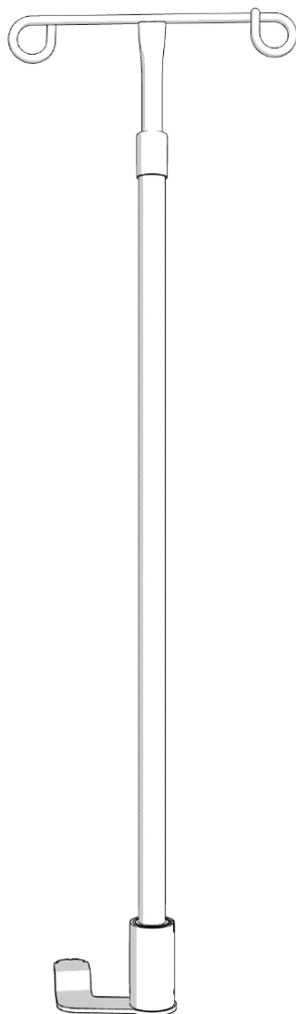


Proxima[®]



Pied à perfusion Proxima Manuel d'utilisation

IFU-FL7-007FR Rev 01

Accora

Table des matières

Titre	Page
Aperçu du produit -----	3
 Avertissements généraux -----	4
1. Mode de livraison -----	4
2. Consignes de sécurité -----	4
3. Utilisation prévue -----	4
4. Caractéristiques techniques -----	5
5. Assemblage -----	5
6. Fonctionnement -----	8
7. Contrôle du fonctionnement du produit -----	9
8. Nettoyage et désinfection -----	9
9. Stockage -----	10
10. Inspection quotidienne -----	10
11. Entretien général -----	11
12. Garantie -----	11
13. Mise au rebut -----	11
14. Définition des symboles -----	12
15. Coordonnées -----	12

Translated from IFU-FL7-007EN Rev 01

Bienvenue

Cher/chère client(e),

Nous vous remercions d'avoir acheté un produit médical Accora. Avant d'utiliser ce pied à perfusion, assurez-vous de bien lire et comprendre toutes les instructions décrites dans ce manuel. Toutes les actions et manœuvres réalisées sur le pied à perfusion doivent être effectuées conformément aux instructions décrites dans ce manuel.

Assurez-vous que ce manuel est à la disposition de toute personne utilisant ou manipulant ce lit, pendant toute la durée de vie de ce dernier.

Si vous avez besoin de plus d'informations, veuillez nous contacter. Vous trouverez les coordonnées locales à la section 15.

Informations générales

Le pied à perfusion est un dispositif médical de Classe 1 conformément au Règlement relatif aux dispositifs médicaux de 2002 tel que modifié, et au Règlement 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux.



Avis aux utilisateurs

Si un accident grave se produit et que ce dispositif médical est impliqué, que l'accident ait touché l'utilisateur ou le patient, l'utilisateur ou le patient doit signaler l'accident grave auprès du fabricant du dispositif médical (ou du distributeur) et, dans l'Union européenne, l'utilisateur doit également signaler l'accident grave auprès de l'autorité compétente du pays membre dans lequel il se trouve.

