



**FRESENIUS
KABI**

Agilia SP

Pompa di infusione a siringa

Applicabile alla versione software 4.3

Istruzioni per l'uso

Per l'uso in strutture sanitarie



Descrizione dei simboli

Simboli utilizzati in questo documento



Pericolo: segnala un pericolo imminente che potrebbe provocare lesioni personali gravi e/o danni al prodotto di grossa entità, derivanti dalla mancata osservanza delle istruzioni scritte.



Avvertenza: indicazione di un potenziale pericolo che potrebbe causare gravi lesioni personali e/o danni al prodotto qualora le istruzioni scritte non vengano seguite.



Attenzione: segnala un pericolo potenziale che potrebbe provocare lesioni personali e/o danni al prodotto di lieve entità, derivanti dalla mancata osservanza delle istruzioni scritte.



Informazione: indicazioni da seguire.

Simboli di etichettatura



Avvertenza
(Fare riferimento alle Istruzioni d'uso)



Fare riferimento alle Istruzioni d'uso



Riferimento prodotto / codice articolo



Numero di serie del prodotto



Terminale di ingresso - connettore



Terminale di uscita - connettore



Fusibili elettrici



Corrente alternata (CA)



Corrente continua (CC)

IP32

Indice di protezione contro corpi estranei solidi (> 2,5 mm) e gocciolamento di liquidi



Non utilizzare in ambiente domestico



Parte inclusa in un processo di riciclo



Nome e indirizzo del produttore/Data di produzione



Nome e indirizzo del sito di produzione



Protezione contro elettrofolgorazione: classe II



Radiazioni elettromagnetiche non ionizzanti



Fragile, maneggiare con cura



Alto



Non esporre alla pioggia



Limite di temperatura



Limite di umidità



Limite di pressione atmosferica



Simbolo generico per materiale riciclabile



Simbolo di imballo ecologico



Protezione da corrente di dispersione;
parte applicata di classe CF protezione
da defibrillatore^{CSA}



Marchio CE



Dispositivo medico



Unique Device Identifier (Identificatore
univoco dispositivo)



Indica il rappresentante autorizzato in Svizzera

Sommario

Descrizione dei simboli	2
<hr/>	
1 Introduzione	8
<hr/>	
1.1 Campo di applicazione.....	8
1.2 Principi di funzionamento.....	8
1.3 Destinazione d'uso.....	8
1.4 Uso previsto.....	9
1.5 Benefici clinici.....	11
1.6 Effetti collaterali.....	12
1.7 Rischi per i pazienti.....	12
1.8 Considerazioni sulla sicurezza informatica.....	12
2 Agilia Connect Infusion System	15
<hr/>	
3 Descrizione	18
<hr/>	
3.1 Vista anteriore.....	18
3.2 Vista inferiore (etichetta identificativa del dispositivo).....	18
3.3 Vista posteriore.....	19
3.4 Tastiera.....	20
3.5 Display e simboli.....	22
3.6 Imballo.....	23
4 Informazioni basilari	25
<hr/>	
4.1 Profili.....	25
4.2 Lista farmaci.....	26
4.3 Dataset.....	26
5 Installazione	27
<hr/>	
5.1 Tipi di installazione.....	27
5.2 Utilizzo del morsetto di fissaggio.....	28
5.3 Fissaggio delle pompe.....	29
6 Messa in funzione	32
<hr/>	
6.1 Schema di flusso.....	32
6.2 Primo utilizzo della pompa.....	32
6.3 Accensione.....	33
6.4 Installazione di una siringa.....	34
6.5 Altezza della pompa.....	35
7 Funzionamento	36
<hr/>	

7.1 Schema di flusso.....	36
7.2 Selezione di un profilo.....	36
7.3 Selezione di una siringa.....	37
7.4 Programmazione di un'infusione.....	37
7.5 Avvio di un'Infusione.....	38
7.6 Monitoraggio di un'infusione.....	39
7.7 Funzioni durante l'infusione.....	39
7.8 Completamento di un'infusione.....	41
7.9 Modalità di infusione.....	42
7.10 Altre funzioni.....	44
8 Menu	48
<hr/>	
8.1 Panoramica.....	48
8.2 Profilo.....	49
8.3 Pressione.....	49
8.4 Stato blocco tastiera.....	51
8.5 Blocco automatico del tastierino.....	53
8.6 Autonomia batteria.....	54
8.7 Volume infuso.....	55
8.8 Pausa.....	55
8.9 Modalità diurna/notturna.....	56
8.10 Volume/Tempo.....	57
8.11 Volume limite.....	58
8.12 Volume dell'allarme.....	58
8.13 Storico del volume.....	58
8.14 Visualizza storico flusso.....	59
8.15 Visualizza storico pressione.....	60
8.16 Siringa.....	61
8.17 Visualizzazione del registro eventi.....	61
8.18 Data/ora.....	62
8.19 Manutenzione.....	63
9 Opzioni	64
<hr/>	
9.1 Accesso alle opzioni di configurazione della pompa.....	64
9.2 Comandi.....	64
9.3 Gruppi di opzioni.....	64
9.4 Impostazioni pompa.....	65
10 Comunicazione dati	67
<hr/>	
10.1 Cavi di comunicazione dati.....	67
10.2 Utilizzo della porta di comunicazione.....	67
11 Test utente	68
<hr/>	

12 Allarmi e funzioni di sicurezza	69
12.1 Introduzione.....	69
12.2 Descrizione degli allarmi.....	69
12.3 Note generali.....	70
12.4 Lista degli allarmi.....	71
12.5 Segnali informativi solo acustici.....	77
13 Siringhe	78
13.1 Lista delle siringhe.....	78
13.2 Preparazione di una siringa.....	78
13.3 Operazioni relative alle siringhe.....	79
14 Conservazione del dispositivo	82
14.1 Precauzioni per la conservazione.....	82
14.2 Condizioni di conservazione e trasporto.....	82
14.3 Preparazione del dispositivo per la conservazione.....	82
14.4 Uso del dispositivo dopo la conservazione.....	82
15 Specifiche	83
15.1 Funzioni essenziali.....	83
15.2 Portata.....	83
15.3 Volume da infondere (VDI).....	84
15.4 Tempo di infusione.....	84
15.5 Gestione della pressione.....	84
15.6 Accuratezza.....	85
16 Pulizia e disinfezione	88
16.1 Quando pulire e disinfettare la pompa.....	88
16.2 Sostanze consigliate e sostanze non consentite.....	88
16.3 Istruzioni per la pulizia e la disinfezione.....	89
17 Gestione dell'alimentazione	91
17.1 Precauzioni sull'alimentazione elettrica CA.....	91
17.2 Precauzioni relative alla batteria.....	91
17.3 Modalità di funzionamento a batteria.....	92
18 Caratteristiche tecniche	93
18.1 Alimentazione elettrica.....	93
18.2 Batteria.....	93
18.3 Consumo energetico.....	94
18.4 Porta di comunicazione.....	94
18.5 Comunicazione a infrarossi.....	94

18.6 Livelli acustici.....	94
18.7 Conformità.....	95
18.8 Dimensioni e peso.....	95
18.9 Curve a tromba e di avvio.....	96
19 Soluzione dei problemi	99
20 Riciclo	101
21 Garanzia	102
21.1 Condizioni generali della garanzia.....	102
21.2 Garanzia limitata.....	102
21.3 Condizioni della garanzia per gli accessori.....	102
22 Guida e dichiarazione del produttore sulla compatibilità elettromagnetica (EMC)	103
22.1 Compatibilità elettromagnetica.....	103
22.2 Scariche elettrostatiche (ESD).....	103
22.3 Guida sulla compatibilità elettromagnetica e sulle interferenze.....	104
22.4 EMC e prestazioni essenziali.....	105
23 Assistenza	115
23.1 Informazioni sull'assistenza del dispositivo.....	115
23.2 Requisiti di manutenzione.....	115
23.3 Controllo della qualità.....	116
23.4 Segnalazione di incidente grave.....	116
24 Tag del sistema di localizzazione in tempo reale	117
24.1 Installazione dell'etichetta.....	117
24.2 Ambiente di utilizzo.....	118
24.3 Conformità dell'etichetta	118
A Glossario dei termini	119
B Appendice: Configurazione di fabbrica	123
Indice	124

1 Introduzione

1.1 Campo di applicazione

Queste Istruzioni per l'uso riguardano la pompa Agilia SP. Tale dispositivo è citato nel presente manuale come "Agilia SP".

L'utilizzatore deve attenersi alle istruzioni riportate in queste Istruzioni per l'uso. L'inosservanza di tali istruzioni può provocare danni all'apparecchiatura e lesioni ai pazienti o agli utilizzatori.

INFORMAZIONI



Accertarsi che le presenti Istruzioni per l'uso riguardino la versione corrente del software dei dispositivi.

- La versione del software del dispositivo viene visualizzata sulla schermata di avvio.
- La versione del software descritta nelle presenti Istruzioni per l'uso è indicata nella pagina di copertina e nelle *Note di versione* alla pagina 127.

1.2 Principi di funzionamento

La pompa di infusione Agilia SP è un sistema elettromedicale programmabile dedicato alla somministrazione di un volume predeterminato di una siringa con una portata programmata. La pompa a siringa consente la somministrazione di fluidi al paziente mediante lo stantuffo della siringa e l'avanzamento del liquido, tramite una prolunga (parte applicata).

La pompa di infusione Agilia SP è un dispositivo trasportabile e riutilizzabile per l'uso quotidiano.

La dimensione di una siringa può essere compresa tra 5 mL e 60 mL. Per una lista completa, fare riferimento all'opuscolo Componenti del sistema.

La pompa di infusione Agilia SP può essere utilizzata per infusioni intermittenti o continue.

La pompa di infusione Agilia SP è destinata all'uso su un solo paziente alla volta. Può essere riutilizzata senza limiti su più pazienti per tutto il suo ciclo di vita.

1.3 Destinazione d'uso

Pompe di infusione e accessori per la somministrazione di fluidi.

NOTA: La destinazione d'uso del dispositivo è estratta dalla destinazione d'uso del "Gruppo di dispositivi" citata nel certificato CE.

1.4 Uso previsto

1.4.1 Indicazioni



INFORMAZIONI

Etichettare chiaramente le pompe di infusione siringa Agilia SP utilizzate per la somministrazione di farmaci epidurali come "Solo epidurale", in base alla politica/pratica clinica della struttura sanitaria.

Assicurarsi che sia disponibile una quantità sufficiente di pompe Agilia SP per soddisfare le proprie esigenze.

La pompa è indicata per somministrare prodotti mediante vie clinicamente accettate. Questi prodotti includono:

	Prodotti idonei
Fluidi parenterali	<ul style="list-style-type: none">■ Soluzioni standard■ Colloidi■ Nutrizione parenterale
Farmaci	<ul style="list-style-type: none">■ Farmaci diluiti■ Antibiotici■ Chemioterapia■ Catecolamine■ Farmaci a breve durata d'azione■ Anestetici■ Farmaci associati all'epidurale
Sangue e derivati del sangue	<ul style="list-style-type: none">■ Sangue■ Globuli rossi■ Piastrine■ Plasma■ Albumina

Quando si utilizza la pompa di infusione Agilia SP per l'infusione di farmaci critici, accertarsi che siano disponibili pompe e siringhe di riserva per l'uso immediato.

Utilizzare la pompa di infusione Agilia SP solo per l'infusione di fluidi concepiti appositamente per le pompe di infusione.

Non adoperare la pompa per la nutrizione enterale.



AVVERTENZA

La somministrazione di farmaci indicati per l'uso epidurale per altre vie potrebbe causare gravi lesioni al paziente.



AVVERTENZA

La somministrazione di farmaci diversi da quelli indicati per l'uso epidurale attraverso la via epidurale potrebbe causare gravi lesioni al paziente.

Vie di somministrazione

Il sistema consente infusioni tramite le seguenti vie di somministrazione:

- Accesso epidurale (si raccomanda l'uso del connettore NRFit).
- Accesso intravascolare con qualsiasi dispositivo di somministrazione di fluidi per uso medico dotato di connettore Luer lock femmina,
- accesso sottocutaneo.

1.4.2 Controindicazioni

Non esistono controindicazioni note sull'utilizzo del dispositivo quando viene adoperato attenendosi alle istruzioni contenute nel presente documento.

1.4.3 Utilizzatori previsti

La pompa deve essere utilizzata esclusivamente da professionisti sanitari debitamente qualificati e formati.

Durata tipica della formazione iniziale: 1 ora.

È preferibile che gli operatori partecipino a una sessione di formazione di aggiornamento di circa 20 minuti ogni anno.

Per la formazione, contattare il rappresentante Fresenius Kabi.

1.4.4 Pazienti idonei

La pompa di infusione Agilia SP è concepita per l'uso in conformità ai protocolli della struttura sanitaria su pazienti con le seguenti caratteristiche:

	Caratteristiche dei pazienti
Sesso	Maschio / Femmina
Età	Neonati, pazienti pediatrici, adulti, anziani
Peso	Da 0,25 a 350 kg
Superficie corporea (BSA, Body Surface Area)	Da 0,05 a 4,5 m ²

Quando la pompa viene utilizzata per popolazioni molto sensibili (ad es. neonati):

- Attivare la modalità notturna.
- Impostare il volume di allarme al livello minimo.

1.4.5 Ambiente di utilizzo

La pompa di infusione Agilia SP è destinata all'uso in strutture sanitarie e nel trasporto via terra, ad esempio in ambulanza, sotto la supervisione di personale sanitario qualificato.

Per garantire prestazioni adeguate, la pompa deve essere utilizzata nelle seguenti condizioni di funzionamento:

- Limiti di temperatura d'esercizio: da 5 a 40 °C

- Limiti di pressione d'esercizio: da 700 hPa (525 mmHg/10,15 PSI) a 1.060 hPa (795 mmHg/15,37 PSI)
- Limiti di umidità d'esercizio: dal 20% al 90% senza condensa
- Altitudine: fino a 3.000 m sopra il livello del mare

AVVERTENZA



Non usare le pompe Agilia nei seguenti ambienti:

- Ambienti esplosivi o infiammabili
- Ambienti ad alta umidità
- Camere iperbariche

AVVERTENZA



L'uso contemporaneo delle pompe Agilia con dispositivi medici che influiscono sulla contropressione può compromettere alcune delle loro prestazioni:

- flusso,
- valutazione della pressione,
- tempo di rilevamento dell'occlusione.

Monitorare attentamente il comportamento dell'infusione per evitare qualsiasi rischio per il paziente.

AVVERTENZA



La pompa può essere utilizzata a bordo di ambulanze solo con l'accessorio Agilia Holder Ambulance. All'interno delle ambulanze, le prestazioni del dispositivo potrebbero subire variazioni. Per maggiori informazioni, fare riferimento alle Istruzioni per l'uso dell'accessorio Agilia Holder Ambulance.

INFORMAZIONI



- La pompa può essere utilizzata in unità RM solo con l'accessorio Agilia MRI Guard. Per maggiori informazioni, fare riferimento alle Istruzioni per l'uso dell'accessorio Agilia MRI Guard.
- Per maggiori informazioni sull'uso del dispositivo in condizioni specifiche, contattare il rappresentante di vendita di Fresenius Kabi.

1.5 Benefici clinici

I benefici clinici sono ottenuti tramite le funzioni offerte agli utilizzatori destinatari, con un impatto positivo sulla gestione dei pazienti. Benefici clinici della siringa Agilia SP:

- Sistema controllato e preciso per l'infusione di piccole quantità di prodotti, garantendo in tal modo l'erogazione di farmaci/fluidi nella finestra terapeutica (la precisione dell'erogazione del volume del sistema pompa/siringa è $\pm 3\%$ e la portata è regolabile da 0,1 a 1.200 mL/h, a seconda della dimensione della siringa).
- Funzioni di infusione adatte alle esigenze dei pazienti e dei professionisti sanitari (infusione continua e infusione di bolo, diversi modalità di infusione, funzione di pausa, funzione di mantenimento della pervietà vasale, visualizzazione del registro eventi,

schermata di monitoraggio dell'infusione, portata adattabile, vasta gamma di prodotti compatibili, compatibilità con siringhe da 5 a 60 mL).

- Funzioni di sicurezza e allarmi pertinenti per migliorare la sicurezza dell'infusione ed evitare interruzioni impreviste dell'infusione (sistema di pressione dinamico, monitoraggio della pressione, sistema di allarme conforme a EN/IEC 60601-1-8).

1.6 Effetti collaterali

Non esistono effetti collaterali direttamente associati all'utilizzo della pompa di infusione Agilia SP.

1.7 Rischi per i pazienti

L'inosservanza delle istruzioni descritte nel presente documento oppure la perdita o il degrado delle prestazioni essenziali (*Funzioni essenziali* alla pagina 83) può causare: dosaggi eccessivi, dosaggi insufficienti, ritardo della terapia, errori nella terapia, dissanguamento, contaminazione biologica/chimica, aria non rilevata infusa al paziente, traumi o scosse elettriche.

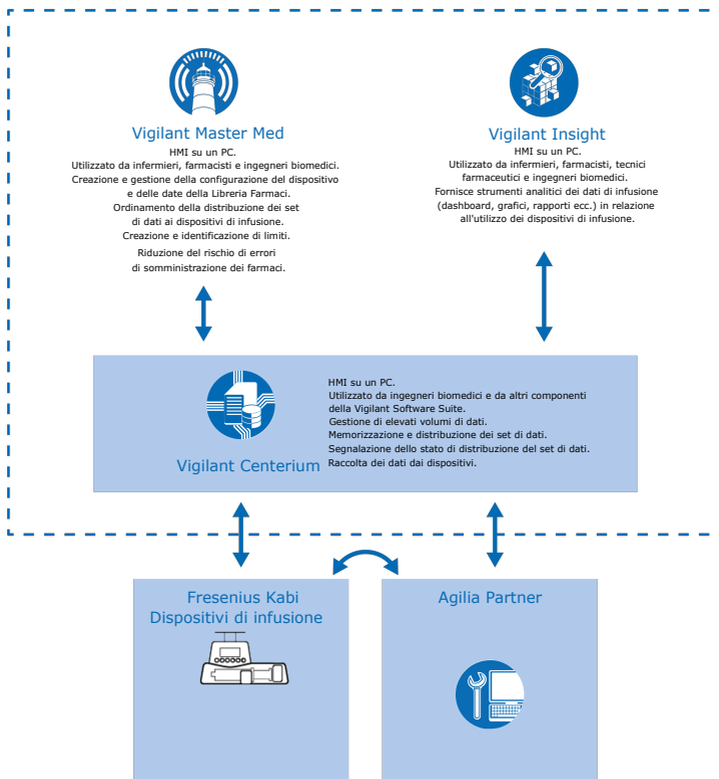
1.8 Considerazioni sulla sicurezza informatica

1.8.1 Agilia SP Sistema di infusione

La figura seguente illustra la modalità di funzionamento delle pompe nel Agilia SP Sistema di infusione.



Vigilant Software Suite



1.8.2 Consigli sulla sicurezza informatica

Agilia SP È stato progettato in maniera da ridurre le minacce informatiche comunemente note che imperversano sulle interfacce di comunicazione seriale e di rete.

AVVERTENZA

Per proteggere ulteriormente la pompa Agilia SP da furti e accessi non autorizzati, attenersi ai seguenti consigli:



- Proteggere la struttura.
- Installare il dispositivo in un perimetro di rete sicuro per evitare l'accesso alla rete TCP/IP da sistemi esterni non autorizzati.
- Quando la pompa Agilia SP non è utilizzata, conservarla in un luogo sicuro.
- Quando il dispositivo Agilia SP non è utilizzato, scollegare il cavo seriale o il cavo USB e conservarli in luogo sicuro.
- Limitare l'accesso al luogo di conservazione al personale autorizzato.
- Installare la versione più recente del firmware del dispositivo.

- Modificare i valori predefiniti delle password e i codici di accesso del dispositivo. Fare riferimento al manuale tecnico.
- La pompa Agilia SP deve essere utilizzata in conformità al protocollo di comunicazione sicura per lo scambio di flussi di dati TCP/IP con Vigilant Software Suite. Accertarsi che WPA2 e HTTPS siano configurati sul modulo Wi-Fi tramite il software per la manutenzione Agilia Partner.

Agilia SP Memorizza ed elabora solo i dati delle infusioni e dello stato del dispositivo. Il dispositivo non memorizza né elabora i dati personali o dei pazienti.

Per ulteriori informazioni sulla modalità di protezione dalle minacce informatiche, fare riferimento al Manuale tecnico di Agilia SP che include:

- Consigli generici sulla sicurezza informatica
- Funzioni di sicurezza informatica del dispositivo
- Descrizione dettagliata dei potenziali rischi e delle contromisure
- Linee guida pratiche sulla sicurezza informatica per:
 - Installazione (avviamento)
 - Funzionamento (incluso servizio di manutenzione)
 - Aggiornamenti di sicurezza
 - Rilevamento e risposta agli incidenti
 - Smaltimento del dispositivo (disattivazione)

In caso di problemi (ad es. connettività di rete, perdita del codice di accesso per la manutenzione), contattare il reparto di ingegneria clinica o il rappresentante di Fresenius Kabi.

In caso di sospette vulnerabilità o minacce informatiche correlate a Agilia SP, contattare il rappresentante Fresenius Kabi locale o inviare una richiesta a Fresenius CERT (cert@fresenius.com). Per segnalare vulnerabilità, fare riferimento al portale Fresenius CVD: <https://www.fresenius.com/vulnerability-statement>.

2 Agilia Connect Infusion System

Intervallo Agilia		Descrizione
Pompa	Intervallo Agilia VP	Pompa di infusione volumetrica Le pompe sono progettate per la somministrazione di soluzioni per infusione parenterale (sacca o flacone) tramite una linea collegata al paziente.
	Intervallo Agilia SP	Pompa di infusione a siringa Le pompe sono progettate per la somministrazione del contenuto di siringhe tramite una linea collegata al paziente.
	Agilia SP PCA	Pompa di infusione a siringa per analgesia controllata dal paziente (PCA, Patient Controlled Analgesia) Pompe per terapia PCA e per infusione epidurale sotto il controllo del paziente o del medico.
	Agilia ProNeo	Pompa a siringa per nutrizione enterale di neonati Pompe progettate per la somministrazione di nutrizione enterale di neonati, neonati prematuri e bambini tramite vie di somministrazione clinicamente accettate.

Intervallo Agilia		Descrizione
Vigilant Software Suite	Vigilant Centerium	Software del server Software progettato per la segnalazione dello stato di dispositivi di infusione Fresenius Kabi compatibili, in conformità alla base installata identificata per la gestione di flotte, per la memorizzazione e la distribuzione di dataset ai dispositivi di infusione collegati e per la segnalazione dello stato della distribuzione, nonché per il supporto di operazioni di manutenzione del sistema.
	Vigilant Bridge	Auto-documentazione EMR Software progettato per stabilire una connessione tra pompe di infusione Fresenius Kabi compatibili e il sistema di cartelle cliniche elettroniche (EMR, Electronic Medical Records). I dati di infusione, quindi, vengono trasmessi automaticamente al sistema EMR.
	Vigilant Insight	Software per la creazione di rapporti sui dati di infusione Software progettato per la raccolta e la creazione di rapporti sui dati di infusione ricevuti da dispositivi di infusione Fresenius Kabi compatibili collegati, allo scopo di analizzare e migliorare le impostazioni cliniche incluse in un dataset.
	Vigilant Master Med	Software Libreria farmaci Software progettato per la creazione, la personalizzazione e la gestione di dispositivi e dati di librerie di farmaci da caricare su dispositivi di infusione Fresenius Kabi compatibili. Il software applicativo Vigilant Master Med fa parte di un sistema finalizzato alla riduzione degli errori di dosaggio (DERS, Dose Error Reduction System).
	Vigilant Sentinel	Sistema di visualizzazione dell'infusione Software progettato per fornire al personale sanitario qualificato una vista aggregata a livello centralizzato con lo stato delle pompe di infusione in un ambiente ospedaliero o di tipo ospedaliero.
Software	Agilia Partner	Software per la manutenzione Software progettato per la manutenzione, la configurazione, i test e la calibrazione di dispositivi di infusione e accessori Agilia compatibili.

Intervallo Agilia		Descrizione
Accessori	Link Agilia Agilia Link Link+ Agilia	Sistemi di impilaggio Sistemi di impilaggio progettati per l'impilaggio di 4, 6 o 8 pompe di infusione Agilia. I dispositivi Link Agilia / Agilia Link sono progettati per la centralizzazione dell'alimentazione elettrica. Il dispositivo Link+ Agilia è progettato per la centralizzazione dell'alimentazione elettrica e per la replica centralizzata dei segnali della pompa di infusione.
	Agilia MRI Guard	Sistema di schermatura RM L'accessorio Agilia MRI Guard è progettato per alloggiare alimentare fino a quattro pompe di infusione Agilia in modo che tali pompe possano funzionare in ambienti RM.
	Agilia Duo	Accessorio a due canali L'accessorio Agilia Duo è progettato per la centralizzazione dell'alimentazione di rete per due pompe Agilia collegate.
	Agilia Holder Ambulance	Accessorio destinato all'uso in ambulanze dotate di una fonte di alimentazione CA e di una guida orizzontale per il fissaggio di una pompa di infusione.
Materiali di consumo	Siringhe	Vedere <i>Siringhe</i> alla pagina 78.



