune fixe et alarme sonore (séquences de 3 bips)	(3)	Signal préalable à l'alarme (Alarme de priorité faible)	La nutrition continue
LED jaune clignotante et alarme sonore (séquences de 3 bips)	(3)	Alarme de fonctionnement (Alarme de priorité moyenne)	La nutrition est interrompue
LED rouge clignotante et alarme sonore (séquences de 10 bips)	(3)	Alarme technique (Alarme de priorité élevée)	La nutrition est interrompue

LED rouge clignotante et	t
avertisseur sonore	



Alarme technique à sécurité intégrée (Alarme de priorité élevée)

La nutrition est interrompue

En cas d'alarme de fonctionnement ou de signal préalable à une alarme :

- pour couper le son de l'alarme, appuyer sur (A), voir Désactivation du son de l'alarme à la page 36;
- identifier le problème spécifique à l'origine de l'alarme ou du signal préalable à l'alarme en observant l'illustration affichée sur la pompe ;
- pour arrêter l'alarme (sauf alarme batterie), appuyer sur



- procéder à une action corrective (voir tableau suivant);
- relancer la nutrition à l'aide de la touche





AVERTISSEMENT

Identifier les illustrations, symboles et états dans le tableau ci-dessous pour comprendre leur sens et procéder à l'action appropriée.

8.1.2 Descriptions des alarmes

Contrôle de la ligne

Symbole	Signification	Actions
	Priorité moyenne - les LED jaun	es clignotent
Tubulures ♦) • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	Tubulure manquante, mal installée ou mauvaise tubulure installée.	 Contrôler la position de la tubulure au-dessus et en dessous du mécanisme de la pompe et l'insérer correctement si nécessaire. Vérifier que la tubulure utilisée est la bonne (tubulure Amika+ uniquement). Voir Installation de la tubulure à la page 25.
	La zone d'insertion du clamp de sécurité est contaminée.	 Éliminer les salissures à l'aide d'un chiffon et d'eau savonneuse ou conformément à la politique de l'hôpital. Laisser sécher la pompe. Voir Instructions de désinfection à la page 50.

Symbole	Signification	Actions	
Porte ouverte ♠))	Porte de la pompe mal fermée au démarrage.	■ Fermer la porte de la pompe. > Voir <i>Installation de la tubulure</i> à la page 25.	
	Porte de la pompe ouverte après démarrage.	■ Fermer la porte de la pompe. > Voir <i>Installation de la tubulure</i> à la page 25.	
	Porte de la pompe décrochée de son support.	Réinstaller la porte.	
	Mécanisme de la porte défectueux.	■ Contacter votre service biomédical.	
Occlusion en amont	L'écoulement en amont de la pompe est bloqué entre le contenant et la	Ouvrir la porte, vérifier l'installation de la tubulure.	
♦)) =	pompe.	Voir Installation de la tubulure à la page 25.	
* •		 Vérifier que la tubulure n'est pas pliée. Vérifier que le clamp en amont est ouvert. Rincer la sonde si nécessaire. Vérifier l'absence d'occlusion en amont et en aval de la tubulure. 	
Occlusion en aval	L'écoulement en aval est bloqué après la pompe, du côté du patient.	 ■ Ouvrir la porte, vérifier l'installation de la tubulure, fermer la porte. ▷ Voir Installation de la tubulure à la page 25. ■ Vérifier que la tubulure n'est pas pliée. ■ Repositionner et vérifier le bon écoulement du fluide. ■ Vérifier que la sonde d'alimentation n'est pas obstruée. ■ Rincer la sonde si nécessaire. ■ Vérifier l'absence d'occlusion en amont et en aval de la tubulure. 	

Contrôle de la nutrition

Symbole	Signification	Actions
Priorité faible - les LED jaunes sont fixes		

Symbole	Signification	Actions
Volume cible presque atteint (i) (iii) (i	Le volume cible va être atteint. Le temps restant clignote.	Le temps écoulé entre le message et le volume cible atteint peut être réglé dans le menu. ▷ Voir Réglage du temps entre le message « Volume cible presque atteint » et l'alarme « Volume cible atteint » à la page 46. ■ Terminer la nutrition ou continuer la nutrition.
	Priorité moyenne - les LED jaun	es clignotent
Volume cible atteint (*)) © A 125 mL/h 1500 mL	Le volume cible a été atteint. (Barre de progression complète)	■ Arrêter l'administration ou passer à l'étape suivante.
	Rappel	
Fin du bolus atteinte (*) ***	Affiché dans le mode de nutrition par bolus uniquement si l'information de rinçage est activée. L'information de rinçage sera affichée à la fin de la période de perfusion d'un bolus (à l'exception du dernier bolus).	L'information de rinçage peut être activée / désactivée dans le menu. ▷ Voir Réglages du mode Bolus à la page 39. ■ Pour effacer l'information de rinçage, appuyer sur

Contrôle des fonctions

500 mL / 1500 mL

Symbole	Signification	Actions	
Priorité faible - les LED jaunes sont fixes			
Pré-alarme Batterie vide	La batterie est presque déchargée. Apparaît au moins 30 minutes avant l'alarme batterie vide.	■ Brancher la pompe sur secteur via le support de pompe. Recharger la batterie pour relancer la pompe.	
Priorité moyenne - les LED jaunes clignotent			

