



# Agilia VP MC (WiFi)

## Pompa di infusione volumetrica

Applicabile alla versione software 4.3

## Istruzioni per l'uso

Per l'uso in strutture sanitarie e nell'assistenza domiciliare



## 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.

#### Simboli di etichettatura



parte applicata di classe CF protezione da defibrillatore



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.



Nome e indirizzo del produttore/Data di produzione



Nome e indirizzo del sito di produzione



Protezione contro elettrofolgorazione: classe II





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



**C€**₀₁₂₃ Marchio CE<sup>CSA</sup>



Dispositivo medico



Unique Device Identifier (Identificatore univoco dispositivo)

CH REP Indica il rappresentante autorizzato in Svizzera

## Sommario

Descrizione dei simboli	2
1 Introduzione	9
1.1 Campo di applicazione	
1.2 Principi di funzionamento	9
1.3 Destinazione d'uso	9
1.4 Uso previsto	10
1.5 Benefici clinici	14
1.6 Effetti collaterali	14
1.7 Rischi per i pazienti	14
1.8 Considerazioni sulla sicurezza informatica	
2 Agilia Connect Infusion System	17
3 Descrizione	20
3.1 Vista anteriore	
3.2 Vista inferiore (etichetta identificativa del dispositivo)	20
3.3 Vista posteriore	
3.4 Tastiera	
3.5 Display e simboli	
3.6 Imballo	
4 Informazioni basilari	28
4.1 Profili	
4.2 Drug Libraries	
4.3 Lista farmaci	
4.4 Farmaci	
4.5 Dataset	
5 Installazione	32
5.1 Tipi di installazione	
5.2 Utilizzo del morsetto di fissaggio	
5.3 Fissaggio delle pompe	
6 Messa in funzione	37
6.1 Schema di flusso	
6.2 Primo utilizzo della pompa	
6.3 Accensione	
6.4 Installazione del deflussore nella pompa	40
6.5 Collegamento di un Agilia Drop Sensor	41

6.6 Altezza della pompa	42
7 Funzionamento	44
7.1 Schema di flusso	
7.2 Selezione di un profilo	44
7.3 Selezione della portata di infusione (Portata o Dose)	45
7.4 Selezione di un farmaco	46
7.5 Programmazione di un'infusione	46
7.6 Avvio di un'infusione	54
7.7 Monitoraggio di un'infusione	55
7.8 Funzioni durante l'infusione	57
7.9 Completamento di un'infusione	64
7.10 Modalità di infusione	66
7.11 Altre funzioni	71
8 Menu	76
8.1 Panoramica	76
8.2 Profilo	77
8.3 Pressione	78
8.4 Volume da infondere (VDI)	80
8.5 Stato blocco tastiera	81
8.6 Blocco automatico del tastierino	82
8.7 Autonomia batteria	83
8.8 Volume infuso/Dose infusa	84
8.9 Pausa	84
8.10 Farmaco	85
8.11 Paziente	86
8.12 Modalità diurna/notturna	87
8.13 Primaria / Secondaria	88
8.14 Bolo programmato	
8.15 Modalità di infusione / Dose	
8.16 Rampa ascendente / Rampa discendente	
8.17 Infusione sequenziale	90
8.18 Volume dell'allarme	90
8.19 Avviso di promemoria	90
8.20 Visualizza storico flusso	
8.21 Visualizza storico pressione	93
8.22 Visualizzazione del registro eventi	94
8.23 Data/ora	94
8.24 Manutenzione	95
8.25 Informazioni libreria	
8.26 Informazioni cliniche	96
8.27 Set di dati	97

9 Opzioni	98
9.1 Accesso alle opzioni di configurazione della pompa	
9.2 Comandi	
9.3 Gruppi di opzioni	
9.4 Impostazioni pompa	
10 Comunicazione dati	101
10.1 Panoramica	
10.2 Comunicazione tramite cavi Agilia	
10.3 Comunicazione tramite Wi-Fi.	
10.4 Caricamento dataset	103
11 Test utente	104
12 Allarmi e funzioni di sicurezza	105
12.1 Introduzione	
12.2 Descrizione degli allarmi	
12.3 Note generali	
12.4 Lista degli allarmi	
12.5 Segnali informativi solo acustici	115
13 Linee Volumat	117
13.1 Preparazione del deflussore e del contenitore del fluido	
13.2 Riempimento del deflussore prima dell'uso	
13.3 Altri utilizzi del deflussore	120
13.4 Rimozione e sostituzione del deflussore	122
14 Conservazione del dispositivo	123
14.1 Precauzioni per la conservazione	123
14.2 Condizioni di conservazione e trasporto	123
14.3 Preparazione del dispositivo per la conservazione	
14.4 Uso del dispositivo dopo la conservazione	123
15 Specifiche	124
15.1 Funzioni essenziali	
15.2 Portata	124
15.3 Volume da infondere (VDI)	125
15.4 Dose da infondere (DDI)	126
15.5 Tempo di infusione	
15.6 Concentrazione	
15.7 Dati del paziente	
15.8 Rilevamento dell'aria	

15.9 Gestione della pressione	127
15.10 Accuratezza	128
15.11 Regole di calcolo	131
15.12 Unità di misura e regole di conversione	132
16 Pulizia e disinfezione	134
16.1 Quando pulire e disinfettare la pompa	134
16.2 Sostanze consigliate e sostanze non consentite	134
16.3 Istruzioni per la pulizia e la disinfezione	135
17 Gestione dell'alimentazione	138
17.1 Precauzioni sull'alimentazione elettrica CA	138
17.2 Precauzioni relative alla batteria	138
17.3 Modalità di funzionamento a batteria	139
18 Caratteristiche tecniche	140
18.1 Alimentazione elettrica	140
18.2 Batteria	140
18.3 Consumo energetico	141
18.4 Porta di comunicazione	141
18.5 Comunicazione a infrarossi	141
18.6 Connettore del sensore goccia	141
18.7 Livelli acustici	141
18.8 Conformità	142
18.9 Dimensioni e peso	143
18.10 Curve a tromba e di avvio	143
19 Wi-Fi	147
19.1 Informazioni generali	147
19.2 Specifiche	147
20 Soluzione dei problemi	149
21 Riciclo	151
	( = 0
22 Garanzia	152
22.1 Condizioni generali della garanzia	152
22.2 Garanzia limitata	152
22.3 Condizioni della garanzia per gli accessori	152
23 Guida e dichiarazione del produttore sulla compatibilità	
elettromagnetica (EMC)	153

|--|

23.2 Scariche elettrostatiche (ESD)	153
23.3 Guida sulla compatibilità elettromagnetica e sulle interferenze	154
23.4 EMC e prestazioni essenziali	155
24 Assistenza	165
24.1 Informazioni sull'assistenza del dispositivo	165
24.2 Requisiti di manutenzione	165
24.3 Controllo della qualità	166
24.4 Segnalazione di incidente grave	166
25 Tag del sistema di localizzazione in tempo reale	167
25.1 Installazione dell'etichetta	167
25.2 Ambiente di utilizzo	168
25.3 Conformità dell'etichetta	168
A Glossario dei termini	169
B Appendice: Configurazione di fabbrica	173
Indice	175

## 1 Introduzione

### 1.1 Campo di applicazione

Queste Istruzioni per l'uso riguardano le pompe ad elevato volume Agilia VP MC e Agilia VP MC WiFi. Per tutto questo manuale viene fatto riferimento a questi dispositivi come le "Agilia VP MC".

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.

- 0
- 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 178.

### 1.2 Principi di funzionamento

La pompa di infusione Agilia VP MC è un sistema elettromedicale programmabile progettato per la somministrazione di un volume predeterminato di prodotti per infusione a una portata programmata. La pompa peristaltica consente la somministrazione di fluidi al paziente tramite un meccanismo peristaltico per l'avanzamento del liquido nel deflussore.

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

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

La pompa di infusione Agilia VP MC 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

#### AVVERTENZA

Nell'ambito dell'assistenza domiciliare, le sostanze elencate di seguito possono essere infuse solo sotto la costante supervisione di un operatore sanitario qualificato:



- Catecolamine
- Morfina
- Farmaci per chemioterapia
- Qualsiasi farmaco salvavita

prodotti includono: Prodotti idonei Fluidi parenterali Soluzioni standard Colloidi -Nutrizione parenterale Farmaci Farmaci diluiti Antibiotici . Chemioterapia Catecolamine Farmaci a breve durata d'azione Anestetici Sanque e derivati del Sangue Globuli rossi sangue Piastrine Plasma . Albumina 

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

Quando si utilizza la pompa di infusione Agilia VP MC per l'infusione di farmaci critici nelle strutture sanitarie, accertarsi che siano disponibili pompe e deflussori di riserva per l'uso immediato.

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

Non adoperare la pompa per l'uso epidurale.

Non adoperare la pompa per la nutrizione enterale.

#### Vie di somministrazione

Il sistema consente infusioni tramite le seguenti vie di somministrazione:

 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

Nelle strutture sanitarie, la pompa deve essere utilizzata solo dal personale sanitario debitamente formato e qualificato.

In ambienti di assistenza domiciliare, la pompa deve essere adoperata solo da persone qualificate, incluso il personale sanitario che fornisce assistenza domiciliare, i pazienti o i loro parenti (se il paziente non è in grado di reagire correttamente agli allarmi della pompa), sotto la responsabilità del personale sanitario. In ambienti di assistenza domiciliare, fornire agli infermieri le Istruzioni per l'uso.

Sono disponibili due guide di riferimento rapido (una per il personale infermieristico domiciliare, una per il paziente) che descrivono le operazioni tipiche eseguite a domicilio. È preferibile utilizzare le guide e lasciare vicino alla pompa la guida di riferimento rapido per il paziente.

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 VP MC 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 (tranne che nell'assistenza domiciliare), pazienti pediatrici, adulti, anziani
Peso	Da 0,25 a 350 kg
Superficie corporea (BSA, Body Surface Area)	Da 0,05 a 4,5 m²

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 VP MC è destinata all'uso nei seguenti ambienti:

- Strutture sanitarie e nel trasporto via terra, ad esempio in ambulanza, sotto la supervisione di personale sanitario qualificato.
- Assistenza domiciliare sotto la responsabilità di professionisti sanitari qualificati, seguendo le precauzioni specifiche: Vedere Specifiche relative all'assistenza domiciliare alla pagina 13.

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



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.



### 1.4.6 Specifiche relative all'assistenza domiciliare



#### AVVERTENZA

Versione del prodotto: Solo le pompe con software versione 2.2 o superiore possono essere utilizzate nell'assistenza domiciliare. Nelle versioni precedenti, non sono disponibili tutte le funzionalità di assistenza domiciliare. Se la propria versione software non è compatibile con l'assistenza domiciliare, contattare il rappresentante di vendita di Fresenius Kabi.

#### Considerazioni sull'ambiente d'uso

- Per prestazioni adeguate del dispositivo, considerare le seguenti condizioni operative:
  - Non esporre alla luce solare e conservare in un luogo asciutto, a temperatura ambiente e pressione normale.
  - Tenere in un ambiente pulito.
  - Tenere lontano da oggetti che potrebbero potenzialmente danneggiare il dispositivo.
  - Tenere lontano da rumori che potrebbero impedire al paziente o ai familiari di sentire gli allarmi della pompa.
  - Tenere lontano da fonti di calore, polvere, lanugine, esposizione diretta e prolungata alla luce.
  - Tenere lontano da animali, insetti o bambini.
- Non usare la stessa presa di corrente di un altro dispositivo elettrico.

#### Considerazioni generali

- I professionisti sanitari non devono rivelare al paziente o i suoi familiari il sistema di blocco della pompa o altre informazioni che potrebbero consentire loro l'accesso a tutte le funzioni operative e di programmazione.
- La responsabilità dell'utilizzo della pompa è condivisa tra il professionista sanitario e il paziente.
- I professionisti sanitari e le strutture sanitarie sono responsabili dello smaltimento dei deflussori e delle sacche utilizzati a domicilio secondo gli standard vigenti al fine di limitare il rischio di lesioni e infezioni.
- L'uso del sensore goccia non è consigliato per l'assistenza domiciliare.

#### AVVERTENZA

- È responsabilità del professionista sanitario verificare che il paziente o i suoi familiari abbiano le necessarie capacità (fisiche, cognitive o percettive) per utilizzare la pompa nell'assistenza domiciliare. Altrimenti, c'è il rischio di errori di utilizzo e di terapia non corretta che potrebbe comportare conseguenze critiche per il paziente.
- Il personale dell'assistenza domiciliare deve essere in grado di fornire deflussori e pompe di riserva entro un breve periodo di tempo per evitare interruzioni nella somministrazione che potrebbero avere conseguenze gravissime in caso di malfunzionamento della pompa al domicilio del paziente.

 Porre particolare attenzione al rischio di strangolamento con cavi e deflussori e con le parti piccole che potrebbero essere ingerite o inalate.

#### Requisiti di manutenzione

Il personale dell'assistenza domiciliare è responsabile della manutenzione periodica e la calibrazione delle pompe utilizzate in ambiente domiciliare.

Il personale dell'assistenza domiciliare deve essere informato in caso di caduta accidentale o malfunzionamento del dispositivo. In tal caso, non usare il dispositivo e contattare il personale dell'assistenza domiciliare.

### 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 di Agilia VP MC e del sistema di infusione Agilia VP MC WiFi:

- Uso di un sistema controllato e preciso per l'infusione di elevati volumi di farmaci, fluidi e prodotti ematici (con accuratezza ± 5% della somministrazione del volume del sistema, portata regolabile da 0,1 a 1500 mL/h, compatibile con un'ampia gamma di deflussori dedicati).
- Uso di accessori e funzioni di infusione adatte alle esigenze dei pazienti e del personale sanitario (infusione continua e infusione in bolo, modalità dosaggio e portata, incl. modalità rampa, modalità sequenziale e modalità di infusione secondaria, funzione di pausa, funzione di mantenimento della pervietà vasale, visualizzazione dello storico delle infusioni, modalità notturna, schermata di monitoraggio dell'infusione, ampia gamma di farmaci e fluidi compatibili).
- Uso di funzioni di sicurezza e allarmi pertinenti per una maggiore sicurezza dell'infusione e per evitare interruzioni impreviste dell'infusione (sistema a pressione dinamica, monitoraggio della pressione, parametri dell'aria regolabili, opzioni di blocco del tastierino, sistema di allarme conforme allo standard EN/IEC 60601-1-8).
- Prevenire errori riguardanti i farmaci relativi all'infusione (con l'uso di un nuovissimo software per la riduzione degli errori di dosaggio [DERS] configurato in basProvide users with infusion functioe alla politica/pratica clinica di ciascuna struttura sanitaria).

### 1.6 Effetti collaterali

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

### 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 124) 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 VP Sistema di infusione

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



### 1.8.2 Consigli sulla sicurezza informatica

Agilia VP MC WiFi 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 VP MC WiFi 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 VP MC WiFi non è utilizzata, conservarla in un luogo sicuro.
- Quando il dispositivo Agilia VP MC WiFi 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 VP MC WiFi 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 VP MC WiFi 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 VP MC WiFi 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 VP MC WiFi, 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	<b>Pompa di infusione volumetrica</b> Le pompe sono progettate per la somministrazione di soluzioni per infusione parenterale (sacca o flacone) tramite una linea collegata al paziente.	
	Intervallo Agilia SP	<b>Pompa di infusione a siringa</b> 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	<b>Pompa a siringa per nutrizione enterale di neonati</b> 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	<b>Software del server</b> 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	<b>Software Libreria farmaci</b> 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	<b>Sistema di visualizzazione dell'infusione</b> 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	<b>Software per la manutenzione</b> 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.	
	Sensore goccia	Accessorio progettato per il rilevamento di gocce nella camera di gocciolamento del deflussore collegato a una pompa volumetrica compatibile.	
Materiali di consumo	Volumat Lines	<b>Deflussori</b> I deflussori possono entrare a contatto con il paziente (parte applicata).	



#### INFORMAZIONI

Per una lista degli accessori compatibili, materiali di consumo e software, e per informazioni per gli ordini, 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



Leg	Legenda			
0	Maniglia	3	Leva dello sportello	
2	Sportello della pompa			

### 3.2 Vista inferiore (etichetta identificativa del dispositivo)



Figura 2: Vista inferiore

#### Legenda

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) Dete di produzione
- (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
- 2 Presa di collegamento del sensore goccia
- Morsetto rotante dell'asta

- 5 Ingresso del cavo di alimentazione
- 6 Cella a infrarossi
  - Manopola di blocco
- Porta di comunicazione RS232

Simbolo	Posizione	Descrizione	
	Vicino a ingresso cavo di alimentazione	Avvertenza Vedere <i>Caratteristiche tecniche</i> alla pagina 140.	
	Vicino a porta di comunicazione RS232	Avvertenza Vedere <i>Comunicazione dati</i> alla pagina 101.	

### 3.4 Tastiera

#### 3.4.1 Descrizione della tastiera



### 3.4.2 Dettagli del tastierino

#### 3.4.2.1 Tasti di selezione

Tasto	Descrizione		
	<b>Tasti freccia</b> Tasti di selezione del volume, del tempo, del flusso e di altri valori.		
<b>()</b> + <b>()</b>	Accesso rapido al valore massimo o all'inizio di una lista		
€,.	Accesso rapido al valore minimo o alla fine di una lista		

#### NOTA:

- I tasti di incremento e decremento rapido sono stati programmati con livelli differenti, corrispondenti a volumi standardizzati di sacche e flaconi.
- 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			
-(3	<b>Spia dell'alimentazione elettrica</b> 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	Descrizione				
	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> <li>Se la spia lampeggia, la batteria è in carica.</li> <li>Se la spia rimane accesa, la batteria è totalmente carica.</li> <li>Se la pompa non è collegata all'alimentazione CA, la spia non si accende.</li> </ul>				

### 3.5 Display e simboli

### 3.5.1 Stato infusione

Simbolo	Descrizione			
	Infusione in corso (Tutti i profili) La goccia appare nella camera di gocciolamento quando c'è un'infusione in corso.			
C 13	Infusione in corso (Sensore goccia collegato)			
<u>*</u>	Infusione in corso (Profili Personalizzati con una libreria farmaci) Questo simbolo viene visualizzato durante l'infusione di un farmaco personalizzato con il Software libreria farmaci.			
ARRESTATA	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> <li>Questo simbolo visualizza tre diversi livelli di carica.</li> </ul>		
	– 🗖 Carica della batteria < 30%		
-	– 🔳 Carica della batteria al 30-70%		
	– 🔳 Carica della batteria > 70%		
	<ul> <li>Se l'opzione "Simbolo batteria" è abilitata, questo simbolo viene visualizzato sempre.</li> </ul>		
	<ul> <li>Se l'opzione "Simbolo batteria" è disabilitata, questo simbolo vigno vignalizzate colo guando la norma funzione.</li> </ul>		
	a batteria.		
	Simbolo della pressione		
<b>N</b> P	pressione della pompa e sui livelli di pressione misurati.		
Ĥ	Simbolo di blocco del tastierino		
	Questo simbolo informa l'utente che la tastiera e bloccata.		
	Stato del modulo Wi-Fi		
	L'intensità del segnale Wi-Fi è alta.		
8	<ul> <li>Tuintensità del segnale Wi-Fi è media.</li> </ul>		
Ŭ	<ul> <li>L'intensità del segnale Wi-Fi è bassa.</li> </ul>		
	Segnale Wi-Fi assente (il modulo Wi-Fi è attivato).		
	∎ 🕱 II modulo Wi-Fi non è attivato.		