INFORMAZIONI

Per una lista degli accessori compatibili, materiali di consumo e software, e per ulteriori informazioni, fare riferimento all'opuscolo Componenti del sistema.



INFORMAZIONI

Agilia Connect Infusion System include dispositivi medici soggetti a normative sui dispositivi medici e autorizzazioni alla commercializzazione. Alcuni dispositivi, inclusi prodotti software, potrebbero non essere disponibili in tutti i paesi al momento della pubblicazione del presente documento.

3 Descrizione

3.1 Vista anteriore

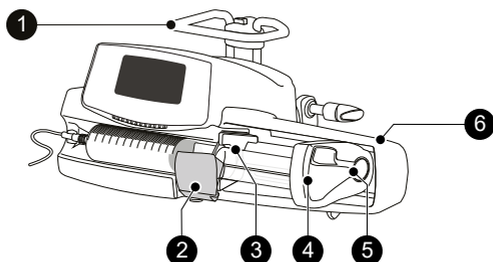


Figura 1: Vista anteriore

Legenda

- | | |
|--------------------------------|----------------------------------|
| ❶ Maniglia | ❷ Pistone di spinta |
| ❸ Braccetto blocca-siringa | ❹ Leva di apertura del braccetto |
| ❺ Alloggiamento alette siringa | ❻ Protezione della siringa |
-

3.2 Vista inferiore (etichetta identificativa del dispositivo)

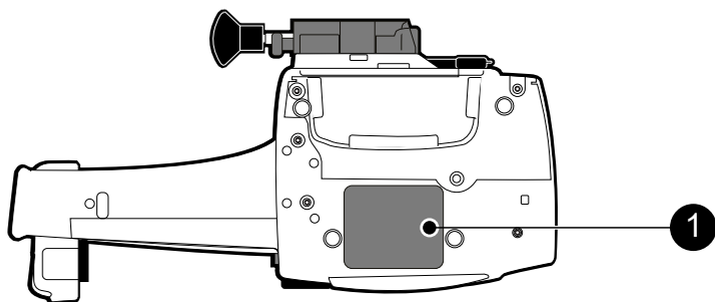


Figura 2: Vista inferiore

Legenda

- | |
|--|
| ❶ Etichetta identificativa del dispositivo |
|--|
-

Sull'etichetta identificativa del dispositivo, l'identificatore univoco dispositivo (UDI, Unique Device Identifier) è riportato in forma leggibile da una macchina, grazie alla tecnologia di identificazione e acquisizione dati automatica (AIDC, Automatic Identification and Data Capture), e sotto forma di testo:



- (01) Identificatore del prodotto GTIN
- (21) Numero di serie del prodotto
- (11) Data di produzione
- (240) Riferimento del prodotto

Per ulteriori informazioni sui simboli dell'etichetta identificativa del dispositivo, vedere *Descrizione dei simboli* alla pagina 2.

3.3 Vista posteriore

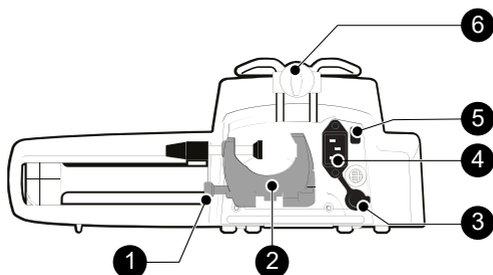


Figura 3: Vista posteriore

Legenda

- | | |
|--------------------------------|----------------------------------|
| ① Pulsante di rilascio | ④ Ingresso cavo di alimentazione |
| ② Morsetto di fissaggio | ⑤ Porta ad infrarossi |
| ③ Porta di comunicazione RS232 | ⑥ Manopola di blocco |

Simbolo	Posizione	Descrizione
	Vicino a ingresso cavo di alimentazione	Avvertenza Vedere <i>Caratteristiche tecniche</i> alla pagina 93.
		
	Vicino a porta di comunicazione RS232	Avvertenza Vedere <i>Comunicazione dati</i> alla pagina 67.

3.4 Tastiera

3.4.1 Descrizione della tastiera

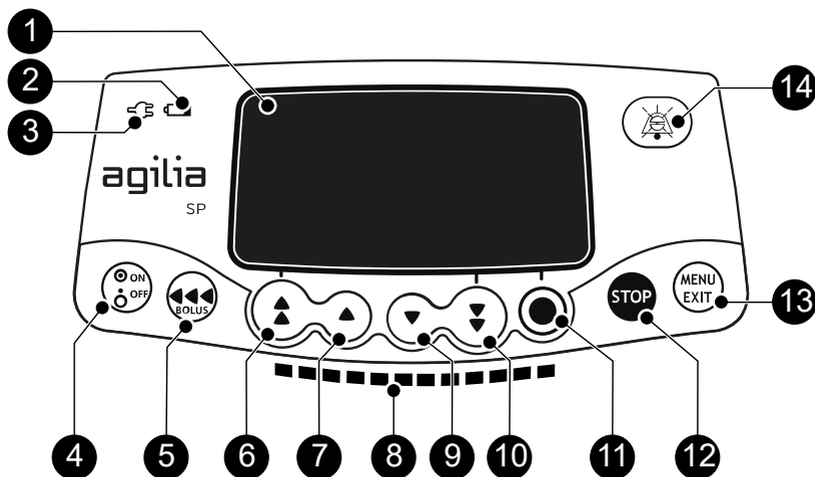


Figura 4: Tastiera

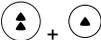
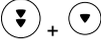
Legenda

1	Schermo	8	Spie di infusione
2	Spia dello stato di carica della batteria	9	Decremento
3	Spia dell'alimentazione elettrica	10	Decremento rapido
4	Accensione / Spegnimento	11	Conferma del valore / Passaggio al campo successivo
5	Bolo / Riempimento	12	Arresto
6	Incremento rapido	13	Menu / Annullamento del valore / Ritorno al campo precedente
7	Incremento	14	Tacitazione degli allarmi

3.4.2 Dettagli del tastierino

3.4.2.1 Tasti di selezione

Tasto	Descrizione
	Tasti freccia Tasti di selezione del volume, del tempo, del flusso e di altri valori.

Tasto	Descrizione
	Accesso rapido al valore massimo o all'inizio di una lista
	Accesso rapido al valore minimo o alla fine di una lista

NOTA: Tenendo premuto qualsiasi tasto freccia si ottiene un incremento o un decremento più rapido.

3.4.2.2 Spie di infusione

Spia	Descrizione
	Infusione in corso (verde lampeggiante)
	Allarme a bassa priorità (giallo fisso)
	Allarme a media priorità (giallo lampeggiante)
	Allarme ad alta priorità (rosso lampeggiante)

NOTA:

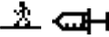
- La spia dell'infusione fornisce informazioni sull'infusione: in corso o con allarme a bassa, media o alta priorità.
- Quando l'infusione è in corso, le spie verdi continuano a lampeggiare da destra a sinistra.
- La frequenza di lampeggiamento varia a seconda del flusso.

3.4.2.3 Indicatori di stato

Spia	Descrizione
	Spia dell'alimentazione elettrica Quando il dispositivo è collegato a una fonte di alimentazione elettrica attiva, è accesa la spia verde fissa. Se la pompa non è collegata all'alimentazione CA, la spia non si accende.
	Spia dello stato di carica della batteria Quando il dispositivo è collegato a una fonte di alimentazione elettrica attiva, la spia fornisce informazioni sullo stato di carica della batteria. <ul style="list-style-type: none"> ■ Se la spia lampeggia, la batteria è in carica. ■ Se la spia rimane accesa, la batteria è totalmente carica. Se la pompa non è collegata all'alimentazione CA, la spia non si accende.

3.5 Display e simboli

3.5.1 Stato infusione

Simbolo	Descrizione
	Infusione in corso (Profilo Base + Profili Personalizzati con una lista farmaci) Simboli per infusione in corso.
	Infusione arrestata ARRESTATA rimane al centro del display finché l'infusione non viene riavviata.

3.5.2 Opzioni sullo schermo

Simbolo	Descrizione
	Simbolo della batteria <ul style="list-style-type: none">■ Questo simbolo visualizza tre diversi livelli di carica.<ul style="list-style-type: none">–  Carica della batteria < 30%–  Carica della batteria al 30-70%–  Carica della batteria > 70%■ Se l'opzione "Simbolo batteria" è abilitata, questo simbolo viene visualizzato sempre.■ Se l'opzione "Simbolo batteria" è disabilitata, questo simbolo viene visualizzato solo quando la pompa funziona a batteria.
	Simbolo della pressione Questo simbolo fornisce informazioni sulle impostazioni della pressione della pompa e sui livelli di pressione misurati.
	Simbolo di blocco del tastierino Questo simbolo informa l'utente che la tastiera è bloccata.

3.5.3 Pulsanti di navigazione

Simbolo	Descrizione
	Avvio
	Conferma
	Accesso alla funzione
	Accesso alla funzione e cancellazione delle impostazioni

Simbolo	Descrizione
	Uscita dalla funzione
	Modifica della selezione
	Programmazione della funzione
	Selezione / Deselezione
	Modifica delle impostazioni
	Visualizzazione di ulteriori informazioni
	Ingrandimento / Riduzione
	Spostamento del contrassegno evento a destra o a sinistra

3.5.4 Allarmi e funzioni di sicurezza

Simbolo	Descrizione
	Disconnessione dell'alimentazione
	Allarme tacitato
	Aumento della pressione
	Riduzione della pressione

NOTA: Per ulteriori informazioni sugli allarmi, vedere *Allarmi e funzioni di sicurezza* alla pagina 69.

3.6 Imballo

Il contenuto dell'imballo della pompa di infusione Agilia SP varia in base al paese:

	Pompa Agilia SP	Istruzioni per l'uso	Opuscolo sui componenti del sistema	Documento informativo per l'utente (multilingue)	Cavo di alimentazione
Z018XXX	✓	✓	✓	-	✓
Z018X01 *	✓	-	-	✓	-

* I codici prodotto che terminano con 01 si riferiscono a versioni per più paesi.

Se il cavo di alimentazione non è incluso nella confezione, deve essere ordinato separatamente. Vedere i riferimenti nell'opuscolo Componenti del sistema.

Peso dell'imballo: Circa 530 g. Materiale della confezione: cartone riciclato.



INFORMAZIONI

- La struttura sanitaria è tenuta a controllare l'integrità della pompa alla ricezione.
- Se il contenuto della confezione è incompleto o danneggiato, contattare il rappresentante Fresenius Kabi.

4 Informazioni basilari

4.1 Profili

Un profilo definisce la configurazione del dispositivo e la lista di farmaci utilizzate per un gruppo di pazienti in un determinato ambiente sanitario.

Per impostazione predefinita, le impostazioni di fabbrica includono un solo profilo (profilo Base).

Un profilo personalizzato può essere creato e caricato nella pompa Agilia con un software Libreria farmaci compatibile.

Un profilo personalizzato può essere solo una configurazione specifica della pompa o una configurazione specifica della pompa assieme a una lista di farmaci.

Una pompa può gestire fino a 2 profili:

- 1 profilo Base.
- 1 profilo personalizzato.



INFORMAZIONI

Per le pompe adoperate per un solo gruppo di pazienti, è preferibile disabilitare la selezione del profilo, in modo che le pompe utilizzino solo il profilo selezionato.

4.1.1 Profilo Base

Il profilo Base consente la programmazione di un'infusione con le seguenti caratteristiche:

- L'infusione viene programmata senza i nomi dei farmaci.
- Non sono inclusi limiti per le portate di infusione dei farmaci.

Per programmare un'infusione con il profilo Base, nella selezione di un profilo scegliere "Profilo Base".

Le configurazioni e le impostazioni accessibili nel profilo Base potrebbero non essere adatte a tutti i gruppi di pazienti e i protocolli.

4.1.2 Profili personalizzati

Un profilo personalizzato contiene:

- una configurazione specifica del dispositivo (impostazioni della pompa che controllano le relative funzioni meccaniche, quali volume allarme e così via)
- una lista completa di farmaci e fluidi per l'infusione (opzionale): una lista di farmaci senza limiti delle portate di infusione dei farmaci.



INFORMAZIONI

- Per ulteriori informazioni sui dispositivi Fresenius Kabi compatibili con profili personalizzati, contattare il rappresentante Fresenius Kabi.

- Se utilizzata per l'analgesia epidurale, la pompa Agilia SP deve essere configurata specificamente solo per l'analgesia epidurale, con un profilo personalizzato dedicato.

4.2 Lista farmaci

Una lista di farmaci è una lista di farmaci che non include limiti per le portate di infusione.

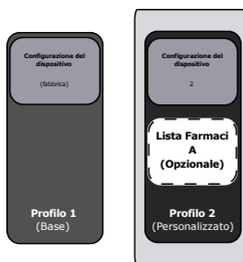
4.2.1 Modalità di infusione

È possibile avviare un'infusione in base alle seguenti modalità:

Modalità di infusione	Descrizione
Portata semplice	Infusione con una portata programmata
Volume / Tempo	Infusione di un volume programmato per un periodo di tempo programmato
Limite del volume	Infusione con un limite per il volume da infondere

4.3 Dataset

Un dataset è costituito da un solo profilo personalizzato che può essere caricato nelle pompe Agilia con un software Libreria farmaci compatibile.



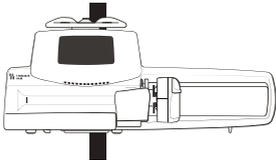
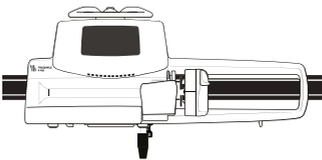
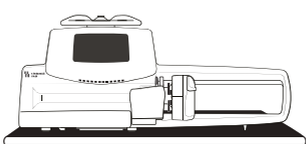
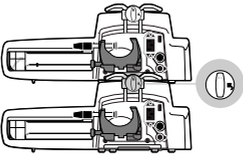
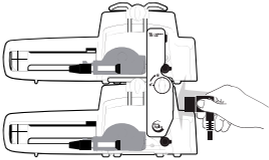
Set di dati configurato con un software Libreria Farmaci compa

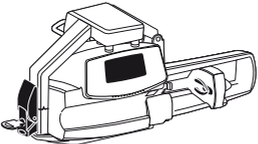
Se non è stato caricato alcun dataset sulla pompa Agilia, è possibile usare la pompa con il profilo Base.

5 Installazione

5.1 Tipi di installazione

Modalità di installazione di una pompa:

Posizione		Note
Su un'asta		<ul style="list-style-type: none">■ Vedere <i>Fissaggio su asta</i> alla pagina 29. Specifiche dell'asta: <ul style="list-style-type: none">■ Diametro: da 15 a 40 mm
Su una guida		<ul style="list-style-type: none">■ Vedere <i>Fissaggio su guida</i> alla pagina 30. Specifiche della guida: <ul style="list-style-type: none">■ Altezza: da 25 a 35 mm.■ Profondità: da 8 a 10 mm
Sulla stazione di impilaggio Agilia Link, Link Agilia o Link+ Agilia		<ul style="list-style-type: none">■ Fare riferimento ai documenti di accompagnamento pertinenti.
Su un tavolo		<ul style="list-style-type: none">■ Vedere <i>Su un tavolo piano</i> alla pagina 30. Installare la pompa su un tavolo solo se non è possibile fissarla a un'asta, una guida o un accessorio Agilia consigliato.
Su un'altra pompa		<ul style="list-style-type: none">■ Vedere <i>Fissaggio di due pompe tra loro</i> alla pagina 31.
Su Agilia Duo		<ul style="list-style-type: none">■ Fare riferimento ai documenti di accompagnamento Agilia Duo.

Posizione		Note
Su Agilia Holder Ambulance		<ul style="list-style-type: none"> ■ Fare riferimento ai documenti di accompagnamento Agilia Holder Ambulance.

AVVERTENZA



- Utilizzare la pompa in posizione orizzontale e stabile per un corretto funzionamento.
- Per garantire la stabilità della pompa ed evitare cadute accidentali, utilizzare gli accessori Agilia raccomandati. Non impilare la pompa con apparecchi diversi da quelli consigliati.
- Se i dispositivi o gli accessori Agilia appaiono danneggiati, smettere di usarli e inviarli alla manutenzione.

5.2 Utilizzo del morsetto di fissaggio

Il morsetto di fissaggio è collocato sul retro della pompa.

Quando la pompa viene installata su un'asta o una guida, stringere saldamente il morsetto di fissaggio per evitare spostamenti della pompa.

5.2.1 Descrizione del morsetto di fissaggio

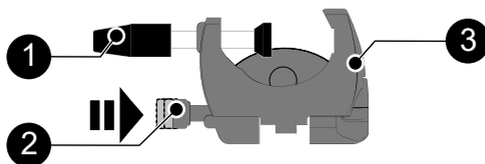


Figura 5: Sistema con morsetto di fissaggio

Legenda

- ① Morsetto a vite
- ③ Morsetto di fissaggio
- ② Pulsante di rilascio

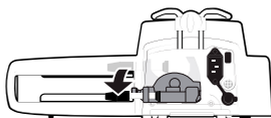
5.2.2 Utilizzo del morsetto di fissaggio

È possibile fissare il morsetto di fissaggio in direzione orizzontale o verticale, ruotandolo fino a quando pulsante di rilascio scatta in posizione di blocco.

5.2.2.1 Apertura del morsetto (verso l'esterno)

Per aprire il morsetto:

1. Premere il pulsante di rilascio.
2. Piegare il morsetto verso l'esterno.



5.2.2.2 Chiusura del morsetto (all'interno, verso la pompa)

Per chiudere il morsetto:

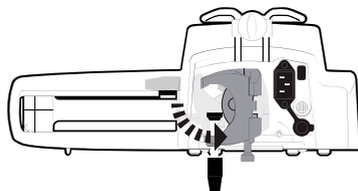
1. Premere il pulsante di rilascio.
2. Ripiegare il morsetto dell'asta all'interno, verso la pompa.



5.2.2.3 Rotazione del morsetto

Per ruotare il morsetto:

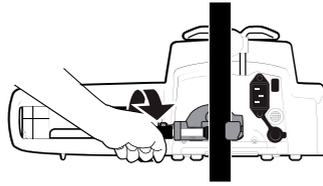
1. Chiusura del morsetto (vedere sopra).
2. Ruotare il morsetto in posizione verticale.
3. Se necessario, piegare il morsetto verso l'esterno (vedere sopra).



5.3 Fissaggio delle pompe

5.3.1 Fissaggio su asta

1. Ruotare il morsetto di fissaggio in posizione orizzontale (vedere *Apertura del morsetto (verso l'esterno)* alla pagina 29).
2. Svitare il morsetto, fissare la pompa all'asta e avvitare il morsetto fino a quando pompa è fissata saldamente all'asta.
3. Accertarsi che la pompa sia fissata saldamente.



Per ulteriori informazioni sull'installazione della pompa su un'asta, consultare le Istruzioni per l'uso dell'asta.



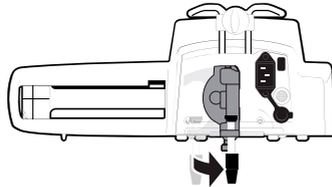
ATTENZIONE

In caso di installazione su una piantana, accertarsi che sia in grado di sostenere il peso della pompa e degli accessori. Contattare il reparto biomedico della struttura ospedaliera.

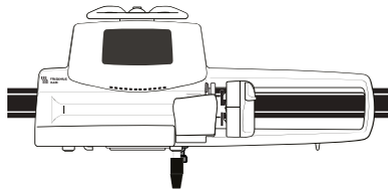
5.3.2 Fissaggio su guida

A una guida per letto o barella è possibile fissare solo pompe singole.

1. Ruotare il morsetto di fissaggio in posizione verticale (vedere *Rotazione del morsetto* alla pagina 29).
2. Svitare il morsetto, fissare la pompa alla guida e avvitare il morsetto fino a quando la pompa è fissata saldamente alla guida.

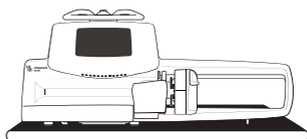


3. Accertarsi che la pompa sia fissata saldamente.



5.3.3 Su un tavolo piano

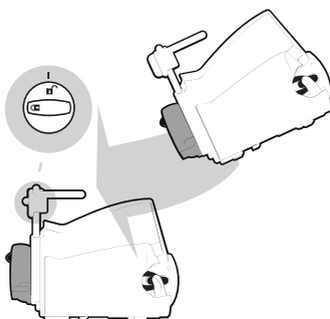
1. Chiudere il morsetto di fissaggio: vedere *Chiusura del morsetto (all'interno, verso la pompa)* alla pagina 29.
2. Collocare la pompa a una distanza sufficiente dai bordi del tavolo per evitare cadute accidentali.



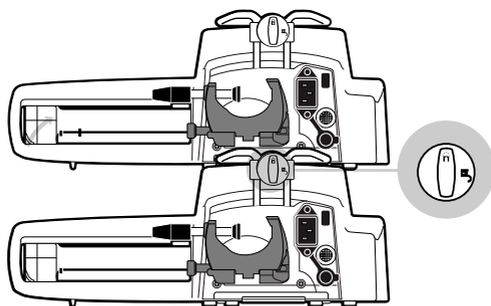
5.3.4 Fissaggio di due pompe tra loro

È possibile fissare due pompe tra loro per trasportarle o prima di fissarle a un'asta.

1. Chiudere i morsetti di entrambe le pompe (vedere *Chiusura del morsetto (all'interno, verso la pompa)* alla pagina 29).
2. Far scorrere la scanalatura sulla parte inferiore della pompa superiore sulla maniglia della pompa inferiore.



3. Ruotare in senso orario la manopola di blocco sulla maniglia della pompa inferiore fino a quando le linee del simbolo di blocco sono allineate al segno.
4. Accertarsi che le due pompe siano fissate saldamente tra loro.
5. Se necessario, aprire i due morsetti dell'asta e fissarli saldamente all'asta.

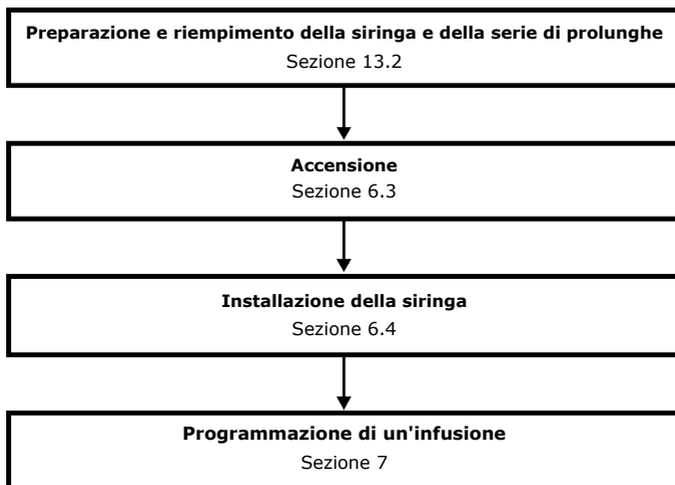


Simbolo	Posizione	Descrizione
	Manopola di blocco	Posizione di blocco
	Manopola di blocco	Posizione di sblocco

6 Messa in funzione

6.1 Schema di flusso

Dopo avere installato la pompa accanto al letto, attenersi alla procedura seguente per installare una siringa e accendere la pompa.



INFORMAZIONI



Per accertarsi che tutte le funzioni di sicurezza del dispositivo siano attivate, attenersi alle seguenti istruzioni:

- La pompa è accesa prima di essere collegata al paziente.
- La pompa non è collegata al paziente durante la configurazione.

6.2 Primo utilizzo della pompa

1. Accertarsi che la pompa sia installata correttamente accanto al letto. Vedere *Installazione* alla pagina 27.
2. Collegare la pompa all'alimentazione elettrica CA. Vedere *Precauzioni sull'alimentazione elettrica CA* alla pagina 91.
3. Prima del primo avvio della pompa, caricare la batteria per circa 6 ore.
Attendere che la pompa sia totalmente carica. Non utilizzare la pompa durante la prima carica.
4. Accendere la pompa. Vedere *Accensione* alla pagina 33.
5. Installare una siringa nella pompa. Vedere *Installazione di una siringa* alla pagina 34.

6.3 Accensione



ATTENZIONE

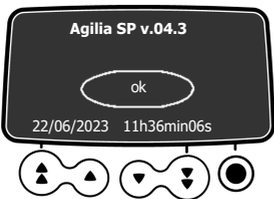
La pompa può funzionare a batteria; tuttavia, si raccomanda di collegare la pompa all'alimentazione elettrica il più spesso possibile durante l'uso, per essere certi che la batteria resti carica.