Symbole	Signification	Actions	
Batterie vide	La tension minimale de la batterie n'est		
(voyant clignotant)	pas disponible. Apparaît au moins 10 minutes avant que la batterie ne soit entièrement déchargée.	le support de pompe. Recharger la	
Poche vide / Air dans la tubulure	Le contenant de nutrition est vide.	■ Arrêter la nutrition ou brancher à un contenant de nutrition rempli.	
	Air dans la tubulure.	■ Remplir entièrement la tubulure. ▷ Voir <i>Purge de la tubulure</i> à la page 28.	
	Impuretés dans la zone du détecteur (guide inférieur de la tubulure).	■ Ouvrir la porte et nettoyer avec un chiffon et de l'eau savonneuse ou conformément à la politique de l'hôpital (voir Nettoyage et désinfection à la page 48). Laisser sécher la pompe.	
	Tubulure branchée de façon incorrecte au contenant.	■ Vérifier le positionnement de la tubulure et insérer correctement si nécessaire. ▷ Voir Installation de la tubulure à la page 25.	
P	Priorité élevée - les LED rouges cligno	tent - Alarme sonore	
Alarme technique	Un code d'erreur s'affiche accompagné de l'illustration « alarme erreur pompe ».	 Noter le code de l'erreur technique (Err xyz). Pour arrêter l'alarme technique, appuyer sur ou pendant 2 secondes. La pompe s'arrêtera automatiquement (pas de compte à rebours). Contacter votre service biomédical. 	
Alarme technique à sécurité intégrée	Panne d'alimentation. Échec de l'activité logicielle (dispositif de surveillance). Panne RAM/ROM.	■ Contacter votre service biomédical.	
Signal d'information - les LED jaunes clignotent			

Symbole	Signification	Actions
Rappel de démarrage (*)) =	La pompe est allumée, mais n'est pas utilisée pendant 2 minutes (2 bips)	■ Passer à l'étape suivante ou arrêter la pompe.
0 mL / 1500 mL	Rappel	
Rappel de dernière alarme technique	La dernière alarme technique spécifique qui s'est déclenchée avant la mise hors tension est rappelée lors de la prochaine mise sous tension.	Noter le code de l'erreur technique (Err xyz).
OK A		

NOTE : le volume maximum perfusé entre la condition d'alarme et la génération des alarmes techniques est de 35 mL.

8.1.3 Délai maximal avant déclenchement de l'alarme

La durée entre une condition d'alarme et le déclenchement de l'alarme est inférieure à 5 secondes, comme pour les alarmes Installation de la tubulure, Occlusion en amont et en aval de la pompe, Poche vide/Air dans la tubulure (voir *Performances* à la page 61).



INFORMATION

Lorsque deux alarmes sont déclenchées en même temps, le logiciel de la pompe détermine l'ordre de priorité des alarmes.

8.2 Dépannage

Description du problème	Actions recommandées	
La pompe n'est pas stable une fois installée	■ Vérifier que la vis de serrage est serrée fermement	

Description du problème	Actions recommandées
La pompe ou le support est endommagé(e), émet un bruit anormal, de la fumée ou présente une partie anormalement chaude. L'écran de la pompe est endommagé.	 Débrancher le câble d'alimentation Ne pas utiliser l'appareil Contacter immédiatement le service biomédical de l'établissement ou le représentant Fresenius Kabi
La pompe est tombée	 Ne pas utiliser l'appareil Contacter le service biomédical de l'établissement ou le représentant Fresenius Kabi
La pompe ne démarre pas après avoir été allumée	 Brancher la pompe sur secteur au cas où la batterie serait entièrement déchargée Contacter votre département biomédical ou le représentant commercial Fresenius Kabi si le problème persiste
La variation du débit est plus importante que la précision du débit	
Problème lié au panneau de contrôle (touches, LED)	 Vérifier l'état général du panneau de contrôle (clavier) Vérifier le contraste Contacter votre département biomédical ou le représentant commercial Fresenius Kabi si le problème persiste
Le voyant d'alimentation secteur ne s'allume pas	 Brancher la pompe au secteur Vérifier que la LED sur le panneau avant du support de pompe s'allume. Dans le cas contraire, le débrancher et le rebrancher sur la prise secteur. Contacter votre département biomédical ou le représentant commercial Fresenius Kabi si le problème persiste
L'appareil s'éteint tout seul	 Brancher la pompe au secteur Contacter votre département biomédical ou le représentant commercial Fresenius Kabi si le problème persiste
L'alarme de la batterie se déclenche alors que la pompe a été chargée correctement	 Vérifier la tension d'alimentation secteur Contacter votre département biomédical ou le représentant commercial Fresenius Kabi si le problème persiste
L'appareil s'éteint lorsqu'il est débranché du secteur	 La batterie est complètement déchargée : charger la batterie Contacter votre département biomédical ou le représentant commercial Fresenius Kabi si le problème persiste
Le volume et le débit du bolus clignotent et la nutrition ne peut démarrer en mode Bolus.	Vérifier les réglages de nutrition de bolus, voir Mode de nutrition et réglages à la page 38.