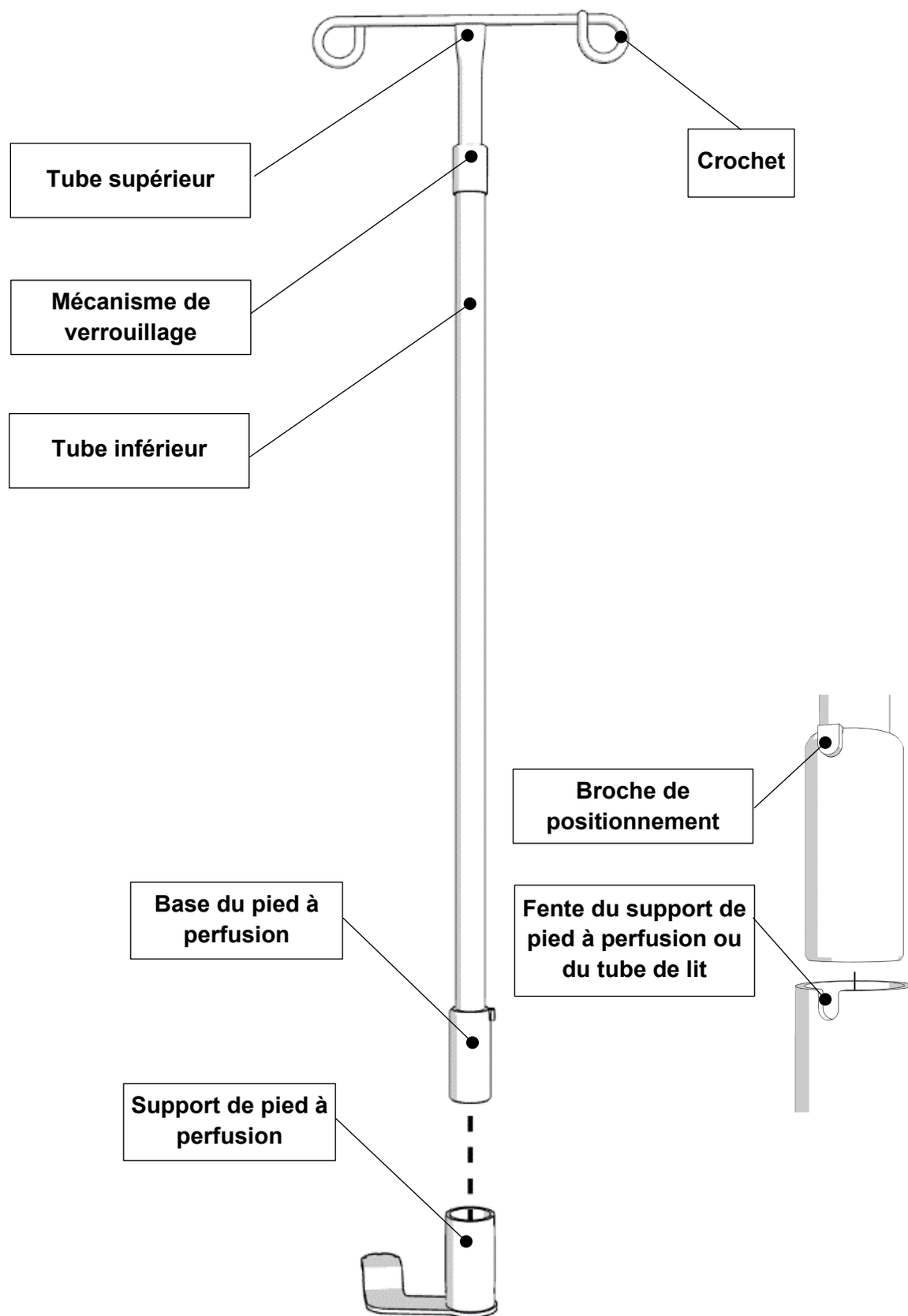


Accora Ltd, 38 Main Street,
Swords, Co. Dublin, Irlande, K67 E0A2
Tél. : +353 (0)1 695 0614

Politique de conception et droits d'auteur

® et ™ indiquent des marques commerciales appartenant à Accora Ltd sauf indication contraire. Notre politique étant centrée sur l'amélioration continue, nous nous réservons le droit de modifier nos conceptions à tout moment, sans préavis. © Accora Ltd 2023.

Aperçu du produit





Avertissements généraux

1. Conservez ce manuel d'utilisation pour pouvoir le consulter ultérieurement.
2. Ces instructions doivent être suivies afin de garantir une utilisation sûre et efficace de cet accessoire, ainsi que la sécurité de tous les utilisateurs, des aidants et du personnel soignant.
3. Ce pied à perfusion doit être assemblé, monté et utilisé conformément à ces instructions.
4. Les dispositifs et les instructions de sécurité concernant l'utilisation du pied à perfusion doivent être strictement suivis.
5. Le pied à perfusion ne doit pas être exposé à la fumée, une flamme nue, des températures extrêmes, des gaz inflammables ou toute autre substance ou situation dangereuse.
6. Le pied à perfusion convient aux poches à perfusion uniquement, tout autre équipement, tel que les pompes à perfusion, ne doit pas y être accroché.
7. Accora n'est pas responsable des dommages, blessures ou accidents résultant de modifications non autorisées, de l'utilisation de pièces de rechange n'étant pas d'origine, de négligence ou d'une utilisation non conforme à ce manuel pouvant entraîner des blessures graves ou la mort.
8. Les patients et les utilisateurs doivent faire l'objet d'une évaluation des risques afin de s'assurer qu'ils comprennent ce manuel et utilisent le pied à perfusion sans risque pour eux-mêmes et autrui.
9. Accora n'est pas responsable des dommages, blessures ou accidents résultant d'une négligence ou d'une utilisation autre que celle décrite dans ce manuel.

1. Mode de livraison-----

Le pied à perfusion est livré dans une boîte et entièrement assemblé.