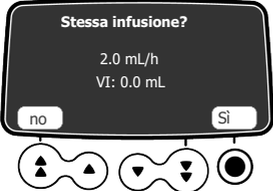


INFORMAZIONI

- Quando la pompa è collegata all'alimentazione elettrica, accertarsi che la spia verde dell'alimentazione elettrica  sia accesa e che il cavo di alimentazione e la presa a parete siano accessibili.

1. Premere  o la leva si sblocco della pompa.
Un test automatico verifica la funzionalità della pompa.
2. Subito dopo l'accensione della pompa, accertarsi che tutte le spie a LED lampeggino.
3. Se necessario, selezionare la lingua e inserire la data. Se la selezione non è corretta, contattare il reparto biomedico per ripristinare la configurazione iniziale della pompa.
4. Confermare le schermate elencate nella tabella seguente.

Schermata dopo l'accensione	Descrizione
	<p>Schermata di avvio: vengono visualizzate le seguenti informazioni:</p> <ul style="list-style-type: none"> ■ Nome del prodotto / Nome del reparto ■ Data e ora
	<ul style="list-style-type: none"> ■ Visualizzato se la pompa funziona a batteria. ■ Il simbolo mostra tre diversi livelli di carica: <ul style="list-style-type: none"> –  Carica della batteria < 30% –  Carica della batteria al 30-70% –  Carica della batteria > 70%
	<ul style="list-style-type: none"> ■ Nessuna siringa installata nella pompa. ■ Posizionamento siringa !!! viene visualizzato sulla parte superiore dello schermo. <p> Installare una siringa. Vedere <i>Installazione di una siringa</i> alla pagina 34.</p>

Schermata dopo l'accensione	Descrizione
	<ul style="list-style-type: none"> ■ Messaggio di promemoria della manutenzione (opzionale).
	<ul style="list-style-type: none"> ■ Schermata Stessa infusione (opzionale). Premere ● per selezionare si e mantenere le impostazioni di infusione precedenti.

5. Accertarsi che il dispositivo sia configurato come previsto.

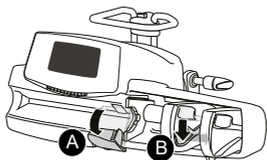
6.4 Installazione di una siringa



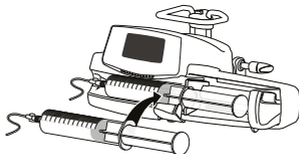
AVVERTENZA

L'inserimento della siringa con il paziente collegato può indurre un flusso libero o un bolo durante l'inserimento della siringa.

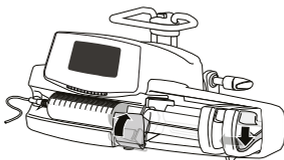
1. Aprire il braccetto blocca-siringa [A].
2. Premere la leva di sblocco [B] verso il basso e spostare a destra il pistone di spinta.



3. Collocare la siringa nell'alloggiamento, con le alette inserite correttamente nell'apposita sede.
4. Fissare la siringa ruotando il braccetto blocca-siringa [A].



5. Premere la leva di sblocco [B] e spostare delicatamente a sinistra il pistone di spinta fino a quando entra a contatto con la testa dello stantuffo.
6. Controllare l'installazione generale.



6.5 Altezza della pompa



AVVERTENZA

Evitare di cambiare rapidamente l'altezza delle pompe Agilia (ad esempio durante il trasporto) per evitare fluttuazioni involontarie del flusso o boli involontari.



ATTENZIONE

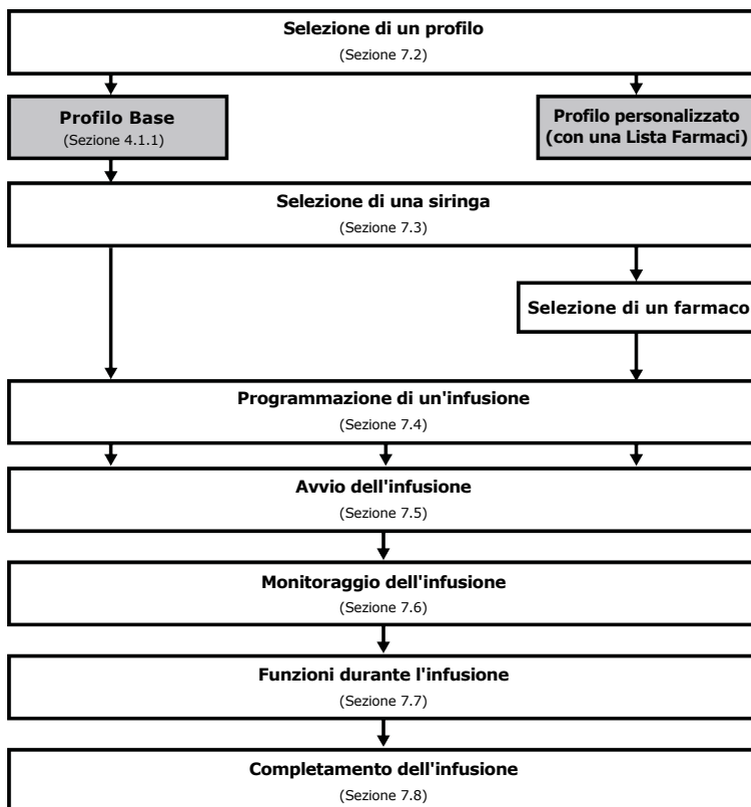
Le pompe Agilia devono essere posizionate a ± 1 m rispetto alla punta distale del catetere per garantire le massime prestazioni della pompa.

Precauzioni per il posizionamento della pompa

- Se vengono utilizzate più pompe di infusione a siringa e per ragioni cliniche non è possibile posizionare tutte le pompe all'altezza della punta distale del catetere (o del sito di infusione del fluido), collocare i farmaci ad alto rischio o salvavita il più vicino possibile all'altezza della punta distale del catetere. In caso di infusione di più farmaci ad alto rischio o salvavita, posizionare i farmaci infusi con il flusso più basso a un'altezza il più vicino possibile a quella della punta distale del catetere.
- Ridurre al minimo la differenza di altezza tra la pompa e il paziente ed evitare variazioni di altezza nella pompa (ad es. durante il trasporto di pazienti critici) e oscillazioni accidentali del flusso.
- Durante l'infusione, se la pompa di infusione è spostata di 1 m sopra al paziente, potrebbe verificarsi un bolo (fino a 0,35 mL). Se la pompa di infusione è spostata di 1 m sopra al paziente, potrebbe verificarsi un'infusione insufficiente (fino a 0,05 mL).

7 Funzionamento

7.1 Schema di flusso



7.2 Selezione di un profilo

È possibile selezionare un profilo solo se nella pompa sono caricati più profili.

È possibile passare a un altro profilo senza spegnere la pompa. Vedere *Profilo* alla pagina 49.

1. Premere  per accendere la pompa e confermare tutte le schermate visualizzate fino a raggiungere la schermata **Selezione profilo**.



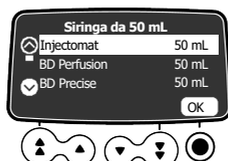
2. Premere **OK** per selezionare **Profilo Base**.

7.3 Selezione di una siringa

La pompa rileva automaticamente la dimensione della siringa installata.



1. Premere  per selezionare **OK** e confermare la siringa visualizzata oppure il tasto freccia per selezionare  e modificarla.



2. Per selezionare un'altra siringa, premere i tasti freccia.
3. Premere  per selezionare **OK** e confermare la nuova siringa. Potrebbe essere visualizzato un messaggio di informazione clinica (se configurato) per la siringa selezionata.
4. Premere  per selezionare **OK** e confermare il messaggio di informazione clinica o premere il tasto freccia per selezionare  e tornare alla schermata di selezione della siringa.

AVVERTENZA



Quando si installa la siringa e si programma l'infusione, assicurarsi che le dimensioni e il modello della siringa visualizzati sulla pompa Agilia corrispondano a quelli caricati nella pompa. Se non si riesce a trovare la siringa adatta, contattare il reparto biomedico della struttura ospedaliera o il rappresentante di Fresenius Kabi. L'uso di siringhe incompatibili può causare malfunzionamenti della pompa con conseguente infusione inaccurata del fluido, rilevamento insufficiente di eventuali occlusioni e altri potenziali problemi che possono causare danni al paziente.

7.4 Programmazione di un'infusione

- Questa sezione descrive come programmare un'infusione in modalità Flusso continuo.
- È possibile programmare un'infusione anche nelle seguenti modalità:
 - Volume/Tempo (vedere *Volume/Tempo* alla pagina 42).
 - Limite del volume (vedere *Volume limite* alla pagina 43).



➡ Premere i tasti freccia per programmare la portata.

7.5 Avvio di un'Infusione



ATTENZIONE

Prima di avviare l'infusione, controllare l'intera linea di infusione, dalla siringa al catetere.

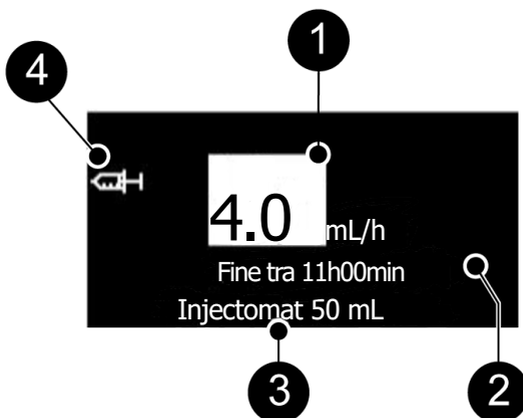
1. Accertarsi dell'assenza di aria nella siringa o nella prolunga.
2. Confermare la corretta installazione della siringa nella pompa.
3. Collegare la prolunga della siringa al dispositivo di accesso del paziente.
4. Prima di avviare l'infusione, controllare le impostazioni di infusione.
5. Premere ● per selezionare **start** per avviare l'infusione.



INFORMAZIONI

Se la siringa non è posizionata correttamente nella pompa, è preferibile bloccare, chiudere o scollegare la prolunga dal dispositivo di accesso del paziente.

7.6 Monitoraggio di un'infusione



Legenda

- 1 Velocità flusso (mL/h)
Per modificare la portata durante un'infusione, vedere *Titolazione della portata* alla pagina 40. La portata viene visualizzata con i caratteri di maggiori dimensioni.
- 2 Durata infusione
Tempo rimanente dell'infusione in ore e minuti, con il flusso corrente.
- 3 Nome della siringa / Nome del reparto (configurabile)
- 4 Simbolo per infusione in corso
Vedere *Stato infusione* alla pagina 22.

7.7 Funzioni durante l'infusione

7.7.1 Arresto



Per arrestare l'infusione, premere **STOP**.

Dopo 2 minuti si attiva un allarme che ricorda che l'infusione è stata arrestata.

Per riavviare l'infusione, confermare o modificare prima le impostazioni di programmazione, quindi avviare l'infusione. Vedere *Programmazione di un'infusione*.

7.7.2 Titolazione della portata

Durante l'infusione è possibile regolare la portata. A seconda della configurazione della pompa, potrebbe essere necessario interrompere l'infusione prima di modificare la portata.

1. Se necessario, interrompere l'infusione (vedere *Arresto* alla pagina 39).
2. Premere i tasti freccia per modificare la portata.
3. Premere il tasto  per selezionare **OK** e confermare.



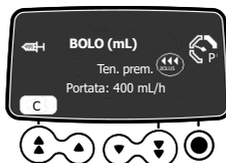
7.7.3 Somministrazione di un Bolo

NOTA: Questa funzione può essere attivata o disattivata nelle opzioni della pompa.

Un bolo è una dose supplementare erogabile da una pompa durante un'infusione.



1. Durante l'infusione, premere il tasto .
2. Premere  per selezionare **OK** e confermare l'accesso alla funzione bolo.
3. Premere il tasto freccia per selezionare **bolo** e confermare l'accesso alla funzione bolo.



4. Per somministrare direttamente un bolo, tenere premuto .
5. Monitorare il volume infuso sul display principale fino a quando viene raggiunto il bolo desiderato.
6. Per interrompere il bolo, rilasciare il tasto .
Dopo la somministrazione del bolo, l'infusione riprende con la portata precedente.



INFORMAZIONI

- Il volume del bolo viene aggiunto al Volume infuso (VI).

- Quando viene visualizzata la schermata del menu, il tasto  non è attivo.
- Il livello di pressione di occlusione è impostato al valore massimo: 900 mmHg / 120 kPa / 17,4 PSI.

7.8 Completamento di un'infusione

7.8.1 Preallarme di fine infusione

Prima della fine di un'infusione, viene attivato automaticamente un preallarme di fine infusione. Si verificano i seguenti eventi:

- Si attiva un allarme acustico.
- Lo schermo della pompa visualizza un messaggio di allarme.
- I LED di infusione sono gialli e lampeggianti.

Quando i due criteri seguenti sono soddisfatti contemporaneamente, viene attivato un preallarme di fine infusione.

Impostazione	Intervallo valori	Impostazione di default della pompa
Tempo fino alla fine dell'infusione	Da 1 a 30 minuti	5 minuti
Volume di fluido rimanente nella siringa < 10% della capacità della siringa	N/A	N/A

Per ulteriori informazioni, fare riferimento al Manuale tecnico.

Tacitazione del preallarme di fine infusione



1. Premere  per tacitare l'allarme.
2. Se richiesto, premere  per selezionare **OK** e confermare la modalità siringa vuota. A seconda della configurazione della pompa, si verifica quanto segue:
 - L'infusione continua con la portata programmata fino a quando lo stantuffo raggiunge la punta della siringa. La siringa non è completamente vuota (fine normale dell'infusione).
 - L'infusione continua finché la siringa non è completamente vuota. La portata diminuisce quando lo stantuffo raggiunge la punta della siringa (siringa vuota - solo in modalità Portata semplice).

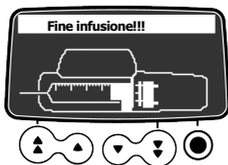
7.8.2 Fine dell'infusione

Al termine dell'infusione, si verificano i seguenti eventi:

- Si attiva un allarme acustico.
- Lo schermo della pompa visualizza un messaggio di allarme.
- Lampeggiano le spie di infusione rosse.

Le impostazioni di fine infusione sono configurabili nelle opzioni della pompa. Per ulteriori informazioni, fare riferimento al Manuale tecnico.

Tacitazione dell'allarme



1. Premere  per tacitare l'allarme.
2. Preparare una nuova siringa e regolare le impostazioni per una nuova infusione.

7.9 Modalità di infusione

È possibile programmare un'infusione con le diverse modalità disponibili, a seconda della configurazione della pompa.

7.9.1 Portata semplice

1. Premere i tasti freccia per selezionare la portata dell'infusione.
2. Premere  per selezionare **OK**.

Per ulteriori informazioni, vedere *Programmazione di un'infusione*.

7.9.2 Volume/Tempo

È possibile utilizzare questa modalità d'infusione per programmare un volume da infondere (VDI) in un periodo di tempo programmato. Quando il VTBI viene raggiunto, si attiva un allarme.

1. Accedere al menu Volume/Tempo (vedere *Volume/Tempo* alla pagina 57).



I parametri che è possibile regolare sono visualizzati nella casella tratteggiata.

2. Premere i tasti freccia per impostare il volume da infondere (VDI).
3. Premere  per iniziare.
La portata di infusione viene calcolata automaticamente.

INFORMAZIONI



- Se viene programmato un volume da infondere superiore al volume effettivo nella siringa, sostituire la siringa quando è vuota (vedere *Sostituzione di una siringa* alla pagina 80).

4. Premere i tasti freccia per impostare il tempo di infusione, quindi premere .
La portata di infusione viene ricalcolata automaticamente.
5. Premere i tasti freccia per configurare le impostazioni di fine infusione, quindi premere  per selezionare **OK** per confermare.
 - Stop: L'infusione si arresta quando il VDI è completato.
 - Mantenimento della pervietà vasale (KVO, Keep Vein Open): Una volta completato il VDI, l'infusione continua con la portata preimpostata per il mantenimento della pervietà del dispositivo di accesso.

AVVERTENZA



La funzione KVO (Keep Vein Open - Mantieni Vena Aperta) non deve essere utilizzata con farmaci critici o di mantenimento in vita, in quanto potrebbe causare danni critici al paziente.

- Continua: Una volta completato il VDI, l'infusione continua con la portata programmata.

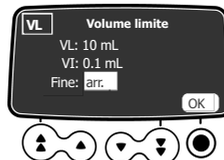


6. Premere  per selezionare **start** per avviare l'infusione.

7.9.3 Volume limite

È possibile utilizzare questa modalità di infusione per impostare un limite per il volume infuso. Quando il limite viene raggiunto, si attiva un allarme.

1. Accedere al menu Volume limite (vedere *Volume limite* alla pagina 58).



2. Premere i tasti freccia per impostare il limite del volume, quindi premere  per selezionare **OK**.

INFORMAZIONI



- Se viene programmato un limite del volume superiore al volume effettivo nella siringa, sostituire la siringa quando è vuota (vedere *Sostituzione di una siringa* alla pagina 80).
- Viene considerato il volume già infuso (VI) prima dell'accesso alla modalità con volume limite.

3. Premere i tasti freccia per configurare le impostazioni di fine infusione, quindi premere  per selezionare **OK** per confermare.

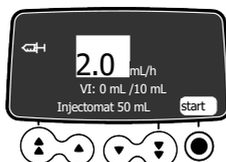
- **Arresto:** L'infusione si arresta quando viene raggiunto il volume limite.
- **Keep Vein Open (Mantieni Vena Aperta - KVO):** Una volta raggiunto il volume limite, l'infusione continua con un flusso preimpostato per mantenere la pervietà del dispositivo di accesso.

AVVERTENZA



La funzione KVO (Keep Vein Open - Mantieni Vena Aperta) non deve essere utilizzata con farmaci critici o di mantenimento in vita, in quanto potrebbe causare danni critici al paziente.

- **Continuo:** Una volta raggiunto il volume limite, l'infusione continua con il flusso programmato.



4. Premere  per selezionare **start** per avviare l'infusione.

7.10 Altre funzioni

7.10.1 Riempimento della siringa e della linea di prolunga

La funzione di riempimento può essere configurata nelle opzioni della pompa (Profilo Base):

- **Obbligatorio:** viene visualizzato un messaggio che richiede di riempire la linea prima dell'infusione.
- **Consigliato:** viene visualizzato un messaggio che suggerisce di riempire la linea prima dell'infusione.
- **Non visualizzato:** non viene ricordato di riempire la linea prima dell'infusione.



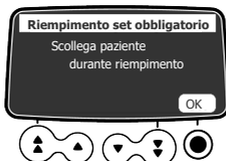
PERICOLO

Durante il riempimento il paziente non deve essere collegato alla pompa. In caso contrario, potrebbe essere infusa aria nel paziente causando gravi danni.

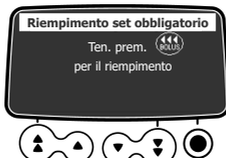


INFORMAZIONI

Si raccomanda di riempire il gruppo con la pompa per garantire le migliori prestazioni e il minor tempo di avviamento.



1. Premere  per accendere la pompa.
2. Premere .
3. Assicurarsi che la linea di prolunga non sia collegata al paziente, come indicato sul display.
4. Premere il tasto  per selezionare **OK** per confermare.



5. Tenere premuto il tasto  per effettuare il riempimento.
6. Per terminare il riempimento, rilasciare il tasto .
7. Verificare che non vi sia aria all'interno della linea di prolunga.

INFORMAZIONI



- La funzione riempimento è accessibile solo prima di avviare l'infusione.
- Quando viene visualizzata la schermata del menu, il tasto  non è attivo.
- Durante il riempimento, il livello della pressione di occlusione è impostato sul valore massimo 900 mmHg/120 kPa/17,4 PSI.
- Il riempimento massimo consentito è pari a 5 mL. Oltre 5 mL, è necessario rilasciare e premere nuovamente il tasto  per riavviare il riempimento.

Avvio rapido

La funzione di avvio rapido è progettata per ridurre il ritardo della terapia quando la funzione di riempimento della pompa non è utilizzata. Quando si attiva l'avvio rapido, l'infusione inizia con un flusso elevato (120 mL/h) finché il pistone di spinta della pompa non inizia a spingere la testa dello stantuffo. Il flusso passa quindi automaticamente al valore programmato. All'inizio di un'infusione, la funzione di avvio rapido viene attivata o non attivata nelle seguenti situazioni:

Configurazione della funzione Riempimento	Regola di attivazione avvio rapido
Obbligatorio	■ Non attivato
Consigliato	■ Non attivato
Non visualizzato	■ Attivato con flusso uguale o inferiore a 50 mL/h e riempimento automatico non eseguito. ■ Non attivato se viene eseguito il riempimento automatico.



INFORMAZIONI

Il riempimento automatico della linea assicura prestazioni migliori della pompa rispetto all'utilizzo dell'avvio rapido.

Questa funzione può essere disabilitata in base alla configurazione della pompa.

7.10.2 Pre-programmazione della pompa



La pompa può essere programmata prima di installare la siringa.

1. Premere  per accendere la pompa.
Viene visualizzato **Posizionamento siringa !!!** sulla parte superiore dello schermo della pompa.
2. Accertarsi che il braccetto blocca-siringa sia piegato contro la pompa.
Viene visualizzato il simbolo **prog**.
3. Premere il tasto  per selezionare **prog**.
4. Programmare l'infusione.
Vedere *Programmazione di un'infusione*.



5. Premere il tasto  per selezionare **esci** e confermare.
6. Quando si è pronti, installare la siringa.
7. Premere  per selezionare **start** e avviare l'infusione.

7.10.3 Spegnimento

1. Se è in corso un'infusione, premere  per interromperla.
2. Chiudere la linea.
3. Tenere premuto  fino a quando la pompa si spegne.

8 Menu

8.1 Panoramica

8.1.1 Comandi

Funzionamento	Tasto
Accesso al menu o uscita dal menu	
Selezione	    (corrispondono ai tasti freccia)
Conferma	 (corrisponde a invio sullo schermo)
Seleziona <input checked="" type="checkbox"/> / Deseleziona <input type="checkbox"/>	

8.1.2 Descrizione del menu

Menu	Simbolo	Arresto dell'infusione necessario	Procedura associata
Profilo	Pro	No	■ <i>Profilo</i> alla pagina 49.
Pressione		No	■ <i>Pressione</i> alla pagina 49.
Stato di blocco del tastierino		No	■ <i>Stato blocco tastiera</i> alla pagina 51.
Blocco automatico del tastierino		No	■ <i>Blocco automatico del tastierino</i> alla pagina 53.
Autonomia della batteria		No	■ <i>Autonomia batteria</i> alla pagina 54.
Volume infuso	mL?	No	■ <i>Volume infuso/Dose infusa</i> .
Pausa		Sì	■ <i>Pausa</i> alla pagina 55.
Modalità diurna/notturna		No	■ <i>Modalità diurna/notturna</i> alla pagina 56.
Volume/Tempo	V/T	Sì	■ <i>Volume/Tempo e Dose/Tempo</i> .
Limite del volume	VL	Sì	■ <i>Volume limite</i> alla pagina 58.
Volume dell'allarme		No	■ <i>Volume dell'allarme</i> alla pagina 58.
Storico del volume		Sì	■ <i>Storico volume-dose</i> .

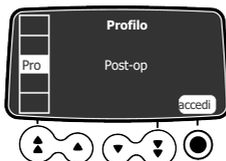
Menu	Simbolo	Arresto dell'infusione necessario	Procedura associata
Visualizza storico portata		No	■ <i>Visualizza storico flusso</i> alla pagina 59.
Visualizzazione dello storico della pressione		No	■ <i>Visualizza storico pressione</i> alla pagina 60.
Siringa		No	■ <i>Siringa</i> alla pagina 61.
Visualizzazione del registro eventi		No	■ <i>Visualizzazione del registro eventi</i> alla pagina 61.
Data/ora		No	■ <i>Data/ora</i> alla pagina 62.
Manutenzione		No	■ <i>Manutenzione</i> alla pagina 63.

NOTA: Il menu visualizzato può variare in base alla configurazione della pompa.

Per ulteriori informazioni sulla configurazione di fabbrica, fare riferimento a *Appendice: Configurazione di fabbrica* alla pagina 123.

8.2 Profilo

Simbolo	Pro
Procedura	Visualizzazione di informazioni sul profilo attivo.



Per visualizzare il nome del profilo attivo:

1. Premere .
2. Premere i tasti freccia per selezionare **Pro**.
3. Premere  per selezionare **accedi**.
4. Premere i tasti freccia per selezionare  e visualizzare informazioni sul profilo selezionato.