### 3.5.3 Pulsanti di navigazione

Simbolo	Descrizione			
start	Avvio			
OK	Conferma			
accedi	Accesso alla funzione			
Nuovo?	Accesso alla funzione e cancellazione delle impostazioni			
esci	Uscita dalla funzione			
С	Modifica della selezione			

Simbolo	Descrizione			
prog	Programmazione della funzione			
0/0	Selezione / Deselezione			
	Modifica delle impostazioni			
i	Visualizzazione di ulteriori informazioni			
@,@	Ingrandimento / Riduzione			
<b>(()</b>	Spostamento del contrassegno evento a destra o a sinistra			

### 3.5.4 Allarmi e funzioni di sicurezza

Simbolo	Descrizione		
×	Disconnessione dell'alimentazione		
<b>Å</b>	Allarme tacitato		
$\bigotimes$	Aumento della pressione		
بک	Riduzione della pressione		

**NOTA:** Per ulteriori informazioni sugli allarmi, vedere *Allarmi e funzioni di sicurezza* alla pagina 105.

#### 3.5.5 Comunicazione dati

Simbolo	Descrizione	
Ŧ	<b>Data set caricato</b> Sulla pompa è stato caricato un nuovo dataset.	

### 3.6 Imballo

Ili contenuto dell'imballo della pompa di infusione Agilia VP MC varia in base al paese:

	Pompa Agilia VP MC	Istruzioni per I'uso	Opuscolo sui componenti del sistema	Documento informativo per l'utente (multilingue)	Cavo di alimentazione
Z019XXX	√	$\checkmark$	$\checkmark$	-	✓

	Pompa Agilia VP MC	Istruzioni per I'uso	Opuscolo sui componenti del sistema	Documento informativo per l'utente (multilingue)	Cavo di alimentazione
Z019X01 *	1	-	-	$\checkmark$	-

\* 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

0

- 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 libreria 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).

È possibile creare e caricare profili nella pompa con il software Libreria farmaci. I profili personalizzati sono caratterizzati da una configurazione specifica della pompa e da una libreria di farmaci.

Una pompa può gestire fino a 20 profili:

- 1 profilo Base.
- Fino a 19 profili personalizzati.



#### 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 le cui impostazioni non sono state predefinite con il software Libreria farmaci. Per programmare un'infusione con il profilo Base, nella selezione di un profilo scegliere "Profilo Base".

Caratteristiche del profilo Base:

- Tutte le impostazioni di infusione devono essere definite.
- Le funzionalità di sicurezza del software Libreria farmaci non sono disponibili:
  - L'infusione viene programmata senza i nomi dei farmaci.
  - Non sono inclusi limiti per le portate di infusione dei farmaci.

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

I profili personalizzati possono essere creati e caricati nella pompa con il software Libreria farmaci. Un profilo personalizzato contiene:

- una configurazione specifica del dispositivo (impostazioni della pompa che controllano le relative funzioni meccaniche, quali volume allarme, rilevamento aria nella linea e così via)
- una lista completa di farmaci e fluidi per l'infusione (opzionale):
  - una libreria di farmaci: una lista con limiti per le portate di infusione del farmaco (vedere *Drug Libraries* alla pagina 29)
  - una lista di farmaci: una lista senza limiti per le portate di infusione del farmaco.

A seconda della modalità con cui viene preconfigurato con il software Libreria farmaci, un profilo personalizzato può includere o non includere tutte le funzionalità descritte in queste Istruzioni per l'uso.

#### INFORMAZIONI

 Per l'infusione di farmaci critici è preferibile utilizzare un profilo personalizzato.



- È preferibile creare o caricare profili personalizzati per limitare errori di utilizzo e per utilizzare la pompa in vari reparti con procedure locali specifiche. Ad esempio, limitare le portate per le popolazioni sensibili.
- È preferibile creare un profilo specifico per la popolazione di pazienti e/o il reparto, la terapia, il protocollo e così via.

### 4.2 Drug Libraries

Una libreria di farmaci è una lista completo di farmaci che include limiti per i flussi di infusione.

#### INFORMAZIONI



- Ogni libreria di farmaci può supportare fino a 200 voci di farmaci, definite e convalidate dal personale sanitario in base ai protocolli farmaceutici utilizzati nella struttura sanitaria e/o a livello di reparto.
- Le impostazioni dei farmaci possono essere regolate sulla pompa in base a limiti di programmazione predefiniti, ad es. limiti della dose.
- Le modalità di infusione non sono modificabili sulla pompa per i farmaci preconfigurati con il software Libreria farmaci.

### 4.3 Lista farmaci

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

### 4.4 Farmaci

### 4.4.1 Portate di infusione

È possibile preconfigurare un farmaco con il software Libreria farmaci in base a una delle seguenti portate:

- Portata: Infusione di un volume per un periodo di tempo.
- Dose: Infusione di una quantità specifica di farmaco corrispondente a un dosaggio.

### 4.4.2 Farmaco X (mL/h)

 $\label{eq:Farmaco-X} \mbox{(mL/h)} \mbox{``e} una voce impostabile che può essere selezionata se il farmaco previsto non è presente nella libreria di farmaci. Caratteristiche della voce:$ 

- Meno limiti rispetto ad altri farmaci nella libreria.
- Le funzionalità di sicurezza complete del software Libreria farmaci non sono disponibili.

Si raccomanda di usare Farmaco X (mL/h) in un numero limitato di casi clinici e sotto stretto monitoraggio del paziente da parte del personale sanitario.

Per ogni profilo personalizzato la struttura sanitaria può abilitare o disabilitare Farmaco X (mL/h) tramite il software Libreria farmaci.

### 4.4.3 Limiti rigidi e limiti flessibili

I limiti di programmazione possono essere impostati per ogni farmaco con il software Libreria farmaci. Possono essere impostati due tipi di limiti:

- Limiti rigidi: limiti che non possono essere superati durante la programmazione di un'infusione.
- Limiti flessibili: limiti che possono essere superati entro un intervallo autorizzato durante la programmazione di un'infusione. Verrà chiesta un'ulteriore conferma.

### 4.4.4 Modalità di infusione

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

Modalità di infusiono	Descriziono	Portata di infusione	
modalita di ilitasione	Descrizione	Portata	Dose
Volume / Tempo / Portata (V/T/P)	Questa modalità di infusione consente l'accesso ai 3 parametri di infusione (V, T, P)	~	~
Volume / Portata (V/P)	Infusione del volume programmato di un fluido a una portata programmata	~	√
Volume / Tempo (V/T)	Infusione del volume programmato di fluido in un periodo di tempo programmato	~	~
Tempo / Portata (T/P)	Infusione per un periodo di tempo programmato, a una portata programmata	V	V
Portata semplice	Infusione definita in base a una portata. Disponibile solo con il sensore goccia opzionale fissato alla camera di gocciolamento e collegato alla pompa.	✓	√
Rampa ascendente / Rampa discendente	Infusione definita in base a un volume totale, un tempo di infusione totale, un tempo di rampa ascendente e discendente, e una portata a regime. Questa modalità consente di aumentare gradualmente la portata tramite stadi intermedi per raggiungere la portata a regime.	✓	X
Sequenziale	Infusione mediante sequenze (fino a 20) definite in base al volume da infondere e alla portata dell'infusione in ogni sequenza.	~	х
Gocce/min	Infusione definita da una portata espressa in gocce al minuto.	$\checkmark$	х

### 4.5 Dataset

Un dataset è una combinazione di profili personalizzati (fino a 19) che è possibile caricare sulle pompe Agilia con il software Libreria farmaci.



Se non è caricato alcun dataset sulla pompa, è possibile utilizzare la pompa con il profilo Base, senza le funzioni di protezione del software Libreria farmaci.

## **5** Installazione

### 5.1 Tipi di installazione

Modalità di installazione di una pompa:

Posizione		Note	
Su un'asta		<ul> <li>Vedere Fissaggio su asta alla pagina 34.</li> <li>Specifiche dell'asta:</li> <li>Diametro: da 15 a 40 mm</li> </ul>	
Su una guida		<ul> <li>Vedere Fissaggio su guida alla pagina 35.</li> <li>Specifiche della guida:</li> <li>Altezza: da 25 a 35 mm.</li> <li>Profondità: da 8 a 10 mm</li> </ul>	
Sulla stazione di impilaggio Agilia Link, Link Agilia o Link+ Agilia		<ul> <li>Fare riferimento ai documenti di accompagnamento pertinenti.</li> </ul>	
Su un tavolo		<ul> <li>Vedere Su un tavolo piano alla pagina 35.</li> <li>Installare la pompa su un tavolo solo se non è possibile fissarla a un'asta, una guida o un accessorio Agilia consigliato.</li> </ul>	
Su un'altra pompa		<ul> <li>Vedere Fissaggio di due pompe tra loro alla pagina 36.</li> </ul>	
Su Agilia Duo		<ul> <li>Fare riferimento ai documenti di accompagnamento Agilia Duo.</li> </ul>	

Posizione		Note	
Su Agilia Holder Ambulance			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				
0	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 34).
- **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 34).
- **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 34.
- 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 34).
- **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
ß	Manopola di blocco	Posizione di blocco
ъ	Manopola di blocco	Posizione di sblocco
# 6 Messa in funzione

# 6.1 Schema di flusso

Dopo aver installato la pompa accanto al letto, attenersi alla procedura indicata di seguito per installare un deflussore e accendere la pompa.



# INFORMAZIONI

0

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 32.
- 2. Collegare la pompa all'alimentazione elettrica CA. Vedere *Precauzioni sull'alimentazione elettrica CA* alla pagina 138.
- 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.** Preparare il deflussore. Vedere *Preparazione del deflussore e del contenitore del fluido* alla pagina 117.
- 5. Accendere la pompa. Vedere Accensione alla pagina 38.

# 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.
- Se è collegata all'alimentazione elettrica, la pompa si accende automaticamente quando viene aperto lo sportello. Questa opzione può essere disattivata nelle opzioni della pompa. Per ulteriori informazioni, fare riferimento al Manuale tecnico.
- 1. Premere <sup>(a)</sup> o aprire lo sportello della pompa sollevando la leva dello sportello. 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
Agilia VP MC WiFi v.04.3 REPARTO XXXX Colored Action Colored Acti	<ul> <li>Schermata di avvio: vengono visualizzate le seguenti informazioni:</li> <li>Nome del prodotto / Nome del reparto</li> <li>Stato del modulo Wi-Fi (se applicabile)</li> <li>Data e ora</li> </ul>
Notifica Funzionamento dispositivo a batteria	<ul> <li>Visualizzato se la pompa funziona a batteria.</li> <li>Il simbolo mostra tre diversi livelli di carica:         <ul> <li>Carica della batteria &lt; 30%</li> <li>Carica della batteria al 30-70%</li> <li>Carica della batteria &gt; 70%</li> </ul> </li> </ul>

Schermata dopo l'accensione	Descrizione
Inserire il deflussore !!!	<ul> <li>Sulla pompa non è installato alcun deflussore.</li> <li>Inserire il deflussore !!! viene visualizzato sulla parte superiore dello schermo.</li> <li>Installare un deflussore. Vedere Installazione del deflussore nella pompa alla pagina 40.</li> </ul>
Manutenzione Prossima manutenzione entro 29 mesi 31/12/2025	<ul> <li>Messaggio di promemoria della manutenzione (opzionale).</li> </ul>
OK OCS Apri linea	<ul> <li>Il deflussore è caricato nella pompa.</li> <li>L'esito del test OCS è positivo.</li> <li>Il test del OCS controlla all'avvio se il circuito e la pompa sono occlusi, riducendo l'eventualità di flusso a gravità incontrollato.</li> </ul>
Stessa infusione? 18.8 mL/00h21 min 54.0 mL/h VI: 1.5 mL no Sì	<ul> <li>Schermata Stessa infusione (opzionale).</li> <li>Premere</li></ul>
Pro Profilo Post-op OK	<ul> <li>Schermata di conferma profilo (opzionale).</li> <li>Premere          <ul> <li>per selezionare OK e confermare il profilo.</li> </ul> </li> <li>NOTA: Questa schermata è associata alla funzione "Stessa infusione" sopra descritta.</li> </ul>
DS Set di dati DS Hospital XXXX v01.0	<ul> <li>Informazioni sul dataset (opzionale)</li> </ul>

5. Accertarsi che il dispositivo sia configurato come previsto.

# 6.4 Installazione del deflussore nella pompa

### AVVERTENZA



- Non aprire la roller clamp finché il test OCS non viene completato con esito positivo.
- Durante tutte le operazioni relative alla manipolazione del deflussore (montaggio del deflussore, apertura dello sportello, rimozione del deflussore), chiudere la roller clamp e assicurarsi che la linea sia chiusa.
- 1. Accendere la pompa (vedere Accensione alla pagina 38).
- 2. Aprire lo sportello della pompa.
- Allineare orizzontalmente il deflussore totalmente riempito lungo le guide dei tubi in modo che il connettore verde sia posizionato a destra (verde) e la SafeClip (morsetto blu che impedisce la somministrazione incontrollata del fluido) si trovi davanti alla guida del morsetto (blu).
- 4. Inserire il connettore verde nell'alloggiamento verde [A].
- **5.** Guidare la SafeClip (morsetto blu) nell'alloggiamento blu, con la cerniera sferica sulla parte superiore [B].



- 6. Spingere la SafeClip per spostare la cerniera sferica in posizione.
- 7. Accertarsi che il tubo sia inserito nell'apposita guida a sinistra.
- 8. Premere la leva dello sportello verso il basso per chiudere lo sportello della pompa.
  - La SafeClip si blocca automaticamente quando viene inserita nella guida del morsetto e lo sportello della pompa viene chiuso.
  - Il Sistema di verifica occlusione (OCS) chiude automaticamente la linea, attiva il pompaggio e si accerta che la pressione sia aumentata.



**9.** Se l'esito del test OCS è positivo, viene visualizzata la modalità di infusione definita nelle opzioni.

# 6.5 Collegamento di un Agilia Drop Sensor

Se non si conosce con precisione il volume effettivo del contenitore del fluido, è preferibile utilizzare un sensore goccia.

La pompa rileva automaticamente la presenza del sensore goccia. La presenza del sensore goccia può essere impostata come obbligatoria nelle opzioni della pompa. Per ulteriori informazioni sulle opzioni del sensore goccia, fare riferimento al Manuale tecnico.

Collegare sempre un sensore goccia quando la pompa è spenta.

**1.** Prima di accendere la pompa, collegare lo spinotto del sensore goccia alla presa di collegamento sul retro della pompa.



- 2. Premere il morsetto del sensore goccia e allineare la parte verticale del sensore di goccia alla presa d'aria della camera di gocciolamento.
- 3. Rilasciare il morsetto.



- 4. Effettuare i seguenti controlli:
  - Il sensore goccia e la camera di gocciolamento sono in posizione verticale.
  - Il sensore goccia è allineato correttamente con la presa d'aria della camera di gocciolamento.
  - Le pareti della camera di gocciolamento sono prive di gocce.
  - La camera di gocciolamento è piena circa a metà e il livello del liquido è al di sotto del sensore goccia.
  - La pompa e il sensore goccia sono installati correttamente. Non usare il sensore goccia se esibisce segni di danni.







Figura 6: Camera di gocciolamento standard (esempio: VL ST00)

Figura 7: Camera di gocciolamento con anello centrale (esempio: VL ON42)

**NOTA:** Il sensore goccia è dotato di due magneti circolari. Questi magneti possono essere utilizzati per fissare il sensore goccia e la camera di gocciolamento sul lato destro della pompa.



## INFORMAZIONI

Utilizzare solo un sensore goccia fornito a Fresenius Kabi. Quando viene rilevato un sensore goccia su una pompa, si verificano i seguenti eventi:

- La modalità di infusione Portata semplice è disponibile ed è consigliata.
- Gli intervalli di infusione programmabili sono diversi.



### INFORMAZIONI

Per poter effettuare il trasporto durante l'infusione, è necessario installare la pompa con il sensore goccia collegato ad essa su una piantana.

# 6.6 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  $\pm$  1 m rispetto alla punta distale del catetere per garantire le massime prestazioni della pompa. Tenere il contenitore più in alto di 20-80 cm rispetto alla pompa.

È preferibile collocare il contenitore sul lato destro della pompa per proteggerla dal gocciolamento di fluidi.



Figura 8: Installazione globale

### Precauzioni per il posizionamento della pompa

- Se vengono utilizzate più pompe volumetriche 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 77.

1. Premere <sup>(a)</sup> per accendere la pompa e confermare tutte le schermate visualizzate fino a raggiungere la schermata **Seleziona profilo**.



2. Premere i tasti freccia per selezionare un profilo corrispondente alle proprie esigenze.
 Il simbolo 1 (faro) si riferisce ai profili personalizzati contenenti librerie di farmaci e

configurati mediante il software Libreria farmaci.

**3.** Premere **•** per selezionare **OK** per confermare.

Vengono visualizzate le informazioni sul profilo selezionato.



- **4.** Premere **•** per selezionare **OK** e confermare la versione della libreria di farmaci o premere il tasto freccia per selezionare **•** e modificare il profilo.
  - Viene caricata la libreria farmaci per il profilo selezionato.
  - Viene eseguito il test OCS.

# 7.3 Selezione della portata di infusione (Portata o Dose)

Il passaggio relativo alla scelta della modalità di programmazione consente di selezionare una nuova portata di infusione. Questa azione viene eseguita subito dopo la selezione del profilo Base o di un profilo personalizzato con una lista di farmaci.

**NOTA:** Le portate di infusione per ogni farmaco di una libreria di farmaci sono predefinite tramite il software Libreria farmaci.

Premere e per selezionare OK e confermare la portata di infusione o premere il tasto freccia per modificarla.





# 7.4 Selezione di un farmaco

NOTA: Il passaggio di selezione del farmaco non è applicabile con il profilo Base.

I farmaci sono elencati in ordine alfabetico in base alla prima lettera del nome:

- A → C
- ∎ D →F
- ∎ G→I
- ∎ J→L

- M→O
- P→R
- S→U
- ∎ V→Z

- Farmaco X (mL/h)
- Farmaco X (dose)



Premere i tasti freccia per scorrere fino alla prima lettera del farmaco, quindi premere

 per selezionare OK.



- Premere i tasti freccia per scorrere fino al nome del farmaco, quindi premere 

   per selezionare OK.
   Potrebbe essere visualizzato un messaggio di informazione clinica, se configurato per il farmaco selezionato.
- **3.** Premere **•** per selezionare **OK** il messaggio di informazione clinica e proseguire la programmazione o **•** per modificare il farmaco.

# 7.5 Programmazione di un'infusione

- Questa sezione descrive come programmare un'infusione in modalità V/T/R.
- Per cambiare modalità di infusione, vedere Modalità di infusione / Dose alla pagina 88.

# 7.5.1 Programmazione di un'infusione in base alla portata



1. Premere i tasti freccia per programmare il volume da infondere (VDI), quindi premere **OK**.

(Premere <sup>(\*)</sup> per selezionare il VDI da valori predefiniti: 0,1 mL, 10 mL, 20 mL, 50 mL, 100 mL, 250 mL, 500 mL ecc.)

#### INFORMAZIONI



- Per evitare aria nella linea alla fine dell'infusione, accertarsi che il valore VDI non sia superiore al volume effettivo nel contenitore.
- È necessario considerare tutti i volumi aggiunti o rimossi, incluso il volume del fluido contenuto nel deflussore e del fluido perso durante il riempimento (il volume di riempimento varia in base al deflussore; per i volumi di riempimento, vedere le istruzioni per l'uso del deflussore).



2. Premere i tasti freccia per programmare la durata dell'infusione \_\_ h \_\_min, quindi premere OK.



3. Premere i tasti freccia per programmare la portata, quindi premere OK.

# 7.5.2 Programmazione di un'infusione in base alla dose

#### 7.5.2.1 Selezione della concentrazione del farmaco

	Profilo	Procedura di selezione della concentrazione del farmaco
	Profilo Base	A- Profilo Base e profilo personalizzato (con
	Profilo personalizzato (con una lista di farmaci)	una Lista farmaci) ana pagina 47.
1	Profilo personalizzato (con una libreria di farmaci)	B- Profili personalizzati alla pagina 48.