Une inspection doit être réalisée à la réception afin de s'assurer que la livraison est complète et que le produit n'a pas été endommagé.

Toute pièce manquante, tout défaut ou tout dommage doit être immédiatement signalé par écrit au transporteur et à Accora.

2. Consignes de sécurité-----

1. Avant d'utiliser le pied à perfusion, vous devez lire ce manuel d'utilisation et vous devez utiliser le pied à perfusion conformément à celui-ci.
2. Le pied à perfusion ne doit pas être utilisé s'il présente des défauts susceptibles de blesser le patient, le personnel ou une personne tierce, ou d'endommager le lit ou les alentours.
3. Avant de nettoyer le pied à perfusion, retirez-le du lit.
4. Seuls des matériaux et des composants d'origine peuvent être utilisés pour réparer le pied à perfusion, sans quoi le fabricant ne peut fournir aucune garantie contre tout dommage éventuel.

3. Utilisation prévue-----

Le pied à perfusion a été conçu pour maintenir de manière sécurisée les poches à perfusion afin de permettre l'administration continue de fluides par voie intraveineuse.

4. Caractéristiques techniques -----

Numéro de pièce	Description
IVPOLE-0-FL7-000	Pied à perfusion Proxima

Le pied à perfusion peut être monté sur les modèles Proxima suivants :

Numéro de pièce	Description
NSB-0-FL7-000	Proxima Royaume-Uni
NSB-0-FL7-000US	Proxima US
NSB-0-FL7-000EU	Proxima UE
NSB-0-FL7-000AU	Proxima AU

Informations sur les conditions ambiantes :

État	Plage de température	Humidité relative	Pression atmosphérique	Élévation au-dessus du niveau de la mer
En fonctionnement	+5 °C à +40 °C +41 °F à +104 °F	20 % à 80 % (sans condensation)	700 hPa à 1 060 hPa	Max. 3 000 mètres
Transport/stockage	-10 °C à +50 °C 14 °F à +122 °F			

5. Assemblage -----



ATTENTION

Toutes les fonctions DOIVENT être testées et approuvées après l'assemblage par un personnel dûment formé et qualifié.

Si le pied à perfusion a été sali ou contaminé au cours du transport, veuillez consulter les instructions de nettoyage et de désinfection.

Avant d'installer le pied à perfusion, assurez-vous que les freins des roulettes sont serrés.

Assurez-vous que le patient n'est pas dans le lit avant de monter le pied à perfusion.

Si le pied à perfusion est endommagé, cela doit être immédiatement signalé par écrit au transporteur et à Accora.

Avant d'installer le pied à perfusion, relevez le lit à une hauteur adaptée pour l'installation.

Le pied à perfusion peut être installé à l'intérieur ou à l'extérieur de la tête du lit à l'aide des deux tubes de lit indiqués sur la Figure 5.1 et la Figure 5.2.

Remarque : Si l'accessoire de potence de lit est déjà utilisé, alors l'un des tubes sera déjà pris.