8.3 Pressione

Simbolo	
Procedura	Modifica del limite di pressione

Agilia le pompe controllano la pressione nella linea di infusione. Se la linea di infusione è parzialmente o completamente bloccata (detta "occlusione") per qualsiasi ragione, il livello di pressione nella linea di infusione aumenta. Ciò attiva un'allarme di occlusione. Il limite di pressione che attiva questi allarmi può essere configurato come mostrato di seguito.

Il limite di pressione della pompa è predefinito nelle opzioni della pompa in una delle seguenti modalità:

- 3 livelli (basso , medio , alto )

Il limite di pressione è regolabile in base a 3 valori preimpostati.

- Variabile 

Il limite di pressione è regolabile entro un intervallo predefinito.

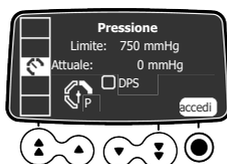
Quando il limite di pressione viene raggiunto, si attiva un allarme occlusione. È necessario tacitare l'allarme, risolvere l'occlusione e avviare nuovamente l'infusione.

Per consultare le impostazioni della pressione, vedere *Gestione della pressione* alla pagina 84.

AVVERTENZA

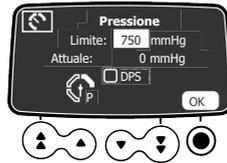


Per affrontare o risolvere l'occlusione: Accertarsi che il flusso di fluido al paziente sia interrotto per evitare la somministrazione accidentale di un bolo. Un'occlusione potrebbe pressurizzare il tubo e la siringa di infusione, con conseguente somministrazione accidentale di un bolo di farmaco quando l'occlusione viene risolta. Per evitare questo bolo aggiuntivo, scollegare il tubo o eliminare la pressione in eccesso mediante un rubinetto, se presente. Il personale sanitario deve valutare i rischi relativi associati alla disconnessione e i rischi di un bolo di farmaco accidentale.



Per modificare il limite della pressione:

1. Premere .
2. Premere i tasti freccia per selezionare .
3. Premere  per selezionare **accedi** e accedere alla schermata del limite di pressione.



4. Premere i tasti freccia per aumentare o diminuire il limite di pressione.
5. Premere  per selezionare **OK** e confermare.
6. Premere i tasti freccia per selezionare  e abilitare o disabilitare la funzione DPS (opzionale).
7. Premere  per selezionare **OK** per confermare.

AVVERTENZA

Per escludere la presenza di aria e ridurre al minimo il tempo impiegato dalla pompa per rilevare un'occlusione e generare un allarme durante infusioni a basso flusso (ad esempio, inferiore a 5 mL per ora e soprattutto per flussi inferiori a 0,5 mL per ora):



- Per ridurre al minimo il tempo di rilevamento dell'occlusione e il tempo di attivazione dei relativi allarmi, soprattutto a flussi inferiori a 1 mL/h, si può considerare di regolare le soglie di pressione in base alla via di somministrazione e al farmaco infuso. Più bassa è la soglia di pressione di occlusione, più breve sarà il tempo di rilevamento dell'occlusione.
- Utilizzare la siringa con la minima dimensione compatibile per somministrare il farmaco previsto, soprattutto quando si iniettano farmaci salvavita. In questo modo il livello di attrito e di compliance della testa dello stantuffo della siringa viene ridotto al minimo, viene ottimizzata la precisione della pompa e vengono ridotti i volumi del bolo post-occlusione.
- Utilizzare la linea di prolunga con il volume o lo spazio morto interno minore (ad esempio usare tubi Microbore per infusioni a basso flusso, tubi di lunghezza inferiore, ecc.).

INFORMAZIONI



- Il Sistema a pressione dinamica (DPS) informa l'utente eventuali aumenti o cali di pressione prima del raggiungimento del limite.
- Se la modalità con pressione variabile è abilitata, viene attivato un preallarme quando la pressione raggiunge 50 mmHg al di sotto della pressione massima (25 mmHg quando la pressione massima è 50 mmHg).
- Se si utilizzano altre pompe in parallelo, è preferibile regolare tutti i limiti di pressione sullo stesso livello.

8.4 Stato blocco tastiera

Simbolo

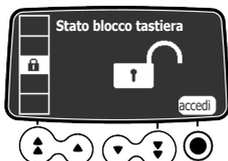


È possibile usare questa funzione per evitare pressioni accidentali dei tasti.

NOTA: La funzione seguente può essere attivata o disattivata nelle opzioni della pompa:

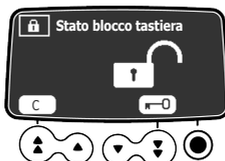
- Codice di sblocco: L'operatore deve inserire un codice per sbloccare la tastiera.

Blocco della tastiera



Per bloccare la tastiera:

1. Premere .
2. Premere i tasti freccia per selezionare .
3. Premere  per selezionare **accedi**.



4. Premere  per bloccare la tastiera.
La tastiera è bloccata e lo schermo visualizza .
5. Premere  per selezionare **OK** per confermare.

Sblocco della tastiera



Per sbloccare la tastiera:

1. Premere .
2. Premere  per selezionare **accedi**.



Codice di sblocco abilitato



Codice di sblocco disabilitato

3. Sbloccare la tastiera come indicato di seguito:

- Se è richiesto un codice, premere i tasti per inserire il codice di sblocco. La tastiera si sblocca.
- Se non è richiesto alcun codice, premere , quindi premere  per selezionare **OK** e confermare.

La tastiera si sblocca e lo schermo visualizza .

INFORMAZIONI



- Quando la tastiera è bloccata, i tasti  e  funzionano ancora.
- Quando la tastiera è bloccata, il tasto  funziona quando l'infusione viene arrestata.
- Quando la tastiera è bloccata, il tasto  funziona quando si verifica un allarme o alla fine dell'infusione.
- Lo stato di blocco della tastiera rimane memorizzato quando la pompa viene spenta.
- In caso di smarrimento del codice di sblocco, contattare il reparto biomedico.

8.5 Blocco automatico del tastierino

Simbolo	
Procedura	Attivazione/disattivazione del blocco automatico del tastierino

È possibile usare questa funzione per evitare pressioni accidentali dei tasti. A seconda della configurazione del dispositivo, la funzione di blocco automatico del tastierino potrebbe non essere disponibile.

Se è selezionato il blocco automatico, il tastierino viene bloccato automaticamente all'avvio dell'infusione o dopo un determinato periodo di tempo (timeout).

Attivazione del blocco automatico del tastierino

Per attivare il blocco automatico del tastierino:

1. Prima di avviare l'infusione, premere .

2. Premere i tasti freccia per selezionare 



3. Premere  per selezionare **accedi**.



4. Premere i tasti freccia per impostare il Blocco automatico su **sì**
 Il tastierino verrà bloccato automaticamente all'avvio dell'infusione. Se il tastierino viene sbloccata durante l'infusione, verrà bloccato nuovamente dopo il periodo di tempo configurato (timeout).

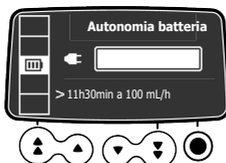
Disattivazione del blocco automatico del tastierino

Per disattivare il blocco automatico del tastierino:

1. Sbloccare la tastiera: vedere *Sblocco della tastiera* alla pagina 52.
2. Premere .
3. Premere i tasti freccia per selezionare 
4. Premere  per selezionare **accedi**.
5. Premere i tasti freccia per impostare il Blocco automatico su **no**

8.6 Autonomia batteria

Simbolo	
Procedura	Visualizzazione dell'autonomia della batteria



Per visualizzare l'autonomia della batteria:

1. Premere .

2. Premere i tasti freccia per selezionare  .

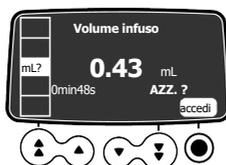
Verrà visualizzato il tempo rimanente con la portata attuale.

Il grafico a barre mostra una rappresentazione visiva dell'autonomia della batteria. Il simbolo visualizzato indica:

- : La pompa è collegata all'alimentazione elettrica CA.
- : La pompa sta funzionando a batteria.

8.7 Volume infuso

Simbolo	mL?
Procedura	Visualizzazione e azzeramento del volume infuso



Per visualizzare e cancellare il volume infuso:

1. Premere  .
2. Premere i tasti freccia per selezionare mL? .
Il volume totale infuso include l'infusione programmata e i boli. Viene visualizzato anche il tempo di infusione.
3. Per cancellare il volume infuso, premere  per selezionare **accedi**.
4. Premere  per selezionare **OK** per confermare.



INFORMAZIONI

Quando la pompa viene spenta il volume infuso viene azzerato.

8.8 Pausa

Simbolo	
Procedura	Programmazione di una pausa



Per programmare una pausa:

1. Premere  per arrestare l'infusione.
2. Premere .
3. Premere i tasti freccia per selezionare .
4. Premere  per selezionare **accedi**.
5. Premere i tasti freccia per programmare la durata della pausa in ore e minuti, quindi premere  per selezionare **OK**.
6. Premere i tasti freccia per selezionare **sì** o **no** e attivare la funzione **Avvia infusione alla fine della pausa**.
7. Premere  per selezionare **OK** e avviare la pausa programmata.
Il display visualizza la pausa in corso.



8. Per riavviare l'infusione prima della fine del periodo di pausa, premere due volte .

INFORMAZIONI



Se l'opzione "Avvia infusione alla fine della pausa" non viene attivata, al fine della pausa viene generato un allarme acustico. Per continuare, l'infusione deve essere avviata manualmente.

8.9 Modalità diurna/notturna

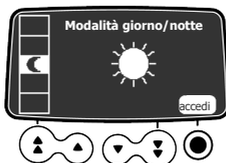
Simbolo	
Procedura	Commutazione tra modalità diurna e notturna

Questa funzione consente di alternare la modalità diurna  e notturna . Impostazioni predefinite della modalità notturna:

- Il segnale acustico alla pressione dei tasti è tacitato.
- Le spie di infusione e la luminosità dello schermo sono attenuati.

A seconda della configurazione della pompa, è possibile gestire la commutazione tra modalità diurna e notturna tramite questo menu (modalità manuale) o sulla base di impostazioni predefinite (modalità automatica). Per ulteriori informazioni, fare riferimento al Manuale tecnico.

Commutazione da modalità diurna a notturna e viceversa



Per passare alla modalità notturna o diurna:

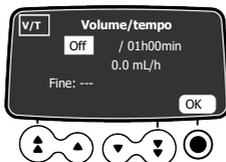
1. Premere .
2. Premere i tasti freccia per selezionare .
3. Premere  per selezionare **accedi**.



4. Premere  per attivare la modalità notturna (lo schermo visualizza ) o la modalità diurna (lo schermo visualizza ).
5. Premere  per selezionare **OK** per confermare.

8.10 Volume/Tempo

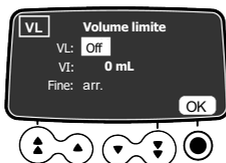
Simbolo	V/T
Procedura	Programmazione dell'infusione con Volume/Tempo



1. Premere .
2. Premere i tasti freccia per selezionare V/T.
3. Premere i tasti freccia per inserire tutti i valori.
4. Premere  per selezionare **OK**.
Per ulteriori informazioni sulla modalità di programmazione di un'infusione Volume/Tempo, vedere *Volume/Tempo* alla pagina 42.

8.11 Volume limite

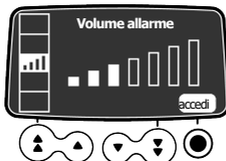
Simbolo	VL
Procedura	Programmazione di un'infusione Volume limite



1. Premere .
2. Premere i tasti freccia per selezionare VL.
3. Premere  per selezionare **accedi**.
Per ulteriori informazioni sulla modalità di programmazione di un'infusione Volume limite, vedere *Volume limite* alla pagina 43.

8.12 Volume dell'allarme

Simbolo	
Procedura	Regolazione del volume dell'allarme



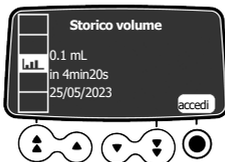
Per regolare il volume dell'allarme:

1. Premere .
2. Premere i tasti freccia per selezionare .
3. Premere  per selezionare **accedi**.
4. Premere i tasti freccia per selezionare il volume dell'allarme.
La pompa emette un allarme al livello di volume selezionato.
5. Premere  per selezionare **OK** per confermare.

8.13 Storico del volume

Simbolo	
Procedura	Visualizzazione dello storico di infusione

Questa funzione consente all'utente di visualizzare lo storico dell'infusione sulla pompa.



Per visualizzare lo storico dell'infusione:

1. Premere .
2. Premere i tasti freccia per selezionare .
3. Premere  per selezionare **accedi**.



4. Premere i tasti freccia per selezionare l'infusione desiderata. Vengono visualizzati i dettagli dell'infusione selezionata:, volume infuso, durata totale dell'infusione, data e ora dell'infusione.
5. Premere  per selezionare **esci** e tornare al menu.

8.14 Visualizza storico flusso

Simbolo	
Procedura	Visualizzazione dello storico del flusso

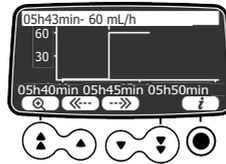
Questa funzione consente all'utilizzatore di controllare le informazioni sullo storico dell'infusione corrente per verificare la dose somministrata.



Per visualizzare lo storico del flusso:

1. Premere .
2. Premere i tasti freccia per selezionare .
3. Premere  per selezionare **accedi**.

Vengono visualizzate le seguenti informazioni: un contrassegno dell'evento (cursore), i dettagli dell'evento (tempo e flusso), il flusso misurato (linea continua).



4. Premere i tasti freccia per selezionare e per sfogliare gli eventi.
5. Premere per selezionare per visualizzare informazioni sull'evento selezionato.

INFORMAZIONI



- Mentre la schermata dello storico è visualizzata, quest'ultimo non viene aggiornato. Per aggiornare i dati dello storico bisogna uscire e selezionarlo nuovamente.
- Lo storico del flusso non viene memorizzato dopo lo spegnimento.

8.15 Visualizza storico pressione

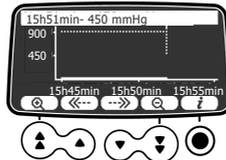
Simbolo	
Procedura	Visualizzazione dello storico della pressione

Questa funzione consente all'utilizzatore di controllare le informazioni sullo storico dell'infusione corrente, per verificare eventuali modifiche della pressione.



Per visualizzare lo storico della pressione:

1. Premere .
2. Premere i tasti freccia per selezionare .
3. Premere per selezionare **accedi**.
Vengono visualizzate le seguenti informazioni: un contrassegno dell'evento (cursore), i dettagli dell'evento (tempo e limite di pressione, il limite di pressione (linea tratteggiata), la pressione misurata (linea continua).



4. Premere i tasti freccia per selezionare  e  per sfogliare gli eventi.
5. Premere  per selezionare  per visualizzare informazioni sull'evento selezionato.

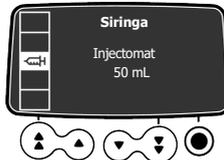
INFORMAZIONI



- Mentre la schermata dello storico è visualizzata, quest'ultimo non viene aggiornato. Per aggiornare i dati dello storico bisogna uscire e selezionarlo nuovamente.
- Lo storico della pressione non viene memorizzato dopo lo spegnimento.

8.16 Siringa

Simbolo	
Procedura	Visualizzazione di informazioni sulla siringa nella pompa



Per visualizzare informazioni sulla siringa sulla pompa:

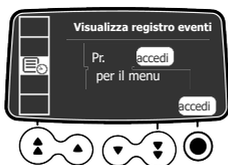
1. Premere .
2. Premere i tasti freccia per selezionare .
Vengono visualizzate le seguenti informazioni: capacità della siringa, marca/nome della siringa.

8.17 Visualizzazione del registro eventi

Simbolo	
Procedura	Visualizzazione del registro eventi

Il registro eventi visualizza i dettagli degli ultimi eventi che si sono verificati sulla pompa. Gli eventi sono memorizzati nel registro anche dopo lo spegnimento e la riaccensione della pompa. Nel registro possono essere memorizzati fino a 1500 eventi. Gli eventi meno recenti vengono sovrascritti.

NOTA: Quando l'alimentazione CA viene scollegata temporaneamente, o quando le batterie non sono in funzione, il file del registro viene conservato in una memoria non volatile per circa 10 anni.



Per visualizzare il registro eventi:

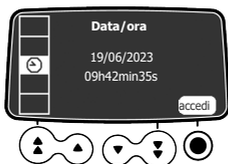
1. Premere .
2. Premere i tasti freccia per selezionare .
3. Premere  per selezionare **accedi** e consultare gli eventi.



4. Premere i tasti freccia per selezionare l'evento desiderato.
5. Premere  per selezionare **accedi** e visualizzare i dettagli dell'evento.
6. Premere  per selezionare **esci** e tornare alla schermata precedente.

8.18 Data/ora

Simbolo	
Procedura	Impostazione della data e dell'ora



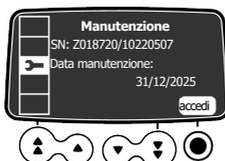
Per impostare la data e l'ora:

1. Premere .
2. Scorrere fino a  con i tasti freccia. Premere, quindi,  per selezionare **accedi** e visualizzare le impostazioni della data e dell'ora.
3. Utilizzare i tasti freccia per impostare il giorno, il mese, l'anno, le ore e i minuti.

4. Premere  per selezionare **OK** e salvare le modifiche.

8.19 Manutenzione

Simbolo	
Procedura	Visualizzazione delle informazioni sulla manutenzione



Per visualizzare le informazioni sulla manutenzione:

1. Premere .
2. Premere i tasti freccia per selezionare .
3. Premere  per selezionare **accedi**.
4. Premere i tasti freccia per scorrere le informazioni sulla manutenzione.
Sono visualizzate le seguenti informazioni: numero di serie pompa, data della manutenzione successiva (gg/mm/aaaa), modello della pompa, versione del software, tempo di utilizzo totale dall'ultima manutenzione.

9 Opzioni

In questa sezione vengono descritte le opzioni disponibili per configurare il funzionamento della pompa e i menu che vengono visualizzati.

9.1 Accesso alle opzioni di configurazione della pompa

Per visualizzare le opzioni di configurazione della pompa:

- ☞ Quando la pompa è spenta, premere contemporaneamente  + . Viene visualizzata la schermata **Opzioni**. Per i dettagli sulle opzioni **Impostazioni pompa**, vedere *Impostazioni pompa* alla pagina 65. Per informazioni sulle altre opzioni, fare riferimento al Manuale tecnico.



9.2 Comandi

Uso	Tasto
Selezione dell'opzione	   
Conferma	 (corrisponde accedi sullo schermo)
Seleziona <input checked="" type="checkbox"/> / Deseleziona <input type="checkbox"/>	

I valori selezionati vengono memorizzati allo spegnimento del dispositivo dopo la programmazione. Per tornare ai menu normali, spegnere e riaccendere nuovamente.

9.3 Gruppi di opzioni

Nella pompa sono disponibili quattro diversi gruppi di opzioni. Queste Istruzioni per l'uso descrivono solo le opzioni "Impostazioni pompa".

Opzione	Codice di accesso?	Posizione della descrizione
Menu Profilo	Sì	Manuale tecnico
Impostazioni pompa	Sì Codice predefinito: 0100	<i>Impostazioni pompa</i> alla pagina 65.
Configurazione del Profilo base	Sì	Manuale tecnico
Manutenzione	Sì	Manuale tecnico



INFORMAZIONI

Se viene inserito un codice di accesso errato, viene visualizzato **errore**.
Il codice di accesso predefinito può essere modificato usando il software per la manutenzione Agilia Partner

9.4 Impostazioni pompa

Le opzioni seguenti hanno diverse funzioni che è possibile selezionare o deselezionare per personalizzare Agilia SP.

Funzione	Scelta	Impostazione di default della pompa
[Utente 1]: Opz. schermo	■ Programmazione V/T D/T nella vista elenco	Abilitato
	■ Abilitare/disabilitare il riquadro attorno ai valori modificabili	Abilitato
[Utente 2]: Voci menu	■ Manutenzione: visualizzare o nascondere il menu manutenzione	Nascosto
	■ Data/ora: visualizzare o nascondere il menu Data/ora	Nascosto
[Utente 3]: Contrasto	■ Regolazione del contrasto del display mediante i tasti di incremento e decremento rapido	Livello medio
[Utente 7]: Data/ora	■ Selezione data: gg/mm/aaaa	Data e ora sito di produzione
	■ Selezione ora: __ h __min	
[Utente 8]: Lingua	■ Lista con tutte le lingue disponibili	Lingua ufficiale del paese di destinazione
[Par 5]: Scelta della siringa	■ Abilitare/disabilitare schermata di conferma siringa selezionata	Abilitato
[Par 6]: Siringhe	■ Elenco di caselle di controllo con le dimensioni delle siringhe e i nomi delle siringhe disponibili	Specifico in base al codice del prodotto
[Par 13]: Avviso disconn. alimentaz. rete	■ Abilitare/disabilitare il messaggio Disconn. aliment. CA e il messaggio Dispositivo funzionante a batteria all'accensione	Abilitato
[Par 28]: Accensione auto all'apert. del braccetto blocca-siringa	■ Abilitare/disabilitare l'autoaccensione del dispositivo all'apertura della leva di apertura	Disabilitato

Funzione	Scelta	Impostazione di default della pompa
[Par 35]: Formato di visualizz. dose	<ul style="list-style-type: none"> ■ Abilitare/disabilitare la visualizzazione del decimale "0" dopo il valore di una dose 	Rimuovi 0 finale (Disabilitato) / Rimuovere i decimali se non necessari durante la programmazione (Disabilitato)
[Par 37]: Sistema di allarme	<ul style="list-style-type: none"> ■ Abilitare/disabilitare silenziamento preventivo per il sistema di allarme 	Abilitato
[Par 38]: Codice sblocco tastiera	<ul style="list-style-type: none"> ■ Impostare o disabilitare il codice di sblocco tastiera (4 cifre). Valore per disabilitare: 0000 	0000 (Disabilitato)

10 Comunicazione dati

È possibile connettere la pompa a un PC per interventi di manutenzione (tramite il software di manutenzione Agilia Partner).

10.1 Cavi di comunicazione dati

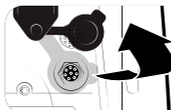


INFORMAZIONI

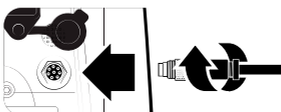
- Utilizzare solo Agilia consigliati.
- Tutte le operazioni di collegamento e scollegamento devono essere eseguite solo da personale debitamente qualificato.
- Tutti i dispositivi informatici (inclusi computer, hub e switch) presenti nell'area del paziente (< 1,5 m ()) devono essere conformi allo standard IEC/EN 60601-1 (correnti di dispersione).
- I dispositivi informatici connessi all'esterno dell'area del paziente (> 1,5 m) devono essere conformi allo standard IEC/EN 60950.

10.2 Utilizzo della porta di comunicazione

1. Rimuovere il coperchio di protezione dalla porta di comunicazione RS232 della pompa.



2. Collegare il cavo alla porta di comunicazione RS232 ruotando il cavo.



INFORMAZIONI

Non scollegare i cavi di comunicazione durante il trasferimento dei dati.

11 Test utente

Il protocollo seguente offre all'utente una guida rapida per accertarsi che il sistema della pompa funzioni correttamente. Eseguire questo test utente prima di ogni utilizzo della pompa.

1. Controllare l'aspetto esterno della pompa per accertarsi dell'assenza di incrinature o altri danni visibili.
2. Accertarsi dell'assenza di danni visibili sull'ingresso del cavo di alimentazione e sul cavo.
3. Se la pompa è montata su un'asta o una guida, accertarsi che sia fissata saldamente.
4. Collegare la pompa all'alimentazione elettrica CA e accertarsi che la spia di alimentazione sia accesa e che venga emesso un segnale acustico.
5. Accendere la pompa e attendere che venga eseguito il test automatico. Controllare il display e le spie.
6. Premere un tasto qualunque e accertarsi che venga emesso un segnale acustico (se è attivato).

12 Allarmi e funzioni di sicurezza

12.1 Introduzione

Agilia SP è dotato di un sistema di monitoraggio continuo che si avvia assieme alla pompa.

Quando si attiva un allarme, sullo schermo della pompa viene visualizzato un messaggio. Prima della conferma, è preferibile leggere il messaggio stando davanti alla pompa.

ATTENZIONE



- I segnali acustici di allarme dei dispositivi medicali possono essere disturbati dal rumore ambientale. Impostare il volume dell'allarme su un livello sufficientemente elevato da consentire di sentire il segnale di allarme nonostante il rumore ambientale.
- Per pompe utilizzate in un reparto dedicato (terapia intensiva, sale operatorie ecc.) si raccomanda di disabilitare la selezione del profilo, bloccando in tal modo le pompe sul profilo selezionato. Ciò garantisce che tutti gli allarmi attivati dalle pompe funzionino allo stesso modo in un determinato reparto.