Description du problème	Actions recommandées
Le système d'appel infirmier ne transmet pas les alarmes de la pompe. Le port de communication série RS232 ne fonctionne pas.	 Vérifier l'installation du câble du dispositif d'appel infirmier. Vérifier que le support est raccordé au secteur. Contacter votre département biomédical ou le représentant commercial Fresenius Kabi si le problème persiste.

9 Informations techniques

9.1 Performances

9.1.1 Performances essentielles

Les performances essentielles de la pompe sont définies comme suit dans des conditions de fonctionnement standard :

- Précision de débit (± 5 % à 125 mL/h*);
- Délai de détection des occlusions (< 6 minutes à 50 mL/h avec de l'eau médicale);
- Gestion des alarmes de priorité moyenne et élevée, voir *Différents types de signaux d'information ou d'alarme* à la page 53.



AVERTISSEMENT

La précision du débit peut être influencée par la configuration de la tubulure, l'étirement du tube, la viscosité et la température du fluide, la hauteur du contenant ainsi que par les paramètres d'administration.

9.1.2 Plage de débit

Plage	De 1 mL/h à 600 mL/h (réglage par défaut : 50 mL/h)
Incréments	1 mL/h de 1 mL/h à 600 mL/h
Précision	± 5 % à 125 mL/h* ± 10 % pour la plage entière des débits

Conditions initiales de test conformes à la norme 60601-2-24. Volume cumulé mesuré sur une période de 2 heures, avec un volume minimum de 25 mL et de l'eau médicale.

hauteur du contenant : 50 cm.

9.1.3 Plage de volume

Plage	De 1 mL à 5 000 mL (réglage par défaut : 500 mL)
Incréments	1 mL de 1 mL à 5 000 mL

9.1.4 Occlusions en amont et en aval

Délai de détection d'occlusion, selon différents débits.

Seuil disponible pour déclencher l'alarme d'occlusion en aval :

■ L'occlusion sera détectée pour une pression de 787,6 mmHg ± 262,5 mmHg.

^{*} Probabilité supérieure à 80 %.

Délai de détection maximal de l'occlusion		
Débit	Occlusion en aval (1 m après la pompe)	Occlusion en amont (5 cm avant la pompe)
1 mL/h	5 h	1 h 40 min
25 mL/h	9 min	4 min

NOTE: la pression d'occlusion maximale pour la pompe est de 1 050,1 mmHg.

9.1.5 Précision de volume

	Préc	ision
Limite de détection d'une occlusion en amont*	≤ 25	i mL
Volume du bolus en levée d'occlusion*	Débit 25 mL/h	< 5 mL

^{*}Condition de test : contre-pression : 0 mmHg, hauteur du contenant : 50 cm

NOTE: un bolus (< 5 mL) peut survenir avant la levée d'occlusion.

9.1.6 Délai de réponse de l'alarme Poche vide / Air dans la tubulure à différents débits

Le délai indiqué est applicable seulement si la tubulure a été remplie au préalable.

Délai de détection Poche vide / Air dans la tubulure	
Débit	Volume d'air = 3,5 mL
1 mL/h	3 h 30 min maximum
25 mL/h	10 min maximum
100 mL/h	3 min maximum

9.1.7 Délai de génération d'alarme de tubulure, selon différents débits

Débit	Délai de détection de tubulure
1 mL/h	15 min 30 s maximum
25 mL/h	45 s maximum
100 mL/h	15 s maximum

9.2 Caractéristiques techniques

9.2.1 Mode d'utilisation

La pompe Amika+ est un appareil réutilisable. La pompe garantit une nutrition de fluide par administration continue et séquentielle, utilisant des doigts de pompage et de serrage pour pousser le fluide jusqu'au patient.

9.2.2 Caractéristiques de la source d'alimentation

Le cordon d'alimentation doit être branché directement sur la prise murale.

Protection contre les chocs électriques : classe II

Tension d'entrée du support	Tension d'entrée CA : 100-240 Vca ± 10 % Fréquence d'entrée CA : 50/60 Hz ± 1 Hz Courant d'entrée CA : 110 mA-205 mA
Sortie du support	9 V c.c. ± 5 %/9 W (charge maximale)
Longueur du cordon d'alimentation	Environ 2 m (à l'exception du type de fiche M qui est d'environ 3 m)

9.2.3 Caractéristiques de la batterie

Caractéristiques	NiMH (Nickel-Metal Hydride) 4,8V 2,2 Ah Ni-MH
Poids	Environ 110 g
Durée de chargement maximale	6 heures

9.2.4 Consommation électrique

Consommation de la pompe dans des conditions de fonctionnement standard : maximum 9 W.

9.2.5 Caractéristiques techniques du port de communication série RS232

Entrée/sortie	Signal RS232
Isolation électrique	Isolation 1,5 kV.
Conformité aux normes	CEI/EN 60601-1 (courant de fuite)



AVERTISSEMENT

Ce port est destiné à la communication des données et à la maintenance uniquement. Une utilisation inappropriée du port de communication série RS232 peut entraver l'exécution des opérations de maintenance ou de communication de données.