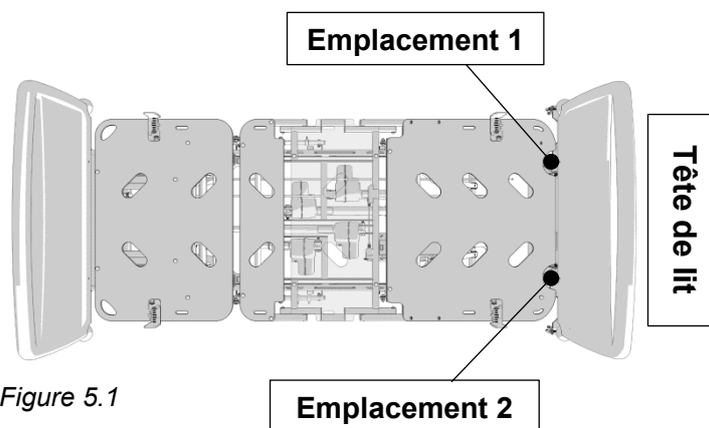


Figure 5.1

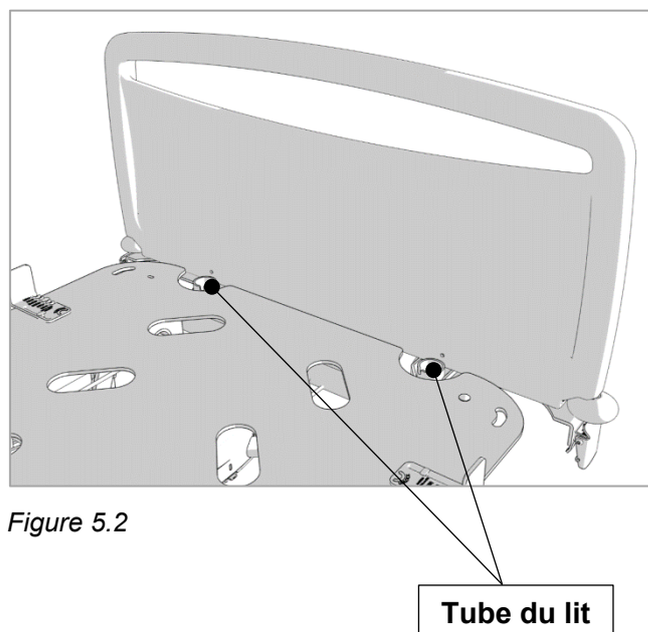


Figure 5.2

Installation à l'intérieur de la tête de lit

1. La base du pied à perfusion se place dans l'un des deux pieds à perfusion indiqués sur la Figure 5.1 et la Figure 5.2. Alignez la base du pied à perfusion de manière à ce que la broche de positionnement soit alignée avec la fente du tube du lit, comme illustré sur la Figure 5.3. Insérez le pied à perfusion dans le tube du lit comme illustré sur la Figure 5.4.

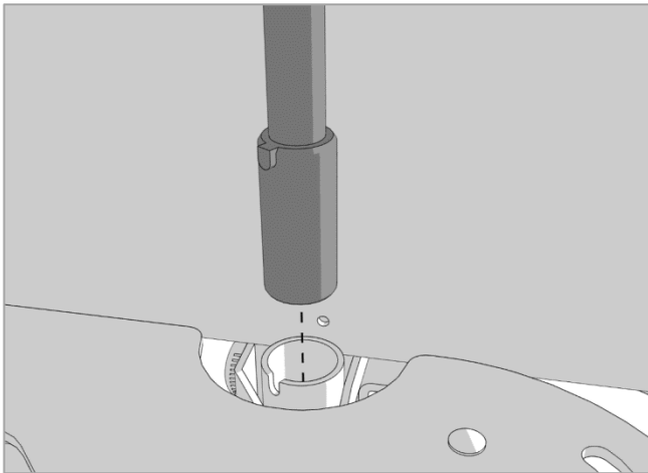


Figure 5.3

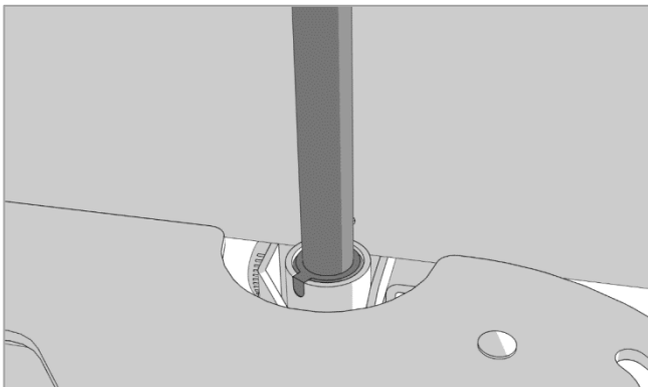


Figure 5.4

2. Pour que le pied à perfusion soit installé correctement, la broche de positionnement doit être bien en place dans la fente du tube du lit, comme illustré sur la Figure 5.5.

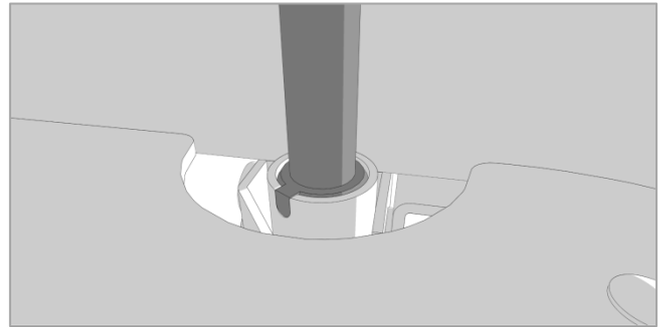


Figure 5.5

Installation à l'extérieur de la tête de lit

1. Enlevez la tête de lit en suivant le manuel d'utilisation du modèle Proxima, et comme illustré sur la Figure 5.6 et la Figure 5.7.