12.2 Descrizione degli allarmi

Esistono vari livelli di priorità degli allarmi:

- Allarmi ad alta priorità
- Allarmi a media priorità
- Allarmi a bassa priorità
- Segnali informativi

Priorità degli allarmi	Risposta dell'operatore richiesta	Descrizione
Alta (!!!)	Risposta immediata	<ul style="list-style-type: none">■ L'infusione si arresta.■ Lampeggiano le spie di infusione rosse.■ La pompa emette segnali acustici di allarme.■ Sullo schermo della pompa viene visualizzata una descrizione dell'allarme.■ Il tasto  consente di silenziare l'allarme per 2 minuti. Fine dell'infusione confermata. Per una descrizione dettagliata di ogni allarme, vedere <i>Lista degli allarmi</i> alla pagina 71.

Priorità degli allarmi	Risposta dell'operatore richiesta	Descrizione
Media (!!)	Risposta rapida	<ul style="list-style-type: none"> ■ L'infusione continua. ■ Lampeggiano i LED di infusione gialli. ■ La pompa emette segnali acustici di allarme. ■ A seconda dell'allarme, il tasto  consente di tacitare l'allarme senza limiti di tempo o per una durata definita. Per una descrizione dettagliata di ogni allarme, vedere <i>Lista degli allarmi</i> alla pagina 71.
Bassa (!)	Conferma	<ul style="list-style-type: none"> ■ L'infusione continua. ■ Lampeggiano le spie di infusione (LED) gialle. ■ La pompa emette segnali acustici di allarme. ■ A seconda dell'allarme, il tasto  consente di tacitare l'allarme senza limiti di tempo o per una durata definita. Per una descrizione dettagliata di ogni allarme, vedere <i>Lista degli allarmi</i> alla pagina 71.
Segnali informativi	Conferma	<ul style="list-style-type: none"> ■ L'infusione continua. ■ Sullo schermo della pompa viene visualizzato un messaggio informativo. ■ Per una descrizione dettagliata di ogni allarme, vedere <i>Lista degli allarmi</i> alla pagina 71.

12.3 Note generali

- Gli allarmi non sono configurabili.
- Quando due allarmi si attivano contemporaneamente, viene visualizzato l'allarme con priorità più alta.
- Quando due allarmi con uguale priorità scattano nello stesso momento, la priorità viene assegnata dal software della pompa.
- Una volta individuata la causa di un allarme ad alta priorità, le spie rosse si spengono. Il messaggio, tuttavia, rimane visualizzato nella parte superiore dello schermo come promemoria della causa dell'allarme.
- Il dispositivo garantisce l'attivazione di allarmi ad alta priorità in ogni condizione di utilizzo.
- A seguito di una singola condizione di guasto, può essere infuso un volume massimo di 1 mL.
- Per tutti gli allarmi (tranne gli allarmi di occlusione), il tempo che intercorre tra la condizione di allarme e la generazione dell'allarme è inferiore a 5 secondi.
- Se l'alimentazione elettrica CA viene scollegata e la batteria è scarica, le impostazioni degli allarmi non vengono modificate e vengono memorizzate per un periodo illimitato.

12.4 Lista degli allarmi

12.4.1 Allarmi relativi alla siringa

Messaggio	Priorità	Arresto dell'infusione?	Problema / Soluzione
Posizionamento siringa !!!	Alta (!!!)	Sì	La siringa non è installata correttamente (pistone di spinta, braccetto blocca-siringa o rilevamento alette).  Verificare l'inserimento della siringa. NOTA: il tasto  consente di silenziare l'allarme per 2 minuti.
Allarme testa stantuffo !!!	Alta (!!!)	Sì	La testa dello stantuffo è assente o inserita non correttamente.  Verificare l'inserimento della siringa. NOTA: il tasto  consente di silenziare l'allarme per 2 minuti.
Allarme blocco siringa !!!	Alta (!!!)	Sì	Meccanismo sganciato. NOTA:  Verificare l'inserimento della siringa. NOTA: il tasto  consente di silenziare l'allarme per 2 minuti.
Rimuovere completamente siringa !	Bassa (!)	No	Questo messaggio viene visualizzato quando la pompa viene accesa e spenta più di 5 volte dopo che il tipo e la marca della siringa sono stati confermati.  Rimuovere e reinstallare la siringa. NOTA: il tasto  consente di silenziare l'allarme per 2 minuti.

12.4.2 Allarmi Volume Limite

Messaggio	Priorità	Arresto dell'infusione?	Problema / Soluzione
Vol. limite raggiunto !!!	Alta (!!!)	Sì	Il volume limite è stato raggiunto. NOTA: il tasto  consente di confermare l'allarme.

Messaggio	Priorità	Arresto dell'infusione?	Problema / Soluzione
Preall. vol. limite raggiunto !!	Media (!!)	No	Il tempo rimanente è inferiore alla durata definita (regolabile da 1 a 30 minuti) e il VDI rimanente è inferiore al 10% della capacità della siringa. NOTA: il tasto  consente di silenziare l'allarme senza limite di tempo.
Vol. limite raggiunto !	Bassa (!)	No	Il volume limite è stato raggiunto e l'impostazione di fine infusione è configurata su "KVO" o "continua". NOTA: il tasto  consente di silenziare l'allarme per un periodo di tempo di durata compresa tra 1 minuto e 12 ore.

12.4.3 Allarmi relativi a volume/tempo

Messaggio	Priorità	Arresto dell'infusione?	Problema / Soluzione
Fine volume/tempo !!!	Alta (!!!)	Sì	Il VDI è terminato. NOTA: il tasto  consente di silenziare l'allarme senza limite di tempo.
Preallarme fine volume/tempo !!	Media (!!)	No	Il tempo rimanente è inferiore alla durata definita (regolabile da 1 a 30 minuti) e il VDI rimanente è sceso al di sotto del 10% della capacità della siringa. NOTA: il tasto  consente di silenziare l'allarme senza limite di tempo.
Fine volume/tempo !	Bassa (!)	No	Il VDI è completato e l'impostazione di fine infusione è configurata su "KVO" o "continua". NOTA: il tasto  consente di silenziare l'allarme per un periodo di tempo di durata compresa tra 1 minuto e 12 ore.

12.4.4 Allarmi relativi all'infusione

Messaggio	Priorità	Arresto dell'infusione?	Problema / Soluzione
Fine infusione !!!	Alta (!!!)	Sì	L'infusione è terminata (flusso soltanto). NOTA: il tasto  consente di silenziare l'allarme per 2 minuti.

Messaggio	Priorità	Arresto dell'infusione?	Problema / Soluzione
Preall. fine infusione !!	Media (!!)	No	<p>Il tempo rimanente è inferiore alla durata definita (regolabile da 1 a 30 minuti) e il volume di fluido rimanente nella siringa è sceso al di sotto del 10% della capacità della siringa.</p> <p>NOTA: il tasto  consente di silenziare l'allarme senza limite di tempo.</p>
Controllare le impostazioni !!	Media (!!)	No	<p>Un valore di infusione è stato modificato utilizzando i tasti, ma non è stato confermato.</p> <p> Selezionare questo valore e premere OK per confermare.</p> <p>NOTA: il tasto  consente di silenziare l'allarme per 2 minuti.</p>
Attesa impostazioni !!	Media (!!)	No	<p>È necessario inserire un valore.</p> <p> Inserire un valore e premere OK per confermare.</p> <p>NOTA: il tasto  consente di silenziare l'allarme per 2 minuti.</p>
Avvio in attesa !!	Media (!!)	No	<p>Le impostazioni dell'infusione sono state inserite, ma l'infusione non è stata avviata con il tasto start.</p> <p> Controllare le impostazioni dell'infusione</p> <p> Premere start per avviare l'infusione.</p> <p>NOTA: il tasto  consente di silenziare l'allarme per 2 minuti.</p>
Limite super. rag.	Segnale informativo	No	<p>Il limite non superabile superiore o inferiore è stato raggiunto.</p>

12.4.5 Allarmi relativi alla pressione

Messaggio	Priorità	Arresto dell'infusione?	Problema / Soluzione
Allarme occlusione !!!	Alta (!!!)	Sì	<p>La pressione nella linea di infusione ha raggiunto il livello di soglia.</p> <p> Controllare se la linea di infusione è occlusa. Se necessario, regolare nuovamente la soglia della pressione in base al flusso. Vedere <i>Pressione</i> alla pagina 49.</p> <p>NOTA: il tasto  consente di silenziare l'allarme per 2 minuti.</p>

Messaggio	Priorità	Arresto dell'infusione?	Problema / Soluzione
Preallarme occlusione !!	Media (!!)	No	<p>La pressione nella linea ha raggiunto il seguente valore:</p> <ul style="list-style-type: none"> ■ 25 mmHg / 2,5 kPa / 0,5 PSI al di sotto della soglia programmata (da 50 a 250 mmHg) ■ 50 mmHg / 5 kPa / 1 PSI al di sotto della soglia programmata (oltre 250 mmHg) <p> Controllare la linea di infusione.</p> <p> Impostare la soglia di pressione corretta.</p> <p>NOTA: il tasto  consente di silenziare l'allarme senza limite di tempo.</p>
Aumento pressione !	Bassa (!)	No	<p>La pressione nella linea di infusione sta aumentando.</p> <p> Controllare se sono presenti occlusioni nella linea di infusione.</p> <p>NOTA: il tasto  consente di confermare l'allarme.</p>
Calo di pressione !	Bassa (!)	No	<p>La pressione nella linea di infusione sta diminuendo.</p> <p> Controllare la connessione Luer Lock a valle e l'integrità dell'intera linea.</p> <p>NOTA: il tasto  consente di silenziare l'allarme senza limite di tempo.</p>

12.4.6 Allarmi relativi alla batteria

Messaggio	Priorità	Arresto dell'infusione?	Problema / Soluzione
Avviso !!! Batteria molto scarica Collega all'alimentazione e attendi	Alta (!!!)	Sì	<p>La batteria è scarica. La pompa si spegnerà automaticamente entro 5 minuti.</p> <p> Collegare immediatamente la pompa all'alimentazione elettrica. La pompa visualizza il messaggio "Allarme batteria risolto".</p> <p>NOTA: il tasto  consente di silenziare l'allarme per 2 minuti.</p>

Messaggio	Priorità	Arresto dell'infusione?	Problema / Soluzione
Avviso !!! Batteria molto scarica Troppo basso per uso Attendere la carica	Alta (!!!)	Sì	Batteria molto scarica. ☞ Caricarla per il tempo necessario. NOTA: il tasto  consente di silenziare l'allarme per 2 minuti.
Avviso !! Batteria bassa Collega all'alimentazione	Media (!!)	No	Batteria bassa. ☞ Collegare la pompa all'alimentazione elettrica. NOTA: il tasto  consente di silenziare l'allarme senza limite di tempo.
	Bassa (!)	No	Se la pompa non viene utilizzata per un lungo periodo, collegarla all'alimentazione elettrica e attendere che la batteria sia carica.

12.4.7 Allarmi relativi all'alimentazione

Messaggio	Priorità	Arresto dell'infusione?	Problema / Soluzione
Interruzione aliment. CA !	Bassa (!)	No	L'alimentazione elettrica è discontinua. ☞ Contattare l'assistenza tecnica. NOTA: il tasto  consente di confermare l'allarme.
Disconn. aliment.	Segnale informativo	No	La pompa è scollegata dall'alimentazione CA. Viene emesso un solo segnale acustico. ☞ Premere  per confermare o ricollegare alla rete elettrica CA. ☞ Accertarsi che l'autonomia della batteria sia sufficiente per la durata prevista dell'infusione. ☞ Se il distacco è stato involontario, controllare il collegamento dell'alimentazione.

12.4.8 Allarmi relativi al tastierino

Messaggio	Priorità	Arresto dell'infusione?	Problema / Soluzione
Stato blocco tastiera	Segnale informativo	No	Il tastierino è bloccato. ☞ Sbloccare la tastiera.

Messaggio	Priorità	Arresto dell'infusione?	Problema / Soluzione
Tastiera bloccata	Segnale informativo	No	Il tastierino è bloccato e il braccetto blocca-siringa è stato aperto e chiuso. ☞ Sbloccare la tastiera.
Sbloccare la tastiera per continuare			

12.4.9 Allarmi relativi a errori tecnici

Messaggio	Priorità	Arresto dell'infusione?	Problema / Soluzione
Erxx (yyyy) !!!	Alta (!!!)	Si	Allarme tecnico. ☞ Contattare il tecnico qualificato di riferimento o il rappresentante di vendita Fresenius Kabi. NOTA: il tasto  consente di silenziare l'allarme per 30 secondi.
Temperatura interna alta !	Bassa (!)	No	Aumento della temperatura. ☞ Controllare l'ambiente del dispositivo. NOTA: il tasto  consente di silenziare l'allarme per 2 minuti.
Segnalazione di allarme non disponibile su Link !	Bassa (!)	No	La pompa è installata su una stazione d'impilaggio Link+ Agilia non aggiornata. ☞ Contattare il tecnico qualificato di riferimento o il rappresentante di vendita Fresenius Kabi. NOTA: il tasto  consente di confermare l'allarme.

In caso di malfunzionamento del sistema, si attiva l'allarme acustico e viene visualizzato il messaggio di errore Erxx (yyyy) !!!.

1. Prendere nota del messaggio di errore Erxx (yyyy) !!!.
2. Scollegare la pompa dall'alimentazione elettrica.
3. Spegnerne la pompa premendo il tasto .



ATTENZIONE

Se l'allarme persiste dopo il riavvio della pompa, non utilizzarla e contattare il reparto biomedico o un rappresentante Fresenius Kabi.

12.5 Segnali informativi solo acustici

Tipo	Commento	Arresto dell'infusione?	Attivazione
Spegnimento	Segnale acustico fino al rilascio del tasto	No	Il segnale acustico inizia quando l'azione non è consentita
Avvio dell'infusione alla fine della pausa	3 segnali acustici	N/A	Alla fine di una pausa, quando l'infusione si avvia automaticamente
Fine della pausa	4 segnali acustici	N/A	Alla fine della pausa - ripetuti
Collegamento dell'alimentazione elettrica CA	1 segnale acustico	No	Quando è collegata l'alimentazione elettrica
Tasto non consentito	1 segnale acustico	No	Ripetuto fino al rilascio del tasto
Segnale acustico del tasto	1 segnale acustico	No	Per ogni tasto premuto
Altro segnale acustico non di convalida	1 segnale acustico	No	Per ogni tasto premuto
Bolo manuale	1 segnale acustico	No	Ripetuto per ogni mL infuso
Riempimento della siringa	Segnale acustico fino al rilascio del tasto	N/A	Quando il riempimento ha raggiunto la fine dopo 5 mL

13 Siringhe

13.1 Lista delle siringhe



ATTENZIONE

Prestare attenzione alle specifiche delle siringhe (data di scadenza, conservazione, sterilità, intervallo di sostituzione, smaltimento). Per ottenere queste informazioni, fare riferimento alle istruzioni del produttore della siringa. L'uso di una siringa scaduta può ridurre le prestazioni della pompa di infusione.



INFORMAZIONI

- La pompa Agilia SP è utilizzabile con 100 siringhe di diversi tipi, marche e dimensioni. Per la lista delle siringhe compatibili e ulteriori informazioni, fare riferimento all'opuscolo Componenti del sistema.
- La lista delle siringhe disponibili per la pompa è accessibile dalle opzioni della pompa.

Fresenius Kabi declina ogni responsabilità per errori di flusso causati da modifiche delle specifiche delle siringhe introdotte dal produttore.

13.2 Preparazione di una siringa

1. Preparare il fluido da infondere secondo il protocollo della struttura sanitaria.
2. Selezionare una siringa.
3. Verificare l'integrità della siringa e del dispositivo di accesso.
4. Raccordare la siringa alla prolunga secondo le procedure locali.



5. Se necessario, riempire la siringa e verificare che sia a tenuta stagna.
6. Riempire manualmente la prolunga secondo il protocollo della struttura sanitaria.
7. Accertarsi dell'assenza di aria all'interno della siringa o della prolunga.



AVVERTENZA

Quando la soluzione in infusione può generare aria nella linea (ad es. degassazione) o per pazienti particolari (neonati, pazienti con forame ovale), è preferibile utilizzare linee di prolunga con un filtro dell'aria assieme alle pompe Agilia. Questi filtri possono avere alcune istruzioni specifiche. In particolare, accertarsi che il fluido da infondere sia compatibile con le dimensioni del filtro.



INFORMAZIONI

- Si raccomanda di riempire la linea immediatamente prima di avviare l'infusione.

- Per evitare danni al deflussore e alla pompa, non utilizzare assieme a dispositivi di infusione a pressione positiva che possono creare una contropressione superiore a 2000 hPa (1500 mmHg).
- Alcuni farmaci potrebbero richiedere l'uso di prolunghe specifiche.
- Collegare la linea di infusione rispettando le procedure in vigore nella propria struttura sanitaria nonché le pratiche cliniche adatte. Si raccomanda di usare un sistema Luer Lock per ridurre il rischio di disconnessione, perdita, aria nella linea o contaminazione.
- Prima del collegamento alla pompa, riempire manualmente la siringa e la prolunga per rimuovere tutta l'aria.



INFORMAZIONI

Quando si utilizza per l'analgesia epidurale, è preferibile utilizzare materiali di consumo con codice colore giallo e prolunghe con connettore Neuraxial NRFit conforme agli standard ISO.

Precauzioni per l'uso di prolunghe



AVVERTENZA

Quando si utilizza per l'analgesia epidurale, si raccomanda di utilizzare materiali di consumo e linee di prolunga senza porta di iniezione.



AVVERTENZA

L'avvio di un'infusione con una velocità di flusso inferiore a 5 mL/h può causare un ritardo nell'erogazione del farmaco a causa di un tempo di avvio più lungo.



ATTENZIONE

Utilizzare preferibilmente deflussori con lo spazio morto più basso possibile. In questo modo si riduce il tempo necessario al fluido per raggiungere il paziente e il tempo di rilevamento delle occlusioni. Evitare di utilizzare collettori con valvole ad alta pressione. Questo tipo di valvole può causare un ritardo nella terapia seguito da un bolo improvviso una volta aperto.

13.3 Operazioni relative alle siringhe

13.3.1 Rimozione di una siringa

1. Premere  per arrestare l'infusione.
2. Scollegare il paziente.
3. Aprire il braccetto blocca-siringa.
4. Premere la leva di sblocco e rimuovere la siringa dall'alloggiamento.
5. Scollegare la siringa dalla prolunga.
6. Scollegare la prolunga dal dispositivo di accesso attenendosi al protocollo della struttura sanitaria.

13.3.2 Sostituzione di una siringa

1. Rimuovere la siringa. Vedere *Rimozione di una siringa* alla pagina 79.
2. Preparare una nuova siringa e attenersi alla procedura descritta nello schema di flusso. Vedere *Schema di flusso* alla pagina 32.
3. Dopo l'installazione della nuova siringa, confermare la schermata della "stessa terapia" (schermata opzionale).



INFORMAZIONI

Smaltire correttamente le siringhe usate.

13.3.3 Frequenza di sostituzione della siringa

Sostituire la siringa in base al protocollo della propria struttura sanitaria o alle linee guida CDC.

13.3.4 Infusione a gravità in parallelo con una pompa

È possibile infondere il contenuto di un contenitore di fluidi a gravità, in parallelo con la pompa.

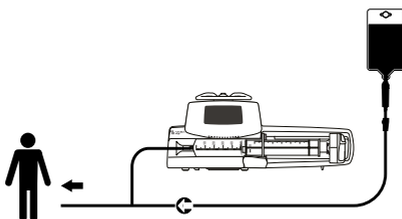


Figura 6: Infusione a gravità (in parallelo con una pompa)



AVVERTENZA

La combinazione di farmaci diversi nella stessa linea di infusione può provocare instabilità chimica o la perdita degli effetti terapeutici previsti. Se possibile, evitare di combinare farmaci nella stessa linea di infusione.



ATTENZIONE

Le linee di infusione a gravità utilizzate in parallelo devono essere dotate di una valvola di non ritorno o di dispositivi di infusione a pressione positiva. Ciò consente di evitare il ritorno del fluido o del farmaco somministrato per via endovenosa nella linea a gravità.



INFORMAZIONI

In mancanza di una valvola di non ritorno su una linea di infusione a gravità durante un'infusione multiviva, sarà impossibile rilevare eventuali occlusioni sul lato paziente. Tali occlusioni possono causare il ritorno del farmaco pompato

nella linea a gravità e una successiva infusione incontrollata dopo la risoluzione dell'occlusione.

14 Conservazione del dispositivo

14.1 Precauzioni per la conservazione

- Maneggiare con cura il dispositivo durante la conservazione.
- Conservare il dispositivo in un luogo fresco e asciutto. L'area di conservazione deve essere pulita e organizzata.
- Pulire e disinfettare il dispositivo prima di conservarlo.

14.2 Condizioni di conservazione e trasporto

Attenersi alle seguenti condizioni per la conservazione e il trasporto:

- Temperatura: -10 °C a +60 °C
- Pressione: da 500 hPa (375 mmHg / 7,25 PSI) a 1060 hPa (795 mmHg / 15,37 PSI)
- Umidità relativa: dal 10% al 90% senza condensa
- Altitudine: Fino a 3.000 m

14.3 Preparazione del dispositivo per la conservazione

Preparare il dispositivo per la conservazione attenendosi alle seguenti istruzioni:

1. Spegnerne la pompa e rimuovere i materiali di consumo.
2. Se necessario (conservazione a lungo termine), scollegare il cavo di alimentazione della pompa e tutti i cavi di comunicazione.
3. Rimuovere la pompa dalla sede di montaggio.
4. Pulire la pompa.
5. Maneggiare con cura la pompa e riporla in un luogo idoneo.

Per le istruzioni dettagliate, fare riferimento ai capitoli pertinenti inclusi nel presente documento.

14.4 Uso del dispositivo dopo la conservazione

Il dispositivo può essere utilizzato immediatamente dopo la conservazione, senza bisogno di attenderne il raffreddamento o il riscaldamento.

Se la batteria è stata rimossa durante un lungo periodo di conservazione, contattare il reparto biomedico per la reinstallazione della batteria prima dell'uso.

È preferibile caricare la batteria per almeno 6 ore.

È preferibile eseguire questo "Test utente" quando il dispositivo viene installato dopo la conservazione e prima di utilizzarlo su un paziente (vedere *Test utente* alla pagina 68).

15 Specifiche



INFORMAZIONI

L'intervallo di impostazioni e i valori predefiniti descritti in questa sezione corrispondono alla configurazione di fabbrica.

L'intervallo di impostazioni e i valori predefiniti possono essere regolati nelle opzioni della pompa.

15.1 Funzioni essenziali

Le funzioni essenziali della pompa sono definite in base a condizioni di utilizzo standard:

Funzione	Fare riferimento a
Accuratezza del flusso	<i>Accuratezza del flusso</i> alla pagina 85. <i>Curve a tromba e di avvio</i> alla pagina 96.
Tempo di rilevamento occlusione	<i>Accuratezza dell'allarme occlusione e del volume del bolo alla risoluzione dell'occlusione</i> alla pagina 86.
Volume del bolo dopo la risoluzione dell'occlusione	<i>Accuratezza dell'allarme occlusione e del volume del bolo alla risoluzione dell'occlusione</i> alla pagina 86.
Gestione di allarmi ad alta priorità	<i>Allarmi e funzioni di sicurezza</i> alla pagina 69.

15.2 Portata

	Formato	Siringa					Incremento minimo
		50 mL / 60 mL	30 mL	20 mL	10 mL	5 mL	
Portata di infusione	mL/h	0,1 → 1200	0,1 → 600	0,1 → 600	0,1 → 350	0,1 → 250	0,01 (0,10 → 9,99) 0,1 (10,0 → 99,9) 1 (100 → 1.200)
Bolo manuale*	mL/h	50 → 1200	50 → 600	50 → 600	50 → 350	50 → 250	50
Riempimento	mL/h	1200	600	600	350	250	N/A
KVO**	mL/h	0,1 → 5	0,1 → 5	0,1 → 5	0,1 → 5	0,1 → 5	0,01 (0,1 → 5)

* Valore predefinito del bolo manuale = Valore superiore della portata per siringhe di ogni dimensione.

** Valore KVO predefinito = 1 mL/h.

15.3 Volume da infondere (VDI)

	Formato	Intervallo di impostazioni	Valore predefinito	Incremento minimo
Limite del volume	mL	0,1 → 999	N/A	0,01 (0,01 → 9,99) 0,1 (10,0 → 99,9) 1 (100 → 999)
Volume/Tempo	mL	0,1* → 99,9*	0*	0,01 (0,1 → 9,99) 0,1 (10,0 → 99,9)
Bolo manuale	mL	0,1* → 60**	N/A	N/A

* Applicabile solo se il valore non è definito nel farmaco corrente.