#### A- Profilo Base e profilo personalizzato (con una Lista farmaci)



1. Premere i tasti freccia per selezionare l'unità di misura della concentrazione del farmaco, guindi premere • per selezionare OK.



- 2. Premere i tasti freccia per selezionare un valore di massa, quindi premere <sup>()</sup> per selezionare **OK**.
- Premere i tasti freccia per selezionare un valore di volume, quindi premere 

   per selezionare OK.
   La concentrazione viene calcolata automaticamente e viene visualizzata con l'unità di

misura selezionata sopra.

4. Premere • per selezionare OK per confermare.

### B- Profili personalizzati

Il farmaco selezionato è configurato nel software Libreria farmaci per consentire eventuali modifiche della concentrazione con uno dei seguenti metodi:

- Entro un intervallo autorizzato
- Con valori fissi autorizzati (fino a 5)

Se non è consentito modificare la concentrazione, vedere Selezione delle caratteristiche del paziente alla pagina 49.



### Selezione della concentrazione del farmaco



Impostazione della concentrazione

Se viene selezionata un'unità della concentrazione:

- 1. Premere i tasti freccia per selezionare la concentrazione.
- 2. Premere per selezionare OK per confermare.



Impostazione della diluizione

Se viene selezionata un'unità della diluizione:

- 1. Premere i tasti freccia per selezionare la dose, quindi premere 
  per selezionare OK per confermare.
- 2. Premere i tasti freccia per selezionare il volume, quindi premere er selezionare OK per confermare.

**NOTA:** la concentrazione risultante verrà calcolata automaticamente. Se al posto di questa concentrazione vengono visualizzate frecce, significa che il valore non rientra nell'intervallo autorizzato definito nel software Libreria farmaci.





Concentrazione inferiore al Limite non superabile del software della libreria farmaci

Concentrazione superiore al Limite non superabile del software della libreria farmaci

**NOTA:** l'utente non può passare alla schermata successiva finché non modifica le impostazioni della dose o del volume per avere un valore della concentrazione autorizzato.

### 7.5.2.2 Selezione delle caratteristiche del paziente

**NOTA:** Questo passaggio riguarda solo profili personalizzati contenenti una libreria di farmaci.





- Superficie corporea (BSA, Body Surface Area)
- 1. Premere i tasti freccia per inserire il peso o la superficie corporea del paziente.
- 2. Premere per confermare.

#### INFORMAZIONI

 La schermata di inserimento del peso viene visualizzata solo se per il calcolo del dosaggio del farmaco selezionato viene utilizzato questo valore.



- La schermata di inserimento della superficie corporea viene visualizzata solo se il farmaco selezionato utilizza la superficie corporea per i calcoli dei dosaggi.
- Con il software Libreria farmaci viene configurato un valore predefinito per il peso o la superficie corporea.

### 7.5.2.3 Selezione dell'unità di misura dell'infusione

**NOTA:** Questo passaggio riguarda solo il profilo Base e i profili personalizzati contenenti una lista di farmaci. Le unità di misura dell'infusione per ogni farmaco di una libreria di farmaci sono predefinite con il software Libreria farmaci.



- 1. Premere i tasti freccia per selezionare l'unità di misura dell'infusione.
- 2. Premere per selezionare OK per confermare.

### 7.5.2.4 Programmazione dell'infusione



1. Premere i tasti freccia per programmare il volume da infondere (VDI), quindi premere **OK**.

(Premere (2) per selezionare il VDI da valori predefiniti: 1 mL, 10 mL, 20 mL, 50 mL, 100 mL, 250 mL, 500 mL ecc.)

#### INFORMAZIONI

- Per evitare aria nella linea alla fine dell'infusione, accertarsi che il VDI non sia superiore al volume effettivo nel contenitore.
- È necessario considerare tutti i volumi aggiunti o rimossi, incluso il volume del fluido contenuto nel deflussore e del fluido perso durante il riempimento (il volume di riempimento varia in base al deflussore; per i volumi di riempimento, vedere le istruzioni per l'uso del deflussore).



2. Premere i tasti freccia per programmare la durata dell'infusione (\_\_ h \_\_min), quindi premere OK.



3. Premere i tasti freccia per programmare la dose, quindi premere OK.



4. Premere **OK** per confermare le impostazioni di infusione o De per annullare.

#### 7.5.2.5 Programmazione di una dose di carico

**NOTA:** Questa funzione può essere attivata o disattivata nel Software libreria farmaci (profili personalizzati).



#### INFORMAZIONI

La dose di carico è disponibile solo al primo avvio di un'infusione. Se viene premuto accidentalmente "no", spegnere e riaccendere la pompa per accedere nuovamente alla dose di carico.

Dopo la programmazione di un'infusione in base alla dose, è possibile programmare una dose di carico se è abilitata per il farmaco selezionato.

Prima di avviare l'infusione vengono visualizzate le seguenti schermate.

### Selezione di una dose di carico



Nella schermata della dose di carico:

Premere il tasto freccia per selezionare **no** e tornare alla schermata di programmazione.

### Programmazione di una dose di carico



- 1. Premere i tasti freccia per inserire un valore per la dose, quindi premere e per selezionare **OK** e confermare.
- 2. Premere i tasti freccia per programmare la durata della dose di carico (\_\_ h \_\_min\_\_s), quindi premere 
  per selezionare OK e confermare.
  II VDI e la portata vengono calcolati automaticamente in base alle impostazioni della dose e della durata.
- **3.** Premere i tasti freccia per programmare la portata. La durata e la portata sono interdipendenti.
- **4.** Premere **()** per selezionare **OK** e confermare le impostazioni della dose di carico.

Se necessario, premere il tasto freccia per selezionare 🗹 o 🋇 per modificare l'impostazione della dose di carico prima dell'avvio.



Premere 
 per selezionare start e avviare la dose di carico.
 Una volta terminata la dose di carico, la pompa avvia automaticamente l'infusione primaria programmata.



### INFORMAZIONI

In modalità Volume/Tempo (o in modalità Dose/Tempo), il volume della dose di carico viene sottratto dal VDI (o DDI).

## Interruzione di una dose di carico



- 1. Per mettere in pausa una dose di carico, premere Sul display viene visualizzato Continuare?
- 2. Scegliere una delle opzioni seguenti:
  - Premere il tasto freccia per selezionare no o per arrestare la dose di carico e continuare con l'infusione primaria programmata.
  - Premere O per selezionare **start** e proseguire con la dose di carico.

# 7.5.3 Programmazione oltre i limiti flessibili

**NOTA:** Questo passaggio è disponibile solo con profili personalizzati contenenti una libreria di farmaci.

È possibile superare i limiti flessibili e regolare la portata e il dosaggio entro gli intervalli autorizzati. Non è possibile superare i limiti rigidi.



### 7.5.3.1 Superamento di un limite flessibile

- **1.** Se si raggiunge un limite flessibile durante la programmazione di un'infusione, viene visualizzato un messaggio nella parte superiore dello schermo:
  - Val. max sup. super. = il limite flessibile superiore è stato superato
    - Val. min inf. super. = il limite flessibile inferiore è stato superato





 Se le impostazioni visualizzate corrispondono alla portata o al dosaggio desiderato, premere per selezionare OK.





- Rivedere attentamente le impostazioni della programmazione. Le impostazioni originali dell'infusione permangono fino alla conferma delle nuove impostazioni.
- 4. Premere e per selezionare OK o start per confermare la sovrascrittura del limite flessibile.

Durante l'infusione, la parte superiore dello schermo alterna la visualizzazione del messaggio relativo al limite flessibile superiore o inferiore e il nome e la concentrazione del farmaco.

# 7.6 Avvio di un'infusione





## ATTENZIONE

Prima di avviare l'infusione, accertarsi che la linea di infusione sia integra per garantire il corretto funzionamento della pompa di infusione Agilia.

- 1. Accertarsi dell'assenza di aria rimasta nel deflussore.
- 2. Accertarsi che il deflussore sia installato correttamente nella pompa.
- 3. Aprire lo stringitubo.
- 4. Collegare il deflussore al dispositivo di accesso del paziente.
- 5. Prima di avviare l'infusione, controllare le impostazioni di infusione.
- **6.** Premere il tasto freccia per selezionare **start** e avviare l'infusione oppure premere il tasto freccia per selezionare e modificare le impostazioni di infusione.

# 7.7 Monitoraggio di un'infusione

7.7.1 Monitoraggio di un'infusione programmata in base alla portata



#### Legenda

Simbolo profilo personalizzato



Durante l'infusione di un farmaco selezionato da una libreria del software Libreria farmaci, sul display viene continuamente mostrato questo simbolo indicante un faro.

2 VI (Volume Infuso).

Aumenterà durante l'infusione. Per azzerare VI, vedere Volume infuso/Dose infusa alla pagina 84.



#### 3 Velocità flusso (mL/h)

Per modificare la portata durante un'infusione, vedere Titolazione della portata alla pagina 57. La portata viene visualizzata con i caratteri di maggiori dimensioni.



4 Infusione in corso

L'indicatore di infusione in corso visualizza gocce che cadono.

6 Durata infusione

Tempo rimanente dell'infusione in ore e minuti, con il flusso corrente. La durata dell'infusione può essere o meno visualizzata in base alle impostazioni della configurazione con il Software libreria farmaci per questo farmaco.

- 6 VDI (Volume da infondere) rimanente. Si ridurrà durante l'infusione. Per modificare il VDI durante un'infusione, vedere Volume da infondere (VDI) alla pagina 80.
- Nome del farmaco (solo Profili personalizzati) 6

7.7.2 Monitoraggio di un'infusione programmata in base alla dose



#### Legenda

#### Simbolo profilo personalizzato



Durante l'infusione di un farmaco selezionato da una libreria del software Libreria farmaci, sul display viene continuamente mostrato questo simbolo indicante un faro.

#### 2 VI (Volume Infuso).

Aumenterà durante l'infusione. Per azzerare VI, vedere Volume infuso/Dose infusa alla pagina 84.

#### 3 Dose

Per modificare la dose durante un'infusione, vedere *Titolazione della portata* alla pagina 57. La portata viene visualizzata con i caratteri di maggiori dimensioni.

#### 4 Velocità flusso

#### 5 Infusione in corso

L'indicatore di infusione in corso visualizza gocce che cadono.

#### 6 Durata infusione

Tempo rimanente dell'infusione in ore e minuti, con il flusso corrente. La durata dell'infusione può essere o meno visualizzata in base alle impostazioni della configurazione con il Software libreria farmaci per questo farmaco.

#### Oncentrazione del farmaco

- VDI (Volume da infondere) rimanente.
   Si ridurrà durante l'infusione.
   Per modificare il VDI durante un'infusione, vedere Volume da infondere (VDI) alla pagina 80.
- 9 Nome del farmaco (solo Profili personalizzati)

# 7.8 Funzioni durante l'infusione

# 7.8.1 Arresto





Per arrestare l'infusione, premere

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* alla pagina 46.

# 7.8.2 Titolazione della portata

Durante l'infusione, è possibile regolare la portata o la dose. 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 57).
- 2. Premere i tasti freccia per modificare la portata o la dose.
- 3. Premere il tasto 🔍 per selezionare **OK** e confermare.



Flusso



# 7.8.3 Infusioni secondarie (Piggyback)

**NOTA:** Questa funzione può essere attivata o disattivata nel software Libreria farmaci (profili personalizzati) o nelle opzioni della pompa (profilo Base).

Un'infusione secondaria somministra il contenuto di una sacca o di un flacone secondario, collegando una linea secondaria a una porta di accesso a monte della linea primaria. Quando l'infusione secondaria è terminata, il ripristino dell'infusione primaria può essere effettuato manualmente o automaticamente, in base alle impostazioni del farmaco.

#### INFORMAZIONI

 Si può aggiungere un'infusione secondaria solo quando l'infusione primaria è programmata in base alla portata.



- È possibile configurare le impostazioni sulla fine dell'infusione secondaria nelle opzioni della pompa.
- Nelle opzioni della pompa è possibile attivare o disattivare un avviso indicante la fine dell'infusione secondaria.

#### 7.8.3.1 Collegamento della linea secondaria

- 1. Riempire il deflussore secondario.
- Abbassare il contenitore primario e appendere quello secondario circa 20 cm più in alto del contenitore primario.
- 3. Premere <sup>1</sup> per mettere in pausa l'infusione primaria.
- **4.** Adoperando una tecnica asettica, collegare la linea secondaria alla porta di accesso superiore della linea primaria.



Figura 9: Infusione primaria e secondaria

#### Legenda

Linea primaria

2 Linea secondaria



#### INFORMAZIONI

- Per le infusioni secondarie sono disponibili deflussori specifici. Per ulteriori informazioni, fare riferimento alle istruzioni sulla confezione del deflussore.
- È preferibile utilizzare un deflussore primario con una valvola di non ritorno sulla porta di accesso superiore.

### 7.8.3.2 Accesso all'infusione secondaria



- 1. Aprire il menu Primaria / Secondaria:
  - Premere MENU.
  - Premere i tasti freccia per selezionare P/S.
- 2. Premere accedi.



- 3. Premere OK per confermare l'accesso all'infusione secondaria (opzionale).
- 7.8.3.3 Programmazione di un'infusione secondaria



1. Selezionare un farmaco secondario (solo quando si utilizza un profilo personalizzato) e premere **OK**.



- 2. Premere i tasti freccia per programmare il valore VDI secondario, quindi premere OK.
- 3. Premere i tasti freccia per programmare la durata dell'infusione, quindi premere OK.
- 4. Premere i tasti freccia per programmare la portata secondaria, quindi premere OK.
- 5. Premere OK per procedere.



#### INFORMAZIONI

 Il volume corrente infuso visualizzato diventa il volume secondario infuso durante l'infusione secondaria.

- Pri VI indica il volume primario totale infuso da quando è stato cancellato l'ultima volta.
- Sec VI indica il volume infuso dall'inizio dell'infusione secondaria corrente.

### 7.8.3.4 Avvio di un'infusione secondaria





Ritorno automatico

- 1. Accertarsi delle seguenti condizioni:
  - La linea secondaria è collegata alla porta primaria superiore.
  - Lo stringitubo è aperto.
  - Il contenitore secondario è appeso a un'altezza di circa 20 cm sopra il contenitore primario.
- 2. Premere start per avviare l'infusione secondaria.

### 7.8.3.5 Fine dell'infusione secondaria



INFORMAZIONI

Il preallarme di fine infusione non è attivato nell'infusione secondaria.

### Ritorno automatico all'infusione primaria



**1.** Premere () per tacitare l'allarme.



- 2. Rispondere alla domanda continuare sec?
  - Premere sì per programmare un'altra infusione secondaria.
  - Premere **no** per tornare all'infusione primaria.

Viene visualizzato un messaggio di avviso (opzionale).



- 3. Accertarsi che la linea primaria sia aperta.
- 4. Premere () per confermare il messaggio.



5. Premere start per riprendere l'infusione primaria.

## Ritorno manuale all'infusione primaria

Alla fine dell'infusione secondaria, viene emesso un breve segnale acustico.

Viene visualizzato un messaggio di avviso (opzionale).



- 1. Accertarsi che la linea primaria sia aperta.
- 2. Premere () per confermare il messaggio.



L'infusione torna automaticamente all'infusione primaria programmata.

# 7.8.4 Somministrazione di un bolo

Un bolo è una dose supplementare erogabile da una pompa durante un'infusione. Esistono due metodi per somministrare una dose bolo durante un'infusione:

- Bolo manuale
- Bolo programmato

	Bolo manuale	Bolo programmato
Tasto di accesso		

	Bolo manuale	Bolo programmato
Livello della pressione di occlusione	Impostare il valore massimo: 750	) mmHg / 100 kPa / 14,5 PSI

#### INFORMAZIONI

- Il volume del bolo viene aggiunto al Volume infuso (VI).
- Nel profilo Base, il bolo programmato è disponibile solo per l'infusione primaria e non per quella secondaria.
- Quando viene visualizzata la schermata del menu, il tasto non è attivo.
- Il tasto non è attivo quando sono selezionate le seguenti modalità di infusione:
  - Rampa ascendente / Rampa discendente
  - Sequenziale

Durante l'infusione, è possibile avviare un bolo programmato o un bolo manuale:

1. Premere il tasto Bolo 🕯 sul tastierino.



- 2. Selezionare Bolo programmato utilizzando il tasto freccia o Bolo manuale utilizzando il tasto .
- 3. Vedere Bolo manuale alla pagina 62 o Bolo programmato alla pagina 63.

### 7.8.4.1 Bolo manuale

**NOTA:** Questa funzione può essere attivata o disattivata nel Software libreria farmaci (profili personalizzati) o nelle opzioni della pompa (Profilo Base).

- 1. Durante l'infusione, premere il tasto 🕯 bolo.
- 2. Premere Oper confermare l'accesso alla funzione bolo.



3. Per somministrare un bolo manuale, tenere premuto il tasto 🗺.

- **4.** Monitorare il volume infuso sul display principale fino a quando viene raggiunto il bolo desiderato.
- 5. Per interrompere il bolo, rilasciare il tasto .
  Il volume (o dose) infuso viene visualizzato sullo schermo per qualche secondo. Dopo la somministrazione del bolo, l'infusione riprende con la portata precedente.

### 7.8.4.2 Bolo programmato

**NOTA:** Questa funzione può essere attivata o disattivata nel Software libreria farmaci (profili personalizzati) o nelle opzioni della pompa (Profilo Base).

Durante l'infusione, è possibile programmare un bolo con uno dei seguenti metodi:

- Premere e il tasto freccia per selezionare **Bolo programmato**.
  - Premere e selezionare e nel menu. Premere accedi per confermare.

### Programmazione di un bolo



1. Premere i tasti freccia per selezionare l'unità di misura del bolo programmato, quindi premere O per selezionare OK.

**NOTA:** Questo passaggio riguarda solo Configurazione Profilo Base e TCI e i profili personalizzati contenenti una lista di farmaci. Le unità di misura dell'infusione per ogni farmaco di una libreria di farmaci sono predefinite con il software Libreria farmaci.

- 2. Premere i tasti freccia per programmare il volume o la dose del bolo, quindi premere per selezionare **OK** e confermare.
- Premere i tasti freccia per programmare il flusso. La durata e il flusso sono interdipendenti.





5. Premere er selezionare OK e confermare le impostazioni del bolo programmato.





- 6. In questa fase è possibile:
  - Premere il tasto 🔍 per selezionare **start** e gestire immediatamente il bolo.
  - Premere il tasto per salvare le impostazioni senza somministrare il bolo.
  - Premere il tasto freccia per selezionare 🚾 e modificare le impostazioni del bolo.
- Monitorare l'andamento dell'infusione del bolo sullo schermo.
   Dopo la somministrazione del bolo, l'infusione riprende con il flusso precedente.

Premendo nuovamente 😂 e selezionando **Bolo programmato**, viene visualizzata una schermata con le impostazioni del bolo più recente.

### Interruzione di un bolo programmato

**1.** Premere <sup>TOP</sup> per interrompere il bolo.





- 2. Rispondere alla domanda: Continuare?
  - Premere il tasto freccia per selezionare no o premere per arrestare il bolo e riprendere l'infusione.
  - Premere Oper selezionare start per continuare il bolo.

# 7.9 Completamento di un'infusione

# 7.9.1 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.

Il preallarme di fine infusione si attiva quando viene raggiunto il primo dei tre criteri seguenti.