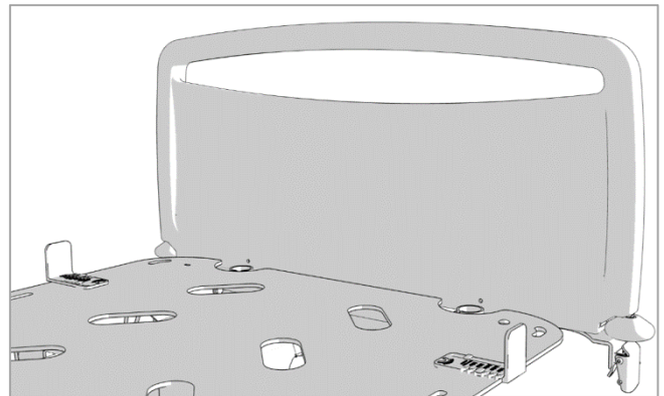


Figure 5.6

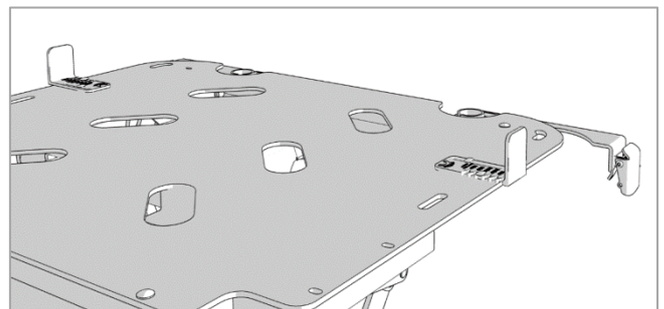


Figure 5.7

2. Prenez le support du pied à perfusion et insérez-le dans le tube du lit comme illustré sur la Figure 5.8 et Figure 5.9.

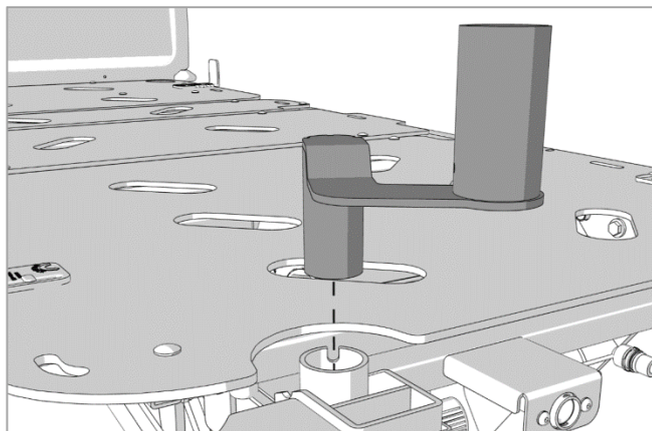


Figure 5.8

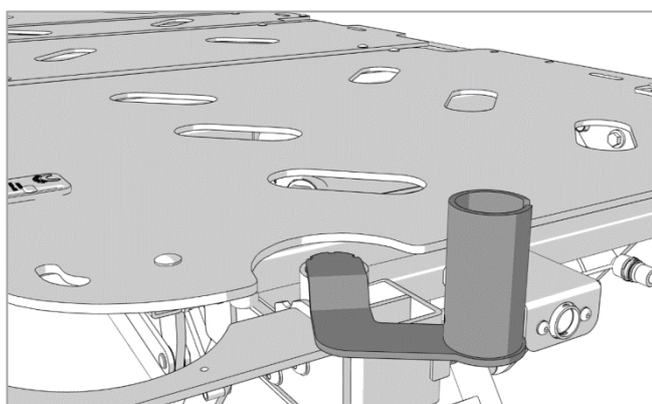


Figure 5.9

3. Faites pivoter le support de pied à perfusion de manière à ce qu'il ne recouvre plus le socle de la tête de lit, comme indiqué sur la Figure 5.10.