** 60 mL con farmaco, 10 mL senza farmaco

Applicabile a siringhe di tutte le dimensioni (50/60 mL, 30 mL, 20 mL, 10 mL, 5 mL)

15.4 Tempo di infusione

	Formato	Intervallo di impostazioni	Valore predefinito	Incremento minimo
Tempo di infusione	__ h __ min	00h01min → 96h00min	N/A	00h01min
Durata tacitazione allarme KVO	__ h __ min	00h01min → 12h00min	01h00min*	N/A
Pausa	__ h __ min	00h01min → 24h00min	N/A	00h01min

Applicabile a siringhe di tutte le dimensioni (50/60 mL, 30 mL, 20 mL, 10 mL, 5 mL)

Il tempo di infusione può essere impostato solo per Volume/Tempo o Dose/Tempo infusioni.

* Il valore predefinito visualizzato può variare in base alla configurazione della pompa.

15.5 Gestione della pressione

	Descrizione dell'impostazione	Formato dell'impostazione	Valore predefinito
Modalità	Modalità della pressione di infusione.	3 livelli / Variabile	Variabile
DPS	Consente l'attivazione dell'opzione DPS nel menu della pressione della pompa.	Sì / No	Sì
Unità di misura	Selezione l'unità di misura della pressione.	mmHg / kPa / PSI	mmHg

	Descrizione dell'impostazione	Formato dell'impostazione	Valore predefinito
Limite memorizzato	L'ultima modifica del limite di pressione viene memorizzata automaticamente per l'avvio successivo.	Abilitato / Disabilitato	Disabilitato
Valore DPS memorizzato	L'ultima modifica del valore DPS viene memorizzata automaticamente per l'avvio successivo.	Abilitato / Disabilitato	Disabilitato

		Intervallo di impostazioni (*)	Valore predefinito (*)	Incremento minimo (*)
3 livelli	Bassa	50 → 300	50	50
	Media	150 → 700	500	50
	Alta	250 → 900	900	50
Variabile	Intervallo completo	50 → 900	500	25 (50 → 250) 50 (250 → 900)
	Limite massimo	500 → 900	900	50
DPS	Soglia di aumento	50 → 400	100	50
	Soglia di diminuzione	100 → 400	100	50

* Questi valori sono espressi in mmHg

NOTA: 1 bar = 750 mmHg = 100 kPa = 14,5 PSI.

15.6 Accuratezza



AVVERTENZA

L'accuratezza (flusso, tempo, volume infuso, pressione) può dipendere dal modello e dalla configurazione della siringa, dalla configurazione della linea di prolunga, dalla viscosità e dalla temperatura del fluido. L'accuratezza potrebbe essere ridotta quando il flusso di infusione è inferiore a 1 mL/h.

NOTA: Tutti i test indicati di seguito sono conformi allo standard IEC 60601-2-24. I valori sono relativi a siringhe utilizzate durante test interni e sono puramente indicativi.

15.6.1 Accuratezza del flusso

	Accuratezza
Flusso	± 3%

15.6.2 Effetti delle variazioni di pressione sull'accuratezza

Contropressione	Accuratezza (da valori medi)
+ 39,9 kPa	~ -3%
+ 13,33 kPa	~ -1,5%
- 13,33 kPa	~ +1,5%

15.6.3 Accuratezza dell'allarme occlusione e del volume del bolo alla risoluzione dell'occlusione

	Accuratezza			
	Siringa**	Velocità	Soglia di allarme occlusione	
			50 mmHg	900 mmHg
Tempo di risposta dell'allarme di occlusione*	50 mL	0,1 mL/h	< 5 ore	< 28 ore
		1 mL/h	< 30 minuti	< 3 ore
		5 mL/h	< 7 minuti	< 30 minuti
	20 mL	0,1 mL/h	< 4 ore	< 14 ore
		1 mL/h	< 20 minuti	< 75 minuti
		5 mL/h	< 5 minuti	< 15 minuti

* Condizioni di test: Temperatura: 20 °C, Lunghezza linea prolunga: 150 cm

** Siringa: BD Precise

	Accuratezza			
	Siringa**	Velocità	Volume del bolo alla risoluzione dell'occlusione	
			50 mmHg	900 mmHg
Volume del bolo alla risoluzione dell'occlusione*	50 mL	5 mL/h	$-0,05 \leq X \leq 0,35$ mL	$-0,05 \leq X \leq 0,35$ mL

* Condizione di test: Contropressione: 0 mmHg

** Siringa: BD Precise 50 mL

NOTA:

- Per ridurre il volume del bolo viene eseguito un pompaggio a flusso inverso alla risoluzione dell'occlusione.
- Durante il movimento della pompa da 0 a 1 m al di sopra del paziente, potrebbe verificarsi un bolo ($-0,05 \leq X \leq 0,35$ mL).

15.6.4 Accuratezza del volume

	Accuratezza
Bolo manuale*	≤ 10 mL: $\pm 0,2$ mL > 10 mL: $\pm 3\%$

* Condizione di test: Contropressione: 0 mmHg

15.6.5 Accuratezza della pressione

	Accuratezza
Pressione	< 500 mmHg: ± 75 mmHg > 500 mmHg: $\pm 15\%$

16 Pulizia e disinfezione

Per evitare rischi di infezione e trasmissione microbica, pulire e disinfettare adeguatamente il dispositivo.



AVVERTENZA

- La procedura di disinfezione deve essere eseguita subito dopo la pulizia. Disinfettare la pompa senza averla pulita in precedenza non è efficace.
- In caso di contaminazione con sangue o fluidi corporei durante l'utilizzo della pompa, e se consentito dalle prassi locali e dalle politiche della struttura sanitaria, eseguire immediatamente la pulizia rapida descritta di seguito. Seguire sempre le regole locali in merito alle misure di protezione.

Solo pulizia rapida

Le procedure di pulizia rapida possono essere eseguite in qualunque momento quando si nota la presenza di sporczia.

NOTA: La pulizia rapida non è un'alternativa alla pulizia completa che è comunque necessaria.

1. Per evitare modifiche accidentali ai parametri di infusione, accertarsi che il tastierino sia bloccato. Non spostare la pompa.
2. Pulire tutte le superfici esposte della pompa adoperando salviette pronte all'uso.
3. Al termine dell'infusione, eseguire il protocollo di pulizia completo (vedere *Istruzioni per la pulizia* alla pagina 89).

16.1 Quando pulire e disinfettare la pompa

Pulire e disinfettare a fondo la pompa nei seguenti casi:

- Dopo ogni uso sul paziente
- Prima di qualunque intervento di manutenzione
- Regolarmente quando la pompa non è utilizzata
- Prima della conservazione

16.2 Sostanze consigliate e sostanze non consentite



ATTENZIONE

Detergenti raccomandati

- Pulizia: Didecilmetilammonio cloruro (esempio: Wip'Anios Excel di Anios)
- Disinfezione: Didecilmetilammonio cloruro (esempio: Wip'Anios Excel di Anios)



ATTENZIONE

I seguenti detergenti per la pulizia o la disinfezione sono vietati:

- Tricloroetilene

- Detergenti abrasivi

- Alcol non diluito

Questi agenti aggressivi potrebbero danneggiare le superfici in plastica e causare malfunzionamento.

16.3 Istruzioni per la pulizia e la disinfezione

Attenersi alle istruzioni fornite per garantire la pulizia e la disinfezione efficaci dell'apparecchiatura.

- Usare le sostanze in conformità alle istruzioni del produttore. Tali istruzioni possono indicare la necessità di indossare dispositivi di protezione personale (guanti, camice di laboratorio, occhiali ecc.) o di diluire la sostanza in conformità alle linee guida del produttore.
- Per i disinfettanti, rispettare il tempo di contatto necessario agli agenti antimicrobici per agire (il tempo per cui il detergente deve rimanere sulla pompa per una disinfezione efficace).

La seguente avvertenza è fornita per proteggere il personale dalle scosse elettriche, e la pompa da eventuali danni che possono provocarne un malfunzionamento.

La pulizia e la disinfezione della pompa devono essere eseguite solo da personale qualificato.

ATTENZIONE

Le seguenti operazioni possono danneggiare il dispositivo e renderlo inutilizzabile:



- La pompa non deve essere sterilizzata. Non inserire la pompa in autoclave né immergerla in liquidi.
- Non spruzzare liquidi direttamente sui connettori: utilizzare preferibilmente salviette detergenti.

16.3.1 Istruzioni per la pulizia

Prerequisiti

- La pompa è spenta.
- Il cavo di alimentazione e tutti gli altri cavi sono scollegati.
- L'aria è a temperatura ambiente (da 20 a 25 °C).
- L'operatore indossa dispositivi di protezione idonei.

Protocollo

1. Collocare la pompa su una superficie pulita o su un telo monouso.
2. Rimuovere tutte le tracce di sporczia con una salvietta pronta all'uso.
3. Pulire accuratamente tutte le superfici esposte della pompa (involucro, tastiera, area del braccetto blocca-siringa, protezione della siringa, pistone di spinta, leva di sblocco, fermo del braccetto blocca-siringa ecc.), procedendo dall'alto verso il basso. Per sollevare e spostare la pompa, è possibile usare la maniglia di colore argento.
 - Durante la pulizia delle parti laterali, non inumidire le prese dei connettori.

- Non consentire lo scorrimento, la dispersione o il gocciolamento di liquidi nell'involucro della pompa.
4. Accertarsi che la pompa rimanga umida per almeno 1 minuto.
 5. Appoggiare la pompa e pulire la maniglia di colore argento, la manopola di blocco, la vite del morsetto e il pulsante di rilascio.
 6. Pulire delicatamente il lato posteriore del morsetto del braccetto blocca-siringa e tutte le superfici esposte nell'area del braccetto blocca-siringa con una nuova salvietta pronta all'uso.
 7. Accertarsi che la pompa rimanga umida per almeno 1 minuto per sciogliere tutta la materia organica.
 8. Strofinare delicatamente le superfici esposte della pompa con un tampone. Strofinare le giunzioni e i bordi del pannello di controllo e le aree ristrette o difficili da raggiungere.
 9. Pulire il cavo di alimentazione e tutti gli accessori della pompa.
 10. Lasciare asciugare completamente la pompa a temperatura ambiente.

16.3.2 Istruzioni per la disinfezione

Prerequisiti

- È stato eseguito il protocollo di pulizia.
- La pompa è spenta.
- Il cavo di alimentazione e tutti gli altri cavi sono scollegati.
- L'aria è a temperatura ambiente (tra 20 e 25 °C).
- L'operatore indossa dispositivi di protezione idonei.

Protocollo

1. Collocare la pompa già pulita su una superficie pulita o su un telo monouso.
2. Strofinare tutte le superfici esposte della pompa con una salvietta pronta all'uso, senza tralasciare scanalature, interstizi e aree difficili da raggiungere. Per sollevare e spostare la pompa, è possibile usare la maniglia di colore argento.
 - Durante la pulizia delle parti laterali, non inumidire le prese dei connettori.
 - Non consentire lo scorrimento, la dispersione o il gocciolamento di liquidi nell'involucro della pompa.
3. Appoggiare la pompa e pulire la maniglia di colore argento, la manopola di blocco, la vite del morsetto e il pulsante di rilascio.
4. Pulire delicatamente il lato posteriore del morsetto del braccetto blocca-siringa e tutte le superfici esposte nell'area del braccetto blocca-siringa con una nuova salvietta pronta all'uso.
5. Ripetere i passaggi da 2 a 4 con una nuova salvietta pronta all'uso.
6. Lasciare il disinfettante sulla pompa per almeno 3 minuti.
7. Pulire il cavo di alimentazione e tutti gli accessori della pompa.
8. Lasciare asciugare completamente la pompa a temperatura ambiente.

17 Gestione dell'alimentazione

17.1 Precauzioni sull'alimentazione elettrica CA

Accertarsi che la tensione dell'alimentazione elettrica CA corrisponda al valore indicato sull'etichetta collocata nella parte inferiore del dispositivo. Non superare la tensione consentita.



AVVERTENZA

Si raccomanda di utilizzare la pompa e i suoi accessori con il cavo di alimentazione o l'accessorio della gamma Agilia fornito da Fresenius Kabi. Se tale cavo di alimentazione non è disponibile, utilizzare un cavo con le stesse specifiche.



ATTENZIONE

- Le pompe devono essere collegate a ciabatte di alimentazione di grado medicale, se necessario.
- L'uscita elettrica deve rimanere sempre accessibile in modo da poter scollegare l'alimentazione elettrica in caso di emergenza.

17.2 Precauzioni relative alla batteria

Il dispositivo utilizza una batteria ricaricabile agli ioni di litio.

Le seguenti azioni possono causare perdite, surriscaldamenti, fumo, esplosioni o incendi, con conseguente riduzione delle prestazioni, guasti, danni all'apparecchiatura o lesioni all'utente:

- Utilizzo scorretto di una batteria agli ioni di litio.
- Sostituzione della batteria da parte di personale non qualificato.



ATTENZIONE

Non sostituire la batteria con una batteria diversa da quella fornita da Fresenius Kabi.

Manipolare la batteria sempre con la pompa spenta e il cavo di alimentazione scollegato.

Un'errata manipolazione della batteria può renderla inutilizzabile. L'uso di una batteria difettosa o danneggiata può causare un arresto prematuro dell'infusione e/o una perdita di litio che può essere nociva per gli utilizzatori e i pazienti.

Se la batteria appare danneggiata o non funziona come previsto, contattare il reparto biomedico della struttura ospedaliera o il rappresentante di vendita Fresenius Kabi.

17.3 Modalità di funzionamento a batteria

Il dispositivo è dotato di una batteria interna che lo alimenta automaticamente in caso di guasto dell'alimentazione o distacco dall'alimentazione elettrica CA. La batteria viene caricata quando la pompa è collegata all'alimentazione elettrica CA.

Prima del primo avvio, caricare la batteria per circa 6 ore, collegando il cavo di alimentazione con la pompa spenta.



INFORMAZIONI

Durante l'uso, lasciare il dispositivo collegato all'alimentazione elettrica in modo da preservare la carica e la capacità massima della batteria, e per ottimizzarne la durata e le prestazioni. Le prestazioni essenziali e il comportamento del dispositivo non sono influenzate negativamente durante la ricarica.

18 Caratteristiche tecniche

18.1 Alimentazione elettrica

È obbligatorio usare un cavo di alimentazione Agilia conforme allo standard IEC 60227.

Il sezione dei conduttori del cavo di alimentazione deve essere almeno 0,75 mm².

Per una lista dei cavi di alimentazione compatibili, fare riferimento all'opuscolo Componenti del sistema.

Alimentazione CA	Alimentazione elettrica 	100 V - 240 V ~ / 50/60 Hz con terra funzionale
	Consumo massimo	10-15 VA
	Fusibile di protezione	1×T1,6 Ah, 250 V, accessibile dal vano batteria

18.2 Batteria

Scollegare la batteria prima di aprire il dispositivo. Evitare cortocircuiti e temperature estreme.

Se il dispositivo non viene utilizzato per oltre 3 mesi, la data viene cancellata (tutte le altre impostazioni sono memorizzate in maniera permanente). Quando si accende della pompa, è necessario impostare nuovamente la data.

Il dispositivo è dotato di una delle seguenti batterie:

- 7,2 V 2,2 Ah
- 7,34 V 2,75 Ah

Per identificare il tipo di batteria installata, fare riferimento al manuale tecnico della pompa.

Caratteristiche	7,2 V 2,2 Ah - Batteria intelligente agli ioni di litio	
Peso	Circa 100 g	
Autonomia batteria	Flusso 5 mL/h	Autonomia batteria Oltre 11 h
Ricarica della batteria	Pompa spenta: meno di 6 h / Pompa accesa: meno di 20 h	

Caratteristiche	7,34 V 2,75 Ah - Batteria intelligente agli ioni di litio	
Peso	Circa 100 g	
Autonomia batteria	Flusso 5 mL/h	Autonomia batteria Oltre 17 h
Ricarica della batteria	Pompa spenta: meno di 7 h / Pompa accesa: meno di 21 h	

18.3 Consumo energetico

La pompa normalmente consuma circa 3,5 W in condizioni di funzionamento standard.

18.4 Porta di comunicazione

Il connettore collocato sul retro del dispositivo consente la comunicazione di dati con un PC.

Cavo seriale	Uscita TTL
Ingresso alimentazione	 10 V / 15 W per l'alimentazione elettrica del prodotto
Uscita alimentazione	 5 Vcc / 150 mA per l'alimentazione del cavo USB Agilia.

18.5 Comunicazione a infrarossi

La pompa è munita di una porta ad infrarossi collocata sul retro.

Modalità	Comunicazione ottica wireless tramite luce a infrarossi
Compatibilità	Livello fisico SIR (Asynchronous Serial Infrared) irPHY 1.0, banda base senza carrier
Protocollo di trasporto	Proprietario
Velocità	Max 115,2 kb/s
Lunghezza d'onda	Banda a infrarossi da 880 a 900 nm con larghezza di banda spettrale di 45 nm
Protezione degli occhi	Classe 0 IEC 62471

18.6 Livelli acustici

18.6.1 Livelli acustici della pompa in funzione (senza allarmi)

Flusso (mL/h)	Livello acustico (dB(A))
0	21
1	23
20	27
100	30
400	49
1200	32

NOTA: Questi valori sono forniti a solo scopo informativo.

18.6.2 Livelli acustici degli allarmi

Priorità degli allarmi	Intervallo per il volume dell'allarme acustico regolato al minimo (vedere <i>Volume dell'allarme</i> alla pagina 58)			Intervallo per il volume dell'allarme acustico regolato al massimo (vedere <i>Volume dell'allarme</i> alla pagina 58)		
	Intervallo valori		Valori misurati	Intervallo valori		Valori misurati
Alti	55	70	63,7	70	80	75,4
Medi	54	64	58,8	64	75	70,2
Bassi	52	62	57,3	59	70	64,5

NOTA: dB(A) è il livello della pressione sonora ponderato A misurato in una semisfera con raggio di 1 m, secondo la Tabella B.1 dello standard ISO 3744:2010 e come definito nello standard IEC 60601-1-8: ed 2006; Am.2: 2020.

18.7 Conformità

Sicurezza delle apparecchiature elettromedicali	Conforme ai seguenti standard: <ul style="list-style-type: none"> ■ EN/IEC 60601-1 ■ EN/IEC 60601-1-8 	IP32 Grado di protezione dall'ingresso di acqua o particelle
EMC (compatibilità elettromagnetica)	Conforme al seguente standard: <ul style="list-style-type: none"> ■ EN/IEC 60601-1-2 	 Protezione dalle correnti di dispersione: Parte applicata di classe CF a prova di defibrillatore*
Standard particolari	<ul style="list-style-type: none"> ■ EN/IEC 60601-2-24 	 Protezione dalle scosse elettriche: classe II  Terra funzionale**

* Dopo una defibrillazione, il tempo di ripristino della pompa è circa 2 secondi.

** La terra funzionale è collegata direttamente al cavo di alimentazione elettrica. Riduce le correnti residue che possono interferire con dispositivi ECG o EEG.

18.8 Dimensioni e peso

A / L / P	135 x 345 x 170 mm
Peso	Approssimativamente 2,1 kg
Dimensioni dello schermo	70 x 35 mm

18.9 Curve a tromba e di avvio



AVVERTENZA

L'avvio di un'infusione con una velocità di flusso inferiore a 5 mL/h può causare un ritardo nell'erogazione del farmaco a causa di un tempo di avvio più lungo.

La curva a tromba mostra la variazione dell'accuratezza del flusso media in periodi di osservazione specifici. Le variazioni sono rappresentate solo come deviazioni massime e minime rispetto alla portata media complessiva, entro la finestra di osservazione.

Le curve a tromba sono rappresentate di seguito per un numero portate rappresentative.

Il protocollo di test utilizzato per ottenere questi risultati è descritto nello standard IEC60601-2-24:2012.

Le curve possono essere utili per determinare l'idoneità dei parametri di infusione per farmaci e concentrazioni specifiche.

Siringa utilizzata: BD Precise 50 mL

Fluido utilizzato: acqua distillata

Consigli per migliorare le prestazioni e la sicurezza quando la pompa viene utilizzata con portate basse (≤ 20 mL/h):

- Limitare l'intervallo delle portate disponibili in base al flusso massimo da utilizzare.
- Ridurre il limite di pressione per ridurre il tempo di rilevamento delle occlusioni.

18.9.1 Flusso: 1 mL/h

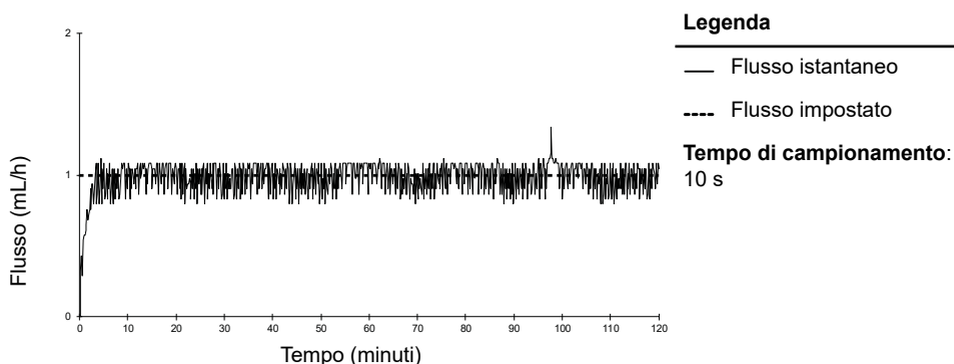
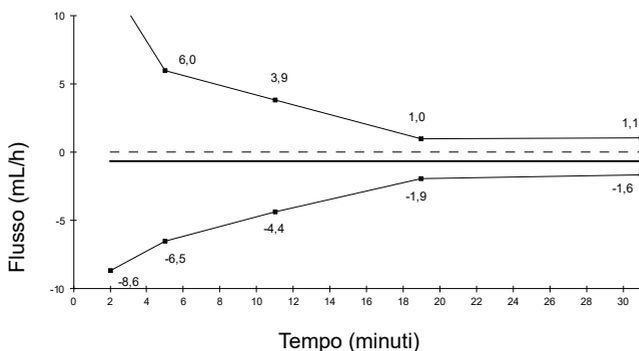


Figura 7: Avvio e portata istantanea (1 mL/h nelle prime 2 ore per 96 ore)



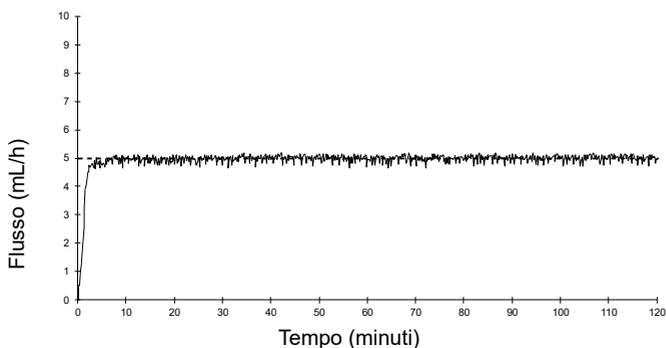
Legenda

- Varianza misurata rispetto alla portata
- Errore
- Flusso

Tempo di campionamento:
10 s

Figura 8: Curve a tromba per finestre di osservazione di 2, 5, 11, 19, 31 minuti (1 mL/h nelle prime 2 ore per 96 ore)

18.9.2 Flusso: 5 mL/h



Legenda

- Flusso istantaneo
- Flusso impostato

Tempo di campionamento:
10 s

Figura 9: Avvio e flusso istantaneo (5 mL/h per le prime 2 ore per 96 ore)

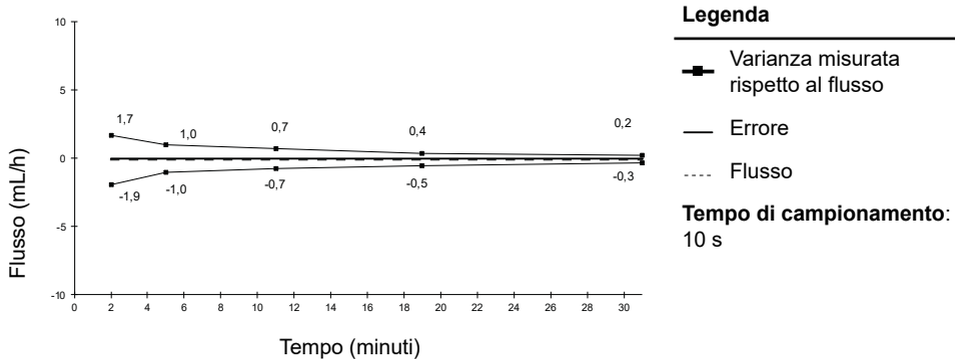


Figura 10: Curve a tromba per finestre di osservazione di 2, 5, 11, 19, 31 minuti (5 mL/h per le prime 2 ore per 96 ore)

19 Soluzione dei problemi

Problema	Azioni consigliate
Dopo il montaggio, la pompa è instabile.	<ul style="list-style-type: none"> ■ Accertarsi che il morsetto di fissaggio sia serrato.
La pompa è danneggiata o si notano anomalie (rumore insolito, calore o fumo anomalo).	<ul style="list-style-type: none"> ■ Rimuovere il cavo di alimentazione. ■ Contattare immediatamente il reparto biomedico o il rappresentante Fresenius Kabi.
La pompa è caduta o è stata sottoposta a forze che potrebbero avere causato danni interni.	<ul style="list-style-type: none"> ■ Non utilizzare la pompa. ■ Contattare il reparto biomedico della struttura ospedaliera o il rappresentante di vendita Fresenius Kabi.
La pompa non può essere installata o rimossa dal dispositivo Link Agilia, Agilia Link o Link+ Agilia.	<ul style="list-style-type: none"> ■ Controllare la posizione del morsetto di fissaggio. ■ Contattare il reparto biomedico della struttura ospedaliera o il rappresentante di vendita Fresenius Kabi.
La pompa non si avvia dopo aver premuto  .	<ul style="list-style-type: none"> ■ Connettere la pompa all'alimentazione elettrica CA per controllare se la batteria è totalmente scarica. ■ Contattare il reparto biomedico della struttura ospedaliera o il rappresentante di vendita Fresenius Kabi.
Non è possibile collegare o rimuovere i cavi di comunicazione dati dalla pompa.	<ul style="list-style-type: none"> ■ Controllare il connettore dei cavi. ■ Controllare il connettore della pompa. ■ Contattare il reparto biomedico della struttura ospedaliera o il rappresentante di vendita Fresenius Kabi.
La variazione del flusso è superiore rispetto all'accuratezza del flusso.	<ul style="list-style-type: none"> ■ Controllare la configurazione della linea di infusione. ■ Controllare la viscosità del fluido. ■ Accertarsi che la temperatura del fluido rientri nell'intervallo consigliato. ■ Contattare il reparto biomedico della struttura ospedaliera o il rappresentante di vendita Fresenius Kabi.
Problema del tastierino (tasti, LED).	<ul style="list-style-type: none"> ■ Controllare le condizioni generali del tastierino. ■ Controllare il contrasto. ■ Contattare il reparto biomedico della struttura ospedaliera o il rappresentante di vendita Fresenius Kabi.