9.2.6 Spécifications du connecteur d'appel infirmier

Sortie du support	24 Vcc TBTS (Très basse tension de sécurité)/0,5 A maximum 24 V. c.a./0,5 A maximum
Isolation électrique	Isolation 1,5 kV

9.2.7 Dimensions - Poids

	Poids	Dimensions (H x L x P)
Pompe	Environ 610 g	Environ 138 x 128 x 48 mm
Smart Holder COM	Environ 420 g	Environ 132 x 118 x 46 mm (sans noix d'accrochage)
Cordon d'alimentation	-	Environ 2 m (à l'exception du type de fiche M qui est d'environ 3 m)
Emballage	Moins de 400 g	Environ 272 x 230 x 112 mm

9.2.8 Courbes en trompette

Les courbes en trompette indiquent les variations de la précision de l'écoulement moyen sur des périodes d'observation spécifiques. Les variations sont présentées sous forme d'écart maximal et minimal de 5 pompes et d'1 pompe par rapport à l'écoulement moyen général dans la fenêtre d'observation.

Le protocole d'essai utilisé pour obtenir ces résultats est décrit dans la norme CEI 60601-2-24.

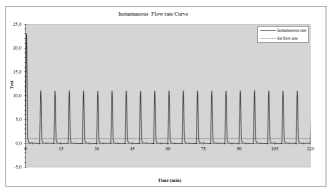
Les courbes peuvent servir à déterminer l'adéquation des paramètres de nutrition à des programmes de nutrition spécifiques.

Tubulure utilisée : Amika Varioline

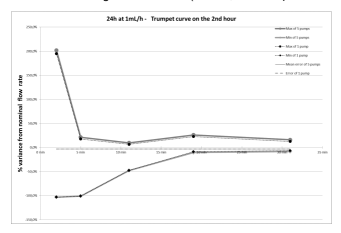
Fluide utilisé : eau distillée et boisson énergétique Fresubin (1 mL/h uniquement)

9.2.8.1 Débit minimum : 1 mL/h

Temps d'échantillonnage : 30 secondes

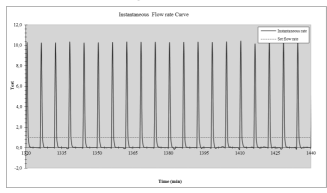


Débit de démarrage et instantané (1 mL/h, sur les 2 premières heures de la période de test)

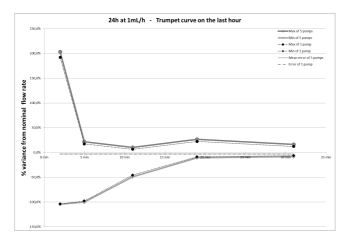


Courbes en trompette pendant 2, 5, 11, 19, 31 minutes d'observation (1 mL/h, sur la deuxième heure de la période de test)

Temps d'échantillonnage : 30 secondes

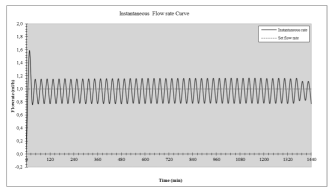


Débit instantané (1 mL/h, sur les 2 dernières heures de l'intervalle de changement de tubulure, 24 heures)

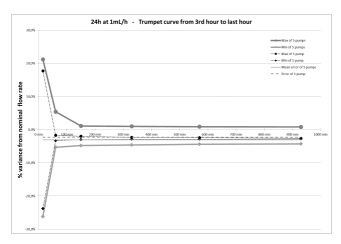


Courbes en trompette pendant 2, 5, 11, 19, 31 minutes d'observation (1 mL/h, sur la dernière heure de l'intervalle de changement de tubulure, 24 heures)

Temps d'échantillonnage : 15 minutes

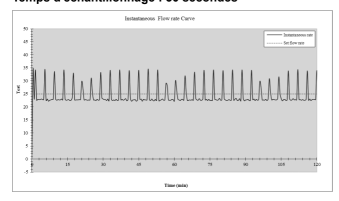


Débit instantané (1 mL/h, sur les 24 heures de l'intervalle de changement de tubulure)

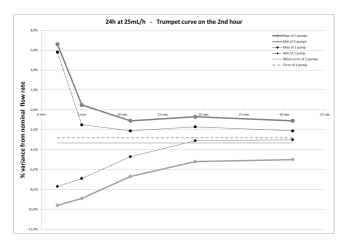


Courbes en trompette pendant 15, 60, 150, 330, 570, 930 minutes d'observation (1 mL/h sur intervalle de changement de tubulure, 24 heures)

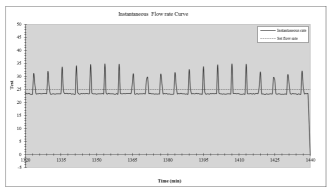
9.2.8.2 Débit intermédiaire : 25 mL/h
Temps d'échantillonnage : 30 secondes