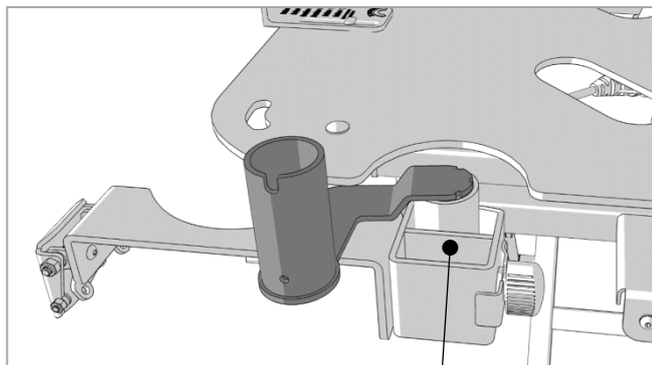


Figure 5.10

Socle de tête de lit

4. Remplacez la tête de lit en suivant le manuel d'utilisation du modèle Proxima, et comme illustré sur la Figure 5.11.

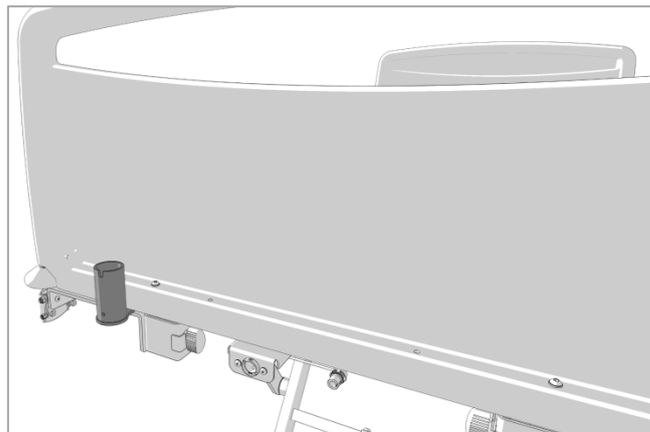


Figure 5.11

5. Insérez le pied à perfusion dans son support en alignant la broche de positionnement avec la fente du support de pied à perfusion, comme illustré sur la Figure 5.12 et Figure 5.13.

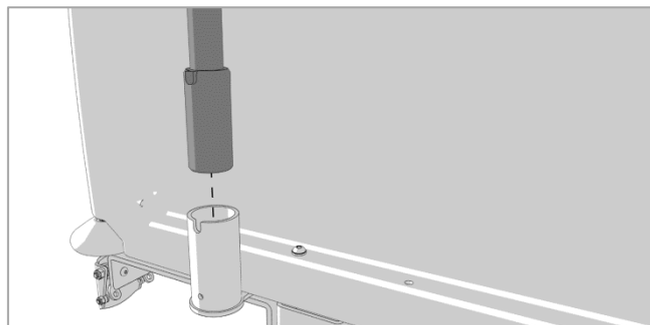


Figure 5.12

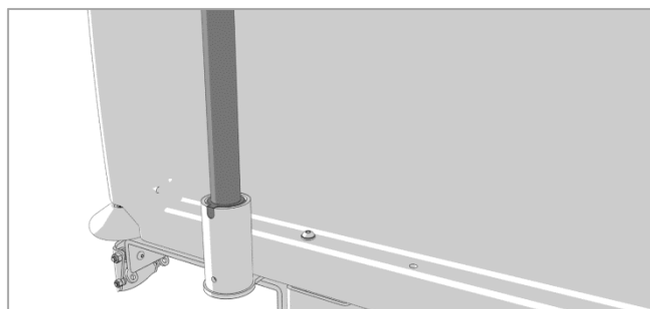


Figure 5.13

Retrait

1. Avant d'enlever le pied à perfusion, assurez-vous que rien n'est accroché sur les crochets. Tirez vers le haut le pied à perfusion par le tube inférieur pour extraire la base du pied à perfusion du tube du lit comme illustré sur la Figure 5.14.

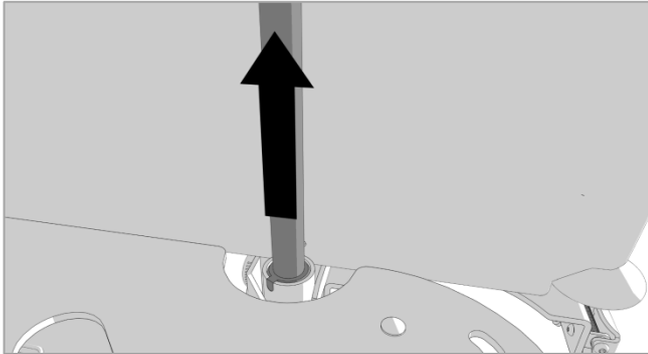


Figure 5.14

6. Fonctionnement-----



ATTENTION

Un contrôle du fonctionnement du produit DOIT être réalisé par un personnel dûment formé et qualifié.

Serrez toujours les freins lorsque le lit est immobile ou laissé sans surveillance.

Assurez-vous que le pied à perfusion est toujours bien inséré dans son support.

Avant de suspendre quoi que ce soit aux crochets du pied à perfusion, assurez-vous toujours que le mécanisme de verrouillage est bien serré.