Problema	Azioni consigliate
La spia dell'alimentazione elettrica non si accende.	<ul style="list-style-type: none"> ■ Collegare la pompa all'alimentazione elettrica CA. ■ Contattare il reparto biomedico della struttura ospedaliera o il rappresentante di vendita Fresenius Kabi.
La pompa si spegne da sola.	<ul style="list-style-type: none"> ■ Collegare la pompa all'alimentazione elettrica CA. ■ Contattare il reparto biomedico della struttura ospedaliera o il rappresentante di vendita Fresenius Kabi.
L'allarme batteria è acceso anche se la pompa è stata caricata correttamente.	<ul style="list-style-type: none"> ■ Controllare la tensione dell'alimentazione CA. ■ Contattare il reparto biomedico della struttura ospedaliera o il rappresentante di vendita Fresenius Kabi.
La pompa si spegne quando viene scollegata dall'alimentazione elettrica CA.	<ul style="list-style-type: none"> ■ La batteria è totalmente scarica: caricare la batteria. ■ Contattare il reparto biomedico della struttura ospedaliera o il rappresentante di vendita Fresenius Kabi.
All'avvio, la pompa visualizza: "Software in aggiornamento...".	<ul style="list-style-type: none"> ■ Collegare la pompa all'alimentazione elettrica CA. Attendere qualche minuto senza toccare il tastierino fino a quando il messaggio scompare e la pompa si avvia normalmente. ■ Contattare il reparto biomedico della struttura ospedaliera o il rappresentante di vendita Fresenius Kabi.

20 Riciclo



Le batterie, gli accessori e i dispositivi con questa etichetta non devono essere smaltiti assieme a rifiuti indifferenziati. Devono essere raccolti separatamente e smaltiti in conformità ai regolamenti locali. Prima dello smaltimento, accertarsi che un tecnico qualificato tolga la batteria dal dispositivo seguendo la procedura descritta nel Manuale tecnico.

INFORMAZIONI



- Per ulteriori informazioni sulle normative relative allo smaltimento dei rifiuti e alla dismissione dei dispositivi, contattare il rappresentante Fresenius Kabi o il distributore locale.
- Attenersi alla politica della struttura sanitaria sul corretto smaltimento dopo l'uso.

21 Garanzia

21.1 Condizioni generali della garanzia

Fresenius Kabi garantisce che questo prodotto è privo di difetti di fabbrica o dei materiali per tutto il periodo definito dalle condizioni di vendita accettate, ad eccezione delle batterie e degli accessori.

21.2 Garanzia limitata

Per beneficiare della garanzia relativa a difetti di fabbrica e materiali rilasciata da un nostro rappresentante Fresenius Kabi o agente autorizzato, occorre attenersi alle seguenti condizioni:

- Il dispositivo deve essere stato utilizzato in conformità alle istruzioni riportate nel presente documento e in altri documenti di accompagnamento.
- Il dispositivo non deve essere stato danneggiato durante la conservazione o la riparazione e non deve mostrare segni di manipolazione inadeguata.
- Il dispositivo non deve essere stato alterato o riparato da personale non qualificato.
- La batteria interna del dispositivo non deve essere stata sostituita con una batteria diversa da quella specificata dal produttore.
- Il numero di serie (SN) non deve essere stato alterato, modificato o cancellato.

INFORMAZIONI



- Se almeno una di queste condizioni non è stata rispettata, Fresenius Kabi preparerà un preventivo di riparazione per la manodopera e i ricambi necessari.
- Per riparare o restituire un dispositivo, contattare il rappresentante Fresenius Kabi.

21.3 Condizioni della garanzia per gli accessori

Le batterie e gli accessori possono essere coperti da condizioni specifiche della garanzia. Per ulteriori informazioni, contattare il rappresentante Fresenius Kabi.

22 Guida e dichiarazione del produttore sulla compatibilità elettromagnetica (EMC)

22.1 Compatibilità elettromagnetica



PERICOLO

Non usare le pompe Agilia in ambiente RM se non in un ambiente Agilia MRI Guard.



AVVERTENZA

- La pompa Agilia e i relativi accessori sono destinati all'uso negli ambienti elettromagnetici specificati di seguito.
- Il cliente o l'utente della pompa Agilia deve garantire che venga utilizzata in ambienti di questo tipo.

Se installata su Link+ Agilia, la pompa è destinata all'uso nell'ambiente elettromagnetico specificato nelle Istruzioni per l'uso di Link+ Agilia.

Ad esclusione dei casi descritti nel presente manuale, il funzionamento della pompa deve essere sistematicamente verificato da un operatore qualificato, in caso di installazione in prossimità di altri dispositivi elettrici.

Anche i punti (ad es. viti) e le superfici accessibili unicamente per scopo di manutenzione richiedono l'adozione delle debite precauzioni. Anche i punti (ad es. contatti in caso di sostituzione della batteria) e le superfici accessibili unicamente al personale di manutenzione richiedono l'adozione delle debite precauzioni.

22.2 Scariche elettrostatiche (ESD)



ATTENZIONE

- I componenti elettronici e i semiconduttori possono essere distrutti dalle scariche elettrostatiche (ESD). In particolare, i componenti realizzati con ossidi metallici semiconduttori (MOS) possono essere danneggiati da scariche dirette o indirette. I danni causati dalle scariche elettrostatiche potrebbero non essere immediatamente identificabili e il malfunzionamento può manifestarsi anche dopo un periodo di utilizzo prolungato.
- L'eccesso e/o la ripetizione del livello di test indicato nella guida e nella dichiarazione del produttore sulla compatibilità elettromagnetica possono danneggiare irreparabilmente il dispositivo e/o provocare gravi malfunzionamenti (ad es. perdita di comunicazione e guasti del sistema).

Attenersi alle seguenti condizioni ambientali relative ai componenti sensibili alle scariche elettrostatiche (standard ESD):

- Pavimenti rivestiti in legno, piastrelle o cemento
- Umidità relativa almeno del 30%

Se non è possibile garantire un ambiente di questo tipo, adottare le seguenti precauzioni aggiuntive:

- Uso di apparecchi antistatici
- Scarica preventiva dell'utente (spiegato sotto)
- Indumenti antistatici

La precauzione più efficace consiste nella scarica preventiva dell'utilizzatore su un oggetto metallico collegato a terra, ad es. una guida, un'asta o un'altra parte in metallo collocata sul retro della pompa Agilia.

Per l'esecuzione degli interventi di manutenzione sulla pompa Agilia, il dispositivo deve essere posizionato su una superficie conduttiva e l'operatore deve indossare un apposito bracciale conduttivo.

22.3 Guida sulla compatibilità elettromagnetica e sulle interferenze

La pompa Agilia è stata testata in conformità agli standard sulla compatibilità elettromagnetica vigenti per i dispositivi medici. L'immunità del dispositivo garantisce il corretto funzionamento. La limitazione delle radiazioni emesse evita interferenze indesiderate con altre apparecchiature.

La pompa Agilia è classificata come dispositivo di classe B in base alla normativa CISPR 11 sulle radiazioni emesse.

AVVERTENZA



- L'utilizzo della pompa Agilia adiacente o impilata ad altre apparecchiature deve essere evitato perché potrebbe causare malfunzionamenti. Se tale utilizzo è necessario, accertarsi che tali apparecchiature funzionino normalmente.
- Mantenere una distanza minima di 30 cm tra le pompe Agilia ed eventuali radiofrequenze di apparecchi portatili (ad es. smartphone, antenne ecc.). Per l'uso dei tag RTLS, vedere *Tag del sistema di localizzazione in tempo reale* alla pagina 117. I disturbi elettromagnetici possono danneggiare i dispositivi Agilia e alterarne le prestazioni se non si mantiene questa distanza.
- Mantenere una distanza minima di 30 cm tra le pompe Agilia e le apparecchiature elettrochirurgiche. I disturbi elettromagnetici possono danneggiare i dispositivi Agilia e alterarne le prestazioni se non si mantiene questa distanza.
- Non esporre le pompe Agilia direttamente a dispositivi a ultrasuoni. Se non si rispetta tale distanza, i disturbi meccanici possono danneggiare i dispositivi e alterarne le prestazioni.
- L'utilizzo di accessori, trasduttori e cavi diversi da quelli specificati o forniti dal produttore della pompa Agilia potrebbe comportare un aumento delle emissioni elettromagnetiche o una diminuzione dell'immunità elettromagnetica dell'apparecchio e un funzionamento improprio.

- L'esposizione prolungata ad ambienti radiogeni può danneggiare i componenti elettronici del dispositivo e influenzare l'accuratezza del flusso. Per un uso sicuro, è preferibile:
 - posizionare sempre il dispositivo alla massima distanza dal paziente e dalla fonte,
 - limitare la presenza del dispositivo in tali ambienti.

Potrebbe essere necessario adottare misure di mitigazione, ad es. cambiare la posizione o l'orientamento dell'apparecchiatura.

Se la pompa Agilia è collocata vicino ad apparecchi di comunicazione RF (ad es. telefoni cellulari, telefoni DECT o punti di accesso wireless, lettori e tag RFID ecc.), È fondamentale lasciare una distanza minima tra la pompa Agilia e questa apparecchiatura sopra specificata. Se la pompa Agilia causa o subisce interferenze nocive, è opportuno adottare le seguenti contromisure per eliminare tali interferenze:

- Cambiare l'orientamento o la posizione della pompa Agilia, del paziente o dell'apparecchiatura che causa disturbi.
- Modificare il percorso dei cavi.
- Collegare il cavo di alimentazione della pompa Agilia a una fonte di alimentazione protetta / filtrata / di backup o direttamente a un gruppo di continuità (UPS).
- Aumentare la distanza tra la pompa Agilia e l'apparecchiatura che causa disturbi.
- Collegare la pompa Agilia a una presa collegata a un circuito diverso da quello del paziente o dell'apparecchiatura causa disturbi.
- In ogni caso, indipendentemente dal contesto, è opportuno eseguire prove di interoperabilità in situazioni reali per individuare la configurazione e la posizione più idonee.

22.4 EMC e prestazioni essenziali

In caso di disturbi elettromagnetici, se le prestazioni essenziali (*Sezione 15.1, pag. 127*) subiscono un degrado o risultano compromesse, le conseguenze per il paziente sono le seguenti: dose eccessiva, dose insufficiente, ritardo della terapia, aria non rilevata infusa al paziente, trauma dissanguamento.

22.4.1 Tabella 1 - Guida e dichiarazione del produttore - Emissioni elettromagnetiche

AVVERTENZA



- La pompa Agilia e i relativi accessori sono destinati all'uso negli ambienti elettromagnetici specificati di seguito.
- Il cliente o l'utente della pompa Agilia deve garantire che venga utilizzata in ambienti di questo tipo.

Test di emissione	Conformità ottenuta dal dispositivo	Ambiente elettromagnetico - Guida
Emissioni RF CISPR 11	Gruppo 1	La pompa Agilia utilizza energia a RF solo per le funzioni interne. Le emissioni RF, quindi, sono molto limitate ed è improbabile che causino interferenze con apparecchiature elettroniche vicine.
Emissioni RF CISPR 11	Classe B	La pompa Agilia è idonea all'uso in qualunque ambiente, tranne ambienti domestici e ambienti collegati direttamente alla rete pubblica a bassa tensione che alimenta gli edifici residenziali.
Emissioni di armoniche IEC 61000-3-2	Classe A	
Emissioni di fluttuazioni con oscillazioni della tensione IEC 61000-3-3	Conforme	
Emissioni condotte 150 kHz - 108 MHz CISPR25	Classe 5	La pompa Agilia è adatta all'uso in ambulanza.
Emissioni irradiate 150 kHz - 2,5 Ghz CISPR25	Classe 3	

22.4.2 Tabella 2 - Guida e dichiarazione del produttore - Immunità elettromagnetica

AVVERTENZA	
	<ul style="list-style-type: none"> ■ La pompa Agilia e i relativi accessori sono destinati all'uso negli ambienti elettromagnetici specificati di seguito. ■ Il cliente o l'utente della pompa Agilia deve garantire che venga utilizzata in ambienti di questo tipo.

Test di immunità	IEC 60601-1-2 Ed. 3 ----- IEC 60601-2-24 Livello di test	Livello di conformità ottenuto dal dispositivo	Ambiente elettromagnetico - Guida
Scariche elettrostatiche (ESD) IEC 61000-4-2	± 6 kV tramite contatto ± 8 kV in aria ----- ± 8 kV tramite contatto ± 15 kV in aria	± 8 kV tramite contatto ± 15 kV in aria	Pavimentazioni in legno, piastrelle e cemento con un tasso di umidità relativa pari ad almeno il 30% garantiscono il livello di conformità richiesto. Se non è possibile garantire un ambiente di questo tipo, adottare precauzioni supplementari, ad es. l'uso di apparecchiature antistatiche, la scarica preventiva dell'utilizzatore e l'impiego di indumenti antistatici.
Transitori elettrici veloci / burst IEC 61000-4-4	± 2 kV per linee di alimentazione elettrica ± 1 kV per linee di ingresso/uscita	± 2 kV per linee di alimentazione elettrica ± 1 kV per linee di ingresso/uscita	La qualità della corrente CA deve essere quella di un tipico ambiente commerciale o sanitario.
Sovratensioni IEC 61000-4-5	± 1 kV modalità differenziale ± 2 kV modalità comune	± 1 kV modalità differenziale ± 2 kV modalità comune	La qualità della corrente CA deve essere quella di un tipico ambiente commerciale o sanitario.
Cadute di tensione, brevi interruzioni e variazioni della tensione sulle linee di ingresso dell'alimentazione elettrica IEC 61000-4-11	< 5% Ut (caduta > 95% in Ut) per 0,5 cicli 40% Ut (caduta del 60% in Ut) per 5 cicli 70% Ut (caduta del 30% in Ut) per 25 cicli < 5% Ut (caduta > 95% in Ut) per 5 s	< 5% Ut (caduta > 95% in Ut) per 0,5 cicli 40% Ut (caduta del 60% in Ut) per 5 cicli 70% Ut (caduta del 30% in Ut) per 25 cicli < 5% Ut (caduta > 95% in Ut) per 5 s	La qualità della corrente CA deve essere quella di un tipico ambiente commerciale o sanitario. Per lunghe e brevi interruzioni della rete elettrica CA (inferiori all'autonomia della batteria), la batteria interna garantisce la continuità del funzionamento.

Test di immunità	IEC 60601-1-2 Ed. 3 ----- IEC 60601-2-24 Livello di test	Livello di conformità ottenuto dal dispositivo	Ambiente elettromagnetico - Guida
Campo magnetico della frequenza di alimentazione (50/60 Hz) IEC 61000-4-8	3 A/m ----- 400 A/m	400 A/m	Se necessario, misurare l'intensità del campo magnetico nel luogo previsto per l'installazione, allo scopo di accertarsi che sia inferiore al livello di conformità. Se il campo misurato nel luogo di utilizzo della pompa Agilia è superiore al livello applicabile di conformità del campo magnetico, è necessario accertarsi che pompa Agilia funzioni normalmente. In caso di anomalie del funzionamento, potrebbe essere necessario adottare misure supplementari, ad es. cambiare l'orientamento o la posizione della pompa Agilia oppure installare una schermatura magnetica.

NOTA: "Ut" è la tensione elettrica CA prima dell'applicazione del livello di test.

22.4.3 Tabella 4 - Guida e dichiarazione del produttore - Immunità elettromagnetica

	<p>AVVERTENZA</p> <ul style="list-style-type: none"> ■ La pompa Agilia e i relativi accessori sono destinati all'uso negli ambienti elettromagnetici specificati di seguito. ■ Il cliente o l'utente della pompa Agilia deve garantire che venga utilizzata in ambienti di questo tipo.
--	--

Test di immunità	IEC 60601-1-2 Ed. 3 ----- IEC 60601-2-24 Livello di test	Livello di conformità ottenuto dal dispositivo	Ambiente elettromagnetico - Guida
RF condotta IEC 61000-4-6	3 Vrms Da 150 kHz a 80 MHz ----- Non applicabile	3 Vrms	I dispositivi di comunicazione RF mobili e portatili devono essere utilizzati a una distanza da qualunque parte della pompa Agilia (cavi inclusi) non inferiore alla distanza di separazione consigliata, calcolata in base all'equazione della frequenza del trasmettitore. Distanza di separazione consigliata: $D = 0,35 \sqrt{P}$, per una frequenza compresa tra 150 kHz e 80 MHz

Test di immunità	IEC 60601-1-2 Ed. 3 ----- IEC 60601-2-24 Livello di test	Livello di conformità ottenuto dal dispositivo	Ambiente elettromagnetico - Guida
RF irradiata IEC 61000-4-3	3 V/m Da 80 MHz a 2,5 GHz ----- 10 V/m Da 80 MHz a 2,5 GHz	10 V/m	<p>$D = 0,35 \sqrt{P}$, per una frequenza compresa tra 80 e 800 MHz</p> <p>$D = 0,7 \sqrt{P}$, per una frequenza compresa tra 800 MHz e 2,5 GHz</p> <p>P è la massima potenza nominale del trasmettitore in watt (W) dichiarata dal produttore del trasmettitore; D è la distanza di separazione consigliata in metri (m). L'intensità del campo elettromagnetico di trasmettitori RF fissi, determinata tramite misura elettromagnetica in loco (a), deve essere inferiore al livello di conformità (b).</p> <p>È possibile che si creino interferenze in prossimità di apparecchiature contrassegnate con il seguente simbolo: </p>

NOTA:

- A 80 e 800 MHz si applica l'intervallo di frequenze più elevato.
- Queste linee guida non sono applicabili in tutte le situazioni. La propagazione elettromagnetica dipende dall'assorbimento e dalla riflessione di strutture, oggetti e persone.
- (a) L'intensità del campo elettromagnetico di trasmettitori fissi, ad es. ripetitori per radiotelefoni (cellulari/cordless) e apparecchi radiomobili, radio amatoriali, trasmissioni radio AM o FM e trasmissioni televisive non può essere prevista teoricamente con precisione. Per verificare l'ambiente elettromagnetico dovuto alla presenza di trasmettitori RF fissi, è opportuno misurare il campo elettromagnetico in loco. Se l'intensità del campo misurata nel luogo di utilizzo della pompa Agilia è superiore al livello applicabile di conformità RF, è necessario accertarsi che la pompa Agilia funzioni normalmente. In caso di anomalie del funzionamento, potrebbe essere necessario adottare misure supplementari, ad es. cambiare l'orientamento o la posizione della pompa Agilia oppure installare una schermatura magnetica.
- (b) Al di sopra dell'intervallo di frequenze compreso tra 150 kHz e 80 MHz, l'intensità del campo elettromagnetico deve essere inferiore a 10 V/m.

22.4.4 Tabella 6 - Distanze di separazione consigliate tra la pompa Agilia e apparecchi di comunicazione RF mobili e portatili

INFORMAZIONI



- La pompa Agilia e i relativi accessori sono destinati all'uso in ambienti elettromagnetici soggetti a controllo del livello di disturbi RF.
- Gli utilizzatori della pompa Agilia possono evitare le interferenze elettromagnetiche mantenendo una distanza minima tra la pompa Agilia e

l'apparecchiatura di comunicazione RF mobile e portatile (trasmettitore), come consigliato di seguito e in base alla potenza massima dell'apparecchiatura di comunicazione (trasmettitore).

- Il dispositivo non deve essere utilizzato vicino ad altre apparecchiature. Se è necessario utilizzare il dispositivo vicino ad altre apparecchiature, accertarsi che il dispositivo funzioni normalmente nella configurazione in cui verrà utilizzato (pompa con cavo di alimentazione CA, cavo RS232).

Massima potenza nominale in uscita del trasmettitore (W)	Distanza di separazione necessaria in funzione della frequenza del trasmettitore (m) IEC 60601-1-2 Ed. 3		
	Da 150 kHz a 80 MHz $D = 0,35 \sqrt{P}$	Da 80 MHz a 800 MHz $D = 0,35 \sqrt{P}$	Da 800 MHz a 2,5 GHz $D = 0,7 \sqrt{P}$
0,01	0,04	0,04	0,07
0,1	0,11	0,11	0,22
1	0,3	0,3	0,7
10	1,1	1,1	2,2
100	3,5	3,5	7

Per i trasmettitori la cui massima potenza nominale in uscita non è indicata nella tabella sopra riportata, la distanza di separazione D (m) consigliata può essere stimata tramite l'equazione applicabile alla frequenza del trasmettitore, dove P è la massima potenza nominale in uscita del trasmettitore in watt (W) indicata dal produttore del trasmettitore.

INFORMAZIONI



- A 80 MHz e 800 MHz, si applica la distanza di separazione per la gamma di frequenze più elevata.
- Queste linee guida non sono applicabili in tutte le situazioni. La propagazione elettromagnetica dipende dall'assorbimento e dalla riflessione delle strutture, degli oggetti e delle persone.

22.4.5 Deviazioni dei test EMC e test supplementari

Per garantire la compatibilità con il nuovo standard EMC IEC / EN 60601-1-2 Ed. 4.1 e ambienti speciali, di seguito sono elencati test specifici, aggiuntivi e di deviazione relativi ai test di base, in conformità all'analisi dei rischi del produttore.

Test di immunità	IEC 60601-1-2 IEC 60601-2-24 Livello di test	Livello di conformità ottenuto dal dispositivo	Ambiente elettromagnetico - Guida
Scariche elettrostatiche (ESD) IEC 61000-4-2	± 8 kV tramite contatto ± 15 kV in aria	± 8 kV tramite contatto ± 15 kV in aria	Le pavimentazioni in legno, piastrelle e cemento con un livello di umidità relativa non inferiore al 30% garantiscono il livello di conformità necessario. Se non è possibile garantire un ambiente di questo tipo, adottare precauzioni aggiuntive, ad es. uso di materiali antistatici, scarica preventiva dell'utilizzatore e indumenti antistatici.
RF irradiata - IEC 61000-4-3	10 V/m, Da 80 MHz a 2,7 GHz Per la conformità radio secondo gli standard IEC 301489-1 e IEC 30189-17: 3 V/m, da 2,7 GHz a 6 GHz	10 V/m, Da 80 MHz a 2,7 GHz 3 V/m, da 2,7 GHz a 6 GHz	Le apparecchiature di comunicazione RF mobili e portatili devono essere utilizzate mantenendo una distanza dai componenti della pompa Agilia, cavi inclusi, non inferiore alla distanza di separazione consigliata, calcolata dall'equazione applicabile alla frequenza e alla potenza del trasmettitore. Per servizi e apparecchiature di comunicazione standard, le frequenze specifiche sono state testate a una distanza minima di 30 cm.