Impostazione	Intervallo di valori	Impostazione predefinita della pompa
Tempo fino alla fine dell'infusione	Da 0 a 30 minuti	5 minuti
% VDI rimanente	Da 0 a 15%	5%
VDI rimanente	Da 0 a 50 mL	5 mL

Le impostazioni di preallarme di fine infusione sono configurabili tramite il software Libreria farmaci (profili personalizzati) o nello opzioni della pompa (profilo Base). Per ulteriori informazioni, fare riferimento al Manuale tecnico.

### Tacitazione del preallarme di fine infusione



Flusso



Dose

Premere (A) per tacitare l'allarme.
 L'infusione continuerà fino a quando il VDI raggiungerà lo zero.

# 7.9.2 Fine dell'infusione



## 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.

Quando il valore VDI raggiunge lo zero, l'infusione è terminata. Si verificano i seguenti eventi:

- Si attiva un allarme acustico.
- Lo schermo della pompa visualizza un messaggio di allarme.
- Lampeggiano le spie di infusione gialle.
- La portata KVO (Keep Vein Open (Mantieni Vena Aperta)) viene mantenuta.

Le impostazioni di fine infusione (portata KVO, durata tacitazione) sono configurabili tramite il software Libreria farmaci (profili personalizzati) o nelle opzioni della pompa (profilo Base). Per ulteriori informazioni, fare riferimento al Manuale tecnico.



### INFORMAZIONI

Se il mantenimento della pervietà vasale (KVO) è disabilitato, lampeggiano le spie di infusione rosse e la pompa interrompe l'infusione.

 Se la portata dell'infusione programmata è più lenta rispetto alla portata KVO configurata, la pompa prosegue l'infusione con la portata programmata.

### Tacitazione dell'allarme



- **1.** Premere () per tacitare l'allarme.
- 2. Preparare il nuovo contenitore e regolare le impostazioni per una nuova infusione.

# 7.10 Modalità di infusione

È possibile programmare un'infusione con diverse modalità disponibili, a seconda della configurazione della pompa e del farmaco selezionato.

Per selezionare una modalità di infusione, vedere *Modalità di infusione / Dose* alla pagina 88.

Per ulteriori informazioni sulle regole di calcolo, vedere Regole di calcolo alla pagina 131.

# 7.10.1 Volume / Durata / Portata (V/T/P)

- **1.** Premere i tasti freccia per selezionare il VDI e premere **O** per selezionare **OK**.
- 2. Premere i tasti freccia per regolare la durata dell'infusione, quindi premere il tasto freccia per selezionare **OK**.

La portata viene ricalcolata automaticamente.

3. Premere i tasti freccia per selezionare la portata, quindi premere il tasto freccia per selezionare **OK**.

La durata dell'infusione viene ricalcolata automaticamente.

Per ulteriori informazioni, vedere Programmazione di un'infusione alla pagina 46.

# 7.10.2 Volume / Portata (V/P)

- **1.** Premere i tasti freccia per selezionare il VDI e premere **O** per selezionare **OK**.
- 2. Premere i tasti freccia per regolare la portata, quindi premere il tasto freccia per selezionare **OK**.

La durata dell'infusione viene ricalcolata automaticamente.

# 7.10.3 Volume / Tempo (V/T)

- 1. Premere i tasti freccia per selezionare il VDI e premere O per selezionare OK.
- 2. Premere i tasti freccia per regolare la durata dell'infusione, quindi premere il tasto freccia per selezionare **OK**.

La portata viene ricalcolata automaticamente.

# 7.10.4 Tempo / Portata (T/P)

- 1. Premere i tasti freccia per selezionare la durata dell'infusione, quindi premere OK.
- 2. Premere i tasti freccia per selezionare la portata, quindi premere OK. Il valore VDI viene regolato automaticamente.

# 7.10.5 Portata semplice (solo con sensore goccia)

Quando un sensore goccia è collegato alla pompa, è disponibile la modalità di infusione Portata semplice.



- 1. Premere i tasti freccia per selezionare la portata.
- 2. Premere il tasto freccia per selezionare OK.

Quando non vengono rilevate più gocce, l'infusione si interrompe e viene generato un allarme.

# 7.10.6 Rampa ascendente / Rampa discendente

In modalità rampa, è possibile suddividere l'infusione in tre diverse fasi:

- Rampa ascendente: la portata aumenta con 10 passaggi intermedi fino a un valore programmato
- Regime: la portata rimane costante
- Rampa discendente: la portata si riduce gradualmente con 10 passaggi intermedi fino a zero

## 7.10.6.1 Programmazione di un'infusione con rampa ascendente / rampa discendente

Per programmare un'infusione in modalità rampa ascendente / rampa discendente:

- 1. Nel menu Modalità d'infusione, selezionare la modalità di infusione con rampa ascendente / rampa discendente (vedere *Modalità di infusione / Dose* alla pagina 88).
- 2. Premere **OK** per confermare la nuova modalità di infusione.
- 3. Premere OK per confermare il farmaco.



4. Premere i tasti freccia per programmare il valore VDI, quindi premere OK.

- 5. Premere i tasti freccia per programmare la durata totale dell'infusione (\_\_ h \_\_min), quindi premere **OK**.
- 6. Premere i tasti freccia per programmare la durata della rampa ascendente (\_\_ h \_\_min), quindi premere OK.
- 7. Premere i tasti freccia per programmare la durata della rampa discendente (\_\_h \_\_min), quindi premere OK.
- 8. Premere i tasti freccia per programmare la portata a regime, quindi prendere OK.



**9.** Premere **OK** per confermare o  $\bigcirc$  per annullare le impostazioni.



**10.** Premere **start** per iniziare l'infusione.



### INFORMAZIONI

Durante l'infusione, una parte del simbolo  $\frown$  della rampa lampeggia. Questa parte corrisponde alla fase di infusione corrente (  $\frown$ : Rampa ascendente,  $\frown$ : Regime,  $\frown$ : Rampa discendente).

### 7.10.6.2 Arresto dell'infusione con rampa ascendente / rampa discendente



- **1.** Durante l'infusione a regime, premere <sup>1</sup> e scegliere una della seguenti azioni:
  - Premere **D**\ per avviare la rampa discendente.
  - Premere C per annullare l'azione precedente (premendo <sup>100</sup>) e tornare alla schermata di infusione.
  - Premere <sup>999</sup> per interrompere l'infusione.



2. Se è selezionata la rampa discendente, controllare i valori della rampa discendente e premere OK.

# 7.10.7 Infusione sequenziale

È possibile programmare fino a 20 sequenze di infusione con la modalità di infusione sequenziale, ognuna con VDI e portata specifici.

È possibile programmare anche le seguenti sequenze:

- Arr.: programmazione di una pausa tra due sequenze
- KVO: programmazione di una sequenza KVO
- Ripeti: Fino a 20 ripetizioni delle sequenze già programmate (limitate dal valore VDI totale).
- Fine: fine delle sequenze di programmazione

Per programmare un'infusione sequenziale, procedere come segue:

- 1. Nel menu Modalità d'infusione, selezionare la modalità di infusione sequenziale (*Modalità di infusione / Dose* alla pagina 88).
- 2. Premere OK per confermare la nuova modalità di infusione.
- 3. Premere OK per confermare il farmaco.



- **4.** Premere **OK** per programmare la sequenza 1 o premere il tasto freccia per passare alla sequenza 2.
- **5.** Per programmare la sequenza desiderata, attenersi alle istruzioni riportate nella tabella seguente.

**NOTA:** Quando il numero della sequenza è selezionato, premere il tasto freccia in basso per passare alla sequenza successiva.

Sequenza	Programmazione	
VDI	<ul> <li>Premere i tasti freccia per programmare il valore VDI, quindi premere OK.         <ul> <li>La durata dell'infusione viene calcolata automaticamente.</li> </ul> </li> <li>Premere i tasti freccia per programmare la portata, quindi premere OK.         <ul> <li>La durata dell'infusione viene ricalcolata automaticamente.</li> </ul> </li> <li>Premere i tasti freccia per attivare o tacitare il segnale acustico di fine sequenza, quindi premere OK.         <ul> <li>Premere i tasti freccia per attivare o tacitare il segnale acustico di fine sequenza, quindi premere OK.</li> </ul> </li> </ul>	
Arr.	<ul> <li>Premere i tasti freccia per selezionare Arr., quindi premere OK.</li> <li>Premere i tasti freccia per selezionare la durata della pausa, quindi premere OK.</li> <li>Premere i tasti freccia per attivare o tacitare il segnale acustico di fine sequenza, quindi premere OK.</li> <li>Dopo una sequenza "Stop" è possibile programmare altre sequenze.</li> </ul>	
KVO	<ul> <li>Premere i tasti freccia per selezionare KVO, quindi premere OK.</li> <li>Premere i tasti freccia per selezionare la durata KVO, quindi premere OK.</li> <li>Premere i tasti freccia per attivare o tacitare il segnale acustico di fine sequenza, quindi premere OK.</li> <li>Dopo una sequenza "KVO" è possibile programmare altre sequenze.</li> </ul>	
Ripeti	<ul> <li>Premere i tasti freccia per selezionare <b>Ripeti</b>, quindi premere <b>OK</b>.</li> <li>Premere i tasti freccia per selezionare il numero di ripetizioni, quindi premere <b>OK</b>.</li> <li>Dopo una sequenza "Ripetizione" non è possibile programmare altre sequenze.</li> </ul>	
Fine	<ul> <li>Premere i tasti freccia per selezionare Fine.</li> <li>Premere OK.</li> <li>Dopo una sequenza "Fine" non è possibile programmare altre sequenze.</li> </ul>	



6. Premere start per iniziare l'infusione.



## INFORMAZIONI

 Quando si modifica un'infusione interrotta con ripetizione (nella schermata di infusione premendo Annulla/C), è possibile modificare un passaggio con una ripetizione. Tutte le altre ripetizioni e passaggi non cambiano.  Per modificare un'infusione sequenziale, nel menu sequenziale, vedere Infusione sequenziale alla pagina 90. In questo caso, è possibile modificare solo una sequenza non ancora avviata.

# 7.10.8 Gocce/min

- È possibile programmare un'infusione in modalità gocce/min come indicato di seguito:
- 1. Selezionare la modalità di infusione gocce/min (vedere *Modalità di infusione / Dose* alla pagina 88).
- 2. Premere OK per confermare la nuova modalità di infusione.
- 3. Premere OK per confermare il farmaco.



4. Verificare la quantità equivalente di gocce per mL, e premere OK.

NOTA: La conversione in gocce/min può variare in base alla scelta del farmaco.



- 5. Premere i tasti freccia per programmare la VDI, quindi premere OK.
- **6.** Premere i tasti freccia per programmare la portata o il numero di gocce al minuto, quindi premere **OK**.

L'impostazione da programmare dipende dalla configurazione della pompa.



7. Premere start per iniziare l'infusione.

# 7.11 Altre funzioni

# 7.11.1 Riempimento del deflussore



### PERICOLO

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

**NOTA:** Questa funzione può essere attivata o disattivata nel Software libreria farmaci (profili personalizzati) o nelle opzioni della pompa (Profilo Base).



- **1.** Premere <sup>(e)</sup> per accendere la pompa.
- 2. Premere
- 3. Accertarsi che il deflussore non sia collegato al paziente, come indicato sullo schermo.
- 4. Premere il tasto Oper selezionare OK e procedere.



- Tenere premuto il tasto e per il riempimento o premere il tasto freccia per selezionare C e annullare.
- 6. Per terminare il riempimento, rilasciare il tasto 🗺.
- 7. Accertarsi dell'assenza di aria nella linea di infusione.

### INFORMAZIONI

- La funzione di riempimento è accessibile solo prima dell'avvio dell'infusione.
- Se un'infusione è programmata ma non avviata, il volume di riempimento non verrà sottratto al VDI programmato.
- 🛛 Quando viene visualizzata la schermata del menu, il tasto 🗺 non è attivo.
- Durante il riempimento, il livello della pressione di occlusione è impostato al valore massimo (750 mmHg / 100 kPa / 14,5 PSI) e l'allarme aria nella linea è disabilitato.
- Il riempimento massimo consentito è 30 mL. Oltre 30 mL, è necessario rilasciare e premere nuovamente il tasto e per riavviare il riempimento.
- Durante il riempimento, la pompa non rileva occlusioni o bolle d'aria.

# 7.11.2 Avanzamento di una bolla d'aria

**NOTA:** Questa funzione può essere attivata o disattivata nel Software libreria farmaci (profili personalizzati) o nelle opzioni della pompa (Profilo Base).
Quando il sensore d'aria rileva una bolla d'aria (dietro lo sportello della pompa), si attiva un allarme.

Per fare avanzare la bolla d'aria oltre il sensore d'aria, è possibile utilizzare la funzione di avanzamento della bolla d'aria senza rimuovere il deflussore.



1. Premere () per tacitare il segnale acustico per 2 minuti.



- 2. Premere
- 3. Premere OK per far avanzare la bolla d'aria.



- 4. Tenere premuto 🗺 per far avanzare l'aria oltre il sensore d'aria.
- 5. Riavviare l'infusione o premere C per annullare la funzione di avanzamento della bolla d'aria.



### 7.11.3 Riavvio automatico

Il riavvio automatico è una funzione opzionale che modifica la risposta della pompa quando viene rilevata un'occlusione a valle.

Quando questa funzione è attivata e viene rilevata un'occlusione a valle, si verificano i seguenti eventi:

- Viene generato un avviso per informare l'utente che è stato raggiunto il limite della pressione.
- L'infusione viene arrestata.
- Il sensore della pressione misura l'evoluzione della pressione durante un periodo di tempo configurabile:
  - In caso di riduzione significativa della pressione, l'infusione viene riavviata automaticamente.
  - Se la pressione non diminuisce, viene generato un allarme di occlusione a valle.





#### ATTENZIONE

Quando si infondono farmaci critici o su pazienti vulnerabili (come i pazienti pediatrici più giovani), prestare particolare attenzione alla configurazione del riavvio automatico per soddisfare i requisiti clinici.



1

#### ATTENZIONE

Quando viene visualizzato l'avviso Attendere durante il controllo della misura della pressione, attendere che la pressione della linea a valle si normalizzi: la pompa riprende automaticamente il pompaggio o attiva un allarme di occlusione.

#### INFORMAZIONI



 Per ulteriori informazioni sulla modalità di attivazione o disattivazione di questa funzione, vedere *Pressione* alla pagina 78.

### 7.11.4 Pre-programmazione della pompa



La pompa può essere programmata prima dell'installazione del deflussore.

**1.** Premere <sup>(a)</sup> per accendere la pompa.

Viene visualizzato Inserire il deflussore !!! sulla parte superiore dello schermo della pompa.

- **2.** Accertarsi che lo sportello della pompa sia chiuso. Viene visualizzato il simbolo **prog**.
- **3.** Premere il tasto **()** per selezionare **prog**.
- 4. Programmare l'infusione.

Vedere Programmazione di un'infusione alla pagina 46.



- **5.** Premere il tasto **•** per selezionare **esci** e confermare oppure premere il tasto freccia per selezionare **•** riprogrammare.
- 6. Una volta pronti, installare il deflussore.
- 7. Premere il tasto per selezionare start e avviare l'infusione oppure premere il tasto freccia per selezionare selezionare il tasto e modificare le impostazioni.

### 7.11.5 Spegnimento

- 1. Se è in corso un'infusione, premere <sup>999</sup> per interromperla.
- 2. Chiudere lo stringitubo.
- 3. Tenere premuto <sup>(e)</sup> 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	MENU
Selezione	(corrispondono ai tasti freccia)
Conferma	(corrisponde a <b>invio</b> sullo schermo)
Seleziona 🛛 / Deseleziona 🗆	٤

### 8.1.2 Descrizione del menu

Menu	Simbolo	Arresto dell'infusione necessario	Procedura associata
Profilo	Pro	No	<ul> <li>Profilo alla pagina 77.</li> </ul>
Pressione	8	No	<ul> <li>Pressione alla pagina 78.</li> </ul>
Volume da infondere	VDI	No	■ Volume da infondere (VDI) alla pagina 80.
Stato di blocco del tastierino	â	No	<ul> <li>Stato blocco tastiera alla pagina 81.</li> </ul>
Blocco automatico del tastierino		No	<ul> <li>Blocco automatico del tastierino alla pagina 82.</li> </ul>
Autonomia della batteria		No	<ul> <li>Autonomia batteria alla pagina 83.</li> </ul>
Volume infuso	mL?	No	<ul> <li>Volume infuso/Dose infusa alla pagina 84.</li> </ul>
Dose infusa			
Pausa	x	Sì	<ul> <li>Pausa alla pagina 84.</li> </ul>
Farmaco	+2	Sì	■ <i>Farmaco</i> alla pagina 85
Paziente	₩	No	<ul> <li>Paziente alla pagina 86.</li> </ul>
Modalità diurna/notturna	C	No	<ul> <li>Modalità diurna/notturna alla pagina 87.</li> </ul>
Primaria / Secondaria	P/S	Sì	<ul> <li>Primaria / Secondaria alla pagina 88.</li> </ul>

Menu	Simbolo	Arresto dell'infusione necessario	Procedura associata
Bolo programmato	∎	No	<ul> <li>Bolo programmato alla pagina 88.</li> </ul>
Modalità di infusione	mL/h	Sì	<ul> <li>Modalità di infusione / Dose alla pagina 88.</li> </ul>
Dose	Dose	Sì	
Rampa ascendente / Rampa discendente		Sì	<ul> <li>Rampa ascendente / Rampa discendente alla pagina 89.</li> </ul>
Sequenziale	seq	Sì	<ul> <li>Infusione sequenziale alla pagina 90.</li> </ul>
Volume dell'allarme	ail	No	<ul> <li>Volume dell'allarme alla pagina 90.</li> </ul>
Promemoria	¢¢	No	<ul> <li>Avviso di promemoria alla pagina 90.</li> </ul>
Visualizza storico portata	Ŀ~	No	<ul> <li>Visualizza storico flusso alla pagina 92.</li> </ul>
Visualizzazione dello storico della pressione	<u>⊳</u> ©	No	<ul> <li>Visualizza storico pressione alla pagina 93.</li> </ul>
Visualizzazione del registro eventi	EΘ	No	<ul> <li>Visualizzazione del registro eventi alla pagina 94.</li> </ul>
Data/ora	۲	No	<ul> <li>Data/ora alla pagina 94.</li> </ul>
Manutenzione	-	No	<ul> <li>Manutenzione alla pagina 95.</li> </ul>
Informazioni sulle librerie	+	No	<ul> <li>Informazioni libreria alla pagina 95.</li> </ul>
Informazioni cliniche	<b>+</b> ↓	No	<ul> <li>Informazioni cliniche alla pagina 96.</li> </ul>
Dataset	DS	No	<ul> <li>Set di dati alla pagina 97.</li> </ul>

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 173.

### 8.2 Profilo

Simbolo	Pro
Procedura	Visualizzazione di informazioni sul profilo attivo. Passaggio a un altro profilo.



Per visualizzare il nome del profilo attivo:

- 1. Premere MENU.
- 2. Premere i tasti freccia per selezionare Pro.
- 3. Premere per selezionare accedi.
- 4. Effettuare una delle seguenti operazioni:
  - Premere i tasti freccia per selezionare informazioni sul profilo selezionato.
  - Premere per selezionare **OK** e modificare il profilo.



- 5. Per modificare il profilo:
  - a) Premere i tasti freccia per selezionare un profilo corrispondente alle proprie esigenze.



b) Premere • per selezionare OK per confermare.

### 8.3 Pressione

Simbolo	8
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 P, medio P, alto P).

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 127.

#### AVVERTENZA



Per affrontare o risolvere un'occlusione, accertarsi che il flusso di fluido al paziente sia disabilitato per evitare la somministrazione accidentale di un bolo. Un'occlusione potrebbe pressurizzare il deflussore, con conseguente somministrazione accidentale di un bolo di farmaco dopo averla risolta. Per evitare questo bolo aggiuntivo, scollegare il deflussore 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 MENU.
- 2. Premere i tasti freccia per selezionare .
- 3. Premere O 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 OD per abilitare o disabilitare la Funzione di riavvio automatico (opzionale).