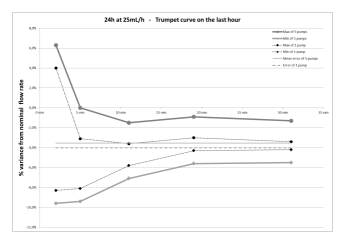
Démarrage et instantané à débit intermédiaire (25 mL/h, sur les 2 premières heures de la période de test)



Courbes en trompette pendant 2, 5, 11, 19, 31 minutes d'observation (25 mL/h, sur la deuxième heure de la période de test)

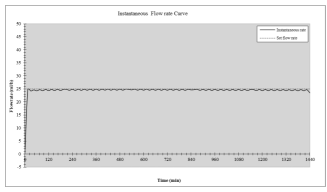


Débit instantané (25 mL/h, sur les 2 dernières heures de l'intervalle de changement de tubulure, 24 heures)

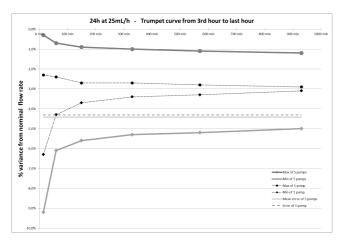


Courbes en trompette pendant 2, 5, 11, 19, 31 minutes d'observation (25 mL/h, sur la dernière heure de l'intervalle de changement de tubulure, 24 heures)

Temps d'échantillonnage : 15 minutes



Débit instantané (25 mL/h, sur les 24 heures de l'intervalle de changement de tubulure)



Courbes en trompette pendant 15, 60, 150, 330, 570, 930 minutes d'observation (25 mL/h sur intervalle de changement de tubulure, 24 heures)

9.2.9 Conformité aux normes

Exigences générales pour la sécurité de base et performance essentielle des appareils électromédicaux	Conforme à la norme CEI 60601-1
Compatibilité électromagnétique - Exigences et tests pour les appareils électromédicaux	Conforme à la norme CEI 60601-1-2
Exigences particulières pour la sécurité de base et la performance essentielle des pompes et régulateurs de perfusion	Conforme à la norme CEI 60601-2-24
Exigences générales, essais et guide pour les systèmes d'alarmes des appareils et des systèmes électromédicaux	Conforme à la norme CEI 60601-1-8
Exigences des appareils électromédicaux et systèmes électromédicaux utilisés dans l'environnement de soins à domicile	Conforme à la norme CEI 60601-1-11
((0123	Conforme au règlement sur les dispositifs médicaux (UE) 2017/745 0123 : Numéro de l'organisme notifié (TÜV SÜD Product Service GmbH, Ridlerstrasse. 65, 80339 München, Germany)

NOTE : la liste complète des normes applicables est disponible sur demande. L'appareil est protégé contre les courants de fuite et ne perturbe pas les électrocardiogrammes et les électroencéphalogrammes.

10 Conditions de transport, de stockage et de recyclage

10.1 Conditions de stockage et de transport

Pendant le transport, la pompe Amika+ ne doit pas être retirée de son mât ou de son rail lors du transport des appareils de nutrition, particulièrement si la nutrition est en cours.

Vérifier que le cordon d'alimentation est branché et opérationnel après transport de la pompe.

La pompe doit être utilisée dans les conditions de stockage et de transport spécifiées ci-dessous afin de garantir ses performances et d'éviter un dysfonctionnement.

Pour plus d'informations sur le stockage et le transport, voir *Environnement d'utilisation* à la page 9.

10.2 Stockage

Vérifier que la pompe est stockée de manière appropriée afin d'éviter tout dysfonctionnement.



INFORMATION

- La zone de stockage doit être propre, rangée et conforme aux conditions de stockage mentionnées ci-dessus.
- La pompe Amika+ doit être manipulée avec précaution pendant le stockage.



AVERTISSEMENT

- Si l'appareil n'est pas utilisé pendant plus de 2 mois, retirer la batterie et la stocker conformément aux conditions de stockage ci-dessus.
- Si l'appareil est stocké sans retirer la batterie, charger la batterie au moins une fois par mois en branchant la pompe sur secteur pendant au moins 6 heures.
- Amika+ doit être nettoyé et désinfecté avant stockage (voir Nettoyage et désinfection à la page 48).

10.2.1 Préparation de l'appareil au stockage

Afin de préparer l'appareil avant le stockage, procéder aux actions suivantes :

- 1. S'assurer que la pompe n'est pas utilisée sur un patient.
- 2. Arrêter la pompe et démonter la tubulure installée (voir Retrait / remplacement de la tubulure de la pompe à la page 35).
- Débrancher le cordon d'alimentation de la pompe (voir Déconnexion électrique à la page 22).
- **4.** Retirer la pompe et son support du mât ou du rail (voir *Retrait de la pompe de son support* à la page 22).
- 5. Nettoyer la pompe (voir Nettoyage et désinfection à la page 48).
- 6. Manipuler la pompe avec précaution et la stocker dans une zone conforme.