Test di immunità	IEC 60601-1-2 IEC 60601-2-24 Livello di test	Livello di conformità ottenuto dal dispositivo	Ambiente elettromagnetico - Guida
RF irradiata in campo vicino IEC 61000-4-3 metodo di test	385 MHz, PM 18Hz, 27 V/m 450 MHz, 1 kHz, 28 V/m 710 MHz, PM 217 Hz, 9 V/m 745 MHz, PM 217 Hz, 9 V/m 780 MHz, PM 217 Hz, 9 V/m 810 MHz, PM 18 Hz, 28 V/m 870 MHz, PM 18 Hz, 28 V/m 930 MHz, PM217 18 Hz, 28V/m 1720 MHz, PM 217 Hz, 28 V/m 1845 MHz, PM 217 Hz, 28 V/m 1970 MHz, PM 217 Hz, 28 V/m 2450 MHz, PM 217 Hz, 28 V/m 5240 MHz, PM 217 Hz, 9 V/m 5500 MHz, PM 217 Hz, 9 V/m 5785 MHz, PM 217 Hz, 9 V/m	385 MHz, PM 18Hz, 27 V/m 450 MHz, 1 kHz, 28 V/m 710 MHz, PM 217 Hz, 9 V/m 745 MHz, PM 217 Hz, 9 V/m 780 MHz, PM 217 Hz, 9 V/m 810 MHz, PM 18 Hz, 28 V/m 870 MHz, PM 18 Hz, 28 V/m 930 MHz, PM217 18 Hz, 28V/m 1720 MHz, PM 217 Hz, 28 V/m 1845 MHz, PM 217 Hz, 28 V/m 1970 MHz, PM 217 Hz, 28 V/m 2450 MHz, PM 217 Hz, 28 V/m 5240 MHz, PM 217 Hz, 9 V/m 5500 MHz, PM 217 Hz, 9 V/m 5785 MHz, PM 217 Hz, 9 V/m	Per una distanza minima di 30 cm (12 pollici) Le apparecchiature di comunicazione RF mobili e portatili devono essere utilizzate mantenendo una distanza dai componenti della pompa Agilia, cavi inclusi, non inferiore alla minima distanza di separazione consigliata (30 cm) per tali frequenze.
Transitori elettrici veloci / burst IEC 61000-4-4	± 2 kV per linee di alimentazione elettrica ± 1 kV per linee di ingresso/uscita Ripetizione 100 kHz	± 2 kV per linee di alimentazione elettrica ± 1 kV per linee di ingresso/uscita Ripetizione 100 kHz	La qualità della rete elettrica deve essere quella di un tipico ambiente domestico, commerciale oppure ospedaliero.
Sovratensioni IEC 61000-4-5	± 1 kV modalità differenziale ± 2 kV modalità comune	± 1 kV modalità differenziale ± 2 kV modalità comune	La qualità della rete elettrica deve essere quella di un tipico ambiente domestico, commerciale oppure ospedaliero. Per strutture o edifici particolarmente esposti ai fulmini, è necessario installare una protezione idonea sulla rete elettrica. Prodotto di classe II senza collegamento a terra.

Test di immunità	IEC 60601-1-2 IEC 60601-2-24 Livello di test	Livello di conformità ottenuto dal dispositivo	Ambiente elettromagnetico - Guida
RF condotta IEC 61000-4-6	3 Vrms Da 150 kHz a 80 MHz E 6 Vrms nelle bande ISM e per radioamatori	3 Vrms Da 150 kHz a 80 MHz E 6 Vrms nelle bande ISM e per radioamatori	Le apparecchiature di comunicazione RF mobili e portatili devono essere utilizzate mantenendo una distanza dai componenti della pompa Agilia (cavi inclusi) non inferiore alla distanza di separazione consigliata, calcolata dall'equazione applicabile alla frequenza e alla potenza del trasmettitore (vedere la Tabella 6).
Frequenza di alimentazione (50/60 Hz) campo magnetico IEC 61000-4-8	30 A/m	400 A/m	Se necessario, misurare l'intensità del campo magnetico nel luogo previsto per l'installazione per accertarsi che sia inferiore al livello di conformità. Se l'intensità del campo misurata nel luogo di utilizzo della pompa Agilia è superiore al livello di conformità del campo magnetico applicabile, è necessario accertarsi che la pompa Agilia funzioni normalmente. In caso di anomalie del funzionamento, potrebbe essere necessario adottare misure supplementari, ad es. cambiare l'orientamento o la posizione della pompa Agilia oppure installare una schermatura magnetica.

Test di immunità	IEC 60601-1-2 IEC 60601-2-24 Livello di test	Livello di conformità ottenuto dal dispositivo	Ambiente elettromagnetico - Guida
Cadute di tensione, brevi interruzioni e variazioni della tensione sulle linee di ingresso dell'alimentazione elettrica IEC 61000-4-11	0% Ut (caduta del 100% in Ut) per 0,5 cicli a 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° e 315° 0% Ut (caduta del 100% in Ut) per 1 ciclo 70% Ut (caduta del 30% in Ut) per 25 cicli a 50 Hz per 30 cicli a 60 Hz a 0°	0% Ut (caduta del 100% in Ut) per 0,5 cicli a 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° e 315° 0% Ut (caduta del 100% in Ut) per 1 ciclo 70% Ut (caduta del 30% in Ut) per 25 cicli a 50 Hz per 30 cicli a 60 Hz a 0°	La qualità della rete elettrica deve essere quella di un tipico ambiente domestico, commerciale oppure ospedaliero. Per lunghe e brevi interruzioni dell'alimentazione elettrica (inferiori all'autonomia della batteria), la batteria interna garantisce un funzionamento continuo. In caso di interruzioni dell'alimentazione elettrica particolarmente lunghe (superiori all'autonomia della batteria), la pompa Agilia deve essere alimentata da un gruppo di continuità (UPS) esterno. Nota: Ut è la tensione CA della rete elettrica prima dell'esecuzione del test di livello.
Campo magnetico in prossimità IEC 61000-4-39 Metodo di test	134,2 kHz Modulazione a impulsi 2,1 kHz 13,56 MHz Modulazione a impulsi 50 kHz 30 kHz Modulazione CW	65 A/m 7,5 A/m 8 A/m	I fenomeni di immunità RFID devono rientrare nella gamma di frequenze da 9 kHz a 13,56 MHz.

23 Assistenza

23.1 Informazioni sull'assistenza del dispositivo

Per inviare il dispositivo all'assistenza tecnica, procedere come indicato di seguito:

1. Contattare Fresenius Kabi per chiedere la spedizione della confezione alla propria struttura.
2. Pulire e disinfettare il dispositivo.
3. Collocare il dispositivo nell'imballo fornito.
4. Spedire il dispositivo a Fresenius Kabi.

INFORMAZIONI



- Fresenius Kabi non potrà essere ritenuta responsabile di eventuali o danni del dispositivo durante il trasporto.
- Per ulteriori informazioni sull'assistenza, contattare il rappresentante Fresenius Kabi.

23.2 Requisiti di manutenzione



AVVERTENZA

Eseguire interventi di manutenzione preventiva almeno ogni 6 anni. La mancata osservanza di queste procedure di manutenzione può danneggiare il dispositivo e causare alterazioni delle prestazioni.



AVVERTENZA

Non utilizzare un dispositivo che è caduto o che non funziona come previsto. Contattare il reparto biomedico della struttura ospedaliera o il rappresentante di Fresenius Kabi.



ATTENZIONE

Non eseguire operazioni di manutenzione o assistenza mentre il dispositivo viene utilizzato per un paziente.

Per accertarsi che il dispositivo continui a funzionare normalmente, attenersi alle seguenti istruzioni:

- La manutenzione preventiva deve essere eseguita da personale tecnico debitamente formato e qualificato, in conformità alle procedure e al Manuale tecnico. La riparazione del dispositivo può essere effettuata solo dal personale di assistenza autorizzato.
- Per l'ispezione interna del dispositivo, è necessario attenersi a procedure speciali per evitare danni al dispositivo.
- In caso di sostituzione dei componenti, adoperare solo unicamente ricambi forniti da Fresenius Kabi.

Se la manutenzione viene effettuata correttamente come descritto sopra, il ciclo di vita utile della pompa è 10 anni.



INFORMAZIONI

Se il dispositivo richiede un aggiornamento, Fresenius Kabi o un suo rappresentante fornirà le istruzioni pertinenti. La struttura sanitaria è tenuta ad attenersi alle istruzioni di Fresenius Kabi.

23.3 Controllo della qualità

Un controllo regolare della qualità (escluso dalla garanzia) consiste in varie operazioni di ispezione elencate nel Manuale tecnico.



INFORMAZIONI

- Tali controlli devono essere effettuati da personale tecnico qualificato e sono esclusi da qualunque contratto o accordo sottoscritto con Fresenius Kabi.
- Per ulteriori informazioni, fare riferimento al Manuale tecnico o contattare il rappresentante Fresenius Kabi.

23.4 Segnalazione di incidente grave

Eventuali incidenti gravi correlati al dispositivo devono essere segnalati al produttore e all'autorità competente.

Informazioni e contatti:

Fresenius Kabi AG
Else-Kröner-Str. 1
61352 Bad Homburg, GERMANY
Tel: +49 (0) 6172 / 686-0
www.fresenius-kabi.com

24 Tag del sistema di localizzazione in tempo reale

24.1 Installazione dell'etichetta



AVVERTENZA

Il posizionamento del tag RTLS deve essere rigorosamente rispettato per evitare qualsiasi disturbo che possa influire sulle prestazioni della pompa.



ATTENZIONE

Rimuovere il tag RTLS se la pompa non si comporta come previsto quando è collegata alla pompa.

1. Localizzare un'area di 44×34 mm sul pannello laterale della pompa.
L'etichetta deve essere collocata nell'area in grigio, come illustrato di seguito.

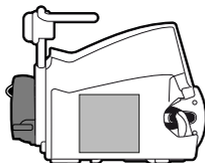


Figura 11: Gamma di pompe Agilia SP (pannello sinistro)



ATTENZIONE

L'installazione del tag RTLS sulla pompa deve rispettare l'integrità dell'alloggiamento della pompa. Qualsiasi modifica può danneggiare la pompa e/o i suoi componenti interni e renderla inutilizzabile. Utilizzare solo materiali biocompatibili per collocare un tag RTLS sulle pompe Agilia.

2. Applicare il nastro biadesivo fornito con l'etichetta nella posizione definita sopra.
3. Applicare l'etichetta ❶.

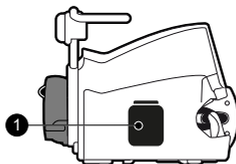


Figura 12: Localizzazione per la gamma di pompe Agilia SP

24.2 Ambiente di utilizzo

Le etichette RTLS devono essere adoperate nelle stesse condizioni di utilizzo della pompa Agilia. Vedere *Ambiente di utilizzo* alla pagina 10.

24.3 Conformità dell'etichetta



ATTENZIONE

Assicurarsi che i tag RTLS utilizzati siano conformi alle più recenti direttive e agli standard di sicurezza elettrica e delle apparecchiature radio locali. I tag incompatibili possono influire sulle prestazioni della pompa.

Radio, EMC (compatibilità elettromagnetica)	FCC Parte 15 sottoparte C classe B sottoparte B EN/IEC 300-328, EN/IEC 301-489 Direttiva sulle apparecchiature radio 2014/53/UE (RED) Apparecchiature radio S.I2017/2016 (RED) Direttiva RoHS 2 2011/65/EU, direttiva RoHS 2 S.I.2012/3032 Sicurezza: CE, UKCA
Sicurezza	EN62368/UL62368/IEC62368, Giappone 201-200209

A Glossario dei termini

Termine	Descrizione
A	Amperes (Ampere)
AC	Alternating Current (Corrente alternata)
Ah	Ampere-hours (Ampere-ora)
AIDC	Automatic Identification and Data Capture (Identificazione e raccolta automatica dei dati)
AM	Amplitude Modulation (Modulazione di ampiezza)
A/m	Amperes per meter (Ampere per metro)
ASA	American Society of Anesthesiologists (Società americana di anestesiologia)
BPSK	Binary Phase Shift Keying (Modulazione a spostamento di fase binaria)
BSA	Body Surface Area (Superficie corporea)
cal	Calorie
CCK	Complementary Code Keying (Modulazione di codice complementare)
CDC	Centers for Disease Control (Centri per il controllo delle malattie)
CISPR	Special International Committee on Radio Interference (Comitato internazionale speciale per le interferenze radio)
CT Scan	Computed Tomography (Tomografia computerizzata)
CVD	Coordinated Vulnerability Disclosure (Divulgazione coordinata delle vulnerabilità)
dB(A)	Decibels (Decibel)
dBm	Decibels-Milliwatts (Decibel-Milliwatt)
DC	Direct Current (Corrente continua)
DCOM	Distributed Component Object Model (Modello a oggetti per componenti distribuiti)
DECT	Digital Enhanced Cordless Telecommunications (Telecomunicazione digitale senza fili avanzata)
DEHP	Di(2-ethylhexyl) phthalate (Di-2-etilesilftalato)
DERS	Dose Error Reduction Software (Software per la riduzione degli errori di dosaggio)
DHCP	Dynamic Host Configuration Protocol (Protocollo di configurazione host dinamico)
DI	Dose Infused (Dose infusa)

Termine	Descrizione
DPS	Dynamic Pressure System (Sistema a pressione dinamica)
DSSS	Direct Sequence Spread Spectrum (Allargamento di spettro a sequenza diretta)
DTBI	Dose to Be Infused (Dose da infondere)
DUR	Duration (Durata)
ECG	Electrocardiogram (Elettrocardiogramma)
ECMO	ExtraCorporeal Membrane Oxygenation (Ossigenazione extracorporea a membrana)
EEG	Electroencephalogram (Elettroencefalogramma)
EMC	Electromagnetic compatibility (Compatibilità elettromagnetica)
ErXX	Error message (Messaggio di errore)
ESD	Electrostatic Discharge (Scariche elettrostatiche)
FCC	Federal Communications Commission (Commissione federale per le comunicazioni)
FM	Frequency Modulation (Modulazione di frequenza)
ft	Feet (Piede (foot))
FTP	File Transfer Protocol (Protocollo di trasferimento file)
GPL	General Public License (Licenza pubblica generica)
GTIN	Global Trade Item Number (Numero di identificazione commerciale globale)
H/W/D	Height / Width / Depth (Altezza/Larghezza/Profondità)
HF	High Frequency (Alta frequenza)
hPa	Hectopascals (Ettopascal)
HTTP	HyperText Transfer Protocol (Protocollo di trasferimento ipertestuale)
Hz	Hertz
IC	Industry Canada
IEC	International Electrotechnical Commission (Commissione elettrotecnica internazionale)
IEEE	Institute of Electrical and Electronics Engineers (Istituto degli ingegneri elettrici ed elettronici)
IFU	Instructions For Use (Istruzioni per l'uso)
in	Inches (Pollici)
IT	Information Technology (Information Technology)

Termine	Descrizione
IV	Intravascular (Intravascolare)
kg	Kilograms (Chilogrammi)
KVO	Keep Vein Open (Mantenimento della pervietà vasale)
lb(s)	Pound(s) (Libbra)
LED	Light Emitting Diode (Diodo a emissione luminosa)
mA	Milliamperes (Milliampere)
mEq	Milliequivalents (Milliequivalenti)
mL/h	Milliliters per hour (Millilitri per ora)
mmHg	Millimeters of Mercury (Millimetri di mercurio)
mmol	Millimole (Millimole)
MOS	Metal Oxide Semiconductor (Metallo ossido semiconduttore)
MRI	Magnetic Resonance Imaging (Imaging a risonanza magnetica)
mW/sr	Milliwatts per steradian (Milliwatt per steradiante)
N/A	Not Applicable (Non applicabile)
NFS	Network File System (File system di rete)
NMR	Nuclear Magnetic Resonance (Risonanza Magnetica Nucleare)
OCS	Occlusivity Check System (Sistema di verifica occlusione)
OFDM	Orthogonal Frequency Division Multiplexing (Multiplazione a divisione di frequenza ortogonale)
OLE	Object Linking and Embedding (Collegamento e incorporazione di oggetti)
OPC	Open Platform Communications (Comunicazione su piattaforma aperta)
OR	Operating Room (Sala operatoria)
OTS	Off-The-Shelf (Disponibile in commercio)
PC	Personal Computer
PSI	Pounds per Square Inch (Libbre per pollice quadrato)
PSK	Phase Shift Keying (Modulazione a spostamento di fase)
QAM	Quadrature Amplitude Modulation (Modulazione di ampiezza in quadratura)
QPSK	Quadrature Phase Shift Keying (Modulazione a spostamento di fase in quadratura)
REF	Product reference / part number (Riferimento prodotto / codice articolo)
RF	Radio Frequency (Radiofrequenza)

Termine	Descrizione
RFID	Radio Frequency IDentification (Identificazione a radiofrequenza)
RPC	Remote Procedure Call (Chiamata di procedura remota)
RS232	Serial interface connector (Connettore di interfaccia seriale)
SN	Serial Number (Numero di serie)
SELV	Safety Extra Low Voltage (Bassissima tensione di sicurezza)
SIR	Asynchronous Serial Infrared (Infrarosso seriale asincrono)
SQL	Structured Query Language (Linguaggio di interrogazione strutturato)
TCP	Transmission Control Protocol (Protocollo di controllo trasmissione)
UDI	Unique Device Identifier (Identificatore univoco del dispositivo)
USB	Universal Serial Bus (Bus seriale universale)
Ut	Test specification level (Livello di test)
V	Volts (Volt)
V/m	Volts per meter (Volt per metro)
VA	Volt-Amperes (Volt-Ampere)
VDC	Volts Direct Current (Volt in corrente continua)
VI	Volume Infused (Volume infuso)
VLAN	Virtual Local Area Network (Rete locale virtuale)
VPN	Virtual Private Network (Rete privata virtuale)
Vrms	Root Mean Square Voltage (Tensione quadratica media)
VTBI	Volume to Be Infused (Volume da infondere)
W	Watts (Watt)
WPA	Wi-Fi Protected Access (Accesso Wi-Fi protetto)
XSS	Cross-Site Scripting

B Appendice: Configurazione di fabbrica

Menu

Funzionalità	Disponibilità	Funzionalità	Disponibilità
Profilo	x	Volume allarme	✓
Pressione	✓	Storico volume	✓
Stato blocco tastiera	✓	Visualizza storico flusso	x
Autonomia batteria	✓	Visualizza storico pressione	x
Volume infuso	✓	Siringa	✓
Pausa	✓	Visualizza registro eventi	✓
Modalità diurna/notturna	✓	Data/ora	✓
Volume/Tempo	✓	Manutenzione	x
Volume limite	✓		

Modalità di infusione

Funzionalità	Disponibilità	Funzionalità	Disponibilità
Flusso soltanto	✓	Volume limite	✓
Volume/Tempo	✓		

Funzioni di infusione

Funzionalità	Disponibilità	Funzionalità	Disponibilità
Bolo manuale	✓	Riempimento linea	✓
KVO	x	DPS (Sistema a pressione dinamica)	✓

✓ = Funzioni attivate con la configurazione di fabbrica (profilo Base).

x = Funzioni non attivate con la configurazione di fabbrica. Possono essere abilitate nelle opzioni della pompa. Altrimenti, possono essere abilitate su richiesta.

Indice

A

- Accensione 33
- Agilia Connect Infusion System 15
- Alimentazione elettrica 21, 93
- Allarme
 - Lista 71
 - Livelli acustici 94–95
 - Priorità 21, 69
 - Regolazione del volume 58
- Altezza 35
- Assistenza 115
- Avvio rapido 45

B

- Batteria
 - Caratteristiche 93
 - Livello di carica 21, 33, 54
 - Modalità di funzionamento 92
 - Tempo per una carica completa 32
- Blocco automatico del tastierino 53
- Bolo
 - Manuale 40

C

- Caratteristiche dei pazienti
 - Descrizione 10
- Cavi 67
- Cavo di alimentazione 93
- Comunicazione dati 67
- Condizioni ambientali di funzionamento 10
- Configurazione di fabbrica 123
- Configurazione pompa
 - Impostazioni di default 65
- Conservazione 82
- Controindicazioni 10
- Curve a tromba 96

D

- Data/ora 62, 65

- Descrizione dei simboli 2
- Dimensioni 95
- Disinfezione 88

F

- Formazione 10
- Funzione di arresto 39
- Funzioni essenziali 83

G

- Garanzia 102
- Glossario 119
- Guida per l'ambiente elettromagnetico 103

I

- Imballo 23
- Infusione
 - Arresto 39
 - Avvio 38
 - Fine 41
 - Modifica della portata di infusione 40
 - Monitoraggio 39
 - Pausa 55
 - Programmazione 37
 - Stato 22
- Installazione 27
- Installazione su una guida 30

K

- KVO 44

L

- Livelli acustici 94

M

- Manutenzione
 - Informazioni del display 63

Manutenzione (*continuato*)
Messaggio di promemoria 34
Requisiti 115

Menu

Lista 48
Personalizzazione 65
Menu di configurazione della pompa
Accesso 64
Modalità di infusione
Volume limite 43
Modalità diurna 56
Modalità notturna 56
Monitoraggio 39
Morsetto di fissaggio 28

O

Opzioni 64

P

Peso 95
Portata 39
Portata semplice 42
Preallarme di fine infusione 41
Pre-programmazione 46
Pressione
Campo di esercizio 11
DPS 51
Gestione 84
Modifica di un limite 49
Primo utilizzo 32
Prodotti idonei 9
Profilo
Informazioni del display 49
Profilo Base 25
Profilo personalizzato 25
Selezione 36
Pulizia 88
Pulsanti di navigazione 22

R

Registro eventi 61
Riciclo 101
Riempimento
Riempimento con la pompa 44

Riempimento (*continuato*)
Riempimento manuale 78

S

Schermo
Contrasto 65
Display e simboli 22
Visualizzazione logo 65
Selezione della lingua 65
Siringa
Frequenza di sostituzione 80
Informazioni del display 61
Installazione 33–34
Lista 78
Riempimento 44
Rimozione 79
Selezione 37
Sostituzione 80
Siringa vuota 41
Soluzione dei problemi 99
Spegnimento 47
Storico
Storico della pressione 60
Storico flusso 59

T

Tasti di selezione 20
Tastiera
Blocco / Sblocco 51
Codice sblocco 66
Descrizione 20
Tasti freccia 20
Temperatura
Campo di esercizio 10
Condizioni di conservazione e trasporto 82
Test utente 68
Titolazione 40

U

Uso previsto 9
Utilizzatori 10

V

VDI 84

Volume infuso 55

Volume limite 43, 58

Note di versione

Data	Versione del software	Descrizione
Ottobre 2023	4,2	Creazione
Luglio 2024	4.3	Coperchio: Rimozione di "Caring for life" dal Logo Fresenius Kabi § 1.8.2: Consigli sulla sicurezza informatica aggiornati § 18.6.2: Livelli acustici degli allarmi aggiornati

Il presente documento può contenere imprecisioni o errori tipografici. Pertanto, è possibile che vengano apportate modifiche che saranno incluse nelle edizioni successive. Alla luce dell'evoluzione delle normative, delle leggi e dei materiali, le caratteristiche indicate nel testo e nelle immagini del presente documento sono valide solo per il dispositivo incluso.

Le immagini e le illustrazioni presenti nel documento hanno uno scopo esclusivamente illustrativo. I contenuti del display potrebbero variare in base alle configurazioni individuali e alle piccole modifiche software; pertanto, alcune immagini potrebbero apparire leggermente diverse dal prodotto.

Questo documento non può essere riprodotto né parzialmente né integralmente senza l'autorizzazione scritta di Fresenius Kabi.

Vigilant® e Agilia® sono marchi registrati di proprietà di Fresenius Kabi nei paesi indicati.

Prodotto in Francia

Data della revisione: Luglio 2024

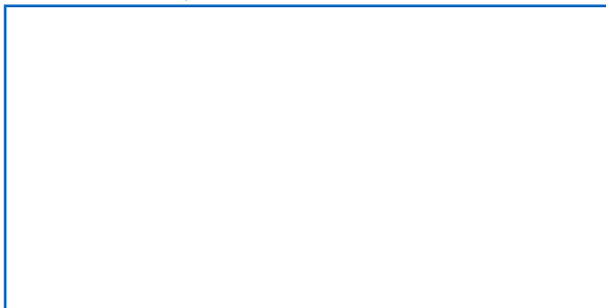
Riferimento del documento: 18571-1_ifu_agilia_sp_ita

www.fresenius-kabi.com



Primo marchio CE: 2016

Contatti locali per il servizio di assistenza tecnica



18571-1_ifu_agilia_sp_ita



**FRESENIUS
KABI**



Fresenius Kabi AG
Else-Kröner-Str. 1
61352 Bad Homburg, GERMANY
Tel.: +49 (0) 6172 / 686-0
www.fresenius-kabi.com



Fresenius Vial S.A.S.
Le Grand Chemin
38590 Brézins - FRANCE