1. Pour régler la hauteur du pied à perfusion, tournez le mécanisme de verrouillage dans le sens inverse des aiguilles d'une montre tout en maintenant le tube supérieur jusqu'à ce que le tube supérieur puisse être relevé et abaissé, comme illustré sur la Figure 6.1.

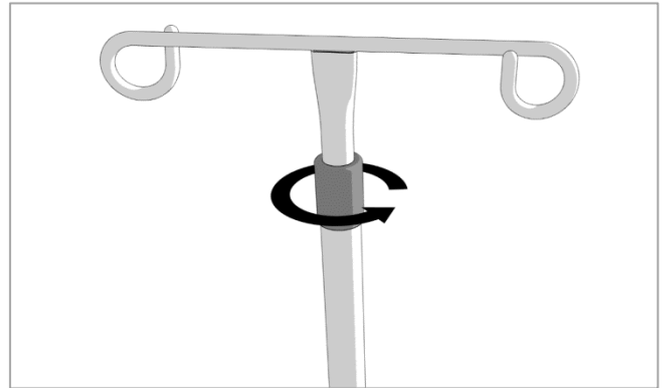


Figure 6.1

2. Relevez ou abaissez le tube supérieur du pied à perfusion jusqu'à la hauteur souhaitée, comme illustré sur la Figure 6.2.

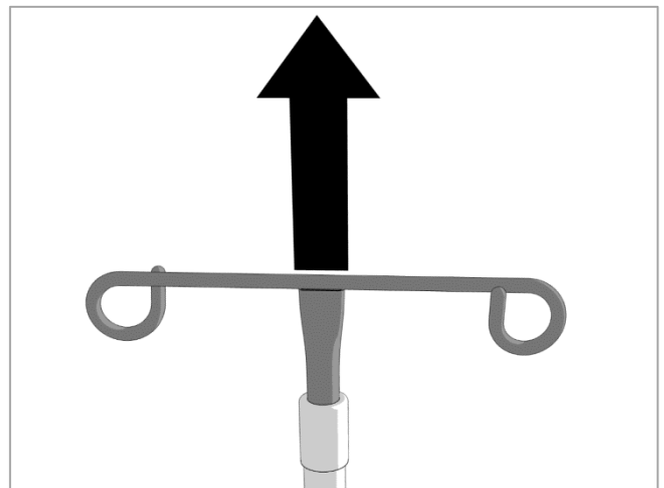


Figure 6.2

3. Pour verrouiller le tube supérieur du pied à perfusion à la hauteur souhaitée, tournez le mécanisme de verrouillage dans le sens des aiguilles d'une montre, comme illustré sur la Figure 6.3.

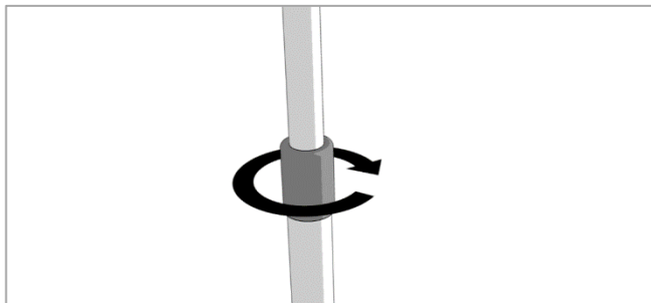


Figure 6.3

4. Attachez bien les poches sur les deux crochets en haut du pied à perfusion.

7. Contrôle du fonctionnement du produit -----



ATTENTION

Un contrôle du fonctionnement du produit DOIT être réalisé par un personnel dûment formé et qualifié.

Serrez toujours les freins lorsque le lit est immobile ou laissé sans surveillance.

1. Assurez-vous que le pied à perfusion n'est pas endommagé.
2. Assurez-vous que le mécanisme de verrouillage est bien serré.
3. Assurez-vous que le pied à perfusion s'insère correctement dans le support du modèle Proxima et qu'il n'est pas lâche.
4. Assurez-vous que les crochets de poche à perfusion ne sont pas pliés.

8. Nettoyage et désinfection -----



ATTENTION

Lorsque vous nettoyez ou désinfectez le lit, celui-ci doit être débranché de sa source d'alimentation électrique.

Toutes les fonctions DOIVENT être testées et approuvées par une personne compétente après le nettoyage et la désinfection.

Le lit DOIT être nettoyé et désinfecté avant d'être réutilisé par un nouveau patient.