10.2.2 Installation de l'appareil après stockage

INFORMATION





- Il est recommandé de charger la batterie en laissant l'appareil sur secteur pendant au moins 6 heures. Après un stockage prolongé, il arrive qu'il soit nécessaire d'attendre quelques minutes avant d'utiliser la pompe (un sablier s'affiche).
- Il est recommandé de procéder au « Protocole de vérification rapide Amika+ » lorsque l'appareil est installé après le transport, dans le cas d'un stockage prolongé ou avant l'utilisation sur un nouveau patient.

10.3 Recyclage et mise au rebut

Les batteries, les accessoires et les appareils présentant l'étiquette ci-contre ne doivent pas être jetés avec les ordures ménagères. Ils peuvent contaminer l'environnement et poser un risque pour la santé du public et des personnes en charge de l'élimination des déchets.



Ils doivent être collectés séparément et éliminés conformément aux réglementations locales. Avant la mise au rebut, un technicien qualifié doit retirer la batterie du dispositif, conformément à la procédure décrite dans le manuel technique.

Pour de plus amples informations sur les réglementations relatives au traitement des déchets et sur le démontage, contacter le représentant Fresenius Kabi.

11 Directives et déclaration du fabricant concernant la CEM

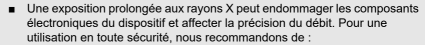
La pompe Amika+ est prévue pour une utilisation dans l'environnement électromagnétique spécifié ci-dessous.

Le client ou l'utilisateur de la pompe Amika+ doit s'assurer qu'elle est utilisée dans ledit environnement.

À l'exception des cas décrits dans le présent manuel, l'utilisation de la pompe doit systématiquement être contrôlée par un opérateur qualifié, dans le cas où la pompe serait installée à proximité d'autres appareils électriques.

Pour plus d'informations sur la conformité en matière de CEM, consulter le manuel technique Amika+.

AVERTISSEMENT





- toujours tenir le dispositif à la distance maximale du patient et de la source :
- limiter la présence du dispositif dans de tels environnements.
- En cas de perturbations électromagnétiques, si les performances essentielles, voir *Performances essentielles* à la page 61, sont perdues ou dégradées, les conséquences pour le patient peuvent être les suivantes : nutrition excessive, insuffisante, retard dans le traitement, traumatisme.

11.1 Recommandations relatives à la compatibilité électromagnétique et aux interférences

La pompe Amika+ a été testée conformément aux normes de compatibilité électromagnétique applicables aux dispositifs médicaux. Son immunité permet d'assurer un fonctionnement correct. La limitation des radiations émises évite les interférences indésirables avec d'autres appareils.

La pompe Amika+ est classée comme appareil de Classe B conformément au CISPR 11 - radiations émises. L'utilisateur pourrait avoir besoin de prendre des mesures de correction, telles que la réimplantation ou la réorientation de l'appareil.

\triangle

AVERTISSEMENT

L'utilisation d'accessoires et de câbles autres que ceux recommandés par Fresenius Kabi risque d'entraîner une augmentation des émissions et/ou une réduction de l'immunité du système Amika+.

Si le support Amika+ est placé à proximité d'appareils tels qu'un équipement chirurgical à haute fréquence, un équipement à rayons X, un appareil RMN, des téléphones cellulaires,

des téléphones DECT ou des points d'accès sans fil, un lecteur RFID portable, un lecteur RFID à grande échelle et des radio-étiquettes RFID, il est essentiel de respecter une distance minimum entre la pompe Amika+ et cet équipement (voir *Distances de séparation recommandées entre la pompe et les appareils de communication RF portables / mobiles* à la page 74). Si la pompe Amika+ génère des interférences dangereuses ou si elle est elle-même perturbée, l'utilisateur est encouragé à essayer de corriger les interférences par l'une des méthodes suivantes :

- réorienter ou déplacer la pompe Amika+, le patient ou l'équipement perturbateur ;
- modifier le cheminement des câbles :
- brancher la prise secteur de la pompe Amika+ sur une source d'alimentation protégée / sécurisée / filtrée ou directement sur une source d'alimentation sans interruption (UPS);
- augmenter la distance de séparation entre la pompe Amika+ et le patient ou l'équipement perturbateur;
- brancher la pompe Amika+ sur la prise d'un circuit différent de celui auquel est relié le patient ou l'équipement perturbateur;
- dans tous les cas, peu importe le contexte, l'utilisateur devra procéder à des essais d'interopérabilité en situation réelle pour déterminer l'installation correcte et l'emplacement adéquat.

11.2 Conseils et déclaration du fabricant - Immunité électromagnétique

La pompe Amika+ doit être utilisée dans l'environnement électromagnétique décrit dans le manuel technique.

Le client ou l'utilisateur de la pompe Amika+ doit s'assurer qu'elle est utilisée dans ledit environnement.

11.3 Distances de séparation recommandées entre la pompe et les appareils de communication RF portables / mobiles

La pompe Amika+ doit être utilisée dans un environnement électromagnétique dans lequel les perturbations liées aux radiofréquences rayonnées sont contrôlées.

Les utilisateurs de la pompe Amika+ peuvent limiter les interférences électromagnétiques en maintenant une distance minimale entre les équipements de communication par RF portables et mobiles (émetteurs) et la pompe Amika+ selon les recommandations ci-dessous, en fonction de la puissance de sortie maximale de l'équipement de communication (émetteurs).