- 7. Premere per selezionare OK per confermare.
- **8.** Premere i tasti freccia per selezionare 🖾 e abilitare o disabilitare la funzione DPS (opzionale).
- 9. 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.

#### INFORMAZIONI

 Per ulteriori informazioni sulla funzione di riavvio automatico, vedere Riavvio automatico alla pagina 73.



- 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 Volume da infondere (VDI)

Simbolo	VDI
Procedura	Sostituzione VDI



- È possibile modificare il VDI come segue:
- 1. Premere MENU.
- 2. Premere i tasti freccia per selezionare VDI. Viene visualizzato il VDI attivo.
- 3. Premere accedi.
- 4. Premere i tasti freccia per modificare il VDI.

5. Premere OK per confermare.

### 8.5 Stato blocco tastiera

Simbolo	û
Procedura	Blocco / Sblocco della tastiera

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  $\hat{\mathbf{h}}$  .

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 6.

#### INFORMAZIONI

- Quando la tastiera è bloccata, i tasti 🐨 e 🎑 funzionano ancora.
- Quando la tastiera è bloccata, il tasto O funziona quando l'infusione viene arrestata.
- Quando la tastiera è bloccata, il tasto <sup>(a)</sup>/<sub>(a)</sub> 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.

### 8.6 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 81.
- 2. Premere MENU.
- 3. Premere i tasti freccia per selezionare
- 4. Premere per selezionare accedi.
- 5. Premere i tasti freccia per impostare il Blocco automatico su no

### 8.7 Autonomia batteria

Simbolo	Ш
Procedura	Visualizzazione dell'autonomia della batteria



Per visualizzare l'autonomia della batteria:

- 1. Premere
- 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.
- X: La pompa sta funzionando a batteria.

# 8.8 Volume infuso/Dose infusa





- È possibile visualizzare e azzerare la dose o il volume infuso come segue:
- 1. Premere MENU
- 2. Premere i tasti freccia per selezionare mL?. Il volume totale, o dose totale, di infusione comprende le infusioni primaria e secondaria,

le dosi di carico e i boli. Viene inoltre visualizzato il tempo di infusione.

- 3. Per azzerare la dose o il volume infuso, premere <sup>①</sup> per selezionare **accedi**.
- 4. Premere per selezionare OK per confermare.



#### INFORMAZIONI

Quando la pompa viene spenta o viene selezionato un nuovo farmaco, il volume o la dose infusa vengono azzerati.

### 8.9 Pausa

Simbolo	8
Procedura	Programmazione di una pausa



Per programmare una pausa:

- **1.** Premere <sup>10</sup> per arrestare l'infusione.
- 2. Premere
- 3. Premere i tasti freccia per selezionare  ${\bf X}$  .
- 4. Premere per selezionare accedi.
- 5. Premere i tasti freccia per programmare la durata della pausa in ore e minuti, guindi 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  $\bigcirc$  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.

### 8.10 Farmaco

Simbolo	<b>+</b> 2
Procedura	Modifica della selezione del farmaco



Per modificare la selezione del farmaco:

- **1.** Premere <sup>SOP</sup> per arrestare l'infusione.
- 2. Premere MENU.
- 3. Premere i tasti freccia per selezionare •5.
- 4. Premere accedi.
- 5. Premere OK per confermare.



- 6. Premere i tasti freccia per selezionare il nuovo farmaco.
- 7. Premere **OK** per confermare la selezione.
- 8. Premere OK per convalidare le impostazioni del nuovo farmaco.
- **9.** Premere **OK** per confermare la modifica del farmaco e continuare la programmazione dell'infusione oppure **C** per selezionare un altro farmaco.
- **10.** Programmare l'infusione per il nuovo farmaco.



#### INFORMAZIONI

- La modifica di un farmaco resetta le impostazioni di infusione.
- Se l'infusione precedente era stata programmata in base alla portata, la schermata di conferma del nuovo farmaco visualizzerà VI (volume infuso).
- Se l'infusione precedente è stata programmata in base alla dose, la schermata di conferma del nuovo farmaco visualizzerà DI (dose infusa).

### 8.11 Paziente

Simbolo	Ť
Procedura	Modifica del peso o della superficie corporea di un paziente



#### INFORMAZIONI

- Se l'unità di misura del dosaggio selezionata è basata sul peso (kg), lo schermo visualizza il peso del paziente.
- Se l'unità di misura del dosaggio selezionata è basata sulla superficie corporea (m<sup>2</sup>), lo schermo visualizza la superficie corporea del paziente.





Per modificare il peso o la superficie corporea del paziente:

- 1. Premere MENU.
- 2. Premere i tasti freccia per selezionare 🖌 .
- 3. Premere per selezionare accedi o Nuovo?.
- 4. Premere O per selezionare OK e modificare il peso o la superficie corporea del paziente.
- 5. Premere per selezionare OK e confermare le impostazioni di infusione.

# 8.12 Modalità diurna/notturna

Simbolo	(
Procedura	Commutazione tra modalità diurna e notturna

Questa funzione consente di alternare la modalità diurna \* e notturna C . 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 MENU.

2. Premere i tasti freccia per selezionare



3. Premere • per selezionare accedi.



- 5. Premere per selezionare OK per confermare.

### 8.13 Primaria / Secondaria





Per programmare un'infusione secondaria, vedere *Infusioni secondarie (Piggyback)* alla pagina 57.

# 8.14 Bolo programmato

Simbolo	
Procedura	Programmazione di un bolo



Per programmare un bolo, vedere Bolo programmato alla pagina 63.

# 8.15 Modalità di infusione / Dose

Simbolo	mL/h
	Dose



Per modificare la modalità di infusione:

- 1. Premere
- 2. Premere i tasti freccia per selezionare mL/h o Dose.
- 3. Premere accedi. Vengono visualizzate le modalità di infusione disponibili.



- 4. Premere i tasti freccia per selezionare una nuova modalità di infusione.
- Premere OK per applicare la modalità di infusione selezionata alle impostazioni di infusione correnti, oppure Nuovo? per applicare la modalità di infusione selezionata e annullare le impostazioni dell'infusione.

### 8.16 Rampa ascendente / Rampa discendente

Simbolo	$\frown$
Procedura	Modifica di un'infusione con rampa ascendente / rampa discendente
Prerequisito	Deve essere selezionata la modalità di infusione a rampa ascendente / rampa discendente (vedere <i>Modalità di infusione / Dose</i> alla pagina 88).



Per programmare un'infusione in modalità a rampa ascendente / rampa discendente, vedere *Rampa ascendente / Rampa discendente* alla pagina 67.

# 8.17 Infusione sequenziale

Simbolo	seq
Procedura	Modifica di un'infusione sequenziale
Prerequisito	Deve essere selezionata la modalità di infusione sequenziale (vedere <i>Modalità di infusione / Dose</i> alla pagina 88).



Per programmare un'infusione nella modalità di infusione sequenziale, vedere *Infusione sequenziale* alla pagina 69.

### 8.18 Volume dell'allarme

Simbolo	.ul
Procedura	Regolazione del volume dell'allarme



Per regolare il volume dell'allarme:

- 1. Premere MENU.
- 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.

### 8.19 Avviso di promemoria

Simbolo	(Q)↓
Procedura	Attivazione / Disattivazione dell'avviso di promemoria

L'avviso di promemoria segnala all'utente quando è trascorso l'intervallo di tempo impostato.

### Attivazione dell'avviso di promemoria



Per attivare l'avviso di promemoria:

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



- Premere i tasti freccia per impostare l'intervallo in ore e minuti (\_\_ h \_\_min) prima dell'avviso.
- 5. Premere OK.



#### INFORMAZIONI

- Il tempo di attivazione viene calcolato in base all'orario del dispositivo, indicato nella parte inferiore dello schermo.
- Se durante il periodo del promemoria il dispositivo è spento, all'accensione verrà visualizzato un messaggio di avvertenza.

### Disattivazione dell'avviso di promemoria



Per disattivare l'avviso di promemoria:

- 1. Premere
- 2. Premere i tasti freccia per selezionare 🕮.
- 3. Premere accedi.



- **4.** Per disattivare l'avviso di promemoria programmato, premere i tasti freccia in basso per impostare il periodo di tempo su "Disattivato".
- 5. Premere OK.

### 8.20 Visualizza storico flusso

Simbolo	5
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 MENU.
- 2. Premere i tasti freccia per selezionare
- 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 Correctionare per sfogliare gli eventi.
- 5. Premere  $\bigcirc$  per selezionare  $\frown$  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.

### 8.21 Visualizza storico pressione

Simbolo	<b>€</b>
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 MENU.
- 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 C e D per sfogliare gli eventi.
- 5. Premere per selezionare 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.

### 8.22 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 MENU.
- 2. Premere i tasti freccia per selezionare Ē⊗.
- 3. Premere O 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.

### 8.23 Data/ora

Simbolo	$\odot$
Procedura	Impostazione della data e dell'ora



Quando la pompa Agilia è collegata tramite Wi-Fi al server Vigilant Software Suite, la data e l'ora della pompa vengono impostate automaticamente in base alla data e all'ora del server.

Per impostare la data e l'ora:

- 1. Premere MENU.
- 2. Scorrere fino a O con i tasti freccia. Premere, quindi, O 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.

### 8.24 Manutenzione





Per visualizzare le informazioni sulla manutenzione:

- 1. Premere MENU.
- 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.

# 8.25 Informazioni libreria



Visualizzazione di informazioni sulle librerie farmaci



Per visualizzare informazioni sulla libreria farmaci:

- **1.** Premere MENU.
- Premere 
   per selezionare accedi.
   Vengono visualizzati tutti i farmaci contenuti nella libreria farmaci.



- 4. Premere i tasti freccia per selezionare un farmaco.
- 5. Premere per selezionare informazioni sul farmaco selezionato.

### 8.26 Informazioni cliniche

Simbolo	<b>+</b> ↓
Procedura	Visualizzazione del tempo rimanente prima della visualizzazione delle informazioni cliniche

Se configurato per il farmaco selezionato con il software Libreria farmaci, lo schermo della pompa visualizza un messaggio del protocollo dopo un periodo di tempo predefinito.



Per visualizzare il tempo rimanente prima della visualizzazione delle informazioni cliniche:

- 1. Premere MENU.
- 2. Premere i tasti freccia per selezionare  $\Phi$ .

Viene visualizzato il tempo rimanente prima delle informazioni cliniche.

 Premere per selezionare accedi. Viene visualizzato il messaggio di informazioni cliniche.



# 8.27 Set di dati





Per visualizzare le informazioni sul dataset attivo:

- 1. Premere
- 2. Premere i tasti freccia per selezionare DS.
- Premere per selezionare accedi. Vengono visualizzate le informazioni sul dataset attivo.



# 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 <sup>(b)</sup> + <sup>MEN)</sup>. Viene visualizzata la schermata **Opzioni**. Per i dettagli sulle opzioni **Impostazioni pompa**, vedere *Impostazioni pompa* alla pagina 99. Per informazioni sulle altre opzioni, fare riferimento al Manuale tecnico.



# 9.2 Comandi

Uso	Tasto
Selezione dell'opzione	
Conferma	(corrisponde <b>accedi</b> sullo schermo)
Seleziona 🛛 / Deseleziona 🗆	٤

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	Impostazioni pompa alla pagina 99.
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 VP MC.

Funzione	Scelta	Impostazione di default della pompa
[Utente 1]: Opz. schermo	<ul> <li>Assistenza di selezione: visualizzare o nascondere il banner assistenza di selezione in basso nel display per aiutare l'utente a programmare un'infusione</li> <li>Valori riquadro attorno: visualizzare o nascondere le linee tratteggiate attorno ai valori che è possibile modificare</li> </ul>	Abilitato
[Utente 2]: Voci menu	<ul> <li>Manutenzione: visualizzare o nascondere il menu manutenzione</li> </ul>	Disabilitato
	<ul> <li>Data/ora: visualizzare o nascondere il menu Data/ora</li> </ul>	Disabilitato
[Utente 3]: Contrasto	<ul> <li>Regolazione del contrasto del display mediante i tasti di incremento e decremento rapido</li> </ul>	Livello medio
[Utente 7]:	<ul> <li>Selezione data: gg/mm/aaaa</li> </ul>	Data e ora sito di
Data/ora	■ Selezione ora: hmin	produzione
[Utente 8]: Lingua	<ul> <li>Lista con tutte le lingue disponibili</li> </ul>	Lingua ufficiale del paese di destinazione
[Utente 14]: Modulo Wi-Fi	<ul> <li>Abilitare/disabilitare modulo Wi-Fi</li> </ul>	Abilitato
[Par 13]: Avviso disconn. alimentaz. rete	<ul> <li>Abilitare/disabilitare il messaggio Disconn. aliment. CA e il messaggio Dispositivo funzionante a batteria all'accensione</li> </ul>	Abilitato
[Par 28]: Autoaccensione ad apertura sportello	<ul> <li>Abilitare/disabilitare l'autoaccensione del dispositivo all'apertura dello sportello</li> </ul>	Abilitato
[Par 33]: Gocce/min	<ul> <li>Abilitare/disabilitare flusso volumet.</li> <li>(mL/h) e Flusso gocce/min</li> </ul>	Abilitato

Funzione	Scelta	Impostazione di default della pompa
[Par 35]: Formato di visualizz. dose	<ul> <li>Abilitare/disabilitare la visualizzazione del decimale "0" dopo il valore di una dose</li> </ul>	Rimuovi 0 finale (Disabilitato) / Rimuovere i decimali se non necessari durante la programmazione (Disabilitato)
[Par 37]: Sistema di allarme	<ul> <li>Abilitare/disabilitare silenziamento preventivo per il sistema di allarme</li> </ul>	Abilitato
[Par 38]: Codice sblocco tastiera	<ul> <li>Impostare o disabilitare il codice di sblocco tastiera (4 cifre). Valore per disabilitare: 0000</li> </ul>	0000 (Disabilitato)

# 10 Comunicazione dati

# 10.1 Panoramica

#### Consigli importanti sulla sicurezza informatica

Il Sistema di infusione Agilia VP incorpora una protezione contro l'esposizione alle minacce informatiche tramite la rete wireless e l'interfaccia del cavo fisico. Il dispositivo applica i protocolli di sicurezza wireless WPA-2.

Per proteggere ulteriormente il Sistema di infusione Agilia VP da furti e accessi non autorizzati, proteggere la struttura e conservare il Sistema di infusione Agilia VP in un luogo sicuro quando non viene utilizzato

Comunicazione via cavo	Comunicazione Wi-Fi
<ul> <li>Collegamento di una pompa al PC per i seguenti scopi:</li> <li>Caricamento dataset (tramite il software Libreria farmaci)</li> <li>Manutenzione (tramite Agilia Partner)</li> <li>Collegamento del cavo di Link+ Agilia al server del sistema informatico ospedaliero per la gestione dei dati delle pompe identificate per i seguenti scopi:</li> </ul>	<ul> <li>Comunicazione tra il server del sistema informatico ospedaliero e le pompe identificate per i seguenti scopi:</li> <li>Caricamento dataset</li> <li>Richiamo dello storico della pompa</li> <li>Documentazione automatica HL7 (tramite Vigilant Bridge)</li> </ul>
<ul> <li>Monitoraggio lato letto (tramite Vigilant Sentinel)</li> <li>Documentazione automatica HL7 (tramite Vigilant Bridge)</li> </ul>	



#### INFORMAZIONI

- Accertarsi che i sistemi Fresenius Kabi siano compatibili con il sistema informatico della struttura. Per ulteriori informazioni, contattare il rappresentante dell'assistenza tecnica.
- Prima di collegare la pompa al sistema informatico ospedaliero, chiedere al reparto informatico o biomedico di configurare il dispositivo.

Per evitare connessioni non autorizzate (minacce informatiche) alle pompe di infusione volumetrica Agilia VP MC, effettuare le seguenti operazioni:

- Disabilitare sempre la porta di comunicazione seriale quando non è utilizzata.
- Collegare il dispositivo solo a reti, computer e software con un sistema di protezione noto.

# 10.2 Comunicazione tramite cavi Agilia

### 10.2.1 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.

### 10.2.2 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.





Π

#### INFORMAZIONI

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

# 10.3 Comunicazione tramite Wi-Fi

L'opzione Wi-Fi consente di collegare la pompa a un sistema informatico ospedaliero senza cavi. Per appurare se la pompa è dotata di modulo Wi-Fi, controllare se è presente il simbolo Wi-Fi sul tastierino della pompa.

Vedere Descrizione della tastiera alla pagina 22.



Pompa Wi-Fi



Pompa non Wi-Fi

Per attivare o disattivare il modulo Wi-Fi, vedere *Impostazioni pompa* alla pagina 99. Per ulteriori informazioni sul modulo Wi-Fi, fare riferimento al Manuale tecnico.

Le pompe Wi-Fi possono essere configurate con il modulo Wi-Fi abilitato o disabilitato.

# 10.4 Caricamento dataset

Durante l'infusione, è possibile caricare un nuovo dataset sulla pompa. Il nuovo dataset verrà installato all'avvio successivo della pompa.

Se in occasione dell'ultimo avvio della pompa è stato caricato un nuovo dataset, lo schermo visualizza il simbolo 🖢.

1. Accendere la pompa.



2. Premere ere selezionare **OK** e confermare. Vengono visualizzate le informazioni sul dataset.



 Premere ● per selezionare OK e confermare queste informazioni o premere il tasto freccia per selezionare C e tornare alla schermata principale. Il dataset è installato nella pompa.



#### INFORMAZIONI

L'ospedale è tenuto a definire un dataset e caricarlo sul Software del server per la distribuzione al dispositivo.

# 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 VP MC 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> <li>L'infusione si arresta.</li> <li>Lampeggiano le spie di infusione rosse.</li> <li>La pompa emette segnali acustici di allarme.</li> <li>Sullo schermo della pompa viene visualizzata una descrizione dell'allarme.</li> <li>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 107.</li> </ul>

Priorità degli allarmi	Risposta dell'operatore richiesta	Descrizione
Media (!!)	Risposta rapida	<ul> <li>L'infusione continua.</li> <li>Lampeggiano i LED di infusione gialli.</li> <li>La pompa emette segnali acustici di allarme.</li> <li>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 107.</li> </ul>
Bassa (!)	Conferma	<ul> <li>L'infusione continua.</li> <li>Lampeggiano le spie di infusione (LED) gialle.</li> <li>La pompa emette segnali acustici di allarme.</li> <li>Il tasto consente di tacitare l'allarme senza limiti di tempo o per una durata definita. Per una descrizione dettagliata di ogni allarme, vedere Lista degli allarmi alla pagina 107.</li> </ul>
Segnali informativi	Conferma	<ul> <li>L'infusione continua.</li> <li>Sullo schermo della pompa viene visualizzato un messaggio informativo.</li> <li>Per una descrizione dettagliata di ogni allarme, vedere <i>Lista degli allarmi</i> alla pagina 107.</li> </ul>

# 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 installazione deflussori

Messaggio	Priorità	Arresto dell'infusione?	Problema / Soluzione
Installare il deflussore !!!	Alta (!!!)	Sì	All'avvio, il deflussore non è caricato oppure lo sportello è aperto.
			<ul> <li>Installare il deflussore e chiudere lo sportello.</li> </ul>
			NOTA: il tasto consente di silenziare l'allarme per 2 minuti.
Controllare	Alta (!!!)	Sì	Non è presente alcun deflussore davanti al sensore a monte o a valle.
del deflussore			<ul> <li>Controllare l'installazione del deflussore.</li> </ul>
			NOTA: il tasto consente di silenziare l'allarme per 2 minuti.
Sportello aperto !!!	Alta (!!!)	Sì	Lo sportello è aperto (durante l'infusione o mentre l'infusione è interrotta).
-			<ul> <li>Controllare l'installazione del deflussore e chiudere lo sportello.</li> </ul>
			NOTA: il tasto consente di silenziare l'allarme per 2 minuti.
Installazione deflussore/aria	Alta (!!!)	Sì	Il deflussore non è collocato correttamente davanti al sensore aria.
!!!			<ul> <li>Controllare l'installazione del deflussore davanti al sensore aria e chiudere lo sportello.</li> </ul>
			NOTA: il tasto consente di silenziare l'allarme per 2 minuti.
Bolla d'aria !!!	Alta (!!!)	Sì	È stata rilevata una bolla d'aria (all'avvio, mentre l'infusione è in corso o è interrotta).
			<ul> <li>Rimuovere l'aria dal deflussore.</li> </ul>
			NOTA: il tasto consente di silenziare l'allarme per 2 minuti.
Allarme aria	Alta (!!!)	Sì	Durante l'infusione è stata rilevata una bolla d'aria.
: ! !			<ul> <li>Rimuovere l'aria dal deflussore.</li> </ul>
			NOTA: il tasto consente di silenziare l'allarme senza limite di tempo.

