

# PERFUSOR® SPACE

## FICHE PRATIQUE – ALARMES D'UTILISATION

L'affichage indique "Alarme" ainsi que la raison de l'alarme opérationnelle, et donne le choix entre confirmer l'alarme en appuyant sur **OK** et mettre l'alarme en sourdine en appuyant sur **C**. Si l'alarme est mise en sourdine, le message d'alarme reste affiché jusqu'à ce que l'alarme soit confirmée par un appui sur **OK**.

Au bout de 2 minutes, si l'alarme n'a pas été confirmée par un appui sur **OK**, le signal sonore retentit à nouveau. Le signal sonore d'alarme et le message d'alarme sont tous effacés par un appui sur **OK**.

MESSAGE	CAUSE DE L'ALARME*
« Seringue vide »	Il n'y a plus de médicament dans la seringue. En raison de la variation des tolérances de fabrication d'un fournisseur à un autre, il peut cependant arriver que la seringue ne soit pas totalement vide. Redémarrer la perfusion conduit à l'épuisement total du contenu de la seringue, et à l'arrêt de l'appareil par le capteur de pression (alarme d'occlusion). Procéder au remplacement de la seringue conformément aux consignes de la notice d'utilisation (point 1.4).
« VAP atteint »	Le volume présélectionné a été perfusé. Continuer la thérapie ou sélectionner une autre thérapie.
« Temps écoulé »	Le temps présélectionné est écoulé. Continuer la thérapie ou sélectionner une autre thérapie.
« Batterie déchargée »	Le pack batterie est déchargé. Raccorder l'appareil au secteur ou remplacer la batterie. L'alarme batterie est déclenchée pour 3 min. Passé ce délai, l'appareil s'éteint automatiquement.
« Fin de MVO »	La durée de MVO est écoulée. Continuer la thérapie en cours ou programmer une nouvelle thérapie.
« Pression élevée »	Une occlusion s'est produite dans le système, le seuil de pression d'occlusion est dépassé. Une réduction du bolus est automatiquement initiée par la pompe. Vérifier que la seringue n'est pas vide, que le prolongateur ne présente pas de plicature ou qu'il n'est pas endommagé. Vérifier également la perméabilité des accessoires et des filtres. Augmenter le seuil de pression d'occlusion si nécessaire. En raison des tolérances de fabrication entre différents fabricants, une alarme de pression peut survenir en raison d'une forte force de friction du piston de seringue.

\*Se reporter à la notice d'utilisation pour retrouver l'ensemble des alarmes.

« Seringue mal insérée »	Les ailettes de la seringue ne sont pas correctement engagées. Insérer la seringue conformément aux instructions de la notice d'utilisation.
« Verrou seringue »	Le verrou seringue a été ouvert en cours de perfusion. Fermer le verrou seringue.
« Couvercle batterie retiré »	Le couvercle du compartiment batterie n'est pas correctement fermé. En poussant sur le couvercle, vérifier le "clac".
« Calibrer l'appareil »	Les paramètres de calibration de l'appareil ont changé (par ex. à la suite d'une mise à jour). Calibrer à nouveau l'appareil par le service program.
« Disfonctionnement des griffes »	Le bouton de libération d'urgence des griffes a été sollicité et les griffes ont été ouvertes manuellement. Sortir la seringue et contacter le SAV.
« Piston non verrouillé »	Le piston de la seringue n'est pas en contact avec la plaque du capteur de pression de l'appareil. Vérifier s'il n'existe pas une pression négative dans le système et en éliminer la cause.
« Durée Pause écoulée »	Le temps programmé pour la pause est écoulé. Programmer une nouvelle pause ou continuer la thérapie en cours.
« Batterie non insérée »	Il n'est pas possible d'utiliser l'appareil s'il n'est pas équipé d'une batterie. Eteindre l'appareil et mettre un pack batterie en place selon les instructions de la notice d'utilisation.
« Retour aux données par défaut »	Les paramètres de la thérapie et de l'appareil n'ont pas pu être restaurés. Entrer à nouveau les paramètres de la thérapie et de l'appareil.
« Données thérapie par défaut »	Les paramètres de la thérapie n'ont pas pu être restaurés. Reprogrammer la thérapie.

La LED rouge s'éteint dès que l'alarme est acquittée.

**Mise en garde :** Si une clef à molette est affichée et/ou une LED jaune, rouge et bleue clignote, alors la pompe se trouve en mode service et ne peut être utilisée sur un patient. L'appareil doit alors être contrôlé par un service technique.

Le présent document, son contenu, et notamment les données institutionnelles, les informations, les marques et les logos qui y sont mentionnés sont la propriété exclusive de B. Braun. Toute représentation et/ou reproduction, partielle ou totale, de ce document et de son contenu, sans l'accord exprès et préalable de B. Braun, est strictement interdite et constitue une infraction aux droits de propriété intellectuelle de B. Braun. Document et photos non contractuels. Document réservé aux professionnels de santé. Les marques citées appartiennent à leurs propriétaires respectifs. Les coordonnées du fabricant figurent sur le conditionnement des produits. **Ce document n'est pas une notice d'utilisation. Lire attentivement les instructions figurant dans la notice et/ou sur l'étiquetage avant utilisation.**

B. BRAUN MEDICAL SAS | 26 Rue Armengaud | 92210 Saint-Cloud | FRANCE  
Tel. +33 1 41 10 53 00 | Fax +33 1 41 10 53 99 | [www.bbraun.fr](http://www.bbraun.fr)  
Société par actions simplifiée au capital de 31 000 000 € | RCS Nanterre 562050856