AVERTISSEMENT



L'équipement de communication RF portable (y compris les périphériques tels que les câbles d'antenne et les antennes externes) ne doit pas être utilisé à moins de 30 cm (12 pouces) d'une partie de l'Amika+, y compris les câbles spécifiés par le fabricant. Voir le manuel technique de cet équipement pour plus d'informations. Le non-respect de ces distances peut dégrader les performances et entraîner des risques pour la sécurité.

- À 80 MHz et 800 MHz, la distance de séparation pour la plage de fréquence supérieure s'applique.
- Ces directives peuvent ne pas s'appliquer dans toutes les situations. La propagation électromagnétique est affectée par l'absorption et la réflexion des structures, des objets et des personnes.
- Le dispositif ne doit pas être utilisé à proximité d'autres appareils. Si une utilisation à proximité est nécessaire, le dispositif doit être observé afin de vérifier que son fonctionnement est normal dans la configuration dans laquelle il sera utilisé (pompe Amika avec cordon d'alimentation, un câble USB et un câble du dispositif d'appel infirmier).

12 Services

12.1 Garantie

12.1.1 Conditions générales de garantie

Fresenius Kabi garantit ses produits contre tout vice de pièces ou de fabrication durant la période définie par les conditions de ventes, à l'exception de la batterie et des accessoires.

12.1.2 Garantie limitée

Pour bénéficier de la garantie pièces et main-d'œuvre par notre représentant ou un agent agréé par Fresenius Kabi, il y a lieu de respecter les conditions suivantes :

- Fresenius Kabi décline toute responsabilité en cas de perte ou de dommages de l'appareil durant son transport.
- l'appareil doit avoir été utilisé selon les instructions décrites dans la notice d'utilisation et autres documents d'accompagnement;
- l'appareil ne doit pas avoir subi de détériorations liées au stockage, à la maintenance ou à de mauvaises manipulations;
- l'appareil ne doit pas avoir été adapté ou réparé par des personnes non qualifiées ;
- la batterie interne de l'appareil ne doit pas avoir été remplacée par une batterie autre que celle spécifiée par le fabricant;
- le numéro de série (REF/SN) de l'appareil ne doit pas avoir été modifié ou effacé.

INFORMATION



- En cas de non-respect de ces conditions, Fresenius Kabi établira un devis de réparation couvrant les pièces et la main-d'œuvre nécessaires.
- Si l'appareil doit être renvoyé ou réparé, contacter le représentant Fresenius Kabi.

12.1.3 Conditions de garantie pour la batterie et les accessoires

La batterie et les accessoires peuvent être soumis à des conditions spécifiques de garantie.

Contacter le représentant Fresenius Kabi pour plus d'informations.

12.2 Contrôle qualité

Sur demande de l'hôpital, une vérification du **contrôle qualité** peut être effectuée sur la pompe Amika+ **tous les 12 mois**.

Un contrôle qualité régulier (non inclus dans le cadre de la garantie) consiste en différentes opérations d'inspections définies dans le Manuel Technique de l'appareil. Se reporter au manuel technique ou contacter le représentant Fresenius Kabi.



INFORMATION

 Seul un technicien formé est apte à effectuer ces contrôles, lesquels ne sont pas couverts par un contrat ou un accord de Fresenius Kabi part. Pour plus d'informations, contacter notre Fresenius Kabi notre représentant.

12.3 Exigences de maintenance

AVERTISSEMENT

■ Effectuer au moins une maintenance préventive tous les **3 ans**. Cette maintenance inclut un remplacement de la batterie et de la membrane. Pour éviter toute détérioration des performances de pompage, il est essentiel de respecter les exigences de maintenance.



- La maintenance préventive doit être effectuée par un personnel technique qualifié et formé conformément au manuel et aux procédures techniques.
- En cas de dysfonctionnement ou de chute de l'appareil, le personnel qualifié doit être informé. Dans ce cas, l'appareil ne doit pas être utilisé. Contacter le service biomédical de l'établissement ou Fresenius Kabi.
- En cas de remplacement de composants, utiliser uniquement Fresenius Kabi pièces de rechange.
- Lors de l'utilisation de l'appareil sur un patient, aucune action de maintenance ne doit être effectuée.

Cycle de vie de la pompe Amika+ : 10 ans à condition que la maintenance soit réalisée correctement, tel que décrit ci-dessus.

12.4 Politique et règles relatives à la maintenance

Pour tout renseignement complémentaire concernant l'entretien et l'utilisation de l'appareil, contacter notre représentant ou notre Service client.

Si l'appareil doit être expédié pour entretien, contacter Fresenius Kabi pour recevoir un emballage.

Nettoyer et désinfecter l'appareil en raison des risques potentiels pour la santé du personnel. Emballer ensuite l'appareil dans le conditionnement fourni et l'expédier à Fresenius Kabi.



INFORMATION

Fresenius Kabi décline toute responsabilité en cas de perte ou de dommages de l'appareil durant son transport.