### 12.4.2 Allarmi OCS

Messaggio	Priorità	Arresto dell'infusione?	Problema / Soluzione
Guasto OCS !!!	Alta (!!!)	Si	<ul> <li>Il sistema di controllo OCS ha rilevato un guasto.</li> <li>Chiudere lo stringitubo, controllare l'installazione del deflussore e accertarsi che lo sportello e il deflussore siano integri.</li> <li>Se il problema non può essere risolto, contattare il rappresentante Fresenius Kabi.</li> <li>NOTA: il tasto consente di silenziare l'allarme per 2 minuti.</li> </ul>
Apertura e chiusura dello sportello per il test OCS	Segnale informativo	No	In condizioni specifiche, la pompa chiede di aprire e chiudere lo sportello per effettuare il test OCS. Aprire e chiudere lo sportello.

### 12.4.3 Allarmi relativi all'infusione

Messaggio	Priorità	Arresto dell'infusione?	Problema / Soluzione
Fine infusione	Alta (!!!)	Sì	II VDI è terminato.
!!!			Premere <sup>e per</sup> selezionare le nuove impostazioni di infusione (se necessario).
			NOTA: il tasto consente di confermare l'allarme.
Fine allarme secondario !!!	Alta (!!!)	Sì	L'infusione secondaria è terminata (solo con ritorno manuale a primaria).
			NOTA: il tasto consente di confermare l'allarme.
Preall. fine infusione !!	Media (!!)	No	<ul> <li>È stato raggiunto uno dei criteri di preallarme di fine infusione (tempo precedente la fine dell'infusione, % VDI rimanente, VDI rimanente)</li> <li>Controllare se il volume residuo nel contenitore corrisponde al VDI rimanente.</li> <li>Se necessario, preparare il contenitore per una nuova sequenza di infusione.</li> <li>NOTA: il tasto consente di silenziare l'allarme senza limite di tempo.</li> </ul>
Messaggio	Priorità	Arresto dell'infusione?	Problema / Soluzione
--	------------------------	----------------------------	--
Controllare le impostazioni !!	Media (!!)	No	Il flusso (o dose) è stata modificato utilizzando i tasti, ma non è stata confermata. Selezionare il flusso (o la dose) e premere <b>OK</b> per confermare.
			NOTA: il tasto consente di silenziare l'allarme per 2 minuti.
Attesa impostazioni !!	Media (!!)	No	È necessario inserire un valore. Inserire un valore e premere <b>OK</b> per confermare.
			NOTA: il tasto consente di silenziare l'allarme per 2 minuti.
Avvio in attesa !!	Media (!!)	No	Le impostazioni dell'infusione sono state inserite, ma l'infusione non è stata avviata con il tasto <b>start</b> . Controllare le impostazioni dell'infusione Premere <b>start</b> per avviare l'infusione.
			l'allarme per 2 minuti.
Fine infusione ! ARRESTO nuova infusione !	Bassa (!)	Νο	Fine dell'infusione - con KVO Il VDI è terminato e il KVO è attivato secondo la relativa configurazione nel software Libreria farmaci o nelle opzioni della pompa. Premere <sup>100</sup> per selezionare le nuove impostazioni di infusione (se necessario).
			NOTA: il tasto consente di silenziare l'allarme per un periodo di tempo di durata compresa tra 1 minuto e 12 ore.
Riaprire la linea primaria !	Bassa (!)	No	Fine dell'infusione secondaria.
Chiudere linea secondaria !			
Val. max sup. super.	Segnale informativo	No	Il limite flessibile superiore è stato superato in base ai parametri del farmaco definiti nella libreria di farmaci.
Val. min inf. super.	Segnale informativo	No	Il limite flessibile inferiore è stato superato in base ai parametri del farmaco definiti nella libreria di farmaci.
Limite super. rag.	Segnale informativo	No	Il limite non superabile superiore o inferiore è stato raggiunto.

### Problema / Soluzione Messaggio Priorità Arresto dell'infusione? Sì Occlusione a Alta (!!!) La pressione nella linea di infusione ha raggiunto valle !!! il livello di soglia. Controllare se la linea di infusione è occlusa. Se necessario, regolare nuovamente la soglia della pressione in base al flusso. Vedere Pressione alla pagina 78. NOTA: il tasto per 2 minuti se la condizione della pressione permane. In alternativa, l'allarme viene confermato Occlusione a Alta (!!!) Sì La pressione nella linea a monte è troppo bassa. monte !!! Controllare lo stringitubo. Controllare il contenitore e la linea. Controllare l'altezza del contenitore. Controllare la presa d'aria (se si utilizza un flacone). P Accertarsi che la linea non sia piegata. NOTA: il tasto l'allarme per 2 minuti. Il dispositivo ha rilevato una potenziale occlusione Attendere Alta (!!!) Sì a valle. durante il controllo Vedere Riavvio automatico alla pagina 73. pressione !!! In alternativa, verrà attivato un allarme occlusione a valle. Preallarme Media (!!) No La pressione nella linea ha raggiunto 50 mmHg / 5 kPa / 1 PSI al di sotto della soglia programmata. occlusione !! Controllare la linea di infusione. Impostare la soglia di pressione corretta. NOTA: il tasto l'allarme senza limite di tempo. No La pressione nella linea di infusione sta Aumento Bassa (!) aumentando. Questa avvertenza può essere pressione ! selezionata come opzione. Controllare se sono presenti occlusioni nella linea di infusione. NOTA: il tasto consente di confermare l'allarme.

## 12.4.4 Allarmi relativi alla pressione

Messaggio	Priorità	Arresto dell'infusione?	Problema / Soluzione
Calo di pressione !	Bassa (!)	No	La pressione nella linea di infusione sta diminuendo. Questa avvertenza può essere selezionata come opzione. Controllare la connessione Luer Lock a valle e l'integrità dell'intera linea. <b>NOTA:</b> il tasto Consente di confermare l'allarme.

## 12.4.5 Allarmi relativi alla batteria

Messaggio	Priorità	Arresto dell'infusione?	Problema / Soluzione
Avviso !!! Batteria molto scarica Collega all'alimentazione e attendi	Alta (!!!)	SI	La batteria è scarica. La pompa si spegnerà automaticamente entro 5 minuti. Collegare immediatamente la pompa all'alimentazione elettrica. La pompa visualizza il messaggio "Allarme batteria risolto". NOTA: il tasto consente di silenziare l'allarme per 2 minuti.
Avviso !!! Batteria molto scarica Troppo basso per uso Attendere la carica	Alta (!!!)	Sì	Batteria molto scarica. Caricarla per il tempo necessario. <b>NOTA:</b> 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. <b>NOTA:</b> il tasto Consente di silenziare l'allarme senza limite di tempo.
Ċ;	Bassa (!)	No	Se la pompa non viene utilizzata per un lungo periodo, collegarla all'alimentazione elettrica e attendere che la batteria sia carica.

## 12.4.6 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. Carl Accertarsi che l'autonomia della batteria sia sufficiente per la durata prevista dell'infusione. Carl Se il distacco è stato involontario, controllare il collegamento dell'alimentazione.

## 12.4.7 Allarmi relativi al tastierino

Messaggio	Priorità	Arresto dell'infusione?	Problema / Soluzione
Stato blocco	Segnale	No	Il tastierino è bloccato.
tastiera	informativo		S Sbloccare la tastiera.
Tastiera	Segnale	No	Il tastierino è bloccato e lo sportello è stato aperto
bloccata	informativo		e chiuso.
Sbloccare la tastiera per continuare			Sdioccare la tastiera.

## 12.4.8 Sensore goccia

Messaggio	Priorità	Arresto dell'infusione?	Problema / Soluzione
Sensore caduta assente !!!	Alta (!!!)	Sì	<ul> <li>Questo messaggio viene visualizzato solo se il sensore goccia è obbligatorio.</li> <li>All'avvio, il sensore di goccia non è collegato alla pompa.</li> <li>Collegare il sensore goccia alla pompa e alla camera di gocciolamento.</li> <li>NOTA: il tasto Consente di silenziare l'allarme per 2 minuti.</li> </ul>

Messaggio	Priorità	Arresto dell'infusione?	Problema / Soluzione
Sensore caduta presente !!!	Alta (!!!)	Sì	Durante l'infusione o quando l'infusione è interrotta, il sensore goccia è collegato alla pompa.
			Scollegare il sensore goccia dalla pompa.     NOTA: il tasto consente di silenziare l'allarme per 2 minuti.
Flusso insufficiente !!!	Alta (!!!)	Sì	<ul> <li>La portata rilevata dal sensore goccia è inferiore a quella programmata.</li> <li>Controllare il contenitore.</li> <li>Controllare lo stringitubo.</li> <li>Accertarsi che le gocce di fluido siano circa 20 per ogni mL.</li> <li>Accertarsi che la camera di gocciolamento sia in posizione verticale.</li> <li>Accertarsi che il sensore goccia sia installato come consigliato.</li> </ul> NOTA: il tasto consente di confermare l'allarme.
Flusso eccessivo !!!	Alta (!!!)	Si	<ul> <li>La portata rilevata dal sensore goccia è superiore a quella programmata.</li> <li>Aprire lo sportello della pompa e controllare la posizione del deflussore.</li> <li>Controllare la temperatura del fluido.</li> <li>Accertarsi che le gocce di fluido siano circa 20 per ogni mL.</li> <li>Accertarsi che il sensore goccia sia installato come consigliato.</li> <li>NOTA: il tasto consente di confermare l'allarme.</li> </ul>
Flusso non controllato !!!	Alta (!!!)	Sì	<ul> <li>All'avvio o quando l'infusione è interrotta, il sensore goccia rileva un flusso incontrollato.</li> <li>Chiudere lo stringitubo.</li> <li>Controllare l'installazione del deflussore e il sensore goccia.</li> <li>NOTA: Consente di confermare l'allarme. Se il flusso libero continua, l'allarme viene ripetuto.</li> </ul>

Messaggio	Priorità	Arresto dell'infusione?	Problema / Soluzione
Sensore caduta presente !	Bassa (!)	No	<ul> <li>Durante l'infusione o quando l'infusione è interrotta, il sensore goccia è collegato alla pompa.</li> <li>Scollegare il sensore goccia dalla pompa.</li> <li>NOTA: il tasto consente di silenziare l'allarme senza limite di tempo.</li> </ul>

## 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. Chiudere lo stringitubo.
- 3. Scollegare la pompa dall'alimentazione elettrica.
- 4. Spegnere 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

Тіро	Commento	Arresto dell'infusione?	Attivazione
Spegnimento	Segnale acustico fino al rilascio del tasto	No	Il segnale acustico inizia quando l'azione non è consentita
Ritorno alla modalità primaria	A seconda della configurazione	No	Al termine della modalità secondaria
Controllo della misurazione della pressione	4 segnali acustici	Sì	Quando è attivato il riavvio automatico e viene rilevata un'occlusione a valle
Fine dell'infusione secondaria	3 segnali acustici	No	Alla fine dell'infusione secondaria quando è attivata la modalità automatica
Fine della dose di carico	3 segnali acustici	No	Alla fine della dose di carico
Fine del bolo programmato	3 segnali acustici	No	Alla fine del bolo programmato
Fine della sequenza	3 segnali acustici	No	Alla fine di ogni sequenza (modalità sequenziale)
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
Promemoria	3 segnali acustici	No	Alla fine del promemoria
Bolo manuale	1 segnale acustico	No	Ripetuto per ogni mL infuso

Тіро	Commento	Arresto dell'infusione?	Attivazione
Avanzamento dell'aria	1 segnale acustico	N/A	Ripetuto ogni 5 secondi
Riempimento del deflussore	1 segnale acustico	N/A	Ripetuto ogni 5 secondi

# 13 Linee Volumat

## 13.1 Preparazione del deflussore e del contenitore del fluido

Le Agilia Volumat Lines sono fornite sterili e sono indicate per uso singolo.

- 1. Preparare il contenitore del fluido in base al protocollo della struttura sanitaria.
- 2. Selezionare una Volumat Line.



## ATTENZIONE

Controllare l'integrità di contenitore, linea e dispositivo di accesso.



Fare riferimento alle Istruzioni per l'uso delle Volumat Lines per ulteriori informazioni sui seguenti elementi: nome, descrizione, data di scadenza, uso previsto, controindicazioni, compatibilità tra il deflussore e il fluido somministrato (ad es. fluidi fotosensibili, fluidi di degasazione ecc.).

Per utilizzare la SafeClip con infusioni a gravità, vedere Uso di deflussori per infusione a gravità alla pagina 120.



### AVVERTENZA

- Usare solo Agilia Volumat Lines raccomandati. L'impiego di altri deflussori può influenzare l'accuratezza dell'infusione e comportare lesioni al paziente e danneggiamento della pompa.
- Non usare un deflussore se la confezione appare danneggiata o aperta.



### 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 prolunghe con un filtro dell'aria assieme alle pompe Agilia. Questi filtri possono avere alcune istruzioni specifiche.



### INFORMAZIONI

 Preferibilmente, usare connettori Luer lock per limitare il rischio di scollegamento della linea di infusione, di perdite, di aria nella linea o infezione durante 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).
- Per i deflussori con due perforatori, utilizzare una sola linea alla volta.
- Quando si somministra un bolo manuale usando una siringa Luer Lock tramite una porta a valle senza ago, è preferibile interrompere l'infusione e chiudere il morsetto Roberts (morsetto a pinza).
- La trasfusione o l'infusione di alcuni farmaci può richiedere deflussori specifici.
- Per l'installazione e la sostituzione del contenitore del fluido, attenersi al protocollo della struttura sanitaria.
- In particolare, accertarsi che il fluido da infondere sia compatibile con le dimensioni del filtro.

## Precauzioni per l'uso di prolunghe



### 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.

## 13.2 Riempimento del deflussore prima dell'uso

Il deflussore è riempito di fluido per rimuovere l'aria all'interno.

È preferibile riempire il deflussore subito prima di iniziare l'infusione.

Alcuni deflussori possono richiedere procedure di riempimento specifiche. Fare riferimento alle Istruzioni per l'uso specifiche fornite con il deflussore.



### 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.

## 13.2.1 Con una sacca

La figura seguente illustra il riempimento del deflussore con una sacca:



- 1. Rimuovere il coperchio dal perforatore e inserire il perforatore nella sacca.
- 2. Dopo aver appeso la sacca, chiudere lo stringitubo.
- 3. Riempire a metà la camera di gocciolamento.
- 4. Aprire lentamente lo stringitubo per il riempimento. Capovolgere la porta di accesso senza ago durante il riempimento e picchiettare delicatamente la valvola per rimuovere tutta l'aria.
- 5. Dopo il riempimento completo del deflussore, chiudere lo stringitubo e accertarsi con attenzione dell'assenza di bolle d'aria.

Per infusioni a gravità, la portata è regolata dallo stringitubo.

## 13.2.2 Con un flacone

La figura seguente illustra il riempimento del deflussore con un flacone:



- **1.** Aprire lo stringitubo, chiudere la presa d'aria e spingere il perforatore nel flacone.
- 2. Chiudere lo stringitubo.
- 3. Appendere il flacone capovolto, schiacciarlo e rilasciare la camera di gocciolamento per riempirla circa a metà.
- 4. Aprire lentamente lo stringitubo per il riempimento.
- 5. Aprire la presa d'aria e lasciar fluire il liguido nel deflussore. Capovolgere la porta di accesso senza ago durante il riempimento e picchiettare delicatamente la valvola per rimuovere tutta l'aria.
- 6. Dopo il riempimento completo del deflussore, chiudere lo stringitubo e accertarsi con attenzione dell'assenza di bolle d'aria.

Per infusioni a gravità, la portata è regolata dallo stringitubo.

## 13.3 Altri utilizzi del deflussore

## 13.3.1 Porte di accesso

Il deflussore può essere dotato di porte di accesso utilizzabili per collegare una linea a gravità, una linea secondaria oppure per somministrare un bolo manuale (porta senza ago).



Figura 10: Porte senza ago

### Legenda

Porta a monte (prima della pompa)

2 Porta a valle (dopo la pompa)



### INFORMAZIONI

- Utilizzare una tecnica asettica durante l'accesso alle porte.
- Arrestare l'infusione prima di accedere alle porte.
- Non utilizzare le porte di accesso a monte per la somministrazione di un bolo manuale nella linea. Devono essere utilizzate solo per il collegamento di una linea di infusione secondaria.
- Le porte a valle non devono essere utilizzate per il collegamento di una linea secondaria.
- Per le infusioni a più linee, collegare i deflussori più vicino possibile al paziente.

## 13.3.2 Uso di deflussori per infusione a gravità

### 13.3.2.1 Infusione a gravità (senza pompa)

Per utilizzare il deflussore per l'infusione di un contenitore di fluido a gravità senza la pompa, rilasciare la SafeClip come indicato di seguito:

- 1. Chiudere lo stringitubo.
- 2. Far scorrere la parte blu della SafeClip portandola alla posizione aperta.
- **3.** Regolare lo stringitubo sul deflussore per regolare il flusso a gravità.
  - Posizione chiusa dopo rimozione della pompa Posizione aperta (consente il flusso a gravità) (arresta il flusso)



Figura 11: Uso della SafeClip (morsetto blu che impedisce la somministrazione incontrollata del fluido)

### 13.3.2.2 Infusione a gravità in parallelo con una pompa



Figura 12: 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 multivia, 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.
- Quando si collega un'infusione tramite pompa a una linea a gravità, collegare il deflussore della pompa più vicino possibile al paziente per ridurre al minimo lo spazio morto e l'impatto dei cambiamenti del flusso nella linea a gravità.

## 13.4 Rimozione e sostituzione del deflussore

## 13.4.1 Rimozione di un deflussore

- **1.** Premere <sup>TOP</sup> per interrompere l'infusione.
- 2. Chiudere lo stringitubo.
- 3. Aprire lo sportello della pompa.
- 4. Rimuovere il deflussore dalla pompa.
- 5. Scollegare il deflussore dal dispositivo di accesso attenendosi al protocollo della struttura sanitaria.

## 13.4.2 Sostituzione di un deflussore

- 1. Rimuovere il deflussore. Vedere Rimozione di un deflussore alla pagina 122.
- **2.** Installare un altro deflussore e attenersi alla procedura descritta nello schema di flusso. Vedere *Schema di flusso* alla pagina 37.



### INFORMAZIONI

Smaltire adeguatamente i deflussori usati in base al protocollo della struttura sanitaria.

## 13.4.3 Frequenza di sostituzione del deflussore



### ATTENZIONE

Le caratteristiche meccaniche del deflussore e della pompa sono progettate per mantenere costanti le prestazioni di somministrazione per un massimo di 10 litri in un periodo non superiore alle 96 ore.