Informations de nettoyage

Pour désinfecter le lit et les accessoires :

- N'utilisez que des produits nettoyants conçus pour être utilisés dans le domaine des soins de santé.
- N'utilisez pas d'abrasifs, d'éponges métalliques ou d'autres matériaux susceptibles d'endommager les couches de revêtement.
- N'utilisez pas de produits corrosifs, caustiques ou acides forts.
- N'utilisez pas de détergents susceptibles d'altérer la structure ou le comportement des matières plastiques (essence, etc.).
- Nettoyez avec un chiffon humide.

Le lit et les accessoires ne sont pas conçus pour être entretenus dans des nettoyeurs automatiques de lit ou pour être nettoyés à l'eau sous pression, par pulvérisation, sous une douche ou à la vapeur.

Accora ne peut être tenu responsable de tout dommage ou de tout risque de dommage en cas d'utilisation de produits de nettoyage ou de désinfection inappropriés.

Le nettoyage doit être effectué à intervalles réguliers, déterminés par l'établissement. Le

lit et les accessoires doivent être nettoyés entre chaque patient.

Procédure de nettoyage :

1. Enlevez le pied à perfusion du lit et nettoyez-le séparément.
2. Nettoyez-le en suivant la section « Informations de nettoyage » ci-dessus.

9. Stockage-----

Afin de ne rencontrer aucun problème lors du stockage du produit, nous recommandons de :

1. Débrancher l'alimentation électrique du lit.
2. Retirer tous les accessoires.
3. Envelopper les accessoires ou les couvrir afin de ne pas endommager les couches de revêtement et les pièces en plastique.
4. Les accessoires doivent être stockés à une température comprise entre -10 °C et +50 °C.
5. Les accessoires doivent être stockés à une humidité relative (sans condensation) comprise entre 20 % et 80 %.

10. Inspection quotidienne -----



ATTENTION

Assurez-vous que le mécanisme de verrouillage est toujours bien serré lorsque vous utilisez le pied à perfusion.

Il est fortement recommandé de réaliser une inspection visuelle tous les jours. Elle peut être effectuée par le soignant, l'utilisateur ou toute autre personne.

Les vérifications suivantes doivent être effectuées :

1. Le pied à perfusion est-il trop lâche sur son support ?
2. Des signes de mauvaise utilisation ou d'une usure excessive sont-ils présents ?
3. Le mécanisme de verrouillage est-il bien serré ?
4. Le tube supérieur du pied à perfusion est-il bien maintenu ?
5. Le pied à perfusion a-t-il été installé conformément aux instructions ?

Si, pendant l'inspection, vous observez que le produit est endommagé, qu'il y a des problèmes de fonctionnement, ou si vous avez toute inquiétude, cessez d'utiliser le lit et prenez les mesures appropriées.

11. Entretien général-----



ATTENTION

L'entretien DOIT être effectué par un personnel dûment formé et qualifié.

Toutes les fonctions DOIVENT être testées et approuvées après l'entretien par un personnel dûment formé et qualifié.

N'effectuez pas l'entretien si l'utilisateur ou le patient se trouve dans le lit.

Pour plus d'informations concernant la maintenance et les réparations du modèle Proxima, consultez le manuel de maintenance. Les réparations du lit doivent être effectuées par un personnel dûment formé et qualifié.

12. Garantie -----

Le pied à perfusion est couvert par une garantie de 2 ans.

13. Mise au rebut-----

En cas d'élimination des matériaux provenant du lit, les pièces en fin de vie doivent être éliminées conformément aux réglementations environnementales en vigueur.

14. Définition des symboles-----

	Avertissement général		Fabricant
	Précautions générales		Dispositif médical conformément au Règlement européen 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux
	Conforme au Règlement européen 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux		Avant d'utiliser le produit, veuillez consulter le manuel d'utilisation
	Conforme au Règlement relatif aux dispositifs médicaux de 2002 tel que modifié.		Ne pas jeter avec les ordures ménagères
	Numéro du modèle		Utilisation uniquement en intérieur
	Numéro de série		Représentant de la CE
	Date de fabrication		

15. Coordonnées-----

	Royaume-Uni et reste du monde	États-Unis
Adresse	Accora Ltd. Charter House Barrington Road Orwell Cambridge SG8 5QP Royaume-Uni	Accora Inc. 9210 Corporate Blvd. Suite 120 Rockville MD 20850 États-Unis
Téléphone	+44 (0)1223 206100	+1 301-560-2400
E-mail	info@accora.care	information@accora.care
Site Web	www.accora.care	

Accora



Accora
Barrington Road
Orwell
Cambridge
SG8 5QP
Royaume-Uni

Tél. : +44 (0)1223 206100
info@accora.care
www.accora.care