12.5 Notification d'un incident grave

Tout incident grave survenu par rapport au dispositif doit être signalé au fabricant et à l'autorité compétente.

Informations et coordonnées de contact :

Fresenius Kabi AG

Else-Köner-Str. 1

61352 Bad Homburg

GERMANY

Tél.: +49 (0) 6172 / 686-0

http://www.fresenius-kabi.com

13 Informations sur les commandes

La pompe Amika+ est disponible dans plusieurs pays, contacter le représentant Fresenius Kabi pour commander.

13.1 Notice d'utilisation

Plusieurs « Notices d'utilisation » traduites en langues locales sont disponibles. Contacter le représentant commercial Fresenius Kabi pour commander.

13.2 Tubulures

Ne pas utiliser les tubulures Amika pour administrer des liquides par gravité, à l'exception de la tubulure Varioline Comfort Amika qui peut être utilisé pour une nutrition soit par pompe, soit par gravité.

Les tubulures sont à usage unique. Quelle que soit la tubulure, les performances de la pompe sont maintenues.

	Tubulures de transition ENFit	Tubulures ENFit	Tubulures ENFit avec pochette
Amika EasyBag	7751907	7751900	7751917
Amika EasyBag Two Line (Amika EasyBag deux lignes)	7751910	7751903	7751994
Amika EasyBag mobile	7751999	7751905	7751916
Amika Varioline	7751909	7751902	7751919
Amika Varioline Comfort (Amika Varioline confort)	7751998	-	7751904
Amika Bag (Poche Amika)	7751908	7751956	7751914
Amika Bag mobile (Poche mobile Amika)	7751913	7751906	7751915
Amika Easy Bag without Medication port (Amika Easy Bag sans orifice d'ajout de médicaments)	-	-	7751918

13.3 Accessoires

Ne pas utiliser l'appareil avec des accessoires endommagés.



AVERTISSEMENT

Utiliser UNIQUEMENT les accessoires recommandés ci-dessous ou fournis avec l'appareil. Le patient ne doit pas être relié à la tubulure lors de l'installation de la pompe avec accessoires. Se reporter à la notice d'utilisation associée.

Accessoires	Référence
Amika Backpack Large (Sac à dos Amika Adulte)	7752323
Amika Backpack Small (Sac à dos Amika Enfant)	7752343
Amika Universal Table Top Stand (Support de table Amika)	7751082
Smart Holder Power EU Accessory (Accessoire UE pour Smart Holder Power)	CS1000428
Smart Holder COM EU Accessory (Accessoire UE pour Smart Holder COM)	CS1000429

Contacter un représentant Fresenius Kabi pour toute commande.

14 Glossaire

Terme	Description
°C	Degré Celsius
A	Ampère
Ah	Ampère-heures
Amika+	Pompe à nutrition et hydratation entérale fabriquée par Fresenius Kabi
CA	Courant Alternatif
CEI	Commission Électrotechnique Internationale
CEM	Compatibilité électromagnétique
CISPR	Comité International Spécial des Perturbations Radio-électriques
cm	Centimètre
dB	Décibel
DECT	Télécommunications numériques améliorées sans fil (Digital Enhanced Cordless Telecommunications)
ECG	Électrocardiogramme
EEG	Électroencéphalogramme
EXX	Message d'erreur
g	Gramme
h	Heure
HF	Haute fréquence
hPa	Hecto Pascal
HxLxP	Hauteur / Largeur / Profondeur
Hz	Hertz
IFU	Notice d'utilisation
IRM	Imagerie par Résonance Magnétique
IV	Intraveineux
LED	Diode électroluminescente (Light Emitting Diode)
m	Mètre
Marquage CE	Marque de Conformité Européenne
MHz	MégaHertz

Terme	Description
min	Minute
mL	Millilitre
mL/h	Millilitre par heure
mm	Millimètre
NiMH	Nickel-Hydrure Métallique
RAM	Mémoire vive (Random Access Memory)
REF/SN	Numéro de série
RF	Radiofréquence
RFID	Identification par radiofréquence
RMN	Résonance Magnétique Nucléaire
ROM	Mémoire morte (Read-Only Memory)
S	Seconde
UPS	Source d'alimentation sans interruption
V	Volt
V c.a.	Volt courant alternatif
V c.c.	Volt de courant continu
W	Watt

Notes de mise à jour

Date	Version du logiciel	Description
Mai 2018	1.0	Création

Le présent document peut contenir des inexactitudes ou des erreurs typographiques. Des modifications peuvent être apportées dans les éditions ultérieures. En raison de l'évolution des normes, des documents juridiques et du matériel, les caractéristiques indiquées par le texte et les images de ce document sont applicables uniquement à l'appareil qu'il accompagne.

La reproduction partielle ou intégrale du présent document est interdite sans l'autorisation écrite de Fresenius Kabi. Amika® est une marque enregistrée de la société Fresenius Kabi dans certains pays.

Fabriqué en France

Date de révision : Avril 2021

Référence: 13788-3_ifu_Amikaplus_fra



service après-vente	





Tel.: +49 (0) 6172 / 686-0 http://www.fresenius-kabi.com