Sostituire il deflussore secondo il protocollo della propria struttura sanitaria o le linee guida del CDC (Centro per il controllo e la prevenzione delle malattie infettive).

# 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. Spegnere 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 104).



### INFORMAZIONI

L'intervallo di impostazioni e i valori predefiniti descritti in questa sezione corrispondono alla configurazione di fabbrica. L'intervallo di impostazioni e valori predefiniti possono essere regolati nelle opzioni della pompa (profilo Base) o nel software Libreria farmaci (profili personalizzati). Le regole incrementali possono essere modificate mediante il software Libreria farmaci (profili personalizzati).

## 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	Accuratezza del flusso alla pagina 129. Curve a tromba e di avvio alla pagina 143.
Tempo di rilevamento occlusione	Accuratezza dell'allarme occlusione e del volume del bolo alla risoluzione dell'occlusione alla pagina 129.
Volume del bolo dopo la risoluzione dell'occlusione	Accuratezza dell'allarme occlusione e del volume del bolo alla risoluzione dell'occlusione alla pagina 129.
Gestione di allarmi ad alta priorità	Allarmi e funzioni di sicurezza alla pagina 105.

## 15.2 Portata

	Formato	Intervallo di impostazioni	Valore predefinito	Incremento minimo	
Infusione primaria	mL/h	0,1 fino a 1.500* 0,1 fino a 1.100* con sensore goccia	N/A	$0,01$ $(0,10 \rightarrow 9,99)$ $0,1$ $(10,0 \rightarrow 99,9)$ 1 $(100 \rightarrow 1.500)$	
Bolo manuale	mL/h	50 fino a 1.500* 50 fino a 1.100* con sensore goccia	1.500	50	
Bolo programmato	mL/h	0,1 fino a 1.500 0,1 fino a 1.100 con sensore goccia	N/A	$0,01$ $(0,10 \rightarrow 9,99)$ $0,1$ $(10,0 \rightarrow 99,9)$ 1 $(100 \rightarrow 1.500)$	
Infusione secondaria	mL/h	0,1 fino a 1.500**	N/A	$\begin{array}{ccc} 0,01 & (0,10 \rightarrow 9,99) \\ 0,1 & (10,0 \rightarrow 99,9) \\ 1 & (100 \rightarrow 1.500) \end{array}$	
кио	mL/h	1*** fino a 20	1	1	

	Formato	Intervallo di impostazioni	Valore predefinito	Incremento minimo
Dose di carico	mL/h	0,1 fino a 1.500 0,1 fino a 1100 (con sensore goccia)	N/A	0,01 $(0,10 \rightarrow 9,99)$ 0,1 $(10,0 \rightarrow 99,9)$ 1 $(100 \rightarrow 1.500)$
Rampa (regime)	mL/h	2 fino a 1.500 2 fino a 1100 (con sensore goccia)	N/A	0,1 (2,0 → 99,9) 1 (100 → 1.500)
Sequenziale	mL/h	0,1 fino a 1.500	N/A	0,1 (0,1 → 99,9) 1 (100 → 1.500)
Riempimento	mL/h	1.500	N/A	N/A

\* Il valore massimo può essere regolato tra 50 e 1.500 nelle opzioni della pompa (profilo Base).

\*\* Il valore massimo può essere regolato tra 50 e 1.000 nelle opzioni della pompa (profilo Base).

\*\*\* 1 è il valore minimo per l'attivazione, il valore "0" disattiva la funzionalità KVO.

Per ulteriori informazioni, fare riferimento al Manuale tecnico.

## 15.3 Volume da infondere (VDI)

	Formato	Intervallo di impostazioni	Valore predefinito	Incremento minimo
VDI (Primario)	mL	0,1 → 9.999	N/A	$\begin{array}{ccc} 0,1 & (0,1 \rightarrow 99,9) \\ 1 & (100 \rightarrow 9.999) \end{array}$
VDI (Secondario)	mL	0,1 → 9.999*	N/A	$\begin{array}{ccc} 0,1 & (0,1 \rightarrow 99,9) \\ 1 & (100 \rightarrow 9.999) \end{array}$
Bolo manuale	mL	0,1 → 60**	N/A	N/A
Bolo programmato	mL	0,1 → 1.000	N/A	$\begin{array}{ccc} 0,1 & (0,1 \rightarrow 99,9) \\ 1 & (100 \rightarrow 1.000) \end{array}$
Rampa	mL	0,1 → 9.999	N/A	$\begin{array}{ccc} 0,1 & (0,1 \rightarrow 99,9) \\ 1 & (100 \rightarrow 9.999) \end{array}$
Sequenziale	mL	0,1 → 9.999	N/A	$\begin{array}{ccc} 0,1 & (0,1 \rightarrow 99,9) \\ 1 & (100 \rightarrow 9.999) \end{array}$

\* Profilo Base: 2.000 mL

\*\* 60 mL con farmaco, 20 mL senza farmaco

## 15.4 Dose da infondere (DDI)

	Unità di misura	Intervallo di impostazioni	Valore predefinito	Incremento minimo
Dose	Tutti	0,01* → 9.999*	0*	$\begin{array}{ccc} 0,01 & (0,01 \rightarrow 9,99) \\ 0,1 & (10,0 \rightarrow 99,9) \\ 1 & (100 \rightarrow 9.999) \end{array}$
Bolo programmato	Tutti	0,01* → 9.999*	0,01*	$\begin{array}{ccc} 0,01 & (0,01 \rightarrow 9,99) \\ 0,1 & (10,0 \rightarrow 99,9) \\ 1 & (100 \rightarrow 9.999) \end{array}$
Dose di carico	Tutti	0,01* → 9.999*	0,01*	$\begin{array}{ccc} 0,01 & (0,01 \rightarrow 9,99) \\ 0,1 & (10,0 \rightarrow 99,9) \\ 1 & (100 \rightarrow 9.999) \end{array}$

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

## 15.5 Tempo di infusione

	Formato	Intervallo di impostazioni	Valore predefinito	Incremen	to minimo
Primario / Secondario	hmin	00h01min → 168h00min*	N/A	00h(	D1min
Bolo programmato	hmins	00h00min01s → 24h00min00s	N/A	00h00min01s 00h01min00s	00h00min00s → 00h59min59s 1h00min00s → 24h00min00s
Dose di carico	hmins	00h00min01s → 24h00min00s	N/A	00h00min01s 00h01min00s	00h00min00s → 00h59min59s 1h00min00s → 24h00min00s
Durata tacitazione allarme KVO	hmin	00h01min	01h00min**	00h(	01min
Pausa	hmin	00h01min → 24h00min	N/A	00h(	D1min
Rampa (durata totale)	hmin	00h01min → 48h00min***	12h00min	00h0	D1min
Rampa (Rampa ascendente / Rampa discendente)	hmin	00h00min → 06h00min	N/A	00h0	D1min

 $^{\ast}$  Se il tempo di infusione calcolato supera questo valore, sulla pompa verrà visualizzato  $\uparrow$  168 h 00.

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

\*\*\* Se il tempo di infusione calcolato supera questo valore, sulla pompa verrà visualizzato  $\uparrow$  48 h 00.

## 15.6 Concentrazione

	Unità di misura	Intervallo di impostazioni	Valore predefinito	Incremento minimo
Concentrazione	Unità di misura della dose	0,01 → 70000	N/A	0,01 (0,01 → 9,99) 0,1 (10,0 → 99,9) 1 (100 → 70000)
Volume di diluente	mL	1 → 2000*	N/A	1

\* Il volume massimo di diluente è 9999 mL con un farmaco

## 15.7 Dati del paziente

	Formato	Intervallo di impostazioni	Valore predefinito	Incremento minimo
Peso del paziente	kg	0,25 → 350	N/A	0,01 $(0,25 \rightarrow 9,99)$ 0,1 $(10,0 \rightarrow 19,9)$ 1 $(20 \rightarrow 350)$
Superficie corporea del paziente	m²	0,05 → 4,5	N/A	0,01

## 15.8 Rilevamento dell'aria

	Formato	Intervallo di impostazioni	Incremento minimo
Volume d'aria totale in 15 minuti	microL	10 → 2000	10
Filtro bolle d'aria	microL	0 <b>→</b> 250	10

## 15.9 Gestione della pressione

### INFORMAZIONI



- È possibile modificare le impostazioni della pressione di infusione del Profilo Base nelle opzioni della pompa. Vedere Opzioni alla pagina 98.
- È possibile preconfigurare le impostazioni della pressione di infusione dei profili personalizzati con il software Libreria farmaci.

	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
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 (*)
	Bassa	50 <b>→</b> 300	50	50
3 livelli	Media	150 <b>→</b> 600	250	50
	Alta	250 <b>→</b> 750	750	50
Variabile	Intervallo completo	50 <b>→</b> 750	500	25 (50 → 250) 50 (250 → 750)
	Limite massimo	300 <b>→</b> 750	750	50
DPS	Soglia di aumento	50 <b>→</b> 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.

## 15.10 Accuratezza



### AVVERTENZA

L'accuratezza (flusso, tempo, volume infuso, pressione) può essere influenzata dal modello e dalla configurazione del deflussore e dalla temperatura e viscosità 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.

## 15.10.1 Accuratezza del flusso

	Accuratezza
Flusso cumulativo (Primario/Secondario)*	± 5% per 96 ore con un'infusione di max 10 litri

\* Condizione di test: Contropressione: 0 mmHg, Altezza del contenitore: 50 cm

## 15.10.2 Effetti delle variazioni di pressione sull'accuratezza

	Accuratezza			
Effetti delle variazioni di pressione sull'accuratezza del flusso*	<b>Contropressione</b> + 39,9 kPa + 13,33 kPa - 13,33 kPa	Accuratezza (da valori medi) ~ -3% ~ -1,5% ~ +1,5%		
Effetti di altezze negative del contenitore della soluzione sull'accuratezza del flusso**	Altezza del contenitore - 0,5 m + 0,2 → 0,8 m	Accuratezza (da valori medi) - 10% ± 3%		

\* Condizione di test: Altezza del contenitore: 50 cm

\*\* Condizione di test: Contropressione: 0 mmHg

# 15.10.3 Accuratezza dell'allarme occlusione e del volume del bolo alla risoluzione dell'occlusione

	Accuratezza			
	Soglia di allarme occlusione			
Tempo di risposta dell'allarme occlusione*	<b>Velocità</b> 0,1 mL/h 1 mL/h 25 mL/h	<b>50 mmHg</b> < 3 ore < 15 minuti < 30 secondi	<b>750 mmHg</b> < 24 ore < 2 ore < 4 minuti	

\* Condizione di test: Temperatura: 20 °C, Deflussore: VLST00, lunghezza del deflussore: 270 cm

**NOTA:** I valori massimi del tempo di risposta dell'allarme occlusione sopra specificati non considerano la funzione di riavvio automatico quando è attivata. Quando è attivato il riavvio automatico, viene aggiunto un periodo di massimo 30 secondi in base al periodo configurabile di misurazione della pressione. Vedere *Riavvio automatico* alla pagina 73. Il personale sanitario è tenuto a stabilire se la funzione di riavvio automatico deve o non deve essere attivata in base alla pratica clinica.

_	Accuratezza		
Volume del bolo alla risoluzione dell'occlusione*	Velocità	Volume del bolo alla risoluzione dell'occlusione	
		50 mmHg	750 mmHg
	25 mL/h	-0,05 ≤ X ≤ 0,35 mL	-0,05 ≤ X ≤ 0,35 mL

\* Condizione di test: Contropressione: 0 mmHg, Altezza del contenitore: 50 cm

### 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 ≤ X ≤ 0,35 mL).

### 15.10.4 Accuratezza del volume

	Accuratezza
Bolo manuale*	≤ 10 mL: ± 0,5 mL > 10 mL: ± 5%
Bolo programmato*	≤ 8 mL: ± 0,4 mL > 8 mL: ± 5%
Limite di rilevazione occlusione a monte*	≤ 1,0 mL (senza sensore goccia) ≤ 0,7 mL (senza sensore goccia)
Limite di rilevazione della deviazione della portata con sensore goccia	-70% ≤ X ≤ +250%

\* Condizione di test: Contropressione: 0 mmHg, Altezza del contenitore: 50 cm

### 15.10.5 Accuratezza della pressione

	Accuratezza
Pressione*	< 500 mmHg: ± 75 mmHg > 500 mmHg: ± 15%

\* Condizione di test: Contropressione: 0 mmHg, Altezza del contenitore: 50 cm

## 15.11 Regole di calcolo

	Infusione arrestata	Durante l'infusione	
V/T	Modifica V, ☞ T è calcolato in base alla formula T = V/R	Modifica R,	
	Modifica T, P è calcolato in base alla formula F = V/T	V/R	
V/P	Modifica V,	Modifica R,	
	Modifica R,	V/R	
T/F	Modifica T, ☞ V è calcolato in base alla formula V = R×T	Modifica R,	
	Modifica R, ☞ V è calcolato in base alla formula V = R×T	V/R	
V/T/F	Modifica <b>V</b> ,		
	Modifica T, P è calcolato in base alla formula F = V/T	Modifica R,	
	Modifica R, ☞ T è calcolato in base alla formula T = V/R		

V = Volume da infondere, T = Tempo di infusione, R = Velocità

	Valore calcolato	Esempi
V	Arrotondato al valore mL più vicino	<ul> <li>V calcolata = 1,8 mL</li> <li>V visualizzata = 2 mL</li> </ul>
Т	Arrotondato al minuto più vicino	<ul> <li>T calcolato = 1 h, 12 min e 32 s</li> <li>T visualizzato = 01h13</li> </ul>

	Valore calcolato	Esempi	
R	Arrotondata a ± 0,05 mL/h	<ul> <li>R calcolata = 42,57 mL/h</li> <li>R visualizzata = 42,6 mL/h</li> </ul>	
		<ul> <li>R calcolata = 42,32 mL/h</li> <li>R visualizzata = 42,3 mL/h</li> </ul>	
		Velocità effettiva dell'infusione = velocità calcolata	

## 15.12 Unità di misura e regole di conversione

## 15.12.1 Unità di misura della concentrazione

	Unità di misura	Suffisso
	nanog, microg, mg, g	
	mmol	
Unità di misura della concentrazione	mUnità, Unità	/mL, /mL
	cal, kcal	
	mEq	

## 15.12.2 Unità di misura della dose

	Unità di misura	
Unità di misura della dose	nanog/h, nanog/kg/min, nanog/kg/h	
	microg/min, microg/h, microg/kg/min, microg/kg/h	
	mg/min, mg/h, mg/24h, mg/kg/min, mg/kg/h, mg/kg/24h, mg/m²/h, mg/m²/24h	
	g/h, g/kg/min, g/kg/h, g/kg/24h	
	mmol/h, mmol/kg/h, mmol/kg/24h	
	mUnità/min, mUnità/kg/min, mUnità/kg/h	
	Unità/min, Unità/h, Unità/kg/min, Unità/kg/h	
	kcal/h, kcal/24h, kcal/kg/h	
	mEq/min, mEq/h, mEq/kg/min, mEq/kg/h	
	mL/kg/min, mL/kg/h, mL/kg/24h	

## 15.12.3 Regole di conversione

		1 microunità = 1000 nanounità	
		1 m/unità = 1000 microunità	
		1 unità k = 1000 unità	
		1 unità/h = 24 unità / 24 h	
		1 unità/min = 60 unità/h	
	mL/h=	unità/kg/h (dose) × kg (peso) unità/mL (concentrazione)	Conversione di una dose che include l'unità/kg nella portata volumetrica (mL/h)
Regole di conversione	mL/h=	unità/m²/h (dose) × m² (area della superficie corporea) unità/mL (concentrazione)	Conversione di una dose che include l'unità/m² nella portata volumetrica (mL/h)
	mL/h=	unità/h (dose) unità/mL (concentrazione)	Espressione della portata volumetrica
	mL= -	unità/kg (dose) × kg (peso) unità/mL (concentrazione)	Conversione di una dose che include l'unità/kg nel volume (mL)
	mL=	unità/m² (dose) × m² (area della superficie corporea) unità/mL (concentrazione)	Conversione di una dose che include l'unità/m² nel volume (mL)
	mL =	unità (dose) unità/mL (concentrazione)	Espressione di un volume (mL)

# 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 sporcizia.

### NOTA:

- La pulizia rapida non è un'alternativa alla pulizia completa che è comunque necessaria.
- Nell'assistenza domiciliare, questo protocollo di pulizia rapida può essere eseguito dall'infermiere.
- 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 135).

## 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 (quanti, 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.

Le seguenti operazioni possono danneggiare il dispositivo e renderlo inutilizzabile:

### ATTENZIONE

- 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 sporcizia con una salvietta pronta all'uso.

- 3. Pulire accuratamente tutte le superfici esposte della pompa (involucro, tastiera, sportello della pompa, leva dello sportello), 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.** Aprire lo sportello della pompa e pulire delicatamente le superfici esposte (guide dei tubi, morsetto blu).
- 7. Pulire delicatamente le superfici esposte, incluse le guide per i tubi e la parte posteriore della leva dello sportello, con una nuova salvietta pronta all'uso.
- **8.** Accertarsi che la pompa rimanga umida per almeno 1 minuto per sciogliere tutta la materia organica.
- **9.** 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.
- 10. Pulire il cavo di alimentazione e tutti gli accessori della pompa.
- **11.** Lasciare asciugare completamente la pompa a temperatura ambiente.



### ATTENZIONE

Per evitare cortocircuiti, controllare che il sensore aria sia completamente asciutto dopo la pulizia.

## 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.
- 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.** Aprire lo sportello della pompa e pulire delicatamente le superfici esposte (guide dei tubi, morsetto blu).
- 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 mm<sup>2</sup>.

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

	Alimentazione elettrica	100 V - 240 V ~ / 50/60 Hz con terra funzionale	
Alimentazione CA	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         Wi-Fi         Autonomia batteria           25 mL/h         ✓         Oltre 5 h           25 mL/h         ×         Oltre 8 h           1500 mL/h         ✓         Oltre 4 h           1500 mL/h         ×         Oltre 5 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	<b>Flusso</b> 25 mL/h 25 mL/h 1500 mL/h 1500 mL/h	<b>Wi-Fi</b> ✓ × ✓ ×	Autonomia batteria Oltre 8 h Oltre 13 h Oltre 5 h Oltre 7 h	

✓ = Wi-Fi abilitato

x = Wi-Fi disabilitato o non utilizzato

## 18.3 Consumo energetico

La pompa normalmente consuma circa 4,3 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

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

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

## 18.6 Connettore del sensore goccia

Uscita alimentazione

→ 3.3 V / 45 mA per l'alimentazione del sensore goccia

## 18.7 Livelli acustici

## 18.7.1 Livelli acustici della pompa in funzione (senza allarmi)

Flusso (mL/h)	Livello acustico (dB(A))
0	21

Flusso (mL/h)	Livello acustico (dB(A))
1	30
100	37
400	33
1200	46

NOTA: Questi valori sono forniti a solo scopo informativo.

## 18.7.2 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 90)		Intervallo per il volume dell'allarme acustico regolato al massimo (vedere Volume dell'allarme alla pagina 90)			
	Interval	lo valori	Valori misurati	Interval	o valori	Valori misurati
Alti	55	70	64,1	70	80	75,8
Medi	54	64	59,2	64	75	70,6
Bassi	52	62	57,6	59	70	64,8

**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.

## 18.8 Conformità

Sicurezza delle apparecchiature elettromedicali	Conforme ai seguenti standard: 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: EN/IEC 60601-1-2	- <b>I</b>	Protezione dalle correnti di dispersione: Parte applicata di classe CF a prova di defibrillatore*
Standard particolari	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.

## 18.9 Dimensioni e peso

A/L/P	135 x 190 x 170 mm
Peso	Approssimativamente 2 kg
Dimensioni dello schermo	70 x 35 mm

## 18.10 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.

Deflussori utilizzati: VLST00

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.



### INFORMAZIONI

Per l'infusione di farmaci critici o per l'infusione di farmaci con emivita molto breve e con flusso inferiore a 5 mL/h, è preferibile utilizzare pompe a siringa, che garantiscono rendimenti superiori per portate istantanee.












Tempo (minuti)





**Figura 18:** Curve a tromba per finestre di osservazione di 2, 5, 11, 19, 31 minuti (25 mL/h nelle prime 2 ore per 96 ore)

# 19.1 Informazioni generali

Il sistema di infusione Agilia Connect include un trasmettitore a radiofrequenza IEEE 802.11 incorporato nelle pompe Agilia WiFi. Il trasmettitore funziona con gli standard e le frequenze seguenti:

- IEEE 802.11a: banda di frequenza 5 GHz
- IEEE 802.11b: banda di frequenza 2,4 GHz
- IEEE 802.11g: banda di frequenza 2,4 GHz
- IEEE 802.11n: banda di frequenza 2,4 GHz



#### INFORMAZIONI

Per ulteriori informazioni sulla differenza tra pompe Wi-Fi e non Wi-Fi, vedere *Comunicazione tramite Wi-Fi* alla pagina 102.

Il modulo Wi-Fi incorporato nelle pompe Wi-Fi Agilia è progettato per l'esecuzione delle seguenti operazioni tramite cicli periodici di comunicazione:

- Trasferimento di dataset (dal software del server alla pompa)
- Trasferimento dello storico della pompa (dalla pompa a un server)
- Comunicazione di informazioni generali sullo stato di funzionamento della pompa

Le pompe di infusione Agilia includono un trasmettitore con i seguenti ID:

- ID FCC: Z64-CC3235MOD
- ID IC: 451I-CC3235MOD

Le pompe Wi-Fi Agilia devono essere installate a una distanza di separazione di almeno 20 cm (8 pollici) dalle persone e non devono essere collocate né devono funzionare congiuntamente ad altre antenne o trasmettitori.

Le pompe di infusione Agilia supportano una rete nascosta.

Le pompe Agilia WiFi devono essere configurate da personale debitamente formato e qualificato.



#### **INFORMAZIONI**

In caso di interruzione della comunicazione con la rete wireless, la pompa può essere utilizzata come previsto. Per ulteriori informazioni, contattare il rappresentante Fresenius Kabi.

# 19.2 Specifiche

#### 19.2.1 Specifiche tecniche

	Descrizione	
Tecnologia	IEEE 802.11 a/b/g/n	

	Descrizione		
Banda di frequenza	<ul> <li>2,412 → 2,472 GHz (2,4 GHz è la banda ISM)</li> <li>5,180 → 5,825 GHz (banda alta)</li> </ul>		
Modulazione	DSSS, CKK, OFDM, MCS7		
Sicurezza wireless	WPA/WPA2-Entreprise, WPA/WPA2-PSK		
Protocolli di rete	IPv4 e IPv6 TCP/IP, DHCP, HTTP/HTTPS		
Potenza di trasmissione tipica (±2 dBm)	<ul> <li>16 dBm per 802.11b DSSS</li> <li>16,3 dBm per 802.11b CCK</li> <li>15,3 dBm per 802.11g/n OFDM</li> <li>15,1 dBm in modalità 802.11a</li> </ul>		

## 19.2.2 Compatibilità elettromagnetica

Per informazioni sulla compatibilità elettromagnetica, vedere Guida e dichiarazione del produttore sulla compatibilità elettromagnetica (EMC) alla pagina 153.

#### 19.2.2.1 USA - Avviso FCC

Il manuale utente o il manuale di istruzioni di apparecchiature con irraggiamento voluto o non voluto devono riportare avvisi indicanti che eventuali modifiche o cambiamenti non espressamente approvati dal responsabile della conformità potrebbero annullare l'autorizzazione all'uso del dispositivo.

#### 19.2.2.2 Europa - RED

Questo prodotto è progettato come dispositivo radio che utilizza frequenze armonizzate e livelli di potenza consentiti in Europa.

## 19.2.3 Protocolli e standard

Questa funzionalità wireless fa riferimento e utilizza i seguenti protocolli e standard:

- Standard IEEE 802.11a/b/g/n
- WPA/WPA2-Entreprise, WPA/WPA2-PSK (accesso Wi-Fi protetto) è una soluzione di protezione a lungo termine per le reti wireless. Per ulteriori informazioni, fare riferimento allo standard IEEE 802.11.
- TCP (Transmission Control Protocol / Internet Protocol), IPv4 (Internet Protocol Version 4), IPv6 (Internet Protocol Version 6), DHCP (Dynamic Host Configuration Protocol) e HTTP (Hypertext Transfer Protocol) e HTTPS (Hypertext Transfer Protocol Secure) sono protocolli standard per la trasmissione dei dati utilizzati per Internet e altre reti simili.

Il funzionamento previsto (infusione) delle pompe di infusione Agilia non richiede una comunicazione wireless attiva. Tutte le transazioni wireless vengono avviate dal dispositivo e sono periodiche. L'assenza di una connessione (ad es. fuori portata), non influisce sulle funzionalità di infusione del dispositivo. I dati in sospeso vengono memorizzati e ritrasmessi quando la connessione torna disponibile. L'integrità dei dati e la qualità del servizio sono intrinseci. I controlli e la manutenzione del sistema devono essere effettuati da un tecnico debitamente formato e qualificato o da un rappresentante Fresenius Kabi.

# 20 Soluzione dei problemi

Problema	Azioni consigliate
Dopo il montaggio, la pompa è instabile.	<ul> <li>Accertarsi che il morsetto di fissaggio sia serrato.</li> </ul>
La pompa è danneggiata o si notano anomalie (rumore insolito, calore o fumo anomalo).	<ul> <li>Rimuovere il cavo di alimentazione.</li> <li>Contattare immediatamente il reparto biomedico o il rappresentante Fresenius Kabi.</li> </ul>
La pompa è caduta o è stata sottoposta a forze che potrebbero avere causato danni interni.	<ul> <li>Non utilizzare la pompa.</li> <li>Contattare il reparto biomedico della struttura ospedaliera o il rappresentante di vendita Fresenius Kabi.</li> </ul>
La pompa non può essere installata o rimossa dal dispositivo Link Agilia, Agilia Link o Link+ Agilia.	<ul> <li>Controllare la posizione del morsetto di fissaggio.</li> <li>Contattare il reparto biomedico della struttura ospedaliera o il rappresentante di vendita Fresenius Kabi.</li> </ul>
La pompa non si avvia dopo aver premuto 🕬.	<ul> <li>Connettere la pompa all'alimentazione elettrica CA per controllare se la batteria è totalmente scarica.</li> <li>Contattare il reparto biomedico della struttura ospedaliera o il rappresentante di vendita Fresenius Kabi.</li> </ul>
Non è possibile collegare o rimuovere i cavi di comunicazione dati dalla pompa.	<ul> <li>Controllare il connettore dei cavi.</li> <li>Controllare il connettore della pompa.</li> <li>Contattare il reparto biomedico della struttura ospedaliera o il rappresentante di vendita Fresenius Kabi.</li> </ul>
La variazione del flusso è superiore rispetto all'accuratezza del flusso.	<ul> <li>Controllare la configurazione della linea di infusione.</li> <li>Controllare la viscosità del fluido.</li> <li>Accertarsi che la temperatura del fluido rientri nell'intervallo consigliato.</li> <li>Contattare il reparto biomedico della struttura ospedaliera o il rappresentante di vendita Fresenius Kabi.</li> </ul>
Problema del tastierino (tasti, LED).	<ul> <li>Controllare le condizioni generali del tastierino.</li> <li>Controllare il contrasto.</li> <li>Contattare il reparto biomedico della struttura ospedaliera o il rappresentante di vendita Fresenius Kabi.</li> </ul>

Problema	Azioni consigliate
La spia dell'alimentazione elettrica non si accende.	<ul> <li>Collegare la pompa all'alimentazione elettrica CA.</li> <li>Contattare il reparto biomedico della struttura ospedaliera o il rappresentante di vendita Fresenius Kabi.</li> </ul>
La pompa si spegne da sola.	<ul> <li>Collegare la pompa all'alimentazione elettrica CA.</li> <li>Contattare il reparto biomedico della struttura ospedaliera o il rappresentante di vendita Fresenius Kabi.</li> </ul>
L'allarme batteria è acceso anche se la pompa è stata caricata correttamente.	<ul> <li>Controllare la tensione dell'alimentazione CA.</li> <li>Contattare il reparto biomedico della struttura ospedaliera o il rappresentante di vendita Fresenius Kabi.</li> </ul>
La pompa si spegne quando viene scollegata dall'alimentazione elettrica CA.	<ul> <li>La batteria è totalmente scarica: caricare la batteria.</li> <li>Contattare il reparto biomedico della struttura ospedaliera o il rappresentante di vendita Fresenius Kabi.</li> </ul>
Errore di comunicazione Wi-Fi.	<ul> <li>Contattare il reparto IT o biomedico della struttura ospedaliera o il rappresentante di vendita Fresenius Kabi.</li> </ul>
All'avvio, la pompa visualizza: "Software in aggiornamento".	<ul> <li>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.</li> <li>Contattare il reparto biomedico della struttura ospedaliera o il rappresentante di vendita Fresenius Kabi.</li> </ul>

# 21 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.

# 22.1 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.

# 22.2 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.

# 22.3 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.

# 23 Guida e dichiarazione del produttore sulla compatibilità elettromagnetica (EMC)

# 23.1 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.

# 23.2 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.

# 23.3 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.

- 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 167. 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.

# 23.4 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.

# 23.4.1 Tabella 1 - Guida e dichiarazione del produttore - Emissioni elettromagnetiche

- 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		

# 23.4.2 Tabella 2 - Guida e dichiarazione del produttore - Immunità elettromagnetica



- 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	$\begin{array}{c} \pm 6 \text{ kV} \\ \text{tramite} \\ \text{contatto} \\ \pm 8 \text{ kV in} \\ \text{aria} \\ \end{array}$ $\begin{array}{c} \pm 8 \text{ kV} \\ \text{tramite} \\ \text{contatto} \\ \pm 15 \text{ kV in} \\ \text{aria} \end{array}$	± 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 alimenta- zione 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	< 5% Ut (caduta > 95% in Ut) per 0,5 cicli	< 5% Ut (caduta > 95% in Ut) per 0,5 cicli	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
variazioni della tensione sulle linee di ingresso dell'alimen- tazione elettrica IEC 61000-4-11	40% Ut (caduta del 60% in Ut) per 5 cicli	40% Ut (caduta del 60% in Ut) per 5 cicli	i garanusce la continuita del funzionamento.
	70% Ut (caduta del 30% in Ut) per 25 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 5 s	

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.

# 23.4.3 Tabella 4 - Guida e dichiarazione del produttore - Immunità elettromagnetica



- 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
			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.
RF condotta IEC 61000-4-6	3 Vrms Da 150 kHz a 80 MHz Non applicabile	3 Vrms	Distanza di separazione consigliata: D = 0,35 √ 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	D = 0,35 $\sqrt{P}$ , per una frequenza compresa tra 80 e 800 MHz D = 0,7 $\sqrt{P}$ , per una frequenza compresa tra 800 MHz e 2,5 GHz 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). È possibile che si creino interferenze in prossimità di apparecchiature contrassegnate con il seguente simbolo: $((\cdot))$

#### NOTA:

0

- 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.

### 23.4.4 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 √ P	Da 80 MHz a 800 MHz D = 0,35 √ P	Da 800 MHz a 2,5 GHz D = 0,7 √ 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

0

- 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.

### 23.4.5 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 elettro- statiche (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, PM 217 Hz, 28 V/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	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 930 MHz, PM 18 Hz, 28 V/m 930 MHz, PM 217 Hz, 28 V/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	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.
Sovraten- sioni 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 alimenta- zione (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 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'alimen- tazione 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	134,2 kHz Modulazione a impulsi 2,1 kHz	65 A/m	l fenomeni di immunità RFID
in prossimità IEC	13,56 MHz Modulazione a impulsi 50 kHz	7,5 A/m	devono rientrare nella gamma di frequenze da 9 kHz a
61000-4-39 Metodo di test	30 kHz Modulazione CW	8 A/m	13,56 MHz.

# 24 Assistenza

# 24.1 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.

# 24.2 Requisiti di manutenzione



#### AVVERTENZA

Eseguire la manutenzione preventiva e la sostituzione della membrana di pompaggio almeno una volta ogni 3 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.

# 24.3 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.

# 24.4 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

# 25 Tag del sistema di localizzazione in tempo reale

# 25.1 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.

 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 19: Gamma di pompe Agilia VP (pannello destro)



#### 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 1.



Figura 20: Localizzazione per la gamma di pompe Agilia VP

# 25.2 Ambiente di utilizzo

Le etichette RTLS devono essere adoperate nelle stesse condizioni di utilizzo della pompa Agilia. Vedere *Ambiente di utilizzo* alla pagina 11.

# 25.3 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	
А	Amperes (Ampere)	
AC	Alternating Current (Corrente alternata)	
Ah	Ampere-hours (Ampere-ora)	
AIDC	Automatic Identification and Data Capture (Identificazione e raccolta automatica dei dati)	
АМ	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	
сск	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)	
НТТР	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)	
п	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 Oxyde 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)	
отѕ	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)	
ТСР	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	Rampa ascendente / Rampa discendente	x
Gestione della pressione	✓	Sequenziale	х
Volume da infondere	✓	Volume allarme	1
Stato blocco tastiera	✓	Promemoria	1
Autonomia batteria	√	Visualizza storico flusso	x
Volume infuso/Dose infusa	√	Visualizza storico pressione	x
Pausa	√	Visualizza registro eventi	√
Farmaco	х	Data/ora	√
Paziente	√	Manutenzione	х
Modalità diurna/notturna	√	Informazioni libreria	х
Primaria / Secondaria	√	Informazioni cliniche	х
Bolo programmato	х	Set di dati	x
Modalità di infusione	√		•

#### Modalità di infusione

Funzionalità	Disponibilità	Funzionalità	Disponibilità
V/T/R	√	Rampa ascendente / Rampa discendente	V
V/R	√	Sequenziale	1
V/T	√	Gocce/min	х
T/R	х		

#### Funzioni di infusione

Funzionalità	Disponibilità	Funzionalità	Disponibilità
Bolo manuale	√	KVO	х
Bolo programmato	√	Riempimento linea	1
Dose di carico	√	Avanzamento bolla d'aria	1

Funzionalità	Disponibilità	Funzionalità	Disponibilità
Infusione secondaria	√	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 o con il software Libreria farmaci. Altrimenti, possono essere abilitate su richiesta.

# Indice

# A

Accensione 38 Agilia Connect Infusion System 17 Alimentazione elettrica 23, 140 Allarme Lista 107 Livelli acustici 141–142 Priorità 23, 105 Regolazione del volume 90 Altezza 42 Assistenza 165 Assistenza domiciliare Avvertenze 13 Prodotti idonei 10 Utilizzatori previsti 11 Avviso di promemoria 90

## В

Batteria Caratteristiche 140 Livello di carica 24, 38, 83 Modalità di funzionamento 139 Tempo per una carica completa 37 Blocco automatico del tastierino 82 Bolla d'aria Avanzamento 72 Specifiche 127 Bolo Manuale 62 Programmato 63, 88

## С

Caratteristiche dei pazienti Descrizione 11 Selezione 49 Sostituzione 86 Cavi 102 Cavo di alimentazione 140 Cavo USB Agilia 102 Comunicazione dati 101 Condizioni ambientali di funzionamento 11 Configurazione di fabbrica 173 Configurazione pompa Impostazioni di default 99 Conservazione 123 Controindicazioni 11 Curve a tromba 143

# D

Data/ora 94.99 Dataset 31 DDI 126 Deflussore Altri utilizzi 120 Frequenza di sostituzione 122 Installazione 40 Preparazione 117 Riempimento 71, 118 Rimozione 122 Sostituzione 122 Descrizione dei simboli 2 Dimensioni 143 Disinfezione 134 Dose 29, 47, 56 Dose di carico Arresto 52 Pausa 52 Programmazione 52 Selezione 51

## F

Farmaco Selezione 46 Selezione della concentrazione 47 Sostituzione 85 Farmaco X (mL/h) 29 Formazione 11 Funzione di arresto 57 Funzioni essenziali 124

# G

Garanzia *152* Glossario Gocce/min *30*, Guida per l'ambiente elettromagnetico

# I

Imballo 26 Infusione Arresto 57 Avvio 54 Fine 65 Modifica della portata di infusione 57 Monitoraggio 55 Pausa 84 Programmazione 46 Stato 24 Infusione a gravità 120 Infusione secondaria Modalità 57, 88 Ritorno automatico 61 Ritorno manuale 60 Infusione sequenziale Modalità 30 Modifica 90 Programmazione 69 Installazione 32 Installazione su una guida 35

### Κ

KVO 65, 69

### L

Libreria farmaci Informazioni del display 95 Limite flessibile 30 Limite rigido 30 Livelli acustici 141

#### Μ

Manutenzione Informazioni del display 95 Manutenzione (continuato) Messaggio di promemoria 39 Requisiti 165 Menu Lista 76 Personalizzazione 99 Menu di configurazione della pompa Accesso 98 Messaggio di informazioni cliniche 96 Modalità di infusione 30, 88 Modalità diurna 87 Modalità notturna 87 Monitoraggio Dose 56 Portata (mL/h) 55 Morsetto di fissaggio 33

# 0

OCS 39–40 Opzioni 98

#### Ρ

Peso 143 Portata 29, 46, 55 Portata semplice 30, 67 Preallarme di fine infusione 64 Pre-programmazione 74 Pressione Campo di esercizio 12 DPS 80 Gestione 127 Modifica di un limite 78 Primo utilizzo 37 Prodotti idonei 10 Profilo Informazioni del display 77 Profilo Base 28 Profilo personalizzato 28 Selezione 44 Pulizia 134 Pulsanti di navigazione 25

# R

Rampa ascendente / Rampa discendente Modalità 30 Modifica 89 Programmazione 67 Registro eventi 94 Riavvio automatico 79 Riciclo 151 Riempimento Riempimento con la pompa 71 Riempimento manuale 118

# S

SafeClip 40, 120 Schermo Contrasto 99 Display e simboli 24 Visualizzazione logo 99 Selezione della lingua 99 Sensore goccia 41, 67 Set di dati Caricamento 26, 103 Informazioni del display 97 Soluzione dei problemi 149 Spegnimento 75 Storico Storico della pressione 93 Storico flusso 92

# Т

T/F 30 T/P 67 Tasti di selezione 23 Tastiera Blocco / Sblocco 81 Codice sblocco 100 Descrizione 22 Tasti freccia 23 Temperatura Campo di esercizio 12 Condizioni di conservazione e trasporto 123 Test utente 104 Titolazione 57

# U

Unità di misura *132* Uso previsto *10* Utilizzatori *11* 

# V

V/P 30, 66 V/T 30 V/T/F 30 V/T/P 66 VDI 80, 125 Volume infuso 84

### W

Wi-Fi Abilita/Disabilita 99 Comunicazione 102, 147 Segnale 25 Specifiche 147 Visualizzazione dei simboli 25

# 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 § 19: Specifiche WiFi aggiornate

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: 18530-1\_ifu\_agilia\_vp\_mc\_ita

www.fresenius-kabi.com

Primo marchio CE: Agilia VP MC WiFi: 2015 / Agilia VP MC: 2016

Contatti locali per il servizio di assistenza tecnica



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. 38590 Brézins - FRANCE